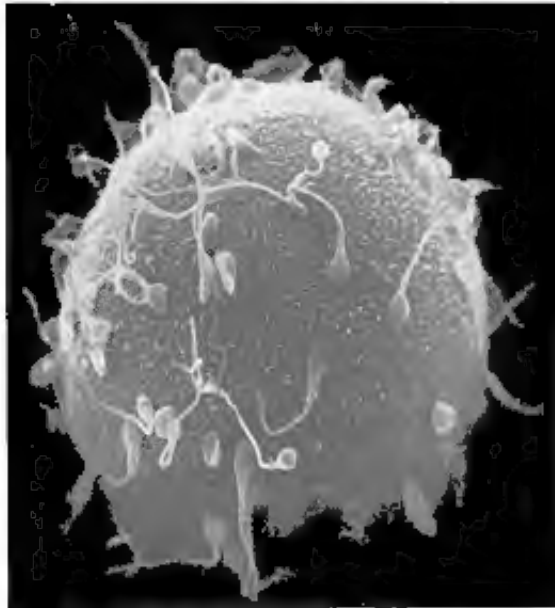


فصل

۱

زندگی با سلول‌ها آغاز می‌شود



یک سلول منفرد ۲۰۰ میکرومتری (۱۸۳۳) تخمک انسان، با اسپرم، که آنها هم سلول‌هایی منفرد هستند، از اتحاد یک تخمک و اسپرم، ۱۰ تریلیون سلول یک بدن انسان به وجود می‌آیند.

رئوس مطالب

۱.۱ تنوع و اشتراکات سلول‌ها

۱.۲ مولکول‌های یک سلول

۱.۳ اتصال سلول‌ها

۱.۴ مروری بر سلول‌ها و اجزای آنها

۱.۵ چشم اندازی بر تکامل ژنوم

ژنتیک، فیزیولوژی، علم کامپیوتر و زیست‌شناسی تکوینی را در بر می‌گیرد هر یک از این رشته‌ها اهمیت ویژه‌ای دارند. در فصل‌های بعدی، اطلاعات و روش‌های تجربی بدست آمده از تمامی این رشته‌ها را تدریجاً در یک داستان چند قسمتی متشکل از تولد زندگی و مرگ سلول‌ها توصیف خواهیم کرد. در مقدمه این فصل به معرفی گوناگونی سلول‌ها، اجزای تشکیل دهنده و عملکردها و همچنین راه‌های مختلف مطالعه آنها می‌پردازیم.

۱-۱ گوناگونی و اشتراکات سلول‌ها

سلول‌ها از لحاظ اندازه و شکل تنوع شگفت‌انگیزی نشان می‌دهند (شکل ۱-۱). بعضی از آنها همانگونه که در حرکات آمیب‌ها و روتیفرها دیده می‌شود به سرعت حرکت کرده و ساختارهای قابل تغییر سریع دارند. بقیه سلول‌ها غیرمتحرک و ساکن بوده و از نظر ساختاری پایدار می‌باشند. اکسیژن بعضی از سلول‌ها را از بین می‌برد اما یک نیاز مطلق برای بقیه سلول‌ها می‌باشد. در موجودات چندسلولی بیشتر سلول‌ها با سلول‌های دیگر در کنار هم گرد آمده‌اند. اگرچه بعضی موجودات تک‌سلولی جدا زندگی می‌کنند ولی برخی دیگر کلونی تشکیل می‌دهند و یا در بدن انواع موجودات دیگر زندگی

سلول‌های تشکیل دهنده بدنمان مانند خردمان، می‌توانند رشد کنند، تولیدمثل نمایند اطلاعات را پردازش کرده و به محرکها پاسخ دهند. آنها ترتیبی شگفت‌انگیز از واکنش‌های شیمیایی را انجام می‌دهند. این توانایی‌ها زندگی را تعریف می‌کنند. انسان و دیگر موجودات چندسلولی شامل میلیاردها تا تریلیون‌ها سلول سازمان‌یابی شده در ساختارهای پیچیده هستند، اما تعدادی از موجودات فقط یک سلول انفرادی دارند. با این حال حتی موجودات تک‌سلولی ساده تمام صفات مشخص کننده زندگی را نشان می‌دهند که این امر بر این موضوع دلالت دارد که سلول واحد اساسی زندگی است. به محض شروع قرن بیست و یکم با انفجاری از اطلاعات جدید درباره اجزاء تشکیل دهنده سلول مواجه شدیم از جمله اینکه سلول‌ها شامل چه ساختارهایی می‌باشند، چگونه یا همدیگر تماس داشته و چگونه همدیگر را تحت تأثیر قرار می‌دهند. البته هنوز مطالب زیادی برای یادگیری باقی مانده است، بخصوص در مورد این که چگونه اطلاعات از طریق سلول‌ها جریان می‌یابند و چگونه سلول‌ها روش‌های مناسب‌تری را برای پاسخگویی انتخاب می‌کنند.

زیست‌شناسی سلولی و مولکولی یک علم غنی و کامل می‌باشد که بیوشیمی، بیوفیزیک، زیست‌شناسی مولکولی، میکروسکوپ



ناحیه‌ای از سلول که بین غشای پلاسمایی و هسته قرار گرفته است. سیفوبلاسم نام دارد و شامل سیتوزول (فاز آبی) و اندامک‌ها می‌باشد. یوکاریوت‌ها در برگیرنده تمام اعضای سلسله گیاهان و حیوانات و همچنین شامل قارچ‌ها که هم در اشکال چندسلولی (کپک‌ها) و هم تک‌سلولی (مخمرها) وجود دارند و پروتوزوآها (پروتو، اولیه، ذوات، حیوان)، که اختصاصاً تک‌سلولی می‌باشند هستند. سلول‌های یوکاریوتی به طور معمول در حدود $10-100 \mu m$ طول داشته و عموماً بزرگ‌تر از باکتری‌ها هستند. یک فیبروبلاست انسانی به عنوان یک سلول بافت پیوندی، ممکن است در حدود $15 \mu m$ پهنا با یک وزن خشکی تقریباً هزاران برابر آنچه که در سلول باکتریایی اشریشیاکولی دیده می‌شود داشته باشد. آمیب به عنوان یک پروتوزوای تک‌سلولی می‌تواند بیشتر از $1/5$ میلی‌متر طول داشته باشد. یک تخم شترمرغ به صورت یک سلول منفرد خیلی بزرگ بوده و به راحتی با چشم غیر مسلح قابل رؤیت است.

تصور می‌شود که تمامی سلول‌ها از یک جد مشترک ایجاد شده‌اند زیرا ساختارها و مولکول‌ها در تمامی سلول‌ها شباهت زیادی دارند. در سال‌های اخیر، آنالیز توالی‌های DNA موجودات مختلف یوکاریوتی، دو نوع جداگانه از آنها شامل باکتری‌ها و آرکانها را آشکار نمود. مطالعات بر روی پیوستگی موجودات با ژن‌های شبیه‌تر که از یک جد مشترک ایجاد شده‌اند و انتهایی که دارای ژن‌های نامشابه‌تر می‌باشند انجام شده است و براساس این مطالعات محققان شجره‌نامه تکاملی نشان داده شده در شکل ۱-۳ را توسعه دادند. براساس این درخت تکاملی، آرکانها و یوکاریوت‌ها میلیون‌ها سال قبل از اینکه از یکدیگر جدا شوند از باکتری‌ها جدا شده‌اند. علاوه بر تفاوت‌های توالی DNA که گروه‌های سه‌گانه موجودات را تعیین می‌کند، غشای سلولی آرکانها ویژگی‌های شیمیایی خاصی دارند که به طور مهمی از غشای باکتری‌ها و یوکاریوت‌ها متفاوت می‌باشد. تعدادی از آرکانها به طور غیر معمول در محیط‌هایی که ممکن است به شرایط اولیه زندگی در روی کره زمین شباهت داشته باشد، رشد می‌نمایند. برای مثال، هالوفیل‌ها (نمک دوست‌ها) برای زنده ماندن به غلظت‌های بالایی از نمک نیاز دارند و ترمواسیدوفیل‌ها (گرم‌ها و اسیددوست‌ها) در چشمه‌های گرم کوکردی ($80^{\circ}C$) با pH کمتر از ۲ رشد می‌کنند. با این حال آرکانهای دیگر در محیط‌هایی فاقد اکسیژن زندگی می‌کنند و متان (CH_4) را توسط ترکیب آب با دی اکسیدکربن تولید می‌کنند.

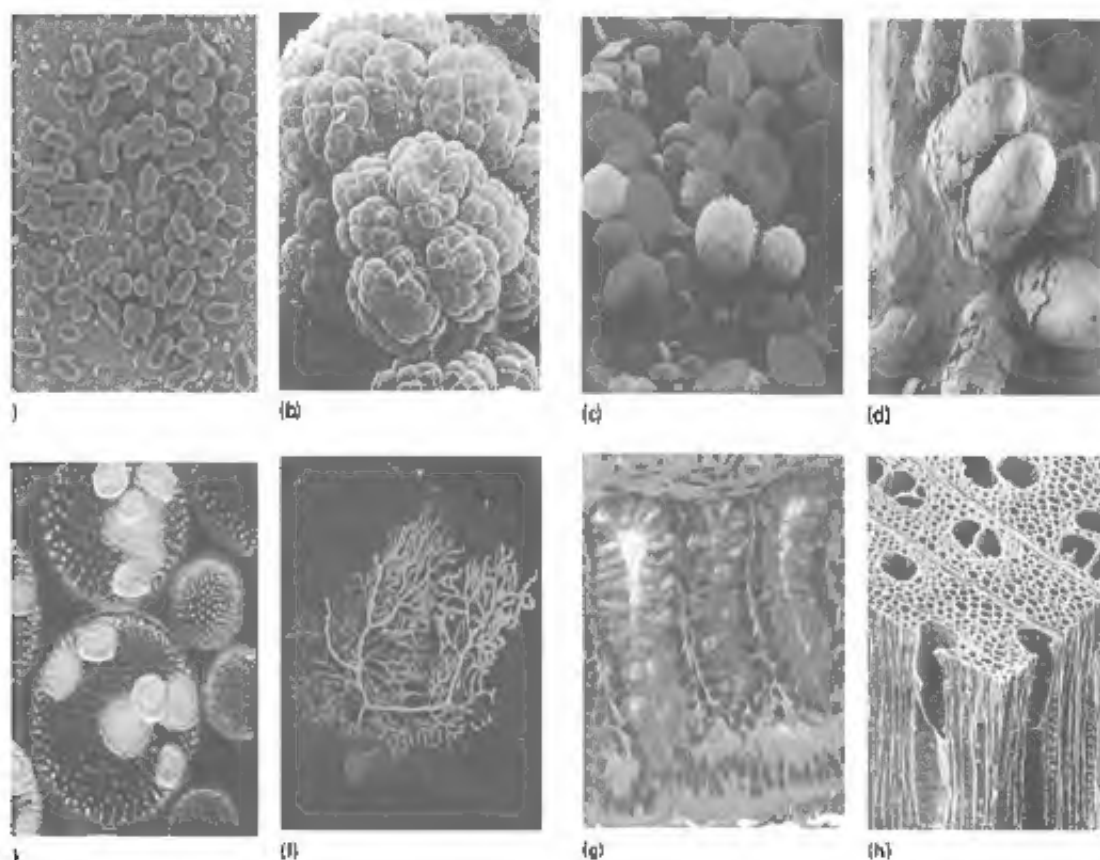
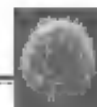
می‌کنند. به عنوان مثال باکتری‌هایی که در روده‌ها زندگی می‌کنند به ما در هضم غذا کمک می‌نمایند. علی‌رغم این تفاوت‌ها و تفاوت‌های دیگر، همه سلول‌ها در بعضی از جنبه‌های ساختاری مشترک هستند و تعدادی از فرآیندهای پیچیده را به طور اساسی به یک روش مشابه انجام می‌دهند. همانطور که ناستان سلول در سراسر این کتاب بازگو می‌شود، اساس مولکولی هم تفاوت‌ها و هم شباهت‌ها در ساختار و عملکرد سلول‌های گوناگون مورد توجه قرار گرفته است.

سلول‌ها یا پروکاریوتی یا یوکاریوتی می‌باشند

جهان زمینی شامل دو نوع سلول پروکاریوتی و یوکاریوتی می‌باشد. یوکاریوت‌ها شامل چهار سلسله گیاهان، حیوانات، قارچ‌ها و آغازیان می‌باشند. پروکاریوت‌ها شامل باکتری‌ها و آرکانها^(۱) می‌باشند. سلول‌های پروکاریوتی متشکل از یک قسمت مجزا می‌باشند که توسط غشای پلاسمایی احاطه شده است. آنها فاقد هسته مشخصی بوده و سازمان‌یابی درونی ساده‌ای دارند (شکل ۱-۲). تمام پروکاریوت‌ها شامل یکی از انواع سلول‌های زیر می‌باشند: باکتری‌ها، نوع بی‌شماری از پروکاریوت‌ها که موجودات تک‌سلولی می‌باشند؛ سیانوباکتری‌ها، یا جلبک‌های سبز-آبی که می‌توانند به صورت تک‌سلولی یا زنجیره رشته‌ای متشکل از سلول‌ها باشند. اگرچه سلول‌های باکتریایی اجزاء احاطه شده به وسیله غشاء (منظور اندامک) ندارند ولی تعداد زیادی پروتئین در مایع درونی خود (یا سیتوزول) دارند، که بیان‌کننده وجود یک سازمان‌یابی درونی می‌باشد.

با وجود آنکه پروکاریوت‌ها به طور انفرادی کوچک می‌باشند ولی قسمت عظیمی از توده زیستی کره زمین را تشکیل می‌دهند. یک باکتری اشریشیاکلی منفرد وزن خشکی در حدود $10^{-14} \times 10^{-14}$ گرم دارد. با این همه گزارش می‌شود که باکتری‌ها $1/5-1$ کیلوگرم وزن متوسط انسان را به طور تخمینی تشکیل می‌دهند. این عدد بیانگر بیشتر از $10^{17} \times 10^{17}$ باکتری منفرد در بدن می‌باشد. تخمین زده شده که تعداد باکتری‌ها در کره زمین $10^{20} \times 10^{20}$ باشد و وزن کل آنها در حدود 10^{12} کیلوگرم می‌باشد. سلول‌های پروکاریوتی در عمق هفت مایلی اقیانوس و چهل مایلی بالای جو یافت می‌شوند که نشان از قدرت سازگاری آنهاست! کربن ذخیره شده در باکتری‌ها تقریباً به همان اندازه کربن ذخیره شده در گیاهان می‌باشد.

سلول‌های یوکاریوتی، برخلاف سلول‌های پروکاریوتی، شامل یک هسته محاط شده با غشاء و غشاهای گسترده درونی است که اجزاء دیگری بنام اندامک‌ها را محصور کرده‌اند (شکل ۱-۲).



▲ شکل ۱-۱ (شکل رنگی) سلول‌ها تنوع شگفت‌انگیزی در شکل و اندازه دارند. بعضی از تنوعات ریخت‌شناسی سلول‌ها در این تصاویر توضیح داده شده است. سلول‌ها علاوه بر تفاوت در ریخت‌شناسی، در توانایی‌شان در حرکت، سازمان‌یابی درونی (سلول‌های پرکار یونی در مقابل یوکاریونی)، فعالیت‌های متابولیکی متفاوت می‌باشند. (a) یوکاری‌ها؛ به سلول‌های در حال تقسیم توجه نمایید. اینها لاکتوکوکوس لاکتیس^(۱) هستند که در تولید پنیر مانند پنیر روکفورت^(۱)، برای^(۲)، و کاممبرت^(۳) کاربرد دارند. (b) توده‌ای از آراکتاباکتری‌ها (متنوساسینا) که انرژی خود را توسط تبدیل دی‌اکسید کربن و گاز هیدروژن به متان تولید می‌کنند. بعضی از گونه‌های آن که در سیلابی گل‌وزندگی می‌کنند بیشتر از ۵۰ لیتر گاز متان در هر روز تولید می‌کنند. (c) سلول‌های خون، سلول‌های قرمز خون (لریتروسیته‌ها) حامل اکسیژن هستند. سلول‌های سفید خون (لکوسیت‌ها) قسمتی از سیستم ایمنی بود و با عفونت‌ها مبارزه می‌نمایند و سلول‌های سبز پلاکت‌ها می‌باشند که مواد لازم برای لخته شدن خون در یک زخم را فراهم می‌کنند. (d) سلول‌های بزرگ منفرد: تخم‌های فسیل شده دایناسور. (e) کلونی از جلبک سبز تک‌سلولی، وژوکی اورتوسی. گرم‌های بزرگ از تعدادی سلول‌های واحد ساخته شده‌اند که نقطه‌های قابل رویت به رنگ آبی یا سبز هستند. هر کدام از توده‌های زرد رنگی که درون کلونی‌های دختر هستند، از تعدادی سلول ساخته شده‌اند. (f) یک نوروپ پورکینز واحد از مغچه که سلول فوق‌العاده بزرگی بوده و می‌تواند از طریق شبکه شاخه‌ای چندبرته‌ای بیشتر از ۱۰۰۰۰۰ (تباطا یا سلول‌های دیگر تشکیل دهد. سلول بواسطه یک پروتئین فلورسنت قابل مشاهده می‌شود؛ جسم سلول مثل یک جایی در قسمت ته آن می‌باشد. (g) سلول‌ها می‌توانند یک لای پوششی را تشکیل بدهند. در اینجا قسمتی از وسط روده نشان داده شده است. بلندی انگشت مانند سلول‌ها که ویلی نامیده می‌شود، باعث تعدادی سلول د یک لایه معدنی می‌باشد. مواد غذایی حاصل از هضم غذاها از سراسر لایه اپی‌تلیال به خون برای انتقال به سایر قسمت‌های بدن عبور می‌نمایند. سلول‌های جدید به طور پیوسته نزدیک پایه ویلی‌ها تشکیل شده و سلول‌های قدیمی از قسمت سرکنده می‌توانند. (h) سلول‌های گیاهی در گیاهان آوندی به طور محکم در جای خود ثابت شده و توسط یک اسکلت سلولزی سخت محافظت می‌شوند. فضاهای بین سلول‌ها به شبکه‌های انتقال آب و غذاها متصل می‌باشند.

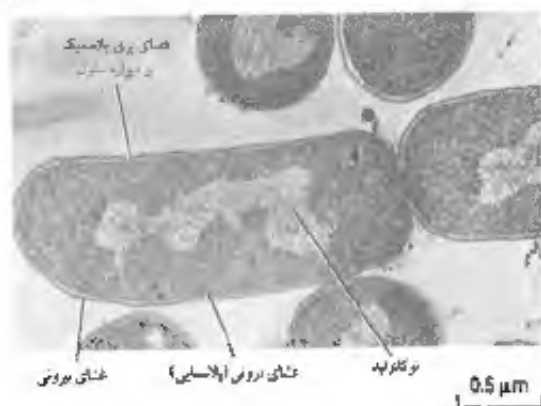
۱- Lactococcus lactis

2- Roquefort

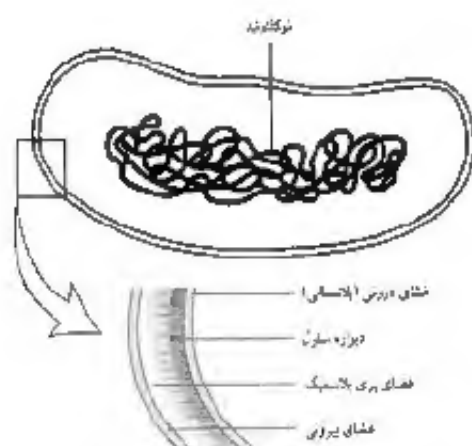
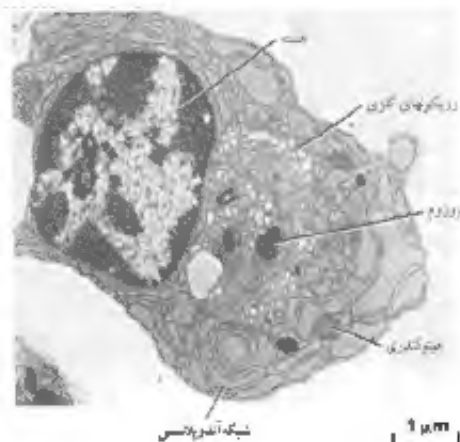
۳- Brie

4- Camembert

سلول پروکاریوتی (a)



سلول یوکاریوتی (b)



شکل ۱.۲ سلول‌های پروکاریوتی سازمان‌یابی درونی ساده‌تر نسبت به سلول‌های یوکاریوتی دارند (a) میکروگراف الکترونی از یک برش عرضی از اشریشیا کلی که یک باکتری شاخه رودهای می‌باشد. نوکلئوتید شامل DNA باکتریایی با غشای محصور شده می‌باشد. E.Coli و بعضی از باکتری‌های دیگر توسط دو غشاء احاطه شده‌اند که به وسیله فضای پری پلاسمی از هم جدا می‌شوند. دیواره سلولی نازک نزدیک به غشای درونی می‌باشد. (b) میکروگراف الکترونی از پلاسماسل، نوعی سلول سفید خون که آنتی‌بادی‌ها را ترشح می‌کند. تنها یک غشای واحد (غشای پلاسمایی) سلول را احاطه می‌کند. اما قسمت داخلی سلول شامل تعدادی اجزاء محدود به غشاء، یا همان اندامک‌ها می‌باشد. ویژگی مشخص سلول‌های یوکاریوتی مجزا بودن و قرار گرفتن DNA سلولی درون یک هسته مشخص می‌باشد که توسط یک غشاء دوگانه احاطه شده است. غشای بیرونی هسته با شبکه آندوپلاسمی خشن یا ناصاف پیوسته می‌باشد. شبکه آندوپلاسمی خشن محیطی برای سنتز و تجمع پروتئین‌ها می‌باشد. وزیکول‌های گلژی پروتئین‌ها را پردازش کرده و تغییر می‌دهند. میتوکندری‌ها انرژی تولید می‌نمایند. لیوزوم‌ها مواد سلولی را برای چرخه مجدد آنها هضم و تجزیه می‌کنند. پراکسیزوم‌ها مولکول‌ها را با استفاده از اکسیژن پردازش می‌کنند و وزیکول‌های ترشحی مواد سلولی را برای رهایی آنها به سطح سلول حمل می‌کنند.

موجودات تک‌سلولی هم مفید و هم مضر هستند

بیچیده تبدیل می‌کند. باکتری‌ها اگر چه برای اکولوژی کره زمین مهم می‌باشند اما بعضی از آنها باعث بیماری‌های خطرناکی می‌شوند. زخم غده‌ای (مرگ سیاه) ناشی از پرمیتیتیس، گلندرد چرکی ناشی از اسیتومایسی، سیاه زخم ناشی از باسیلوس آنتراکس، وبا ناشی از ویبریکولا و مسمومیت غذایی ناشی از انواع E.Coli و سالمونلا.

باکتری‌ها و آراکناها به عنوان فراوان‌ترین موجودات تک‌سلولی به طور معمول اندازه‌ای در حدود $1.2 \mu m$ دارند. علی‌رغم اندازه کوچک و ساختار ساده آنها مدل‌های بیوشیمیایی قابل ملاحظه‌ای می‌باشند که مواد شیمیایی ساده را به مولکول‌های زیستی

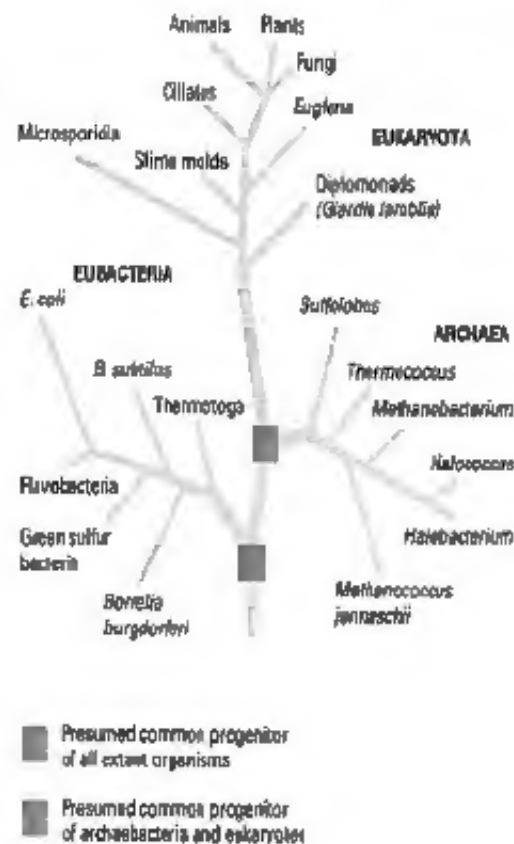


هستند. ما غذا و سرپناه را برای شمار زیادی از میکروب‌ها با بیشترین تعداد در روده‌هایمان فراهم می‌کنیم. در لای غذا و مکانی که به باکتری‌ها اجازه تکثیر می‌دهد، آنها در هضم غذا به ما کمک می‌کنند. یک باکتری معمول و شایع در روده که همچنین یک موجود آزمایشگاهی دلخواه نیز می‌باشد، *E. coli* است. سلول‌های روده در پاسخ به پیام‌هایی از باکتری‌هایی مانند *E. coli*، موقعیت مناسبی را برای زندگی باکتری فراهم می‌کنند. بنابراین تسهیل صحیح هضم غذا ناشی از عملکرد هماهنگ باکتری‌ها و سلول‌های روده‌ای است. به طور معکوس، تغییرات سلول‌های روده‌ای، بعضی از ویژگی‌های باکتری‌ها را که برای هضم مؤثر غذا در روده لازم است تحت تأثیر قرار می‌دهد. اینگونه ارتباط و پاسخ یکی از ویژگی‌های معمول سلول‌ها می‌باشد.

به طور طبیعی بعضی اوقات هم‌زیستی مسالمت‌آمیز انسان‌ها و باکتری‌ها توسط یک یا هر دو طرف مقابل به نالارمی و خشونت کشیده می‌شود. وقتی که باکتری‌ها در جایی از بدن که برای ما خطرناک است شروع به رشد می‌کنند (یعنی در جریان خون یا در یک زخم)، سلول‌های ایمنی برای خنثی‌سازی یا بلعیدن عوامل خارجی و مخل به نبرد بر می‌خیزند. داروهای آنتی‌بیوتیک قوی که به طور انتخابی سلول‌های پروکاریوتی را مسموم می‌کنند، به سرعت به یاری و کمک به پاسخ ایمنی (که همراه با تأخیر است) می‌شوند. فهم زیست‌شناسی مولکولی سلول‌های باکتریایی اطلاعاتی از چگونگی مسموم شدن این باکتری‌ها توسط آنتی‌بیوتیک‌ها و یا چگونگی مقاومت آنها به آنتی‌بیوتیک‌ها و اینکه چه فرایندها یا ساختارهایی در سلول‌های باکتریایی وجود دارد ولی در سلول‌های انسانی وجود ندارد و چگونه این فرایندها ممکن است هدف مفیدی برای داروهای جدید باشد فراهم آورده است.

آغازیان مانند باکتری‌ها، معمولاً اعضای مفید و سودمندی در زنجیره غذایی می‌باشند. آنها نقش‌های کلیدی در بازوری و حاصلخیزی خاک، کنترل جمعیت باکتریایی و دفع ترکیبات نیتروژنی و فسفاتی ایفا کرده، و نقش آفرینانی کلیدی در بهبود سیستم‌های ضایعاتی (هم طبیعی و هم مصنوعی) می‌باشند. این یوکاریوت‌های تک‌سلولی همچنین قسمت‌های مهمی از اکوسیستم‌های دریایی می‌باشند زیرا مصرف‌کننده‌های بزرگ فیتوپلانکتون‌ها و جلبک‌های فتوسنتتیک هستند که نور خورشید را برای تولید اشکال مفید زیستی انرژی و مولکول‌های کوچک سوختی استفاده می‌کنند.

با این حال بعضی از آغازیان به ما ضرر و زیان می‌رسانند. ابتایا



▲ شکل ۱-۳ تمامی موجودات از باکتری‌های ساده گرفته تا پستانداران پیچیده احتمالاً از یک جد تک‌سلولی مشترک به وجود آمده‌اند. این درخت خانواده روابط تکاملی را در میان دو دمان‌های اصلی درخت موجودات به نمایش می‌گذارد. ساختار این درخت در ابتدا براساس معیارهای ریخت‌شناسی معین شده بود. بعضی موجوداتی که شبیه هم به نظر می‌رسند نزدیک به هم قرار گرفتند. اخیراً تولی‌های DNA و پروتئین‌ها به عنوان معیاری غنی از اطلاعات برای این روابط تکاملی اختصاصی نتیجه شده‌اند. شباهت‌های بیشتر در این تولی‌های ماکرومولکولی، موجودات مربوطه را نزدیک به هم قرار داده است. در این درخت شباهت‌های ریخت‌شناسی حاصل از ثبت و گزارش‌های فسیلی با اطلاعات مولکولی کاملاً در توافق می‌باشند. اگرچه تمام موجودات در دو دمان‌های یوکاریوتی و آرکئها، پروکاریوتی هستند، ولی آرکئها از بعضی جهات بشتر شبیه یوکاریوت‌ها هستند تا یوکاریوت‌ها. برای مثال ژنوم‌های یوکاریوتی و آرکئها پروتئین‌های هستونی همولوگی را رمزدهی می‌کنند که همراه با DNA می‌باشند. این در حالی است که باکتری‌ها فاقد هستون می‌باشند. همچنین اجزای RNA و پروتئین ریبوزوم‌های آرکئها بیشتر شبیه یوکاریوت‌ها هستند تا باکتری‌ها.

انسان‌ها مثل گیاهان و حیوانات مخازن بزرگی از باکتری‌ها



قد کوتاه یا پاکوتاه در ذرت) تاثیر اصلی اقتصادی بر تولید محصولات کشاورزی دارند. کاشت گونه مقاوم به ویروس، بوسیله شیوه‌های آمیزشی سنتی و اخیراً به وسیله تکنیک‌های مهندسی ژنتیک می‌تواند از بین رفتن محصولات کشاورزی را به طور قابل ملاحظه‌ای کاهش دهد. بیشتر ویروس‌ها نامنه‌ای نسبتاً محدود از میزبان را دارا می‌باشند، بعضی‌ها با کتری‌ها را آلوده کرده و بعضی گیاهان یا حیوانات را آلوده می‌کنند (شکل ۵).

به خاطر اینکه ویروس‌ها نمی‌توانند رشد کرده یا تولیدمثل نمایند، با این تعریف از «زنده»، جزء موجودات زنده به حساب نمی‌آیند. یک ویروس برای بقا و زنده ماندن، باید یک سلول میزبان را آلوده کرده و ماشین درونی آن را برای سنتز پروتئین‌های خود به خدمت گرفته و در بعضی از موارد ماده ژنتیکی ویروسی تکثیر پیدا کند. هنگامی که ویروس‌های جدید در سلول میزبان ساخته شدند توسط جوشه‌زنی از غشاء سلول رها می‌شوند و با هنگامی که سلول آلوده میزبان می‌ترکد از آن رها شده و یک چرخه جدید را شروع می‌کنند. ویروس‌ها خیلی کوچک‌تر از سلول‌ها می‌باشند، به عبارتی در مقایسه با سلول‌های باکتریایی که معمولاً بیشتر از ۱۰۰۰ نانومتر قطر دارند ($1 \mu m = 10^{-6} m$) در حدود ۱۰۰ نانومتر قطر دارند؛ یک ویروس به طور معمول از یک پوشش پروتئینی که یک هسته حاوی ماده ژنتیکی را محصور می‌نماید تشکیل شده است. این ماده ژنتیکی خود اطلاعاتی را برای تولید ویروس‌های بیشتر به همراه دارد (فصل ۴). این پوشش، ویروس را از محیط اطراف محافظت نموده و به ویروس اجازه می‌دهد که به محیط چسبیده و یا به درون سلول‌های میزبان ویژه وارد شود. در بعضی از ویروس‌ها پوشش پروتئینی توسط یک غلاف غشاء مانند بیرونی احاطه شده است.

توانایی ویروس‌ها در انتقال ماده ژنتیکی به درون سلول‌ها و بافت‌ها هم یک تهدید برای پزشکی و هم یک فرصت برای آن ایجاد می‌کند. عفونت‌های ویروسی به طور ویران‌کننده‌ای در سلول‌ها ایجاد شده و سلول‌ها نابود و بافت‌ها از هم پاشیده می‌شوند. به هر حال، چندین روش برای دستکاری سلول‌ها از طریق انتقال ماده ژنتیکی توسط ویروس‌ها به درون سلول‌ها وجود دارد. برای انجام این امر، قسمتی از ماده ژنتیکی ویروسی که به طور بالقوه مضر است با ماده ژنتیکی دیگر، یعنی ژن‌های انسانی، جایگزین می‌شود حال ویروس‌های تغییر یافته، یا وکتورها، می‌توانند همراه با ژن‌های

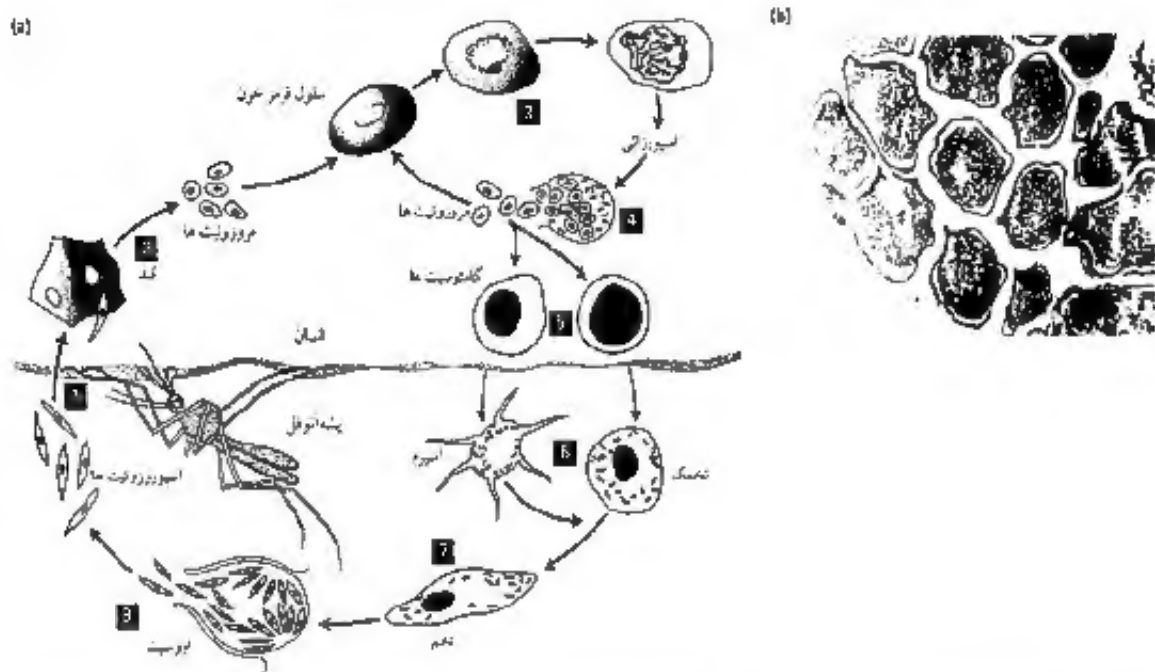
جنتیک^(۱) اسهال خونی ایجاد می‌نمایند؛ تریکوموناس واژینالیس^(۲) عفونت واژنی؛ و تریکوموناس پروستاتی، بیماری خراب را ایجاد می‌نمایند. هر ساله میلیون‌ها پروتوزوا یعنی پلاسمودیوم فالسیپاروم و گونه‌های مربوطه، باعث بیش از ۳۰۰ میلیون مورد جدید مالاریا می‌شوند. مالاریا بیماری است که ۱/۵ تا ۳ میلیون نفر را سالانه از بین می‌برد. این آغازیان به ترتیب در پستانداران و پشه‌انوفل شکنی می‌گزینند و ریخت‌شناسی و رفتارشن در پاسخ به پیغام در هر یک از این محیط‌ها تغییر می‌کند. آنها همچنین گیرنده‌هایی را روی سطوح سلول‌هایی که آلوده کرده‌اند شناسایی می‌کنند. چرخه پیچیده زندگی پلاسمودیوم به طور شگفت‌انگیزی بیان می‌کند که چگونه یک سلول منفرد می‌تواند برای هر چالش جدیدی که با آن مواجه می‌شود خود را وفق دهد (شکل ۱-۴). تمام تغییرات شکلی که در طول چرخه زندگی پلاسمودیوم روی می‌دهد توسط دستورالعمل‌های رمز شده ماده ژنتیکی این انگل و بخش‌های محیطی که آنها در آن قرار می‌گیرند کنترل شده است.

گروه دیگری از یوکاریوت‌های تک سلولی مخمرها می‌باشند که همخون خوشاوندان چندسلولی‌شان (کپک‌ها)، نکات خوب و بدی را در مواجهه با انسان‌ها دارند. مخمرها و کپک‌ها، که با هم قارچ‌ها را تشکیل می‌دهند نقش اکولوژیکی مهمی در تجزیه باقیمانده‌های حیوانات و گیاهان برای استفاده مجدد دارند. آنها همچنین فطر زیادی از آنتی‌بیوتیک‌ها را ساخته و در تولید نان، آبجو، شراب و پیر هم مورد استفاده قرار می‌گیرند. بیماری‌های قارچی چندان خوشایند نیستند و دامنه‌ای از عفونت‌های پوستی مانند قزب و میخچه پا تا التهاب ریوی تهدیدکننده زندگی و پنومونی‌هایی پنوموسیستیت کارینی، علت شایع مرگ در بیماران ایدزی را تشکیل می‌دهند.

ویروس‌ها انگل‌های اجباری می‌باشند

همه پاتوزن‌های میکروسکوپی، سلول‌ها نیستند. شناخته شده‌ترین موجودات دیگر که ایجاد بیماری می‌کنند ویروس‌ها می‌باشند که از ماشین درونی سلول‌ها استفاده کرده و سلول‌ها را برای تکثیر خودشان آلوده می‌کنند. بیماری‌های ایجاد شده توسط ویروس‌ها خیلی زیاد بوده و همگی نیز شناخته شده‌اند: آبله مرغان، آنفلوآنزا، بعضی از انواع التهاب ریه، فلج اطفال، سرخکه هاری، هپاتیت، سرماخوردگی شایع و تعدادی بیماری‌های دیگر. بیماری آبله که روزگاری یک بلا در سراسر جهان بود، با یک دعه سی و تلاش طولانی در ایمن‌سازی جهانی، در اواسط دهه ۱۹۶۰ ریشه‌کن شد. عفونت‌های ویروسی در گیاهان (به طور مثال، ویروس موزائیک

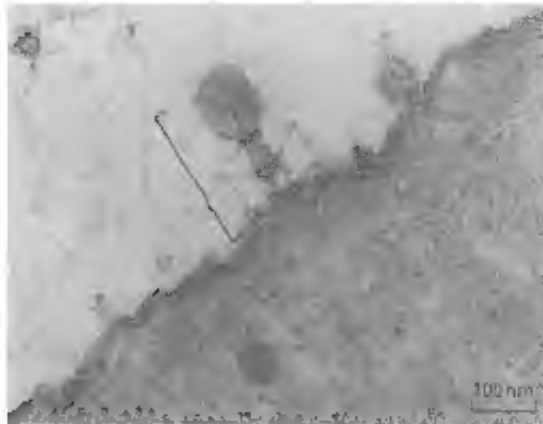
اسپوروزوئیت پلاسمودیوم در درون و بیرون یک سلول کبدی



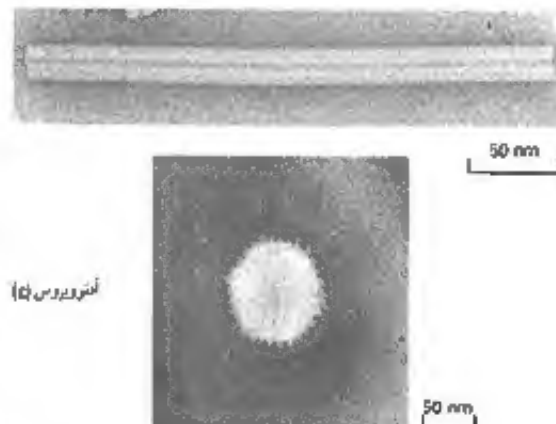
شکل ۴-۱ از گام‌های پلاسمودیوم. انگل‌هایی که باعث ایجاد مالاریا می‌شوند، آغازیاتی تک‌سلولی با چرخه زندگی شگفت‌انگیز و قابل توجه می‌باشند. تعدادی از گونه‌های شناخته شده پلاسمودیوم می‌توانند توسط چرخه‌ای بین میزبان‌های حشره و مهره‌دار، حیوانات گوناگونی را آلوده کنند. چهارگونه‌ای که باعث مالاریا در انسان می‌شوند چندین تغییر شکل مهم را در درون میزبان‌های پشه آنوفل و انسان متحمل می‌شوند. (a) نمودار چرخه زندگی اسپوروزوئیت‌ها هنگامی که یک پشه آنوفل آلوده شخصی را نیش می‌زند وارد یک میزبان انسان می‌شوند. ۱. آنها به کبد مهاجرت کرده و به مرووزوئیت‌ها تبدیل شده و به جریان خون رها می‌شوند. ۲. مرووزوئیت‌ها ذاتاً از اسپوروزوئیت‌ها متفاوت می‌باشند، بنابراین این تغییر شکل یک دگرذیسی می‌باشد. مرووزوئیت‌های موجود در جریان خون، سلول‌های قرمز خون (RBCs) را مورد تهاجم قرار داده و درون آنها تکثیر می‌یابند. ۳. پروتئین‌های تولید شده توسط بعضی از گونه‌های پلاسمودیوم به سطح سلول‌های قرمز آلوده حرکت کرده و باعث می‌شوند که سلول‌ها به دیواره رگ‌های خونی بچسبند. این کار مانع از آن می‌شود که سلول‌های قرمز آلوده از جریان خون به طحال بروند، زیرا در طحال سلول‌های سیستم ایمنی، سلول‌های قرمز و پلاسمودیوم همراه آنها زایل خواهند کرد. بعد از رشد و تولیدمثل در سلول‌های قرمز برای یک دورهای از زمان و بر حسب ویژگی هرگونه پلاسمودیوم، مرووزوئیت‌ها همزمان به طور ناگهانی از تعداد زیادی سلول‌های آلوده به خارج می‌ترکند. ۴. این رویداد باعث تب و لرز می‌شود که یکی از نشانه‌های شناخته شده مالاریا است. بعضی از مرووزوئیت‌های رها شده، سلول‌های قرمز دیگری را آلوده می‌کنند و دوباره یک چرخه تولید و عفونت را ایجاد می‌نمایند. سراتاجم، بعضی مرووزوئیت‌ها به گامتوسیت‌های نر و ماده تبدیل می‌شوند. ۵. که نوعی دگرذیسی دیگر می‌باشد. این سلول‌ها که حاوی نیمی از تعداد معمول کروموزوم‌ها می‌باشند، نمی‌توانند برای مدت طولانی زنده بمانند مگر این که آنهایی که در خون هستند به یک پشه آنوفل انتقال یابند. در معده پشه گامتوسیت‌ها به اسپرم یا تخمک‌ها (گامت‌ها) تغییر شکل می‌دهند که در حقیقت نوعی دگرذیسی بوده و با توسعه تارک‌های موم‌مانند بلند روی اسپرم همراه است. ۶. اخلق تخمک و اسپرم، تخم تولید می‌کند. ۷. که درون سلول‌های دیواره معده قرار گرفته و به اووسیت‌ها تبدیل می‌شوند. معده جایگاه ضروری و لازم برای تولید اسپوروزوئیت‌ها فراهم می‌کند. پاره شدن یک اووسیت هزاران اسپوروزوئیت رها می‌کند. ۸. اسپوروزوئیت‌ها به غدد بزاقی مهاجرت می‌کنند، مرحله‌ای که برای عفونت میزبان نسل‌ن وضع شده است. (b) میکروگراف الکترونی از اووسیت‌های بالغ و اسپوروزوئیت‌های حاصل شده، اووسیت‌های متصل به سطح خارجی سلول‌های دیواره معده که درون غشایی که از آنها در مقابل سیستم ایمنی میزبان محافظت به عمل می‌آورد، محصور شده‌اند.

موجود در آنها وارد سلول‌ها شوند (فصل ۹). ممکن است روزی وکتورهای ویروسی یا وارد کردن یک نسخه طبیعی از یک ژن معیوب به یاخته‌های ایجاد شده توسط ژن‌های معیوب بوسیله کاربرد

بakteriophage T4 (a)



ویروس مزوفیک شباهت (b)



شکل ۵-۱ ویروس‌ها برای رشد و تولید مثل باید یک سلول میزبان را آلوده کنند. این میکروگراف‌های الکترونی بعضی از ساختارهای گوناگون و متنوع به نمایش گذاشته شده توسط ویروس‌ها را شرح می‌دهند. (a) باکتری‌فاج T4 (کروشه) از طریق یک ساختار دومی به یک سلول باکتریایی متصل می‌شود. ویروس‌هایی که باکتری‌ها را آلوده می‌نمایند باکتری‌فاج یا به طور ساده‌تر فاج نامیده می‌شوند. (b) ویروس مزوفیک شباهت که یک حالت لگناتر و خالدار در برگ‌های گیاه آلوده شده تبناکو ایجاد می‌نماید و مانع پیشرفت رشد آنها می‌گردد. (c) آدنوویروس باعث عفونت‌های چشم و مجاری تنفسی در انسان‌ها می‌شود. این ویروس یک غلاف غشایی بیرونی دارد که میله‌های گلیکوپروتئینی بلند از آن به بیرون آمیخته‌اند.

دوره تغییر یافته‌اند این تغییرات در پاسخ به فشارهایی از محیط‌ها که بقاء افراد گوناگون را به وجود آورده‌اند ایجاد شده‌اند. هم رکود و سکون و هم تغییر در این دوره‌ها ممکن می‌باشد زیرا دستگاه ماشینی سلول‌ها یک کار شگفت‌انگیز در همانندسازی ماده ژنتیکی انجام می‌دهند، با وجود این، خطاهای نادر منجر به تنوعات و گوناگونی‌ها در موجودات می‌شود. اگر شرایط محیطی برای انتخاب بیشتر یا کمتر شکل موجود ادامه یابد، مانند مورد خرنجک‌های نعل اسبی، گونه‌ها کمتر تغییر خواهند یافت. اگر یک گونه جدید به خاطر تغییرات شرایط، مزیتی برای بقاء داشته باشد، ممکن است با شکل قدیمی جایگزین شود. برای مثال جمعیت‌هایی از باکتری‌هایی که در معرض آنتی‌بیوتیک قرار گرفته‌اند، به طور شگفت‌انگیزی ویژگی‌هایشان را برای در امان ماندن و زندگی کردن تغییر می‌دهند. آنها به این خاطر این عمل را انجام می‌دهند که جهش‌های نادر، تغییراتی را در ماده ژنتیکی‌شان ایجاد می‌کند که اجازه مقاومت در برابر آنتی‌بیوتیک‌ها را به آن‌ها می‌دهد و بدین نحو بعضی از سلول‌ها که جهش یافته‌اند زنده می‌مانند در حالی که سلول‌های بدون آن جهش‌ها از بین می‌روند. بیشتر جمعیت‌های هر گونه منفرد مجموعه بزرگی از تغییرات ژنتیکی دارند زیرا سرعت خطا در همانندسازی از زن‌ها به طور کثی قابل توجه می‌باشد. این سرعت خطا در حضور اشعه مانند نور خورشید یا بعضی از سموم شیمیایی افزایش می‌یابد. پروژه‌های ژنومی حاضر

موانع موجود در این روش مانند دریافت زن‌های وارد شده در مکان‌ها و زمان‌های مناسب و صحیح در حال انجام است.

تغییرات در سلولی زمینه تکامل تدریجی می‌باشد

قابل توجه‌ترین ویژگی موجودات زنده توانایی آنها در تولید مثل می‌باشد. تولید مثل زیست شناختی به همراه انتخاب تکاملی برای طراحی یک بدن بسیار عملکردی دلیلی بر این موضوع است که خرنجک‌های نعل اسبی امروزی بیشتر از آنهایی که ۲۵۰ میلیون سال قبل بودند در یک دوره زمانی در دامنه‌های کوهستان‌های بتون در وایومینگ زندگی کرده‌اند. کوهستان‌های بتون در وایومینگ در حدود ۱۴۰۰۰ فوت ارتفاع داشته و هنوز این خرنجک‌ها در آن زندگی می‌کنند. هنوز خرنجک‌های نعل اسبی با یک دوره عمر حدود ۱۹ ساله، دقیقاً نیم میلیون بار از اجساد خود در طول آن دوره تولید مثل کرده‌اند. این ایده که ساختارهای زیست‌شناختی گذرا بوده و ساختارهای زمین شناختی پایدارند برخلاف واقعیت، صحیح می‌باشد. علی‌رغم دوره محدود شده زندگی فردی، تولید مثل به ما پتانسیلی برای بقاء و نامیرایی می‌دهد که یک کوهستان یا یک صخره ندارد.

در حالیکه بعضی گونه‌ها در دوره‌هایی در مدت زمان کمتر تغییر یافته‌اند ولی دیگر موجودات به نحوی شگفت‌انگیز در طول همان



جفت می‌توانند برای تولید نوع سومی از سلول که شامل ماده ژنتیکی هر کدام از سلول‌هاست با هم جفت شوند (شکل ۱.۶). اینگونه چرخه‌های جنسی زندگی اجازه می‌دهند که تغییرات سریع‌تر در وراثت ژنتیکی نسبت به آمیزش غیر جنسی روی دهد که منجر به سازگاریهای ارزشمندی شده و جهش‌های زیان‌آور به سرعت حذف می‌شوند.

ما از بگت سلول منفرد به وجود می‌آئیم

در سال ۱۸۲۷، یزشک آلمانی بنام کارل فون بائر کشف کرد که پستانداران از تخمکهای حاصل از تخمدان مادر به وجود می‌آیند. لقاح یک تخمک به وسیله یک سلول اسپرم، تخم را ایجاد می‌نماید که سلولی با قطر $200\mu m$ می‌باشد هر انسان از یک تخم ایجاد می‌شود که حاوی تمام دستورالعمل‌های ضروری برای ساخت بدن یک انسان شامل حدود 100 تریلیون (10^{14}) سلول است. رشد و نمو^(۱) با تقسیم تخمک لقاح یافته به دو، چهار و سپس هشت سلول شروع می‌شود که چنین خیلی ابتدایی را تشکیل می‌دهد (شکل ۱.۷). تکثیر سلول‌ها ادامه یافته و سپس تمایز^(۲) به انواع جداگانه سلول، باعث ایجاد هر بافتی در بدن می‌شود. یک سلول اولیه تخمک لقاح یافته (تخم) صدها نوع مختلف از سلول‌ها را تولید می‌نماید که در محتویات، شکل، اندازه، رنگ، تحرک و ترکیبات سطحی متفاوت می‌باشند. ما در فصول ۱۶ و ۲۲ ملاحظه خواهیم کرد که چگونه ژن‌ها و پیام‌ها تمایز سلولی را کنترل می‌نمایند.

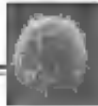
ساخت انواع متفاوتی از سلول‌ها، عضله، پوست، استخوان، نورون، سلول‌های خونی، برای ایجاد بدن انسان کافی نمی‌باشند. سلول‌ها باید به طور صحیح درون بافت‌ها، اندام‌ها و دستگاه‌ها قرار گرفته و سازمان‌یابی شوند. دو دست‌ما سلول‌های یکسانی دارند، ولی ترتیب متفاوت آن دو (تصویر آینه‌ای) برای عملکرد آنها حیاتی می‌باشند. به علاوه تعدادی از سلول‌ها اعمال مختلف و یا ساختارهای نامتقارن نشان می‌دهند، که اغلب این ویژگی، قطبیت^(۳) نامیده می‌شود. به خاطر قطبیت و عدم تقارن سلول‌ها، بافت‌هایی مانند جدار روده‌ها و ساختارهایی مانند دست‌ها و قلب نیز قطبی می‌شوند. ویژگی‌هایی که بعضی از سلول‌ها را قطبی می‌نمایند و این که چگونه این ویژگی‌ها ایجاد می‌شوند در فصول بعدی از جمله فصل ۲۱، بررسی خواهند شد.

تنوع ژنتیکی را در انسان‌ها مورد بررسی قرار داده‌اند. توالی ژنوم «انسان» که هم اکنون تعیین شده است فقط یک دیدگاه از میان میلیاردها می‌باشد. فهم تنوع ژنتیکی برای بررسی اینکه ما به طور متفاوت به بعضی از عفونت‌ها یا داروها پاسخ می‌دهیم ضروری می‌باشد و همچنین نشان‌دهنده این است که میراث ژنتیکی ما به همراه تجربه و یادگیری‌مان برای وجودآورن خصوصیات بی‌نظیرمان ضروری هستند.

تولید مثل موجودات به علت همسانسازی از سلول‌ها می‌باشند و این همسانسازی برای کنترل اندازه شکل، و سازمان‌یابی حیوانات باید دقیق باشد تا از موارد ناخواسته مانند سرطان پیشگیری نماید. سلول ماشینی است که می‌تواند از خودش رونوشت تولید کند در حالیکه ویروسی‌ها، نمی‌توانند این عمل را انجام دهند. همان طور که ما در فصول ۲۰ و ۲۱ مشاهده خواهیم کرد در چرخه سلولی یک سلول منفرد، محتویات لازم برای تقسیم به دو سلول وجود دارد و این چرخه توسط یک سری تبدیلات ظریف و مکانیسم‌های منع عبوری کنترل شده است. تولیدمثل سلول‌ها دقیقاً موضوعی از مرگ و زندگی می‌باشد.

حتی سلول‌های منفرد هم می‌توانند جنسیت داشته باشند

اگر ماده ژنتیکی هرگز تغییر نمی‌کرد یا مبادله نمی‌شد، هر فرد با آغازی از یک کلون جدید از افراد همراه بود و اعضای یک کلون همان قدرت و ضعف‌های ژنتیکی را دارا خواهند بود. آمیزش جنسی یک فرآیند آمیختگی تنوع ژنتیکی از دو فرد است که ایجادکننده افرادی جدیدی با ترکیبی از صفات متفاوت از هر کدام از والدین است که ممکن است برای بقا و تولیدمثل مفید باشد. همه کروموزوم‌ها به استثنای کروموزوم‌های جنسی به صورت دوتایی بوده و حاوی یک رونوشت از پدر و یکی از مادر است. نظر به این که هر جفت کروموزوم قطعاتی را در طول تشکیل تخمک‌ها و اسپرم‌ها با هم مبادله کرده‌اند ترکیبات جدیدی از ژن‌ها ایجاد می‌شود و در نسل بعدی به ارث می‌رسند که نشان‌دهنده تنوع تسریع یافته است. مزیت دیگر داشتن دو رونوشت از هر کروموزوم این است که یک ژن ضعیف از لحاظ عملکردی به وسیله رونوشت دیگر حمایت و پشتیبانی شده است. مخمر معمول و رایج به کار برده شده در تولید نان و آب جو، ساکارومایسیس سرویزیه است که تا اندازه‌ای به دفتات در این کتاب آورده شده است زیرا به عنوان یک موجود آزمایشگاهی مهم مطرح است. مخمرها مانند تعداد دیگری از موجودات تک‌سلولی، در نوع جفت دارند که به طور فرضی مثل گامت‌های نر و ماده اسپرم و تخمک‌ها (موجودات عالی می‌باشند دو سلول مخمر برخلاف نوع



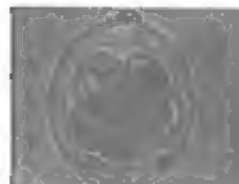
رشد و نمو ابتدایی جنینی



(a)



(b)

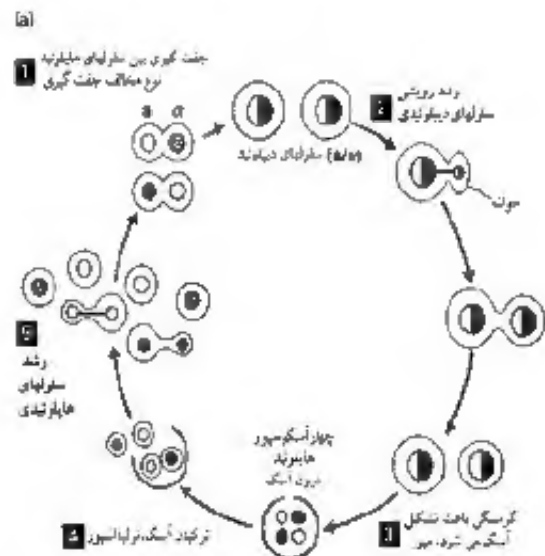


(c)

شکل ۱-۷ تعداد کمی تقسیمات اولیه سلول از یک تخمک لقاح یافته کل مراحل رشد را تعیین می‌کند. یک جنین توسعه یافته موش در مراحل (a) دوسلولی، (b) چهارسلولی، و (c) هشت سلولی نشان داده شده است. جنین توسط غشاهای محافظ احاطه شده است. مراحل مشابهی در رشد و نمو انسان در طول اولین روزهای بعد از لقاح نیز روی می‌دهد.

سلول‌های بنیادی، اساسی تشکیل بافت‌ها و اندام‌ها، پیشنهادی برای نرست‌های پزشکی

زیست‌شناسی سلول‌های بنیادی^(۱)، (سلول‌هایی که می‌توانند منجر به تولید انواع سلول‌ها و بافت‌های ویژه شوند) موضوع تحقیق جالبی را به وجود آورده است. ما می‌توانیم سلول‌های بنیادی را با انواع ساده‌تری از باکتری‌ها مقایسه نماییم. وقتی که یک سلول باکتریایی *E. coli* تقسیم می‌شود هر دو سلول دختری در حجم، اندازه، و شکل معادل و نسبتاً مشابه هم می‌باشند. در بعضی از باکتری‌های دیگر و در تعدادی موارد تقسیم سلول یوکاریوتی، دو سلول دختر از جهات مهمی متفاوت می‌باشند. با اینکه دو سلول ماده ژنتیکی یکسانی را خواهند داشت ولی ممکن است در اندازه، شکل و محتویات با هم تفاوت داشته باشند. سلول‌ها ممکن است سرنوشت‌های متفاوتی داشته



(b) (S. cerevisiae) جنین در

شکل ۱-۸ (شکل رنگی) مخمر ساکارومایسس سروریزه به صورت جنسی و غیرجنسی تولید مثل می‌نماید. (a) دو سلول متفاوت به نام‌های ۱ و ۲ می‌توانند آمیزش کرده و یک سلول 2n/2n را تولید کنند. ۱. سلول‌های ۱ و ۲ هابلوئید بوده و شامل یک رونوشت از هر کروموزوم می‌باشند. آمیزش، یک سلول دیپلوئید 2n/2n را حاصل می‌کند که شامل دو رونوشت از هر کروموزوم می‌باشد. در طول رشد رویشی، سلول‌های دیپلوئیدی به وسیله جفته‌زن می‌توزی تکثیر می‌یابند که یک فرآیند غیرجنسی می‌باشد. ۲. تحت شرایط گرسنگی، سلول‌های دیپلوئیدی نوعی از تقسیم سلولی به نام میوز را برای تشکیل آسکوسپورهای هابلوئیدی انجام می‌دهند. ۳. ترکین یک چهار اسپور هابلوئیدی آزاد می‌کند که می‌توانند شروع به رشد کرده و سلول‌های هابلوئیدی تولید نمایند. ۴. اینها همچنین می‌توانند به صورت غیرجنسی تکثیر یابند. (b) ۵. میکروگراف الکترونی از جفته زنی سلول‌های مخمر. بعد از هر جوانه زنی شکاف‌ها رها شده یک آسک در سمت چپ جایگاه جوانه زنی قرار گرفته و بنابراین شماری از جوانه‌های قبلی می‌توانند ظاهر شوند. سلول‌های نارنجی رنگ باکتری‌ها می‌باشند.



نوانایی در ساختن و دسکاری نمون‌های پستانداران در آزمایشگاه‌های مختار به فرجه‌های حدید پرسکی و همچنین نگرانی‌های اخلاقی و اجتماعی می‌شود برای مثال لقاح در آزمایشگاه، به بعدی از زوج‌های نابارور و نازا امکان بچهدار شدن داده است. در این تکنیک هسته‌هایی از اسپرم محبوب که به طور عادی قادر به لقاح یک تخمک نمی‌باشد استخراج می‌شود و این هسته‌ها به تخمک‌ها برریق می‌گردد سپس، تخمک‌های لقاح یافته حاصل در رحم مادر قرار داده می‌شوند.

در سال‌های اخیر، هسته‌های گرفته شده از سلول‌های حیوانات بالغ برای تولید حیوانات جنید به کار برده شده‌اند. در این شیوه هسته از یک سلول سوماتیک (بدنی) (مانند سلول خونی یا پوست) از یک حیوان دهنده به درون یک تخمک لقاح نیافته فاقد هسته یک پستاندار رانده می‌شود. در مرحله بعدی که در موش‌ها، گاو‌ها، گوسفندان، خوک‌ها و بعضی دیگر از حیوانات انجام شده است، تخمک حاوی هسته دهنده در درون یک دامادری کاشته می‌شود. نوانایی یک هسته دهنده در هدایت رشد و نمو یک حیوان کامل نشان دهنده این است که تمامی اطلاعات مورد نیاز برای زندگی در هسته‌های بعضی از سلول‌های بالغ ناقص‌اند. از این رو تمام سلول‌ها در یک حیوان تولید شده در یک مسیر، زن‌های تک‌سلول دهنده اصلی را دارا می‌باشند. به‌این حیوان حدید یک کلون ژنتیکی از دهنده می‌باشد (شکل ۱۸). به هر حال حیوان جنید ممکن است در نتیجه محیط و عوامل دیگر متفاوت باشد. به‌عنوان این فرایند می‌تواند کلون‌های متعددی را ایجاد نماید. هسته‌های گرفته شده از سلول‌های ES به طور استثنایی خوب کار می‌کنند. در حالی که هسته‌های قسمتهای دیگر بدن در مراحل بعدی زندگی به یک حیوانی کار می‌کنند. بیشتر جنین‌های تولید شده به وسیله این تکنیک به صیت نقایص تولد رنده می‌مانند. بنابراین هسته‌های دهنده ممکن است تمامی اطلاعات مورد نیاز را نقاشنه و یا هسته‌ها ممکن است فرایند کلونینگ آسیب دیده باشند. حتی آن دسته از حیواناتی که با این تکنیک زنده متولد شده‌اند به‌تجاری‌هایی مثل بیزی رودرس دارند. در مقابل فریسه‌گیری^(۲) از گیاهان، نوعی ارکلوینگ می‌باشد که به آسانی توسط باغبان‌ها، کشاورزان و تکنسین‌های آزمایشگاهی انجام شده است.

علاقه دانشمندان به آنس بسیار محدود شده است. عملات تمامی تقسیم‌بندی‌ها مختلف می‌مایند. ریز خطر و ریسک آن برای

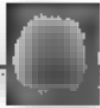
باشد، پس ممکن است به انواع متفاوتی از سلول‌های مغایر یافته تبدیل شوند. قسمتی که دو سلول دختر متفاوت را تولید می‌نماید بعضی اوقات به عنوان یک تقسیم سلولی نامتقارن توصیف شده است.

تقسیمات سلول بیایلی یک مورد ویژه‌ای از تقسیم نامتقارن می‌باشد. یکی از دو سلول دختر به سلول والدی شبیه بوده و دیگری یک مسیر مغایری مثل تبدیل شدن به یک سلول خونی را دارد. سلول والدی که یک سلول بیایلی نامیده می‌شود می‌تواند در چندین مسیر تقسیمی به تکثیر خودش ادامه داده و در هر تقسیم یک سلول خونی دیگری را تولید نماید. بیشتر بافته‌ها در بدن ما از سلول‌های بیایلی تشکیل می‌شوند. برای مثال، خون از سلول‌های بیایلی در مغز استخوان تولید می‌شود و تولید سلول‌های خونی جدید برای تمام دوره زندگی ادامه دارد. اس پدیده اغلب تحت موفقیت‌آمیز بودن پیوند مغز استخوان می‌باشد که برای درمان بیماری‌های سرطان که سلول‌های بیایلی خوشال در اثر درمان‌های سرطان سبب دیده‌اند به کار گرفته شده است. چیزی که پیوند شده است سلول‌های بیایلی می‌باشد. با این حال، سلول‌های بیایلی خونی فقط تعداد بیشتری از خود و سلول‌های خونی و به انواع سلول‌های دیگر را تولید می‌کنند. بنابراین هر بافت حداقل در طول دوره‌ای از رشد باید سلول‌های بیایلی خودش را داشته باشد. سلول‌های بیایلی برای هر بافت از سلول‌های بیایلی مستعدتری که توانایی تشکیل انواع متعدد سلول‌های بیایلی را دارند می‌باشند. وجود آندماند لوپس سلول‌های بیایلی در جنین‌های ابتدایی که در اینها تمامی سلول‌های دیگر مستعد تولید انواع سلول‌ها می‌باشند یافت شده‌اند.

در پستانداران، سلول بیایلی بهی، تخمک لقاح یافته است که سلول‌های جنینی ابتدایی که قادر به تشکیل تمام بافته‌های بدن می‌باشند را تولید می‌کند. این نوانایی به وسیله تشکیل دو قلوهای همسان روشن شده است که به طور طبیعی هنگامی که توده‌ای از سلول‌های تشکیل دهنده یک جنین ابتدایی به دو قسمت تقسیم می‌شوند رخ می‌دهد و هر کدام از آنها به یک حیوان واحد تبدیل می‌شوند. این بدن معنی است که سلول‌ها نمی‌توانند بیشتر وظایف یکی دهنده جنینی‌شان قبل از زمان تقسیم جنین، تقسیم پیدا کنند. هر سلول در مرحله هشت سلولی جنین موش، پستانسین می‌شود به هر قسمتی از حیوان کامل را دارد. سلول‌هایی با این مسیر به عنوان سلول‌های بیایلی جنینی^(۱) (ES) گزارش شده‌اند. هر چه که در فصل ۲۲ خواهیم اموصه، سلول‌های ES می‌توانند تحت شرایط مناسب در آزمایشگاه رشد کنند (کشت داده شوند) و به «خ متدومی از سلول‌های مغایر یافته تبدیل شوند».

1. Cloning

2. Embryonic stem cells



بخت می‌شود بگریزد و افع‌های حذیدی برای درمن‌های پیوند
سویی بکشاید

۱-۲ مولکول‌های بکت سلول

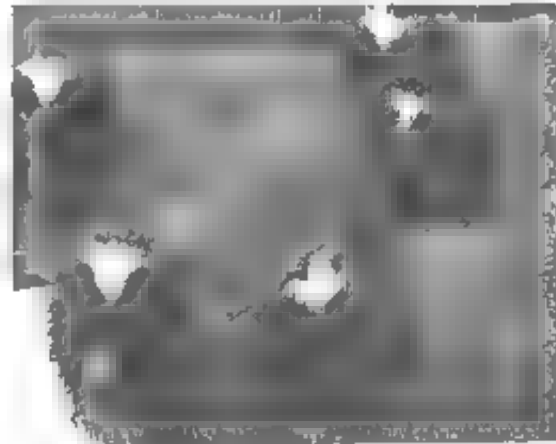
ریست‌شناسی سلولی - مولکولی، کشف کرده‌اند که چگونه تمامی
ویژگی‌های پرخته سلول نانی از رویدادهای مولکولی است. این
رویدادها عبارتند از: جمع مولکول‌های بزرگ، اتصال مولکول‌های
بزرگ به یکدیگر، اثرات کانالیسی که و، کش‌های شیمیایی ویزهای
را به پیش می‌برند، و رشد و توسعه اطلاعات حمل شده توسط
مولکول‌های بزرگ. ما در اینجا مهم‌ترین انواع مولکول‌هایی که
پایه‌های شیمیایی ساختار و عملکرد سلول را تشکیل می‌دهد مرور
می‌ماییم.

مولکول‌های کوچک حامل انرژی، ناقل پیام هستند، و ب ماکرومولکول‌ها در ارتباط می‌باشند

بیشتر حجم سلول یک سوپ، آبکی آمیخته شده با مولکول‌های
کوچک است. مثلاً، قندهای ساده، اسیدهای آمینه، ویتامین‌ها و یون‌ها
مثل یون‌های سدیم، کلسیم، کربن، یون‌های کلسیم می‌باشد. مکمل و
عضب‌های مولکول‌ها و یون‌های کوچک درون سلول به وسیله
سماری از پروتئین‌های غشایی سلول کنترل می‌شود. پمپ‌ها، انتقال
دهنده‌ها و کانال‌های یونی تقریباً تمام مولکول‌ها و یون‌های کوچک
را به درون و بیرون سلول و اندامک‌های آن جابجا می‌کنند (فصل

۱۱).

یکی از شناخته شده‌ترین و معروف‌ترین مولکول‌های کوچک،
آدنوزین تری فسفات (ATP) است که به آسانی انرژی شیمیایی
فابن دسرور در دو پیوند شیمیایی خود ذخیره می‌کند (شکل ۲۳)
را ملاحظه کنید. هنگامی که سلول قسمتی از این پیوندهای غی از
انرژی ATP را می‌نکند، انرژی آزاد شده می‌تواند یک فرایند
محتاج به انرژی مانند انقباض عضله یا یوستر پروتئین را تأمین
کند. برای به دست آوردن انرژی ساخت ATP، سلول‌ها،
مولکول‌های غذایی را تجزیه می‌کنند برای مثال، وقتی که هید به دی
اکسید کربن و آب تجزیه می‌شود انرژی ذخیره شده در پیوندهای
اصنی شیمیایی آن آزاد می‌شود و بیشتر این انرژی در ATP به دام
می‌افتد (فصل ۱۲). سلول‌های با کتریایی، گیاهی و جانوری همگی
می‌توانند به وسیله این فرایند ATP بسازند علاوه بر این گیاهان و



▲ شکل ۱-۸. پنج گوسفند یکسان که به طور ژنتیکی کلون شده‌اند.

یک جبین ابتدایی گوسفند به پنج گروه از سلول‌ها تقسیم شد و هر گروه به
طور جداگانه شبیه به فرآیند طبیعی تولید دوقلو به درون رحم یک مادر
کاشته شدند. در یک مرحله ابتدایی سلول‌ها قادرند با هم یکی شده و یک
جبین کامل را تشکیل بدهند. در مراحل بعدی رشد، سلول‌ها به صورت
مضاعفی محدود شده و می‌توانند این عمل را به مدت طولانی‌تر انجام
دهند. یک مسیر جایگزین برای کلون حیوانات، جایگزین کردن هسته‌های
جدید جبین تک‌سلولی با هسته‌های دهنده از سلول‌های تک‌گوسفند بالغ
می‌باشد. هر جبین به طور رتبیکی با جبین بالغی که هسته از آن فراهم شده
بود یکسان خواهد شد. درمدهای پایینی از جبین‌ها با این روش رده مانده
و حیوانات سالمی را به وجود می‌آورند. علاوه بر این تأثیر فراوان این
تکنیک‌ها بر روی حیوانات هرور به جویی شناخته نشده است.

جبین بالا است (هم‌چنین، بیشتر مردم معتقد نمی‌باشند که کمبودی
جدی از دوقلوها و سه‌قلوها وجود دارد). مریت و بهره علمی و پزشکی
کلونینگ، توانایی برای تولید انواع سلول‌های ویژه با منشاء سلول‌های
بنیادی بالغ یا جبینی است. با این عمل، انتقال هسته‌ای سلول
سوماتیک^(۱) (SCNT)، سلول‌هایی که در محیط کشت رشد کرده و
هرگز به درون یک جبین انتقال نیافته‌اند تولید می‌شود. علائق
دانستن‌تان در ایجاد جبین سلول‌هایی اطلاع از پیام‌هایی است که
می‌توانند پتانسیل ژن‌ها را برای تشکیل یک نوع سلول معین به هم
پیوند دهند. مریت و بهره پزشکی دیگر این سلول‌ها امکان درمان
شماری از بیماری‌ها است که در آنها انواع سلول‌ها آسیب دیده و
توانایی ترمیم رحم‌ها را به طور کامل از دست داده‌اند. این سلول‌ها
همچنین ممکن است برای آزمایش اثرات داروها با درمان‌های دیگر
معمد باشند. هرگاه سلول‌هایی با استفاده از یک هسته دهنده از یک
بیمار تولید شود، ویژگی‌های این سلول‌های تولید شده ممکن است به
آنها امکان دهد که از عدم قبول و رد که توسط سیستم ایمنی بیمار



می آوریم. از دیدگاه رژیم غذایی، اسیدهای آمینه «ضروری» شامل هشت اسید آمینه ای هستند که بدن توانایی ساختن و ندارد و باید آنها را از طریق غذا بدست آوریم. نوبیا و ذرت با همدیگر این هشت اسید آمینه را دارند و قنی که یک رنجبر اسید آمینه ای تشکیل می شود، به یک شکل پیچیده تا خورده و یک ساختار سه بعدی مشخصی را به خود می گیرد و به عملکرد خود متناسب می شود (شکل ۱-۹). بعضی از پروتئین ها شبیه به یکدیگر می باشند و بنابراین می توانند اعضای یک خانواده پروتئینی در نظر گرفته شوند. چند صدتایی از خانواده های پروتئینی ساخته شده اند. بیشتر پروتئین ها برای عملکرد در مکان های ویژه درون یک سلول طراحی می شوند و یا به درون محیط خارج سلولی می شوند (extra «بیرون»). مسیرهای پرکار سلولی تعیین می کنند که پروتئین ها به موقعیت های درون سلولی (intra «درون») مناسب انتقال یافته و یا ترشح شوند (مصول ۱۳ و ۱۴).

پروتئین ها می توانند به عنوان اجزای ساختاری یک سلول بکار گرفته شوند. برای مثال می تواند یک اسکلت درونی بسازد (مصول ۱۰، ۱۲ و ۱۸). آنها می توانند حسگرهای درجه حرارت، غلبه یون ها، یا دیگر ویژگی های سلول ها باشند همچنین می توانند مواد را به درون و بیرون عشا یا پلاسمایی انتقال دهند (مصول ۱۱). پروتئین ها می توانند بخش آمرومی داشته باشند که باعث می شود واکنش های شیمیایی بسیار سریع تر از آن هایی که بدون کمک این کاتالیزهای پروتئینی روی می دهند پیش بروند (مصول ۳). پروتئین ها می توانند به یک زن ویژه متصل شده، آن را به حالت روشن یا خاموش در بورد (فصل ۷). آنها می توانند پیام های خارج سلولی باشند که از یک سلول برای ارتباط با سلول های دیگر ره شده اند. یا پیام های درون سلولی، که اطلاعات را درون سلول حل می کند (مصول ۵ و ۱۶). پروتئین ها می توانند موتورهای باشند که پیرامون مولکول های دیگر به حرکت در آمده و انرژی شیمیایی (ATP) را برای انجام کارهای دیگر بسوزانند. (مصول ۱۷ و ۱۸).

چگونه ۲۰ اسید آمینه می توانند تمام پروتئین های مختلف مورد نیاز برای انجام این وظایف مختلف را تشکیل دهند؟ این امر در نگاه اول غیرممکن به نظر می رسد، اما اگر یک پروتئین شاخص طوری در حدود ۴۰۰ اسید آمینه داشته باشد، امکان ۲۰^{۴۰۰} توانی مختلف پروتئینی وجود دارد حتی به فرض این که تعدادی از آنها به طور عملکردی یکسان، نابایدار، یا از جهات دیگر محدودیت داشته باشند ولی، شمار نامحدودی از پروتئین ها ممکن است خوب باشند. پس ممکن است سؤال شود که چگونه تعدادی از

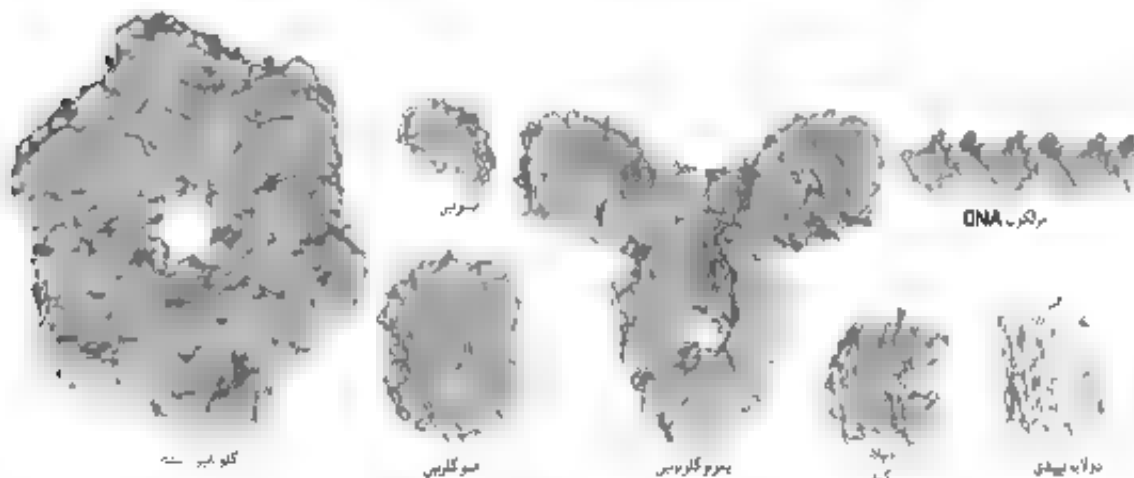
تعداد کمی از موجودات دیگر می تواند انرژی دور جوشید و برای تشکیل ATP در فرایند فتوسنتز به نام بسازند.

مولکول های کوچک دیگر به عنوان حامل پیام هم در درون و هم در بین سلول ها عمل می نمایند مانند پیام هایی که غشایهای سلولی بیهیاری را هدایت می نمایند (مصول ۱۵ و ۱۶). عکس العمل بدن نسبت به یک حادثه ترسناک ناشی از تولید این نوعی است. این نوعی مولکول هورمونی کوچکی است که با سطح جنگ و گریز را به جریان در می آورد. اقدامات مورد نیاز برای جنگ یا گریز توسط صربان های عصبی که با کمک نوروترانسمیترها و انواع پیام های مولکولی کوچک از معر به عضلات جریان می یابند به پیش برده می شوند که در فصل ۲۲ در مورد آنها بحث خواهیم کرد.

بعضی از مولکول های کوچک (مولوسرها) بر سوپ سلولی می توانند به هم متصل شده و پلیمرها را بوجود آورند. (شکل ۲-۱ را ملاحظه کنید). سلول ها به نوع پی مر بزرگ شامل پی ساکاریدها، پروتئین ها و اسیدهای نوکلئیک را تولید می نمایند که به طور عمومی ساکرومولکول نامیده می شوند. برای مثال قندهای ساده (مولوساکاریدها)، مولوسر به کار رفته برای تشکیل پی ساکاریدها می باشند. این ساکرومولکول ها اجزای ساختاری مهمی برای دیواره سلول های گیاهی و اسکلت حشرات می باشند. یک پلی ساکرید معمولاً یک رنجبره حسی یا شعله در از تکرار واحدهای قندی یکسان می باشد. از اسرو تعداد واحدها یک رنجبره اطلاعاتی را حمل می کند. با این حال، هرگاه واحدها یکسان نباشند ترتیب و نوع واحدها اطلاعات اضافی را حمل می نمایند همانطور که در فصل ۶ خواهیم دید. بعضی پی ساکاریدها پیچیدگی اطلاعاتی بیشتری را به همراه رمر حسی ساخته شده از واحدهای مختلف یک توانی ویژه را بدن می دهند این ویژگی شاخص ترین ویژگی دو نوع دیگر، ساکرومولکول های بنی بی پروتئین ها و اسیدهای نوکلئیک می باشد.

پروتئین ها نقش ساختاری در سلول دارند و بیشترین وظایف سلولی را انجام می دهند

ساختارهای مختلف و پیچیده، پروتئین ها را قادر می سازد که عملکردهای متعددی را انجام دهند. سلول ها ۲۰ اسید آمینه مختلف را در رنجبره حسی برای تشکیل یک پروتئین به همدیگر متصل می کنند (شکل ۲-۱۴ را ملاحظه کنید). معمولاً دانسته طول پروتئین ها ۱۰۰ تا ۱۰۰۰ اسید آمینه می باشد اما بعضی پروتئین ها خیلی کوتاه تر و بقیه خیلی بلندتر هم می باشند. ما اسیدهای آمینه را توسط سر آنها از مولکول های دیگر و یا توسط محربه پروتئینی به دست



شکل 1.9 پروتئین‌ها در اندازه، شکل، و عملکرد بسیار متفاوتند. این مدل‌های سطحی در دسرس (۱)، بیان‌کننده بعضی پروتئین‌های مرسیم سده در یک معیاس عمومی به چندین منظره اشکار و شکاف کوچک روی سطح می‌باشد. هر پروتئین یک شکل سه بعدی ساخته شده (کنفورماسیون) دارد که توسط چندین میانس‌شیمیایی بحث شده در فصل ۲ و ۳ پدیدار شده است. پروتئین‌های شن داده شده شامل اریپرها، گلوتمین استار و ادیلاز کیناز، یک آنتی‌بادی (ایمونوگلوبولین)، یک هورمون (انسولین) و حامل اکسیژن خون (هموگلوبین) می‌باشد. مدل‌های یک قطعه از اسید نوکلئیک DNA و یک ناحیه کوچک از دو لایه بیبیدی که غشای سلولی را تشکیل می‌دهد (فصل ۱۳) را ملاحظه کنید. ارتباط عمیق این ساختارها را در مناسجه به پروتئین‌های شاخص شای می‌دهد.

اکسین (5×10^{-8}) به طور قابل ملاحظه‌ای متفاوت می‌باشد.

اسیدهای نوکلئیک: رهرهای اطلاعاتی برای ساخت پروتئین‌ها در زمان و مکان صحیح و به همراه دارند

اطلاعات مربوط در مورد چگونگی، ریس و مکان تولید یک نوع پروتئین در ماده ژنتیکی (پلی‌مری که دئوکسی ریبونوکلئیک اسید (DNA) نامیده می‌شود) حمل شده است. ساختار سه بعدی DNA شامل دو رشته مارپیچ بلند که حول یک محور فرضی پیچیده‌اند می‌باشد که یک مارپیچ دوگانه را تشکیل می‌دهد. رشته‌های DNA از مونومرهایی که نوکلئوتید نامیده می‌شوند تشکیل شده‌اند؛ نوکلئوتیدها اغلب با نام بازها معرفی می‌شوند زیرا در ساختارشان بازهای آلی حلقوی دارند (فصل ۴).

چهار نوکلئوتید مختلف، A، T، C و G، آنتها به آنتها در یک رشته DNA به هم متصل شده‌اند، طوری که بحث‌های هاری در درون این مارپیچ قرار گرفته‌اند. هر مارپیچ، گونه DNA یک ساختمان ساده دارد هر کجا که یک رشته یک A دارد، رشته دیگر یک T دارد و هر C به یک G جهت شده است (شکل ۱-۱۰). این جهت مکیلی از دو رشته آندر قوی و محکم است که اگر رشته‌های مکمل از هم جدا شوند، آنها به طور خودبخودی در شرایط صحیح

مولکول‌های پروتئینی یک سلول، جودشان را نگهداری و اداره می‌کنند برای پاسخ به این سؤال حازه بدهید که یک سلول شاخص یوکاریوتی مانند یک همانوسیت (سلول کبدی) را در نظر بگیریم. این سلول تقریباً مکعبی، با $15 \mu\text{m}$ ($1.5 \times 10^{-5} \text{cm}$) طول هر وجه، حجمی معادل $3.4 \times 10^{-15} \text{cm}^3$ (یا میلی‌لیتر دارد. به فرض این که چگالی یک سلول 1.0g/ml باشد، وزن سلول $3.4 \times 10^{-15} \text{g}$ خواهد بود. از آنجایی که پروتئین‌ها تقریباً ۲۰ درصد وزن یک سلول را تشکیل می‌دهند بنابراین وزن کل پروتئین‌های سلولی $7 \times 10^{-16} \text{g}$ می‌باشد. میانگین وزن مولکولی یک پروتئین محمور بر حدود $57,000 \text{ (g/mol)}$ می‌باشد، با فرض اینکه، این شاخص پروتئین‌های یوکاریوتی باشد، ما می‌توانیم شمار کل مولکول‌های پروتئینی هر سلول کبدی را با استفاده از وزن کل پروتئین‌ها و عدد آوگادرو، تعداد مولکول‌های یک ترکیب شیمیایی در هر مول (6.02×10^{23}) محاسبه نمائیم که برابر با $7/57 \times 10^4$ خواهد بود. برای انجام این محاسبه، یک مرحله بیشتر لازم است. زیرا یک سلول کبدی در حدود ۱۰۰۰۰ پروتئین مختلف دارد؛ بنابراین یک سلول به طور میانگین نزدیک به یک میلیون مولکول از هر نوع پروتئین دارد. در حقیقت فراوانی پروتئین‌های مختلف از پروتئین ساختارن کمیاب نظیر گیرنده انسولین (۲۰۰۰۰ مولکول) تا پروتئین ساختاری فراوان



حیبه‌های متعدد فعالیت ژن، شامل ساختار کروموزوم و پایداری و پردازش RNA داشته‌اند. در چندین مورد RNAهای کوچک (به طور ۲۰-۲۰۰ نوکلئوتید) به طور ویژه ساختار و عملکرد کروموزوم، پایداری مولکول‌های بلندتر RNA و ترجمه مولکول‌های mRNA را به پروتئین تنظیم می‌نمایند.

بسیاری موجودات راه‌هایی را برای کنترل رمن و مکان رونویسی ژن‌ها دارا می‌باشند. برای مثال تقریباً تمام سلول‌های بدن انسان مجموعه‌ای کامل از ژن‌های انسانی می‌باشند، اما در هر نوع سلول فقط بعضی از این ژن‌ها فعال یا روشن بوده و در صاحب پروتئین بکار می‌روند. این پدیده دلایل این موضوع است که چرا سلول‌های کبدی بعضی از پروتئین‌هایی را تولید می‌نمایند که سلول‌های کلیه تولید نمی‌نمایند و بالعکس. با این حال، تمثالی از سلول‌ها می‌تواند به وسیله روشن یا خاموش نمودن ژن‌های ویژه به پیام‌های خارجی یا تغییرات شرایط حارحی پاسخ دهند و به موجب آن گنجینه پروتئینی‌شان با نیازهای رایج تطبیق یابد می‌کند. از این دو کنترل فعالیت ژنی بستی که اتصال فاکتورهای رونویسی به DNA دارد که به نواحی خاصی از DNA اتصال یافته و به عنوان مبدل‌هایی، رونویسی ژن‌های ویژه را فعال کرده و یا مهار می‌کند، نقش ۷.

فاکتورهای رونویسی آنقدر با دقت طراحی شده‌اند که قادر می‌باشند به ترتیب نقیم به نواحی تنظیمی فقط چندین ژن از هزاران ژن موجود در DNA سلول متنص شوند به طور معر به یک پروتئین متصل‌شونده به DNA توالی‌های کوتاه DNA ای را که در حدود ۶-۱۲ جفت باز طول دارد تشخیص می‌دهد. یک قطعه از DNA حاوی ۱۰ جفت باز یا بوجه به اینکه هر موقعیت می‌تواند هر چهار نوکلئوتید را داشته باشد می‌تواند 4^{10} توالی ممکن {۱۰۴۸۵۷۶} داشته باشد. پس فقط چند یکی از روشت از هر توالی در DNA سلول نامبر کننده مهار و فعالیت ژن خواهد شد. چندین روش‌ها را یک نوع فاکتور رونویسی به طور هماهنگ می‌تواند مجموعه‌ای از ژن‌ها را به طور هماهنگ تنظیم نماید البته اگر مکان اتصال برای آن فاکتور رونویسی در مجموعه ژنی وجود داشته باشد. فاکتورهای رونویسی اغلب به صورت کمپلکس‌های چند پروتئینی کار می‌کنند که حداقل بیش از یک پروتئین در ویژگی و انتخاب ژن‌های تنظیم شده مشارک می‌کند. در موجودات پیچیده، صدها فاکتور رونویسی مختلف برای تشکیل یک سیستم کنترل بسیار مناسب که ژن‌های صحیح را در سلول‌های صحیح در زمان‌های مناسب فعال می‌کنند به کار گرفته شده‌اند. مونکول‌های RNA ای کوچک می‌توانند با تنظیم

دمائی و مکان به یکدیگر متنص خواهند شد. از پروتئین‌های اسید نوکلئیک برای تعیین یک رشته مورد نظر بی‌نیاز نیست. می‌تواند برای مثال، اگر یک رشته تخلیص شده و به یک‌های از یک کاعده متصل شود و کاعده بر یک محلولی که حاوی رشته مکمل دیگر است قرار داده شود، دو رشته باهم جفت خواهند شد حتی اگر محلول حاوی رشته‌های دیگر باشد که جفت نمی‌شوند.

اطلاعات ژنتیکی حمل‌شده توسط DNA در توالی و ترتیب حص نوکلئوتیدها در طول یک رشته قرار گرفته است. اطلاعات DNA به واحدهای عملکردی مجزایی بنام ژن‌ها تقسیم شده است، که به طور شاخص حدود ۵۰۰۰ تا ۱۰۰۰۰۰ نوکلئوتید طول دارند. بیشتر باکتری‌ها چندین هزار ژن دارند؛ انسان‌ها در حدود ۲۰۰۰۰ تا ۲۵۰۰۰ ژن دارند. ژن‌هایی که دستورالعمل ساخت پروتئین‌ها را حمل می‌کنند به طور عمومی شامل دو قسمت هستند. یک ناحیه رمزدهی‌کننده که توالی اسیدهای آمینه یک پروتئین را تعیین می‌نماید و یک ناحیه تنظیمی که کنترل کننده زمان و مکان ستر پروتئین است.

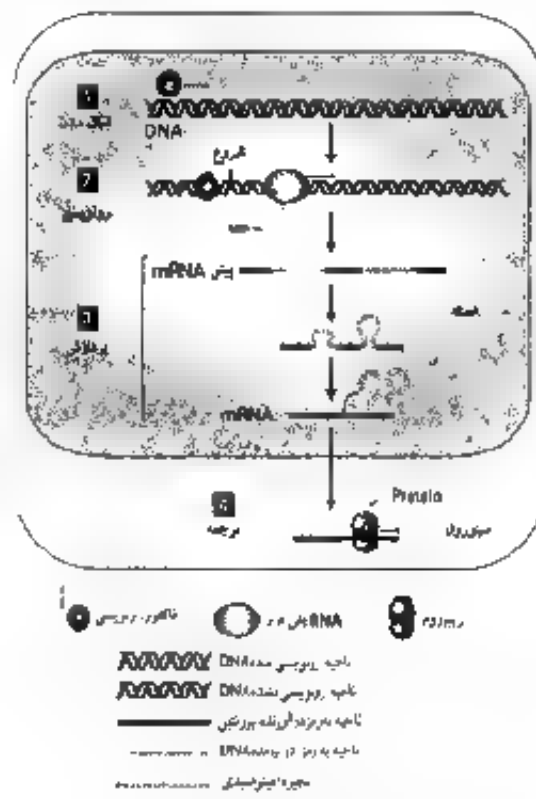
سلول‌ها از دو فرایند برای انتقال اطلاعات DNA به پروتئین استفاده می‌کنند (شکل ۱-۱). در فرایند ابتدایی که رونویسی نام دارد، ناحیه رمزدهی‌کننده یک ژن است که به یک اسید نوکلئیک (RNA تک‌رشته‌ای رونویسی می‌شود. انرژی بزرگی بنام RNA پلی‌مراز، اتصال نوکلئوتیدها را در یک رنجیره RNA یا استفاده از DNA به عنوان الگو کاتالیز می‌نماید. در سلول‌های یوکاریوتی، محصول RNA ابتدایی به یک RNA پیامبر کوچک‌تر (mRNA)، پردازش می‌شود، که به سیتوپلاسم انتقال می‌یابد. ریبوزوم که ماشین مولکولی بزرگ متشکل از RNA و پروتئین می‌باشد فرایند دوم را که ترجمه نامیده می‌شود انجام می‌دهد، در طول ترجمه، ترجمان ریبوزومی و ارتباطات دقیق اسیدهای آمینه با یکدیگر به وسیله توالی mRNA که آن‌ها براساس رمز ژنتیکی جهانی دیکنه شده است صورت می‌گیرد. ما احتیای سلول را که رونویسی و ترجمه انجام می‌دهد به طور مفص با جزییات بیشتر در فصل ۴ بررسی می‌نماییم.

علاوه بر نقش RNA در انتقال اطلاعات، آن‌ها هسته به سیتوپلاسم آن می‌تواند چارچوبی را برای ساخت یک ماشین مولکولی بکار برد. برای مثال، ریبوزوم چهار رنجیره RNA دارد که بیش از ۵۰ پروتئین برای ساخت یک مرحم اطلاعات ژنتیکی mRNA و سنتزکننده دقیق و کارای پروتئین مشارکت می‌نمایند. R۶۹ همچنین یک نقش قابل ملاحظه‌ای در تنظیم



▲ شکل ۱-۱۰ DNA شامل دو رشته مکمل می‌باشد که برای تشکیل یک مارپیچ دوگانه به دور هم پیچیده‌اند (چپ مارپیچ دوگانه به وسیله پیوندهای صمیم هیدروژنی بین بازهای A و T و C و G پایدار شده است) (راست) در طول رونویسی، دو رشته از هم جدا می‌شوند و به عنوان الگوهای برای تولید رشته‌های مکمل به کار می‌روند. پیوندهای هیدروژنی دو رونویس از مارپیچ دوگانه اصلی می‌باشد که هر کدام حاوی یکی از رشته‌های اولیه (اصلی) و یک رشته دخیتر (مکمل) جدید می‌باشد.

► شکل ۱-۱۱ اطلاعات رمز شده در DNA توسط یک فرآیند چندمرحله‌ای به زنجیره‌های اسید آمینه‌ای پروتئین‌ها تبدیل شده است. مرحله ۱: فاکتورهای رونویسی به نواحی تنظیمی ژن‌های ویژه متصل می‌شوند و آن‌ها را کترن فعال می‌کند. مرحله ۲: به دنبال تجمع کمپلکس شروع چند پروتئینی و اتصال این کمپلکس به DNA RNA پدیساز رونویسی از یک ژن فعال شده را در یک مکان ویژه در جایگاه شروع آغاز می‌نماید. پدیساز در طول DNA حرکت کرده و با استفاده از یکی از رشته‌های DNA به عنوان الگو، نوکلئوتیدها را به هم متصل کرده و یک پیش mRNA تک رشته‌ای تولید می‌کند. مرحله ۳: رونویس برای برداشت زنجیره‌های غیر تک رشته‌ای پردازش می‌شود. مرحله ۴: در یک سلول یوکاریوتی، RNA یک بالغ (mRNA) به سیتوپلاسم حرکت می‌کند. سپس به ریبوزوم‌هایی اتصال می‌یابد که زنجیره‌های اسید آمینه را به یک زنجیره خطی تشکیل می‌دهد.



ژنوم درون کروموزوم‌ها بسته‌بندی شده است و در طول تقسیم سلول همانندسازی می‌شود.

بیشتر DNA سلول‌های یوکاریوتی در هسته قرار گرفته و به طور گسترده‌ای در ساختارهای مشخص به نام کروموزوم (تصل ۶) تا جورده‌اند. هر کروموزوم شامل یک مولکول DNA خطی واحد همراه با پروتئین‌های مشخص می‌باشد. در سلول‌های پروکاریوتی، بیشتر یا تمام اطلاعات ژنتیکی در یک مولکول DNA

تولید محصول و پایداری رونویس‌های ژن اثراتی بر بین ژن نداشته باشند، بر بعضی موارد RNAهای کوچک ممکن است با مکانیسم‌هایی، بیشتر یا تمام ژن‌ها را تنظیم کنند که البته این مکانیسم‌ها هنوز کشف نشده است.



اسان فقط DNA میتوکندریایی را از مادرش به ارث می‌برد (میتوکندری از تخمک حاصل می‌شود به از اسپرم) اشکال مجزای یک DNA میتوکندریایی ویژه می‌تواند برای ردیابی اجناده مادری بکار گرفته شود کروپلاست‌ها، اندامک‌هایی که فتوسنتز را در گیاهان انجام می‌دهند، نیز ژنوم‌های حلقوی دارند. حدس بر این است که هم کروپلاست‌ها و هم میتوکندری‌ها از هم‌ریست نرومی مشتق شده‌اند، به این صورت که باکتری‌ها درون سلول‌های یوکاریوتی وارد شده و به طور هم‌ریستی در آنها زندگی کرده و در نهایت میتوکندری‌ها و کروپلاست‌ها را بوجود آورده‌اند.

به نظر می‌آید DNAهای حلقوی کروپلاستی و میتوکندریایی از ژنوم‌های باکتریایی سرچشمه گرفته باشند، که آنها نیز معمولاً حلقوی هستند با این حال ژنوم این دو اندامک، ژن‌های باکتریایی کمی در در می‌باشند.

جهش‌ها ممکن است خوب، بد، یا خنثی باشند

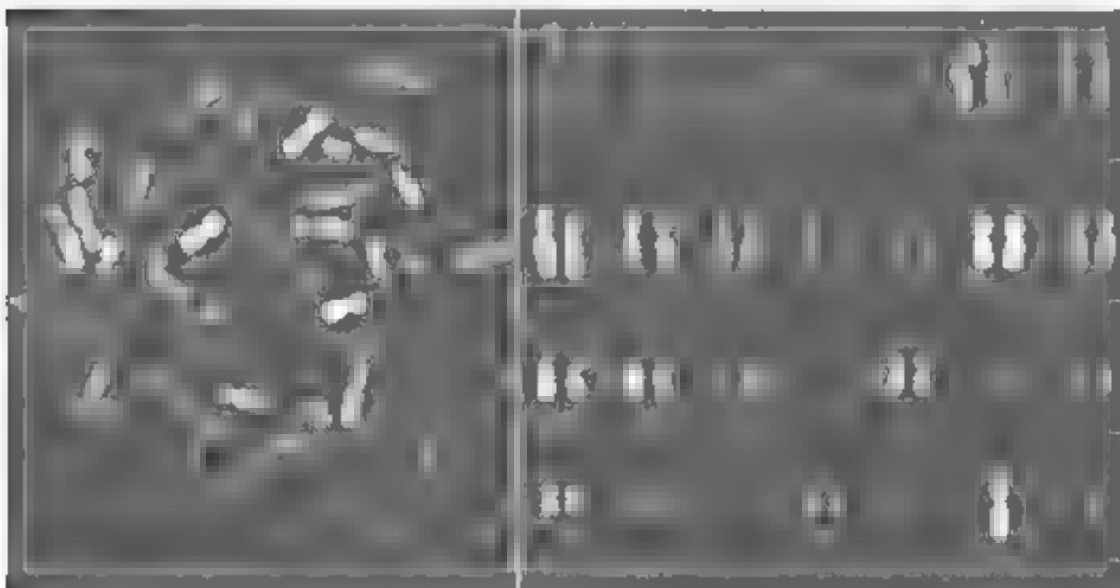
حیاتی‌ا اشکالات به طور خودبخودی در طول همانندسازی DNA روی می‌دهد و باعث تغییراتی در توالی نوکلئوتید می‌شود. تغییرات یا جهش‌ها همچنین می‌توانند از اشعه‌ای که باعث آسیب به ریحیره نوکلئوید می‌شود یا از سموم شیمیایی، مثل سموم موجود در دود سیگار که منجر به ایجاد خطاهایی در طول فرایند همانندسازی DNA می‌گردند حاصل شوند (هصل ۲۵). جهش‌ها در اشکال مختلف وجود دارند. جایگزینی ساده یک نوکلئوتید با دیگری، حلقه دخول یا معکوس شدن یکی از میلیون‌ها نوکلئوتید در DNA یک کروموزوم، و جابه‌جاشدگی یک فاصله از DNA از یک کروموزوم به دیگری در تولیدمثل جنسی حیوانات مانند انسان، جهش‌های موجود در سون‌هایی که به طور بالقوه در تولیدمثل مشارکت می‌نمایند، مثل سول‌های رده جنسی (زایا) شامل تخمک اسپرم، و سلول‌های پیش‌ساز آنها، به ارب می‌رسند. سلول‌هایی از بدن که بر رد و وند مشارکت نمی‌نمایند سلول‌های سوماتیک نامیده می‌شوند. جهش‌هایی که در این سون‌ها رخ می‌دهند هرگز به ارث نمی‌رسند، اگرچه این جهش‌ها ممکن است در پیدایش سرطان مشارکت نمایند. گیاهان یک تقسیم جد بین سول‌های رده زایا و سوماتیک دارند، از ابرو تعدادی از سول‌های گیاهی در هر دو حریث می‌توانند عمن کنند.

رن‌های جهش‌یافته که پروتئین‌های تغییر یافته را رمزدهی

حلقوی واحد که حدود یک مایستر طول دارد قرار گرفته‌اند؛ این مولکول در ناحیه مرکزی سون که چندین بار به روی خودش ت می‌خورد قرار می‌گیرد (شکل ۱-۲۵) را ملاحظه نمایند). ژنوم یک موجود کل DNA ن موجود را در بر می‌گیرد به استثنای تخمک و اسپرم، هر سلول انسل طییمی ۲۶ کروموزوم دارد (شکل ۱-۱۲). بییمی از آنها از مادر و بییمی دیگر از پدر به ارث می‌رسند.

هر وقت یک سلول تقسیم می‌شود، یک ماشین همانندسازی جدید و بییمی بزرگ بنام ریلپروم دورشته DNA مدیریت می‌را در کروموزوم‌ها را هم جفت می‌کند و هر رشته را به عنوان الگو برای تجمیع نوکلئوتیدها به یک رشته مکمل به کار می‌برد (شکل ۱-۱۰) را ملاحظه نمایند). نتیجه ایجاد یک جفت ماریج دوگانه می‌باشد که هر کدام شبیه DNA توالیه هستند DNA پیمرار مسئول اتصال نوکلئوتیدها به یک رشته DNA می‌باشد؛ انرژی دیگر ریلپروم در فصل ۴ توصیف شده‌اند طراحی مولکولی DNA و ویژگی‌های قابل ملاحظه ریلپروم روشب سریع و بسیار صحیح، تامل می‌نماید. تعدادی از مولکول‌های DNA پیمرار به طور هماهنگ کار کرده و هر کدام قسمتی از یک کروموزوم را کپی می‌کنند. ژنوم کامل مگس میوه که در حدود 1.2×10^8 نوکلئوتید طول دارد می‌تواند در عرض سه دقیقه همانندسازی شود با علت صحت همانندسازی، تقریباً تمامی سلول‌ها در بدن ما دستورات ژنتیکی یکسانی را حمل کرده و ما می‌توانیم موهی قهوه‌ای مادر و چشم‌های آبی پدر را به ارث ببریم. یک مثال تقریباً برجسته از کنترل ژن شامل غیرفعال شدن یک کروموزوم کامل در جنس ماده انسان می‌باشد. رن دو کروموزوم X دارند در حالی که مردان یک کروموزوم X و یک کروموزوم Y دارند که زن‌های متدوتی نسبت به کروموزوم X دارد، در عین حال زن‌های موجود بر روی کروموزوم X باید، به طور برابر در سول‌های ماده (XX) و سول‌های بر (XY) فعال شوند. برای کسب این بدان، یک نسخه از کروموزوم X در سون ماده به طور شیمیایی تغییر یافته و به یک ماده خبی کوچک که جسم بار^(۱) نامیده می‌شود مراهم شده است. جسم بار غیرفعال است و هرگز رونویسی نمی‌شود.

به طور تعجب برانگیزی، ما مقداری از مواد ژنتیکی را محصوراً ر مادرین به ارث می‌بریم. این مواد ژنتیکی مربوط به DNA حلقوی موجود در میتوکندری‌ها می‌باشند میتوکندریها اندامک‌هایی در سول‌های یوکاریوتی هستند که ATP را به وسیله انرژی آزاد شده ر شکسب مواد غذایی سسر می‌کنند میتوکندری‌ها شامل چندین روشب از ژنوم‌های DNA خودسان می‌باشند که بعضی از پروتئین‌های میتوکندریایی را رمزدهی می‌کنند (هصل ۶). چون هر



شکل ۱۴-۱ (شکل رنگی): کروموزوم‌ها می‌توانند برای تشخیص آسان رنگ آمیزی شوند. یک انسان طبیعی از تعداد موفوریک ۲۲ جفت کروموزوم جداگانه دارد. یک تمندار هر جفت از مادر و تنادای دیگر از پدر به ارث می‌رسد (چپ). یک گستره کروموزومی از یک سلول پس از بیست و سه میوز، که کروموزوم‌ها کاملاً مبراکم شده‌اند. این آماده‌سازی با عویل رنگ آمیزی متصل شده به رنگ فلورسنت حاصل شده است که اجازه می‌دهد هر ۲۲ جفت کروموزوم و کروموزوم‌های X و Y در رنگ‌های متفاوت به هنگام مشاهده با میکروسکوپ فلورسنت ظاهر شوند. این تکنیک فلورسنت مرکب دو رنگه‌ای (هیریدزاسیون) درجا^۱ (M-FISH) بعضی اوقات رنگ آمیزی کروموزومی نامیده می‌شود (فصل ۶). (راست) کروموزوم‌های موجود در سمت چپ به صورت خط و بررسی‌اس اندازه مرتب شده‌اند. این آزمایش کاربوسپ نامیده می‌شود در شکل بالا وجود کروموزوم‌های X و Y جیسیت فرد را به عنوان بر مشخص کرده است.

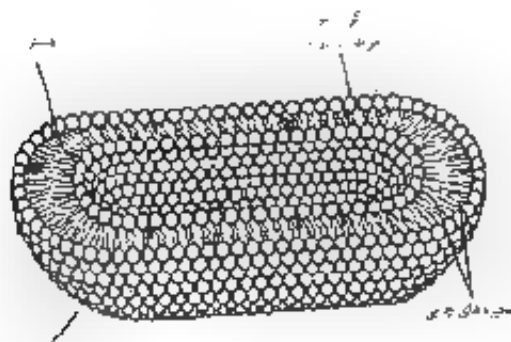
عیر عملکردی ممکن است یک نقش اصلی در تکامل داشته باشد که منجر به خلق ژن‌های جدید یا نوالی‌های طبیعی جدید برای کمرب‌ر‌های موجود می‌گردد. بری مثال، نظر به این که جایگاه‌های اتصال برای فاکتورهای رونویسی شاخص فقط ۱۲-۱۰ نوکلئوتید طول دارند، تعداد کمی از جهش‌های تک نوکلئوتیدی ممکن است یک قطعه غیر عملکردی DNA را به یک جایگاه تنظیمی اتصال پروتئین تبدیل کنند.

سیاری از DNA‌های غیر ضروری هم در پروکاریوت‌ها و هم در پروکاریوت‌ها از نوالی‌های بسیار تکرار شونده‌ای که می‌تواند از یک مکان در نوم به جای دیگر حرکت نماید تشکیل شده‌اند. این عناصر متحرک DNA می‌توانند روی ژن‌ها پرش (جابجاشدگی) کنند و باعث آسیب به ژن شوند. این بعضی اوقات آن‌را تعال می‌کنند. عموماً

می‌کنند یا آن دسته از ژن‌هایی که می‌توانند به طور صحیح کنترل شوند باعث ایجاد شماری از بیماری‌های ارثی می‌شوند. برای مثال، کم خون سلول داسی شکل، حاصل یک جابجایی نوکلئوتیدی در ژن هموگلوبین است، هموگلوبین پروتئینی است که اکسیژن را در سلول‌های فرمر خون حمل می‌کند. بهر یک اسیدآمینه متوسط جهش ایجاد شده در سلول داسی شکل، توانایی سلول‌های فرمر خون برای حمل اکسیژن از شش‌ها به بافت‌ها را کاهش می‌دهد. پیشرفت‌های اخیر در تمییز جهش‌های ایجادکننده بیماری‌ها و در فهم این که چگونه آن‌ها بر روی عملکردهای سلول تأثیر می‌گذارد. حملات جالبی را بری کاهش اغلب نژات از بین برنده آنها ارائه می‌نماید. نوالی نوم انسان نشان می‌دهد که یک سبب جینی بزرگ از DNA به RNA رونویسی شده و با هیچ عملکرد طبیعی آشکاری ندارد. جهش در این نوالی عموماً هیچ تأثیر خوب یا بدی را ایجاد نمی‌کنند. با این حال، جهش‌های حشی در DNA



شده و سیالیت ایجاد کنند. این سیالیت به سلولها این اجازه را می‌دهد که به‌عبارت شکل یافته و حتی حرکت نمایند. وی با این حال اتصال بعضی از پروتئین‌های غشایی به مولکول‌های دیگر درون یا بیرون سلولی حرکت جانبی آنها را محدود می‌کند. در فصل ۱۰ و ۱۱ در مورد غشاها و اینکه آنها چگونه مولکولها را عبور می‌دهند بیشتر می‌آموزیم.



شکل ۱-۱۲ (شکل رنگی) فست آبکی درون سلولها به وسیله فضای پلاسمایی، متشکل از یک پوسته دولایه‌ای از فسفولیپیدها احاطه شده‌اند. مولکول‌های فسفولیپید با زنجیرهای اسید چرب (حوضه موج‌دار متشکی، جهت‌گیری شده به درون و گروه‌های سر عطف‌خور در آب (کره‌های سفید) مشخص شده‌اند. بنا براین هر دو طرف غشا به وسیله قسمت سر پوشیده شده‌اند که به طایر عمده حاوی فسفات‌های باردار بوده و با محیط آبکی بیرونی و بیرونی سلول تماس برقرار کرده‌اند. تمام غشاهای ریسی همگی ساختار پایه‌ای دولایه فسفولیپیدی دارند. کلسترول (قرمز) و پروتئین‌های مختلف (مثالی داده نشده) در غشای دولایه فرو رفته‌اند. فضای واقعی درونی یک سلول بسیار بیشتر از حجم اشغال شده توسط غشای پلاسمایی در این شکل است.

کنترل و فضاهای درونی اندامک‌ها را لحاظ اسیدیته، ترکیب یونی و محتوای پروتئینی از یکدیگر و از قسمت خارجی سلول متفاوت می‌باشد. برای مثال، ترکیب نمک‌ها در بیرون سلول اغلب به‌طور مؤثری از آنچه که در قسمت بیرون است متفاوت می‌باشد. در نتیجه این تفاوت‌ها زیر بواحی‌های هر قسمت از سلول کار مربوط به خود را داشته و رو به‌هم رفته کار یک سلول را انجام می‌دهند (فصول ۱۰، ۱۲ و ۱۳). عملکردهای بی‌نظیر و زیربواحی‌های قسمت‌های مختلف سلول در نتیجه پروتئین‌هایی می‌باشد که در غشاهای سلول یا درون آنها قرار گرفته‌اند.

برش به غشای به‌محاطه آنناحتی موجود میرسد روی می‌دهد. عناصر متحرک که اولین بار در گیاهان کشف شدند، مسئول گوناگونی رنگ برگ‌ها و نوع طرح‌های رنگی ریا در ریشه‌های درخت هستند می‌باشند. عناصر متحرک یا پرش به درون و بیرون از ریشه‌هایی که تجمع رنگدانه را به هنگام رشد و نمو کنترل می‌کنند باعث الگوهای رنگی ظاهر می‌شوند. بعداً عناصر متحرک در باکتری‌ها هم یافت شدند که متأسفانه، ژن‌های لازم برای مقاومت به آنتی‌بیوتیک را برانگیز می‌کنند.

عناصر متحرک به آرامی در روم در روند تکامل سرگرم شده و یک ویژگی جهشی ژنوم موجودات امروزی را بوجود آورده‌اند. آنها به طور شکستناپذیری، ۳۵ درصد ژنوم انسان را شامل می‌شوند. بعضی از عناصر متحرک DNA انسان‌ها کپی‌هایی (اغلب جهشی‌یافته و آسیب‌رسان) از ژنوم‌های ویروس‌هایی هستند که قسمتی از چرخه زندگی‌شان را به صورت قطعه‌ای از DNA درج شده در DNA سلول می‌گیرند. می‌توانیم بپایان این ما در کروموزوم‌های خود ریشه‌های ژنتیکی بسیاری‌های عفونی بیاکانایی را حمل می‌کنیم. عنصر متحرک DNA که رورگاری فقط به عنوان نگارهای مونوکونی تلقی می‌شدند حال در تکامل موجودات عالی به‌طور قابل ملاحظه‌ای اهمیت پیدا کرده‌اند (فصل ۱۳).

۱-۳. فعال سلولها

در اصل هر سلول به‌سانگی یک قسمت از یک جزء درونی ابکی می‌باشد که توسط یک غشای سطحی (غشای پلاسمایی) از محیط خارجی جدا شده است. این غشای سطحی از جریان آزاد مولکول‌ها به درون و بیرون معائنات به عمل می‌آورد. علاوه بر این همانطور که ذکر شد سلول‌های یوکاریوتی غشاهای درونی وسیعی دارند که در قسمت‌های مختلف اندامک‌ها تقسیم می‌شوند. هر قسمت ویژگی‌ها و محتوایی مانند پروتئین‌های اختصاصی یا یک pH معین دارد که برای کار آن مناسب یافته است. غشاء پلاسمایی و دیگر غشاهای سلولی به‌طور اولیه از دولایه مولکول فسفولیپیدی تشکیل شده‌اند. این مولکول‌های دو قسمتی یک انتهای آبدوست (هیدروفیل) و یک انتهای آب‌گریز (هیدروفوب) دارند. انتهای آبدوست دولایه فسفولیپیدی یک غشاء به‌عنوان سلول بیرونی جهت‌گیری می‌کند و نهادهای دیگری در قسمت بیرونی محصور شده و به نام افتاده‌اند (شکل ۱-۳). مقادیر کمی از لیپیدهای دیگر مانند کلسترول و فسفادی ر انواع پروتئین‌ها درون چارچوب فسفولیپیدی قرار گرفته‌اند. مولکول‌های لیپیدی و بعضی از پروتئین‌ها می‌توانند در سطح غشاء



بیشتر ویژگی‌های ساختاری و عملکردی سلول‌ها وابسته به پروتئین‌ها می‌باشد. بنابراین برای سلول‌هایی که به طور صحیح کار می‌کنند، پروتئین‌های بیشماری باید از محل سنتز به مکان‌های مناسب‌شان انتقال داده شود (فصول ۱۲ و ۱۸). بعضی از پروتئین‌ها روی ریبوزوم‌های آزاد در سیتوپلازم ساخته می‌شوند. با این حال پروتئین‌های ترشح شونده از سلول و بیشتر پروتئین‌های عشاوی، بر روی ریبوزوم‌های متصل به شبکه آندوپلاسمی^(۱) (ER) ساخته می‌شوند. این اندامک هم پروتئین‌ها و هم چربی‌ها را تولید کرده، پردازش نموده و به بیرون انتقال می‌دهد. رنجیره‌های پروتئینی تولید شده در ER به کمپلکس گازی انتقال یافته، و در آنجا متحس تغییرات بیشتری می‌یوند. پروتئین‌هایی که در این مسیر حرکت می‌کنند شامل توانایی‌های کوتاه اسید آمینه‌ای یا رنجیره‌های قندی متصل (الیکوساکاریدها) می‌باشند که به عنوان نشانه‌هایی برای جهت‌یابی پروتئین‌ها به مقاصد صحیح‌شان بکار می‌روند. این نشانه‌ها عملکرد دارند زیرا آنها به وسیله پروتئین‌های دیگر تشخیص داده شده و به س‌ها متصل می‌شوند و به این ترتیب پروتئین‌ها را به بخش‌های مختلف سلول هدایت می‌کنند.

سلول‌های جانوری محیط خارجی و باطات خود را خودشان می‌سازند

ساده‌ترین حیوانات تک‌سلولی در ژلای از پروتئین‌ها و پی‌ساکاریدها که ماتریکس خارج سلولی نامیده می‌شوند فرو رفته‌اند. سلول‌ها خودشان این مواد را تولید و ترشح می‌نمایند. بنابراین محیط خودشان را تولید می‌کند (فصل ۱۹). کلارن، فراوان‌ترین پروتئین ویژه در سمبله جانوری، یک جزء اصلی ماتریکس خارج سلولی در بیشتر بافت‌ها می‌باشد. در حیوانات ماتریکس خارج سلولی، سلول‌ها را آغشته می‌نماید یک ماتریکس ویژه با جرم بنام بازال لامینا (عشای پایه) لایه صمعه مانند زمینه‌ای محافظت کننده لایه‌های سلولی بوده و به سلول‌ها کمک می‌نماید که از بقیه قسم‌ها به طور فاس ملاحظه‌ای دور بمانند. سورها در بافت‌های حیوانی به وسیله مولکول‌های چسبندگی سلول (CAMs) که در عشا‌های سطحی‌شان قرار دارد به هم چسبیده شده‌اند. بعضی از مولکول‌های چسبندگی سلول، سلول‌ها را به یکدیگر متصل می‌کنند؛ انواع دیگر به ماتریکس خارج سلولی متصل می‌شوند و یک واحد چسبده را تشکیل می‌دهند. سلول‌های گیاهی علی‌سامن تعداد

می‌توان تصور کرد که بخش‌های مختلف سلول به عنوان یک کارخانه اختصاصی عمل کرده و منجر به عملکرد موفق سلول می‌شوند. بیشتر کار سلولی به وسیله ماشین‌های مولکولی انجام می‌شود که بعضی در سیتوپلازم قرار گرفته، بعضی به اسکلت سلولی متص می‌شوند و بعضی در اندامک‌های گوناگون قرار دارند. ما در اینجا به طور کاس مطالب اصلی سلول‌ها را مرور می‌نماییم.

سلول مولکول‌ها و ساختارهای بشماری را می‌سازد و از بین می‌برد

سلول به عنوان کارخانه شیمیایی، شمار فراوانی از مولکول‌های پیچیده را از ترکیبات شیمیایی ساده تولید می‌کند. تمام این کار سنتزی به وسیله انرژی شیمیایی استخراج شده از قندها و چربی‌ها و یا نور خورشید (در مورد سلول‌های گیاهی) که در ATP، شکل رایج انرژی در جهان دجیره شدت، تقویت می‌شود (شکل ۱-۱۴). در سلول‌های حیوانی و گیاهی، اکثر ATP به وسیله ماشین‌های مولکولی بزرگی که در دواندامک قرار گرفته‌اند یعنی میوکسری‌ها و کلروپلاست‌ها، تولید می‌شود. ماشین‌های مشابه برای تولید ATP در عشا‌ی پلاسمایی سلول‌های باکتریایی وجود دارند. مسسه کلروپلاست و میتوکسری احتمالاً از باکتری‌هایی است که به درون سلول‌های یوکاریوتی وارد شده‌اند (فصل ۱۲).

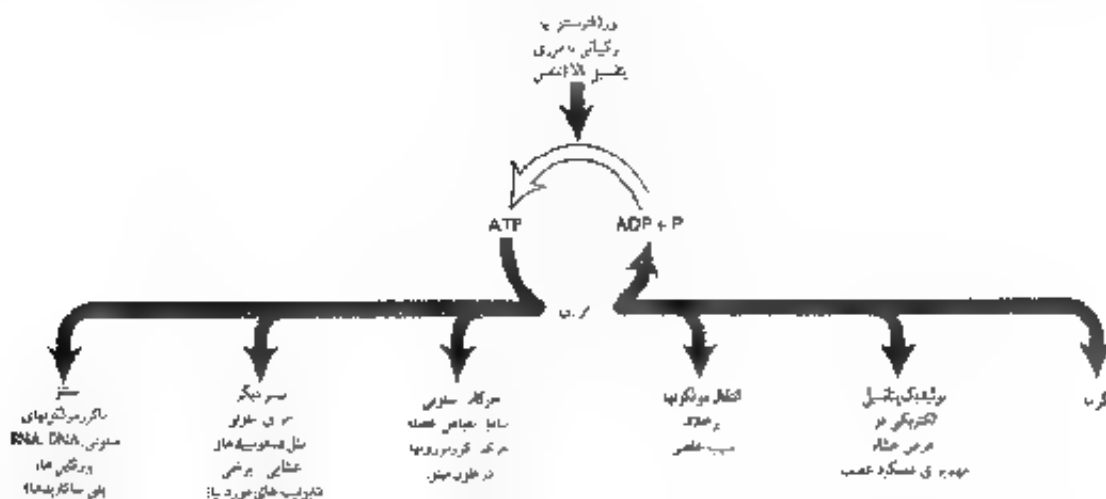
نم عشا‌ی ما به طور مستقیم یا غیرمستقیم، توسط سلول‌های گیاهی استفاده کننده از نور خورشید برای ساخت ماکرومولکول‌های پیچیده در طول فتوسنتز ایجاد شده‌اند. حتی مدت اعماق زمین هم از تجربه مواد گیاهی مشتق شده‌اند.

سلول‌ها به هنگام نیاز به مولکول‌های کوچک می‌دانند قسمت‌های فرسوده را خود تجربه کنند و دوباره وارد چرخه کنند. این وسیله بر عهده لیزوزوم‌ها (اندامک‌های آبافته شده یا آنزیم‌های تجربه کننده) واگذار شده است. هست نیروی بیوروم pHی در حدود ۵ دارد که تقریباً ۱۰۰ برابر اسیدی‌تر از pH سیتوپلازم می‌باشد. pH پایین به تجربه مواد به وسیله آنزیم‌های بیورومی کمک می‌نماید، آنزیم‌های مربوط طوری طراحی شده‌اند که در آن pH فعالیت دارند. برای ایجاد محیطی با pH پایین، پروتئین‌هایی در عشا‌ی لیزوزومی قرار گرفته‌اند که یون‌های هیدروژنی را با استفاده از انرژی ATP به درون لیزوزوم پمپ می‌کنند (فصل ۱۱). لیزوزوم‌ها در کار پاکسازی سلول با پراکسیزوم‌ها همکاری می‌نمایند. این اندامک‌های کوچک برای تجربه اجزاء لیپیدی عشا‌ها و سموم مصر مختلف نیز اختصاصی شده‌اند.

۱. Endoplasmic reticulum



تبدیل انرژی درونی انرژی رستی



شکل ۳-۱. ATP شایع‌ترین مولکول استفاده‌شده توسط سلول‌ها برای به‌دام‌انداختن و انتقال انرژی است. ATP از ADP و فسفات معدنی (P_i) توسط اتوسس در گیاهان، به وسیلهٔ تجربهٔ غذا و چربی‌ها در بیشتر سلول‌ها تشکیل یافته است. انرژی آزاد شده توسط شکافت (هیدروژن) P_i از ATP، تعدادی از فرایندهای سلولی رده‌راه می‌تواند.

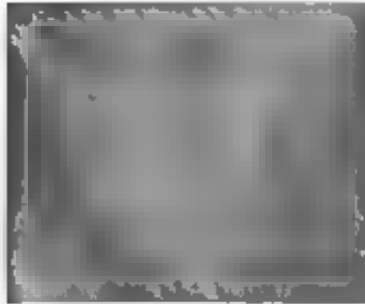
منفردی ایجاد می‌کند سه نوع از فیلامان‌های پروتئینی، در قالب شبکه‌ها و بسته‌های سازمان یافته، اسکلت درونی سلول‌های حیوانی را تشکیل می‌دهد (شکل ۱-۱۵). اسکلت سلولی، عشا یا اسکلت سلول‌های حیوانی را از شکل بدن به حالت کروی (فصل ۱۰) باز می‌دارد؛ این اسکلت همچنین در جبهش سلولی و انتقال درون سلولی وریکول‌ها، کروموزوم‌ها و ماکرومولکول‌ها (فصول ۱۷ و ۱۸) عمل می‌نماید. اسکلت سلولی می‌تواند از طریق سطح سلول به ماتریکس خارج سلولی یا اسکلت سلولی سلول‌های دیگر متصل شود و بنابراین به تشکیل بافت‌ها کمک نماید (فصل ۱۹).

سبب فیلامان‌های اسکلت سلولی پلیمرهایی محلول از ریزوآدهای پروتئینی می‌باشد. سیستم‌های ماهرله‌ای که تجمع و عدم تجمع اسکلت سلولی را تنظیم می‌نماید، به نحوی کنترل‌کنندهٔ شکل سلول می‌باشد. در بعضی از سلول‌ها اسکلت سلولی نسبتاً پایدار است، اما در بقیه به طور پیوسته تغییر شکل می‌دهد. انقباض اسکلت سلولی در بعضی از قسمت‌های سلول و رشد آن در قسمت‌های دیگر، می‌تواند تغییراتی ایجاد نماید که باعث جبهش سلول شود. برای مثال، یک سلول می‌تواند در جایی که به یک سطح و یا به سلول‌های دیگر متصل می‌شود گسترش یابد و سپس

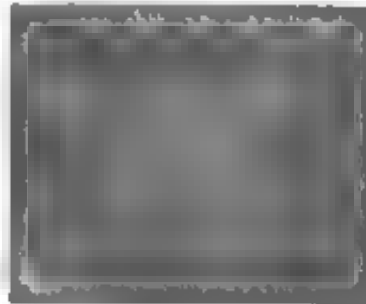
سمت‌گیری از این مولکول‌ها می‌باشد؛ در عوض، سلول‌های گیاهی به وسیلهٔ پیوستگی وسیع دیواره‌های سلولی سلول‌های مجاور به سختی و به شدت به یکدیگر متصل شده‌اند. سیتورون‌های مجاور سلول‌های حیوانی یا گیاهی اغلب به وسیلهٔ رابط‌های مشابه از لحاظ عملکردی اما متفاوت از نظر ساختاری که در حیوانات ارتباطات شگافدار و در گیاهان پلاسمودسما تا نامیده می‌شوند به هم مرتبط شده‌اند. این ساختارها به سلول‌ها اجازه می‌دهد تا مولکول‌های کوچک مثل مواد غذایی و پیام‌ها را مبادله کنند و باعث تسریع عملکرد سلول‌ها در پاسخ‌ها شوند.

سلول‌ها تغییر شکل داده و حرکت می‌نمایند

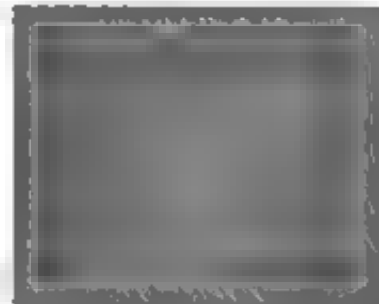
سلول‌ها به خاطر داشتن سیتواسکلت (اسکلت سلولی)، تغییر شکل داده و حرکت می‌کنند. اسکلت سلولی، نیرویی را برای حرکت محبوبات سلولی فراهم می‌کند. همانطور که بدن ما به اسکلت محب و یک مجموعه‌ای از عضلات قاع کشش بر دارد، سلول‌ها نیز فیبرهای اسکلتی سخت و موتورهای پروتئینی تولیدکنندهٔ نیرو را دارا می‌باشند. اگرچه سلول‌ها بعضی اوقات کروی هستند، آنها به طور معمول به علت ناشی اسکلت درونی و اتصالات خارجی اشکال



فیلامانهای حد واسط



میکروتوبولها



میکروفیلانها

شکل ۱۵-۱ (شکل رنگی): سه نوع فیلامان اسکلت سلولی که درون سلولها به طور اختصاصی توزیع شده‌اند. سه منظره از یک نوع سلول یک هیروپلاسما کشیده شده در محلی سه آنی بلای مختلف قرار داده شده‌اند. هر آنی بلای به طور اختصاصی به موجودهای تشکیل دهنده یک نوع فیلامان مشخص منقبض می‌شود. هر آنی بلای به طور سیمایی به یک رنگ (سبز، آبی، یا قرمز) فلورسنت منقبض شده‌اند. مشاهده سلول رنگ آمیزی شده در یک میکروسکوپ فلورسنت، موقعیت فیلامانی منقبض به یک آنی بلای رنگی ویژه را نشان می‌دهد. در این مورد، فیلامانهای حد واسط با رنگ سبز، میکروتوبولها با رنگ آبی، و میکروفیلانها با رنگ قرمز مشاهده می‌شوند. هر سه سیستم رشته‌ای در شکل و جیس‌های سلولها مشارکت می‌کنند.

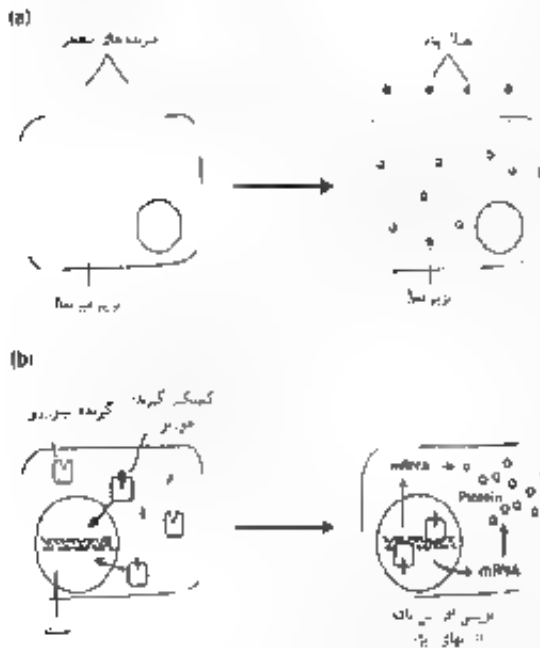
شیمیایی ساده کوچک، گزرها، پروتئینها، یور و جیش‌های مکانیکی می‌باشند. سلول پروتئین‌های گیرنده زیادی را برای دریافت پیامها و مسیرهای استاندانهایی را برای انتقال آنها به درون سلول برای ارائه یک پاسخ مناسب دارا می‌باشند. در یک زمان معین یک سلول قادر است فقط بعضی از پیام‌های اطراف را حس نماید و به پیامهای تغییر یافته یا گذشت زمان پاسخ دهد. در بعضی موارد دریافت یک پیام اولیه توسط سلول با پاسخ به یک پیام بعدی متفاوت در یک مسیر ویژه همراه می‌باشد.

تعبیوت در محیط بیرونی، یک اثر پس یا کاهش در یک ماده غذایی ویژه یا میزان یور و پیامهای دریافت شده در سلولهای دیگر، اطلاعات خارجی که سلولها باید پردازش کنند را ارائه می‌نماید. سریع‌ترین پاسخ به پیامها عموماً مستلزم تعبیرات در موقعیت یا فعالیت پروتئین‌های پیش موجود می‌باشند. برای مثال، آنژی بعد از آنکه شما یک وعده غذایی عسل از کربوهیدرات می‌خورید، گلوکز به درون جریان خون شما وارد می‌شود. افزایش گلوکز خون توسط سلولهای بنای پانکراس حس می‌گردد که به وسیله آزاد شدن هورمون انسولین ذخیره شده به آن پاسخ می‌دهد. پیام انسولین در جریان خون باعث می‌شود که انتقال دهنده‌های گلوکز در مستویلاسم سلولهای عضلانی و چربی به سطح سلول حرکت کند و شروع به وارد کردن گلوکز به درون این سلولها نماید. همچنین سلولهای کبدی گلوکز را از طریق انتقال دهنده‌های متفاوت جذب می‌کنند. هر دو سلول کبدی و عضلانی، یک مسیر پیام‌رسانی درون سلولی به وسیله اتصال انسولین به گیرنده‌های سطح سلول، فعالیت آنزیم مورد

حس سلول در انبساط دیگر سلول منقبض شود. همین امر باعث حرکت رو به جلوی سلول می‌شود. فرایند مذکور به خاطر تغییرات هماهنگ بر اسکلت سلولی روی می‌دهد. سلولها می‌توانند در سرعتی معادل ۲۰ میکرومتر در ثانیه حرکت کنند. جیش سلولی در طول رشد و نمو جیشی حیوانات چند سلولی به هنگام تشکیل ماهیها و در طول بلوغ برای دفاع بر ضد عفونت‌ها، برای انتقال مواد غذایی، و برای بهبود زخمها به کار می‌رود. حرکت سلولی منفشی در رشد و توسعه گیاهان چندسلولی ابعاد می‌نمایند زیرا سلولهای گاهی جدید به وسیله تقسیم سلولهای حاضر، دارای دیواره‌های سلولی مشترک تولید شده‌اند. یک نتیجه دیگر از فرایند بالا وابستگی نمو و توسعه گیاهی به طولین سس سلولی و نه جیش سلولها را یک موقعیت به موقعیت دیگری می‌باشد.

سلولها اطلاعات را حس و پس ارسال می‌کنند

یک سلول رنده به طور پیوسته محیط اطراف خود را بررسی می‌کند و فعالیتها و ترکیبات ترکیباتش را بر طبق آن تعدیل می‌کند. سلولها همچنین به وسیله پیامهای ارسالی خود که توسط سلولهای دیگر دریافت می‌شود ارتباط برقرار می‌کنند. این قبیل پیامها فقط درون یک موجود ویژه بلکه بین موجودات مختلف نیز متداول می‌باشند. برای مثال بوی گلایی پیام مبین بر وجود یک منبع غذایی برای ما و دیگر حیوانات است و همچنین مصرف یک گلایی به وسیله یک حیوان به توزیع دانه‌های گلایی کمک می‌نماید. هر یک از اینها دارای پیامدهای بکار گرفته شده توسط سلولها شامل مواد



شکل ۱.۱۶ پیام های خارج سلولی به طور عمومی باعث یک تغییر در فعالیت پروتئین های از قبل موجود یا در مقادیر و انواع پروتئین هایی که سلول ها تولید می کنند می شود. (a) اتصال یک هورمون یا مولکول پیام رسانی دیگر به گیرنده های ویژه خود می تواند یک مسیر سیگنال را فعال کند که فعالیت یک پروتئین از قبل موجود را افزایش یا کاهش می دهد. به پیش برین، برای مثال، اتصال انسولین به گیرنده های خود در غشای پلاسمایی سلول های کبد و عضله منجر به فعالیت گلیکولیز است. یک آنزیم کمیدی در سنتز گلیکوژن از گلوکز می گردد (b) گیرنده های هورمون های استروئیدی در درون سلول و نه روی سلول قرار گرفته اند. کمپلکس های گیرنده هورمون، رونویسی از ژن های هدف ویژه را فعال می کنند که منجر به افزایش تولید پروتئین های کد شده توسط آن ژن ها می شود. سنتزی از پیام ها نیز که به گیرنده های روی سطح سلول متصل می شوند، توسط مسیرهای پیچیده تری، با اثر بر ریس ژن عمل می کنند.

کنترل رونویسی بیان ژن اولین مرحله در پاسخ باکتری رودهای E. coli به منابع متفاوت قندی می باشد. سلول های E. coli به طور ترجیحی گلوکز را به عنوان منبع قندی استفاده می کنند اما می توانند در مواقع بحرانی یا لاکتوز هم رنده بمانند این باکتری ها هم از یک برادرند^(۱) پروتئینی متصل شونده به DNA و هم از یک همال کننده^(۲) پروتئینی متصل شونده به DNA برای تغییر سرعت رونویسی سه ژن مورد نیاز برای متابولیسم لاکتوز وابسته به

نیاز برای ساخت گلیکوژن، (بیمبر بزرگ گلوکز) را به پیش می برد (شکل ۱.۱۶). نتیجه خالص این پاسخ های سلولی کاهش سطح گلوکز پس شما آب و گلوکز اضافی به صورت گلیکوژن ذخیره می شود و سلول های شما می توانند از آن به عنوان منبع از گلوکز وقتی که شما یک وعده غذایی را برای دانی یک از پیش حذف می کنید (مستور حالت باشد) استفاده نمایند.

توانایی سلول ها برای فرستادن و پاسخ به پیام ها برای شد و نمو حیاتی می باشد. تعدادی از پیام های مهم شد و نمو، پروتئین های مرسته نویدی به وسیله سلول های ویژه در رهن ها و مکان های ویژه در یک موجود توسعه یافته می باشد اغلب یک سلول دریافت کننده چندین پیام را در تعیین چگونگی رفتار، برای مثال، در مسیر به یک نوع بافت ویژه، گسترش یک فرایند برای مرگ، برای برگشت یک پیام تأیید کننده (بله، من اینجا هستم) یا برای مهاجرت یکپارچه می نماید.

عملکرد حدود نیمی از پروتئین ها در انسان ها، گرم های پهن، محتر و چندین موجود یوکاریومی دیگر، بر پایه آنالیزهای نوایی های ژنومی پیش بینی شده اند (فصل ۴). این قبیل آنالیزها آشکار کرده اند که حداقل ۱۰ درصد پروتئین ها در عملکرد یوکاریوت ها به صورت پیام های خارج سلولی ترشحی، گیرنده های پیام یا پروتئین های نقل پیام برون سلولی عمل می کنند. پروتئین های پیام رسانی در درون سلول، در طول یک سیگنال از مجموعه ای از مراحل اوج پاسخ ویژه سلولی مانند افزایش سنتز گلیکوژن عبور می کنند به طور وضوح به مرسانی و انتقال پیام از فعالیت های اصلی سلول ها می باشد.

سلول هایی که به تاجار با تغییر مواجه می شوید بیان ژن شان را تنظیم می نمایند

سلول ها علاوه بر تعدیل فعالیت پروتئین های موجود اغلب به غیر چگونگی و برای پیام های سلول های دیگر توسط تغییر مقدار یا نوع پروتئین های خود پاسخ می دهند بیان ژن، فرایندی که به طور سنتزی اطلاعات ژنتیکی را خوانده و استفاده می کند، به طور عمومی صحیح رونویسی که اولین مرحله در تولید پروتئین هاست کنترل می شود. در این روش سلول ها می توانند یک mRNA ویژه ای را به دست آورند که به پروتئین مرسته شده توسط آن mRNA احتیاج است. به دست آوردن این انرژی را در به حداقل می رسانند. با این حال، یک mRNA، فقط اولین مرحله از روندهای تنظیم شده است که با هم دیگر یک محصول پروتئینی فعال از یک ژن را



مسیرهای انتقال پیام متفاوتی را به پیش می‌برد که همچنین منجر به تغییراتی در رونویسی ژن‌های ویژه می‌شود (اصول ۱۵ و ۱۶). اگرچه این مسیر به ترکیبات متفاوتی نیاز داشته و پیچیده‌تر از آنهایی می‌باشد که پیام‌های هورمون‌های استروئیدی را انتقال می‌دهند ولی ایده عمومی یکسان می‌باشد.

سلول‌ها رشد کرده و تقسیم می‌شوند

همانطور که قبلاً بحث شد، تولیدمثل در قلب ریست‌شناسی می‌باشد؛ صخره‌ها نوید مثل انجام نمی‌دهند. تولیدمثل موجودات وابسته به تولیدمثل سلول‌ها می‌باشد ساده‌ترین نوع تولیدمثل. تقسیم یک سلول «والد» به دو سلول «دختر» می‌باشد. این پدیده به عنوان قسمتی از چرخه سلول روی می‌دهد. چرخه سلولی مجموعه‌ای از وقایع است که یک سلول را بوسیله فرایندی که می‌تواند نامیده می‌شود برای تقسیم آماده می‌سازد. چرخه سلول یوکاریوتی به طور عمومی به صورت چهار مرحله ارائه شده است (شکل ۱۰۱۷). کروموزوم‌ها و DNA حمل شده توسط آنها در طول فاز S (سنتر) همانندسازی می‌شوند. کروموزوم‌های همانندسازی شده در طول فاز M (میوز) که در آن هر سلول دختر حاصل شده دارای یک کپی از هر کروموزوم در طول تقسیم سلول است از هم جدا می‌شوند. فازهای G1 و S به وسیله دو مرحله وقفه، فاز G1 و G2، از هم جدا شده‌اند. در طول این دو فاز وقفه mRNA و پروتئین ساخته می‌شوند. در موجودات تک‌سلولی، هر دو سلول دختر (ولی به همیشه) همانند سلول والد می‌باشند. در موجودات چندسلولی، سلول‌های بسیاری می‌توانند باعث ایجاد دو سلول متفاوت شوند که یکی از آنها شبیه سلول والد و دیگری شبیه به آن نیست. چنین تقسیم سلولی نامتقارنی برای تولید انواع مختلفی از سلول‌ها در بدن حیاتی و مهم می‌باشد (فصل ۲۱).

در طول رشد چرخه سلولی به طور پیوسته و مداوم تنظیم می‌شود و سلول‌های دختر که به تازگی تشکیل شده‌اند فوراً در مسیر خودشان به مرحله میوز وارد می‌شوند. تحت شرایط بهیبه و مطلوب باکتری‌ها می‌توانند هر ۳۰ دقیقه یک بار به دو سلول دختری تقسیم شوند یا این سرعت در یک ساعت یک سلول باکتری به چهار سلول تبدیل می‌شود و در یک روز تعداد سلول‌ها بیشتر از 10^{14} عدد می‌شوند، که وزن خشک آنها در حدود ۲۵ گرم خواهد شد یا این حال تحت شرایط طبیعی، رشد نمی‌تواند با این سرعت ادامه یابد زیرا

مقادیر سیسی گلوفر و لاکتوز موجود استفاده می‌کند (فصل ۴). این قبیل کنترل دوتایی مثبت / منفی بیان ژن، یک سازگاری عالی برای تنظیم‌های سلول باکتریایی فراهم می‌کند.

یوکاریوت‌های تک‌سلولی مانند سلول‌های باکتریایی، ممکن است به طور گسترده‌ای بر معرض شرایط محیطی متنوع قرار گیرند که در نتیجه به تغییرات وسیعی در ساختارها و عملکرد سلولی نیاز دارند. برای مثال در شرایط گرمسیری رشد سلول‌های مخمر موقوف می‌شود و هاگ‌های ثابت و بی‌حرکتی را ایجاد می‌کند (شکل ۱۰۴). ملاحظه کنید با این حال در موجودات چندسلولی، محیط اطراف بیشتر سلول‌ها نسبتاً ثابت می‌باشد هدف اصلی کنترل بیان ژن در ما و در دیگر موجودات پیچیده کامل کردن ویژگی‌های انواع مختلف سلول‌ها به هج گیاه یا حیوان کامل می‌باشد.

کنترل فعالیت ژن در سلول‌های یوکاریوتی معمولاً شامل شامل عاملی به فعال کننده و بازدارنده‌های رونویسی می‌باشد. اتصال فعال کننده‌ها به توالی‌های تنظیمی ویژه DNA که تمویت کننده^(۱) نامیده می‌شوند رونویسی را فعال کرده و اتصال بازدارنده‌ها به سایر توالی‌های تنظیمی دیگر که خاموش کننده‌ها^(۲) نامیده می‌شوند رونویسی را خاموش می‌کند. در فصل ۷ و ۸ نگاه دقیقی به فعال کننده‌ها و بازدارنده‌های رونویسی و چگونگی عمل آنها و همچنین مکانیسم‌های دیگر درگیر در کنترل بیان ژن خواهیم پرداخت. در آخر یک نگاه، بیان یک ژن ویژه فقط می‌تواند در قسمتی از عمر و در طول ساعات بعد از ظهر و فقط در طول مرحله‌ای از رشد و نمو و بعد از یک وعده غذایی زیاد و غیره روی دهد.

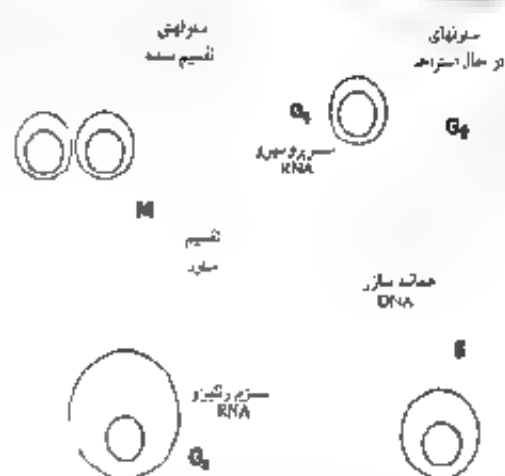
تبدیلی از پیام‌های خارجی فعالیت فعال کننده‌های رونویسی و بازدارنده‌هایی که در آنها ویرهای را کنترل می‌کنند تغییر می‌دهند. برای مثال، هورمون‌های استروئیدی محلول در چربی مانند استروژن و تستوسترون می‌توانند از عرض عشاری پلاسمایی انتشار یافته و به گیرنده‌های ویژه خود که در سیتوپلاسم یا هسته قرار گرفته‌اند متصل شوند (شکل ۱۰۱۶). اتصال هورمون، شکل گیرنده را به نحوی تغییر می‌دهد که می‌تواند به توالی‌های تقویت کننده در DNA متصل شود. بنابراین گیرنده به یک فعال کننده رونویسی تبدیل می‌شود. هورمون‌های استروئیدی با این مسیر انتقال پیام نسبتاً ساده باعث می‌شوند که سلول‌ها ژن‌هایی را که از آنها رونویسی می‌کند، تغییر دهند (فصل ۷). از اینرو هورمون‌های استروئیدی می‌توانند در جریان خون به طور موقتی بر روی ویژگی‌های تصادفی یا تمامی سلول‌ها در یک شیوه هماهنگ شده تأثیر بگذارند. اتصال تعدادی دیگر از هورمون‌ها و فاکتورهای رشد به گیرنده‌های خود در روی سطح سلول،

این تأثیر اساسی و پیلادی در تعداد رشد سلول، در سرطان (فقدان توانایی در کنترل رشد و تقسیم سلول‌ها) از بین می‌رود. در فصل ۲۵، ما وقایع سلولی و مولکولی که منجر به تکثیر نامناسب و کنترل نشده سلول‌ها می‌شود را بررسی می‌کنیم.

میتوز یک فرآیند غیرجسی است زیرا سلول‌های دختر همان اطلاعات ژنتیکی سلول والد را حمل می‌نمایند. در تولیدمثل جسی، الحاق دو سلول، سلول سومی را تولید می‌نماید که اطلاعات ژنتیکی هر دو سلول والد را در بر دارد. از بیرو جیس الحاق‌هایی باعث افزایش در تعداد کروموزوم‌ها خواهد شد. چرخه‌های تولیدمثل جسی یک نوع ویژه از تقسیم سلولی بنام میوز را یکبار می‌گیرند که تعداد کروموزوم‌ها را برای آماده شدن جهت الحاق و ترکیب کاهش می‌دهد (شکل ۵.۳). ملاحظه کنید، سلول‌هایی با یک مجموعه کامل از کروموزوم‌ها سلول‌های دیمپویدی نامیده می‌شوند. در طول میوز، یک سلول دیمپویدی کروموزوم‌های خود را مثل تقسیم میتوز همانندسازی می‌کند اما در مرحله بعد بدون همانندسازی کروموزوم‌ها تقسیم می‌شود. در میوز هر چهار سلول دختر حاصل، فقط یکی از سنان کل کروموزوم‌ها را دارا می‌باشد که هاپلوئید نامیده می‌شود.

تولیدمثل جسی در حیوانات و گیاهان و حتی در موجودات یک سلولی مانند مخمرها روی می‌دهد (شکل ۲.۶ را ملاحظه کنید). حیوانات رمان و انرژی قابل ملاحظه‌ای را برای تولید تخمک‌ها و اسپرم‌ها، سلول‌های هاپلوئیدی که گامت نامیده شده‌اند و برای تولید مثل جسی بکار می‌روند) صرف می‌نمایند یک انسان موث‌تر حدود نیم میلیون تخمک در یک دوره زندگی تولید می‌نماید و تمام این سلول‌ها قبل از این که او به دنیا بیاید تشکیل شده‌اند، یک انسان بچون مذکر در هر روز در حدود ۱۰۰ میلیون اسپرم تولید می‌نماید. گامت‌ها از سلول‌های پیش‌ساز دیمپویدی لایه ریا تشکیل شده‌اند که در انسان‌ها شامل ۴۶ کروموزوم می‌باشد در انسان‌ها کروموزوم‌های X و Y، کروموزوم‌های جسی نامیده می‌شوند زیرا آنها تعیین‌کننده در یا ماده‌بوش فرد هستند.

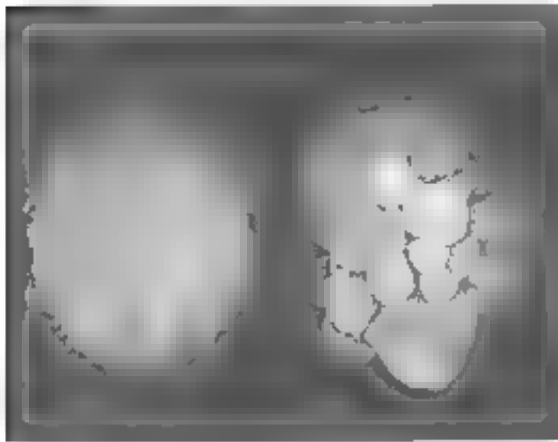
در سلول‌های دیمپویدی انسان، ۴۶ کروموزوم یافت‌مانده، کروموزوم‌های انورومی نامیده شده‌اند که به صورت جفت‌هایی از ۲۲ نوع مختلف موجود می‌باشند. در میوز، یک مرد، اسپرمی را که ۲۲ کروموزوم و همچنین یک X یا یک Y دارد تولید می‌نماید و همچنین یک زن تخمکی (تخمک‌های لقاح‌یافته) با ۲۲ کروموزوم به اضافه کروموزوم X را تولید می‌نماید. الحاق و ترکیب تخمک و اسپرم (لقاح) یک تخمک لقاح‌یافته با همان حجم را به ۴۶ کروموزوم تولید می‌کند که شامل یک جفت از هر ۲۲ نوع کروموزوم و یک جفت از Xها در ماده‌ها



شکل ۱۰.۱۷ به هنگام رشد سلول‌های یوکاریوتی، چهار مرحله را در چرخه سلولی طی می‌کنند که منجر به تولید سلول‌های دختر جدید خواهد شد. در اکثر تکثیرات سلولی، چهار فاز به مدت ۱۰-۲۰ ساعت بسته به نوع سلول و وضعیت رشد با موقعیت روی می‌دهد. به هنگام ابرفاز که شامل فازهای G1، S و G2 است سلولی بوده خود را دو برابر می‌کند. به هنگام همانندسازی DNA در فاز S باعث می‌شود که هر سلول چهار نسخه از هر کروموزوم را داشته باشد. در فاز M، کروموزوم‌ها در دو سلول دختر تقسیم شده و سیتوپلازم نیز به دو قسمت تبدیل می‌شود. تحت برخی از شرایط مثل سیری یا مسیر اندرو بافتها به یک حد مشخص، سلول چرخه را متوقف کرده و در یک وضعیت استراحت بنام G0 قرار می‌گیرد. بسیاری از سلول‌های G0 می‌توانند تا تغییر شرایط دوباره وارد چرخه شوند.

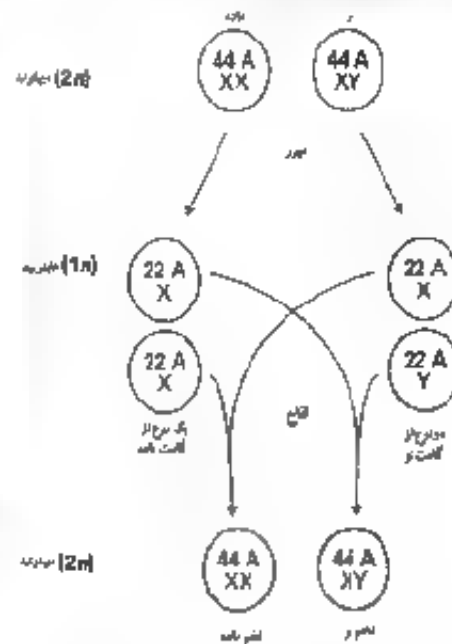
منابع غذایی محدود می‌شود

بیشتر سلول‌های یوکاریوتی رمان نسبتاً طولانی‌تری نسبت به سلول‌های باکتریایی برای رشد و تقسیم نیاز دارند. با این حال، چرخه سلولی در گیاهان و حیوانات بالغ به طور طبیعی بسیار تنظیم شده است (فصل ۲۰). این کنترل سخت و شدید عدم تعادل در تقسیم سلولی از بین می‌رود و باعث رشد زیاد بافت‌ها به هنگام فرسودگی و آسیب سلول‌ها می‌شود. همچنین آن باعث می‌شود که سلول‌های صافی در پاسخ به موقعیت‌ها یا احتیاجات جدید رشد کنند. برای مثال، وقتی که یک شخص به یک ارتفاع بلندتر صعود می‌کند و به صرفت به نام انداختن اکسیژن بیشتری نیاز دارد تکثیر سلول‌های قرمز خون اساساً افزایش می‌یابد. عصبی از سلول‌های بسیار تخصص یافته در حیوانات بالغ، مانند سلول‌های عصب و سلول‌های عضلات عصبی، به سرعت تقسیم می‌شوند و به هیچ وجه تقسیم نمی‌شوند.



شکل ۱-۱۹ سلول‌های آپتوز شده بدون خروج اجزاء سلول دور از مکان اصلی خود که ممکن است به سلول‌های مجاور صدمه برسد تجربه شده و از بین می‌روند. سلول‌های معید خون به طور طبیعی مانند سلول شای داده شده در سمت چپ به نظر می‌رسند. سلول‌ها تحت مرگ برنامه‌ریزی شده سلول (آپوپتوز) می‌گیرند مانند سلول نشان داده شده در سمت راست که صفای سطح برآمدگی و حباب مانند ر سکن داده که فوراً رها و آزاد می‌شوند. سلول نشان داده شده در حال مرگ است زیرا فاقد بعضی از پیام‌های رشد می‌باشد. آپوپتوز برای حذف سلول‌های عفونی شده با ویروس، حذف سلول‌ها از جایی که آنها مورد نیاز نمی‌باشند مانند حاشیه‌های صحنیم و پرده‌ای که در پوسته و رشد انگشتانی ناپدید می‌شوند؛ و برای حذف سلول‌های سیستم ایمنی واکنش دهنده با بافت‌های خودمان، مهم است.

مرگ برنامه‌ریزی شده سلول برای توسعه مناسب و عملکردی پس از حیاتی و مهم می‌باشد (فصل ۲۱). برای مثال در طول زندگی جنینی، دست‌های ما در این طراحی «نواحی و هسمت‌های صحنیم» پرده مانند بین انگشتان می‌باشند؛ سلول‌ها در نواحی صحنیم و پرده مانند به تدریج در یک الگوی دقیق و منظمی از بین می‌روند و انگشتان و شست ما را برای نواحی بیان در طول زندگی ترک می‌نمایند. سلول‌های مغز هیچ وقت نمی‌میرند مگر اینکه دچار صحنیم شکل بگیرند یا برای ارتباطات الکتریکی با سلول‌های دیگر مفید باشند. بعضی از لنفوسیت‌های توسعه یافته سلول‌های سیستم ایمنی برای تشحیم پروتئین‌ها و پی ساگریدهای خارجی انتخاب و مرگ‌رسمه می‌شوند برخی از این لنفوسیت‌ها توانایی واکنش دادن بر ضد بافت‌های خودشان را دارند؛ از این رو سیستم‌های واکنش دهنده



شکل ۱-۱۸ پدر تعیین‌کننده پسر یا دختر بودن است. در حیوانات، صور سلول‌های پیش‌ساز دیپلوئیدی، تخمک‌ها و اسپرم را به وجود می‌آورند (گامت‌ها). والد نر دو نوع اسپرم را تولید نموده و جنسیت تخم را تعیین می‌نماید. همانطور که در اینجا شای داده شده است، در انسان‌ها X و Y کروموزوم‌های جنسی هستند؛ تخم باید یک کروموزوم Y را از والد نر خود دریافت کند تا یک نر را بوجود آورد A = کروموزوم‌ها (کروموزوم‌های غیرجنسی).

و یا یک X و یک Y در رها می‌باشد (شکل ۱-۱۸). خطاهایی که در طول میوز رخ می‌دهند به ناهنجاری‌هایی در تعداد کروموزوم‌ها منجر شوند. اینها شامل سندرم داون، برای یک کروموزوم ۲۱ اضافی و سندرم کلاین فیلتر، دارای یک کروموزوم X اضافی می‌باشند.

سلول‌ها از شدت آسیب و یا با یک برنامه درونی می‌میرند

وقتی سلول‌ها در موجودات چندسلولی به طور جدی آسیب دیده و با یک ویروس دچار عفونت می‌شوند می‌میرند. در مرگ سلولی که ناشی از یک رویتاد ترومایی است یکپارچگی سلول به هم خورده و غلب بطور بالقوه اجزای سمی آن آزاد می‌شود که می‌تواند به سلول‌های اطراف آسیب برساند. سلول‌ها همچنین ممکن است هنگامی که برای دریافت یک پیام نگهدارنده و حافظ زندگی یا برای دریافت یک پیام مرگ نابود باشند. می‌میرند. در این نوع مرگ برنامه‌ریزی شده سلول، که آپوپتوز^(۱) نامیده می‌شود یک سلول در حال مرگ واقعاً پروتئین‌های ضروری را برای نابودی خودش تولید می‌نماید. مرگ نه وسیله آپوپتوز را رهایی بالقوه اجزاء سمی سلول جلوگیری می‌کند (شکل ۱-۱۹).

۱ Apoptosis



ریست‌شناسی سلولی، اندازه شکل، موقعیت و حرکات اجزای سلول را آشکار می‌نماید

هدف ریست‌شناسان سلولی فهمیدن چگونگی کنترل ویژگی‌های سطحی و شکلی سلول توسط خود سلول، انتقال مواد به مکان‌های صحیح، تکثیر سلولی و دریافت و ارسال پیام می‌باشد. ریست‌شناسان سلولی چنین نوع میکروسکوپ را برای مشاهده سلول‌ها بکار می‌برند و هم‌زمان اجزای ویژه سلول را علامت‌گذاری کرده و تغییرات پیش روی آنها را با میکروسکوپ بررسی می‌کنند. آنالیزها عموماً در مقیاس میکرومتری انجام می‌شوند.

مشاهده واقعی سلول‌ها با توسعه میکروسکوپ‌های اولیه در اوایل دهه ۱۶۰۰ انجام شده است. یک میکروسکوپ کاملاً سودمندترین نوع میکروسکوپ نوری، دو عدسی یا لنز دارد. قدرت بزرگ‌کنندگی میکروسکوپ در اثر بزرگمایی هر کدام از عدسی‌ها می‌باشد. به موازات احیای عدسی‌های بهتر، قدرت بزرگمایی و توانایی تشخیص با وضوح بیشتر فواصل اشیا (قدرت تفکیک) بسیار افزایش یافت. میکروسکوپ‌های مرکب پیشرفته، تصویر را در حدود یک هزار بار بزرگ می‌نمایند. یعنی یک باکتری با طول یک میکرومتر ($1\mu m$) در زیر این میکروسکوپ یک میخی‌شکل طول دارد. اشیا با طول $0.2\mu m$ اختصاصاً با این وسیله می‌توانند تصویر داده شوند.

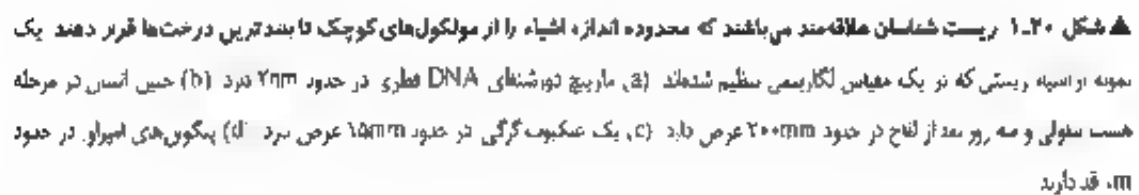
هنگامی که اجزاء سلول اختصاصاً رنگ‌آمیزی شده و با علامت‌گذاری شوند میکروسکوپ قوی‌تر عمل می‌کند و ما را قادر می‌سازد که این اجزاء را به آسانی ببینیم و مکان‌شان را درون سلول تعیین کنیم. یک مثال ساده رنگ‌آمیزی با رنگ‌هایی است که به طور اختصاصی برای دین کروموزوم‌ها به DNA متصل می‌شوند. پروتئین‌های ویژه به وسیله علامت‌گذاری با آنتی بادی‌های ویژه می‌توانند تشخیص داده شوند. آنتی بادی‌ها پروتئین‌هایی هستند که طبیعتاً عادی آنها کمک به دفاع حیوانات بر ضد عوامل خارجی و عفونت می‌باشد. در حالت کلی، هر نوع آنتی بادی به یک پروتئین یا پلی‌ساکارید بزرگ و به چیز دیگری متصل می‌شود (فصل ۳). آنتی بادی‌های تشخیصی شده می‌توانند به طور شیمیایی به یک مونوکلن فلورسنت متصل شوند که اجازه می‌دهد در زیر یک میکروسکوپ فلورسنت ویژه، این آنتی بادی تشخیص داده شود و محل پروتئین یا پلی‌ساکارید مورد نظر تعیین گردد (فصل ۳). اگر یک سلول یا بافت با یک ترکیب موید که به طور ویژه غشاهای سلولی را حل می‌نماید تیمار شود آنتی بادی‌های فلورسنت می‌توانند به پروتئینی ویژه که آنها تشخیص می‌دهند متصل گردند. بافتی که نمونه در زیر میکروسکوپ

با بافت‌های خودی پس از اینکه کاملاً بالغ شود با مرگ پرومیری شده از بین می‌بروند. اگر این سلول‌ها قبل از رسیدن به نوع ر بین بروند، ممکن است باعث بیماری‌های خودایمی (اتوایمی) شوند که در آن سیستم ایمنی خودمان هر بافتی که برای محافظت از بدن نقش ایفا می‌کند را از بین می‌برد.

۱-۲. مروری بر سلول‌ها و اجزای آنها

برای درک و فهم کامل از چگونگی نقش اجزای مولکولی مختلف سلول در عملکردهای سلولی یک سلول رسیده باید دیدگاه‌های مختلفی را در نظر بگیریم. در اینجا به پنج دیدگاه از دید ریست‌شناسی سلولی، بیوشیمی و بیوفیزیک، ژنتیک، ژنومیک و ریست‌شناسی تکوینی می‌پردازیم که بوسیله آنها می‌توانیم به اشیا در مورد ساختار و عملکرد سلول اضافه کنیم. جبهه‌های عملی و آزمایشگاهی هر کدام از رشته‌های فوق کارهای درونی سلول به روش‌های مختلف جستجو می‌کند و به ما این اجازه را می‌دهد که انواع مختلفی از سوال‌ها را درباره سلول‌ها و چگونگی عملکرد آنها بررسییم. تقسیم سلولی مثال خوبی برای تشریح نقش این دیدگاه‌ها در آنالیز یک فرآیند سلولی پیچیده را فراهم می‌نماید. اگرچه ما دیدگاه‌های مختلف را به طور مجزا یا نظم و ترتیب بحث می‌نماییم، ولی در عمل بیشتر ریست‌شناسان چندین دیدگاه را به طور هماهنگ مورد استفاده قرار می‌دهند. قراردادن علم ژنتیک همراه با علم میکروسکوپ یا علم ایمون‌شناسی یا علم تکوین، یک سرگرمی و لذت ریست‌شناسی سلولی است.

قلمرو دامنه‌های ریست‌شناسی مقیاسی بیشتر از میلی‌متر تا نانو می‌شود (شکل ۱-۲). در یک سوی آن، اکتولوژی (بوم‌شناسی) و علم زمین در انتهای «ماکرو»، و در سوی دیگر شیمی و فیزیک در تنهای «میکرو» قرار دارند. گیاهان و حیوانات مرئی که محیط اطراف ما را حاطه می‌نمایند در مقیاس متر اندازه‌گیری می‌شوند (متر 10^0 تا 10^1). با نگاهی دقیق‌تر ما می‌توانیم جهان ریسی را در مقیاس میکر (متر 10^{-3}) و حتی یک دهم میلی‌متر (10^{-4} متر) ملاحظه کنیم. به غیر از حجم‌های پرندگان، بیشتر سلول‌ها 10^{-6} میکرومتر (10^{-6} متر) طول دارند و با این فضا هنگامی که در زیر یک عدس قرار گرفته باشند به طور واضح دیده می‌شوند. برای دیدن حتماً درونی سلول‌ها ما باید به سوی مقیاس‌هایی در حد 10^{-8} تا 10^{-9} مایکرومتر (10^{-8} متر) برویم.



مشاور کردن، توبولین، پروتئین تک و پروازادی که برای شکلی میکروتوبول‌ها پلی‌مریزه می‌شود، با فلوروسانت، جزییات ساختاری تقسیم سول را که به صورت‌های دیگر می‌نواست مشاهده شود آشکار کرده و باعث مشاهده حرکت کروموزوم‌ها شده است (شکل ۱.۶). میکروسکوپ‌های الکترونی محتای پروتئین سوری یک پروتئین نامی شده الکترونی را مورد استفاده قرار می‌دهند. در میکروسکوپ الکترونی، نمونه‌ها به قطعات خیلی نازک بریده می‌شود و زیر یک جلا، بزرگ قرار می‌گیرند. سلول‌های رده را نمی‌توان با این میکروسکوپ مشاهده کرد. قدرت تفکیک میکروسکوپ الکترونی در حدود ۱۰ نانومتر است که اجازه می‌دهد جزئیات زیر ساختاری خوب دیده شود.

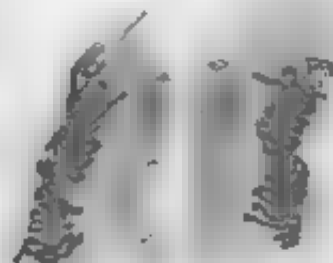
کرومورومر فقط در طول مینور و هنگامی که بسیار مراقب



پروتئین‌ها می‌باشند که اکثر فرایندهای سلولی را انجام می‌دهند. طرح جداسازی بخش‌های شاخص مستلزم کاربرد تکنیک‌های محتری مختلفی در یک روش متوالی می‌باشد. اساس این تکنیک‌های جداسازی به طور عمومی بر پایه تفاوت در اندازه یا بار الکتریکی مولکول‌ها می‌باشد. فصل ۴، برای حالتی که روش پروتئین ویزه مورد نظر، یک روش حالتی سازی طراحی می‌شود طوری که بازده هر مرحله حالتی سازی با آمایش بر روی پروتئین مورد نظر مشخص می‌شود (شکل ۱-۲۲).

تخلیص ابتدایی یک پروتئین مورد نظر از یک عصاره سلولی اغلب یک کار حسته کننده و زمان‌بر می‌باشد. اگر معطر کسی از پروتئین تخلیص شده به دست آید، می‌توان به وسیله روش‌های بحث شده در فصل ۱۹ بر عیبه آن آنتی‌بادی تولید کرد. برای یک بیوشیمیست، آنتی‌بادی‌ها ابزارهایی تقریباً کامل برای جداسازی مقادیر بیشتر یک پروتئین مورد نظر به منظور بررسی‌های بیشتر می‌باشد. آنتی‌بادی‌ها به طور موثر می‌توانند پروتئینی را که به طور اختصاصی شناسایی می‌کند از یک نمونه تقریباً خالص شده حاوی شماری از پروتئین‌های مختلف «بیرون بکشند» (۲). یک روش مرسوم با کاربری بالا مهندسی کردن یک ژنی می‌باشد که پروتئین مورد نظر را به همراه پروتئین متصل شونده کوچک «برچسب» مرئی کند. این پروتئین کوچک برچسبی می‌تواند برای بیرون کشیدن پروتئین مورد نظر از کل عصاره‌های سلولی بکار گرفته شود. تخلیص یک پروتئین مرحله‌ای ضروری برای مطالعات کاتالیزری واکش‌های شیمیایی یا عملکردهای دیگر و چگونگی فعالیت‌های سطحی می‌باشد. بعضی از آنزیم‌ها از چندین رجحیره پروتئینی (زیر واحدها) تشکیل شده‌اند که یکی از آنها کاتالیز کننده یک واکش شیمیایی و رجحیره‌های دیگر تنظیم کننده زمان و مکان واکش می‌باشند. ماشین‌های مولکولی که تعدادی از فرایندهای حیاتی تشکیل دهنده سلول را انجام می‌دهند حتی از پروتئین‌های بزرگ‌تری ایجاد می‌شوند. با جداسازی پروتئین‌های ویژه‌ای که جمع یافته‌اند، فعالیت‌های کاتالیزیکی ویژه و فعالیت‌های دیگر آنها می‌تواند تشخیص داده شود. برای مثال، تحلیل و مطالعه فعالیت‌های پروتئین‌های ویژه تشکیل دهنده ماشین همانندسازی DNA، سرنخ‌هایی درباره چگونگی همانندسازی DNA در طول تقسیم فراهم می‌کند (فصل ۴).

ساختار سه بعدی، ناحیه یا کشور ماسیون (شکل فضایی) یک

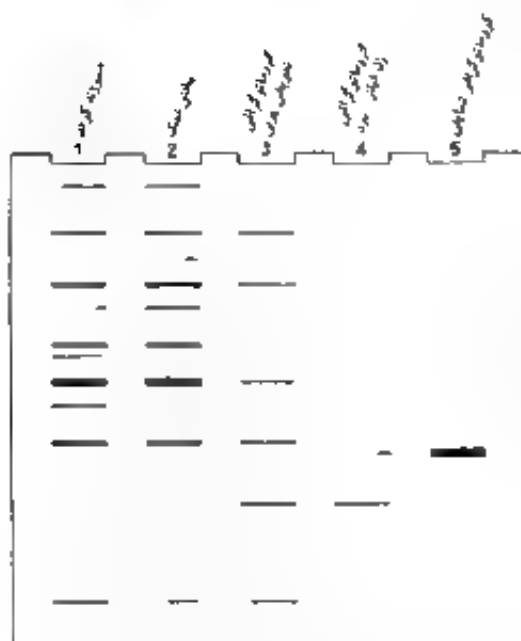


شکل ۱-۲۱ (شکل رنگی). در طول مراحل بعدی می‌تواند، میکروتوبول‌ها (قرمز) کروموزوم‌های همانندسازی شده را (سیاه) به اطراف انتهاهای یک سلول در حال تقسیم هدایت می‌کنند. این سلول گیاهی با یک رنگ (انیدیوم) متصل به DNA برای آشکار کردن کروموزوم‌ها و با آنتی‌بادی‌های شال‌دار شده با فلورسنت ویژه سوپروین برای آشکار کردن میکروتوبول‌ها رنگ‌آمیزی شده است. در این مرحله از میوز، دو یکی از هر کروموزوم همانندسازی شده (که کروماتید نامیده می‌شود) از هم جدا شده و به دور از همدیگر حرکت می‌مایند.

و این قدرت حرکات معالی، یک سلول باکتریایی را که $1\mu m$ طول دارد شبیه به یک توپ فوتبال خواهد ساخت. بیشتر اندامک‌ها در سلول‌های یوکاریوتی و ساختار عضای پلاسمایی دولایه اوبین چیرهای بودند که با میکروسکوپ الکترونی مشاهده شد (فصل ۹). تکنیک‌های میکروسکوپ الکترونی جدید اختصاصی، مدل‌های سه بعدی اندامک‌ها و کمپلکس‌های پروتئینی بزرگ می‌توانند از جدید تصویر استیلاط شوند. اما برای به دست آوردن یک تصویر بسیار جزی از ماکرومولکول‌های ویژه درون سلول‌ها، باید به تکنیک‌هایی در محدوده و حوزه بیوشیمی و بیوفیزیک رجوع نماییم.

بیوشیمی و بیوفیزیک ساختار مولکولی و شیمی ترکیبات تخلیص شده سلول را آشکار می‌مایند

بیوشیمیست‌ها محتویات سلول‌ها را استخراج کرده و جزیی بسکیل دهنده آنها را بر پایه تفاوت در ویژگی‌های شیمیایی و فیزیکی‌شان، که جداسازی بخش‌ها^(۱) نامیده می‌شود از هم جدا می‌کنند. توجه به مولکول‌های ویژه بدین معنی است که این مولکول‌ها در مقیاس نانومتر فعالیت می‌مایند. توجه ویژه به



شکل ۱.۲۲ تخلیص بیوشیمیایی یک پروتئین از یک عصاره سلول اغلب به چندین تکنیک جداگانه نیاز دارد. تخلیص می‌تواند به وسیله الکتروفورس مخلوط پروتئین‌های نوبه و همچنین الکتروفورس پروتئین‌های بدست آمده از هر مرحله تخلیص انجام شود در این شیوه یک نمونه در بالای ترکیب ژلاتین مانند لرح و در درون چاهک‌ها قرار گرفته و پس تحت تاثیر یک میدان الکتریکی قرار می‌گیرد در حضور غلظت‌های مناسب نمک و دترجنت، پروتئین‌ها از طریق رشته‌های ژل به سمت اند حرکت می‌کند حرکت پروتئین‌های بزرگتر نسبت به حرکت پروتئین‌های کوچک‌تر بر روی ژل به کندی صورت می‌گیرد (شکل ۲.۲۵ را ملاحظه نمایید). هنگامی که ژل رنگ‌آمیزی می‌شود، پروتئین‌های جداشده به صورت نوارهای مجزا که با شیب غلظت پروتئین‌ها متناسب هستند دیده می‌شوند. تصاویر اسکن شده از ژل‌ها برای مخلوط پروتئین‌ها (خط ۱) و نمونه‌های دیگر بعد از جدایی مرحله‌های تخلیص می‌باشند. در اولین مرحله تخلیص بوسیله نمک پروتئین‌هایی که با یک مقدار معینی از نمک نمشین شده بودند الکتروفورس شدند. الکتروفورس این نمونه (خط ۲) نشان می‌دهد که این پروتئین‌های کمتری نسبت به مخلوط نوبه دارد. سپس نمونه بوسه سه نوع سون کروماتوگرافی که پروتئین‌ها را به وسیله بار الکتریکی، اندازه، یا نمایی اتعالی برای مولکول کوچک و ویژه جدا می‌نماید بیشتر تخلیص می‌شود (شکل ۲.۲۶ را ملاحظه نمایید). نمونه نهایی کاملاً خالص بوده که حضور آنرا با یک نوار پروتئینی می‌توان در خط ۵ دید.

پروتئین برای عملکرد آن ضروری و حیاتی می‌باشد. برای فهم رابطه بین عملکرد و ساختار یک پروتئین، ما به عملکرد ساختار جزئی آن پروتئین نیاز داریم. گسترده‌ترین شیوه برای تعیین ساختارهای پیچیده پروتئین‌ها، DNA و RNA، کریستالوگرافی اشعه X می‌باشد که یکی از ابزارهای قدرتمند و توانمند علم بیوفیزیک می‌باشد. آنالیزهای کامپیوتری داده‌ها، اطلاعات دقیقی از مکان هر اتم در یک مولکول پیچیده بزرگ فراهم می‌کند. ساختار دورشته‌ای DNA که نقش کلیدی در وراثت دارد بر پایه مطالعات کریستالوگرافی اشعه X حاصل شده است. در سرتاسر این کتاب شما با مثال‌های متعددی از ساختارهای پروتئین مواجه خواهید شد. همانطور که ما این فصل را با چگونگی عملکرد پروتئین‌ها شروع کردیم.

علم ژنتیک نتایج حاصل از ژن‌های آسیب دیده را آشکار می‌نماید.

مطالعات بیوشیمیایی و کریستالوگرافی می‌تواند درباره یک پروتئین مهم ویژه به ماکمک کند، اما آنها نمی‌تواند در مورد نقش آن پروتئین در تقسیم سلولی یا هر فرآیند سلولی دیگر اطلاعات بدهند. اهمیت یک پروتئین موقی با قطعیت شرح داده می‌شود که یک جهشی از ستر آن جلوگیری کند و یا عملکرد آن در تحت تاثیر قرار دهد.

ما ژنوبیپ یک موجود را به عنوان ترکیب ژن‌های آن تعریف می‌کنیم. این اصطلاح همچنین به طور عمومی به عنوان مرجعی برای اختلافات و گوناگونی یک ژن واحد یا یک تعداد کوچک‌تری از ژن‌های مورد نظر در یک موجود خاص بکار رفته است. یک موجود دیپلوئید عموماً دو نوع آلل از هر ژن را حمل می‌نماید، که هر کدام از یک والد مشتق شده است. البته استثناهای مهمی مانند ژن‌های موجود بر روی کروموزوم‌های X و Y در مردی معصی گونه‌ها، مثل اسن وجود دارند. فنوتیپ (نتیجه عمل یک ژن) مانند چشم‌های آبی در مقابل چشم‌های قهوه‌ای یا اشکال قابین دید در نخوها می‌باشند. در روزهای نوبه علم ژنتیک، موقعیت و طبیعت شیمیایی ژن‌ها ناشناخته بودند و ویژگی‌های قابین مشاهده یا فنوتیپ‌ها می‌توانستند دنبال شوند. فهم این که ژن‌ها مانند «ظن‌های سیخ» بر روی رشته‌بند کروموزوم هستند در اوایل دهه ۱۸۹۰ بر پایه کار با مگس میوه ذروویلا پیشنهاد شد.

از حبه کلاسکی علم ژنتیک، جهش یافته‌ها نهایی هستند که با جهش ساده و فاقد توانایی برای انجام بعضی اعمالی هستند که یک



ژن به توانی ساخته شده ممکن است توسط شباهت به توانی پروتئین‌های ساخته شده آسیب‌پذیر گردد. علاوه بر شناختن تضادهای جهش‌ها در ژن‌های جدید امروزه چندین تکنیک برای غیرفعال کردن ژن‌های ویژه توسط جهش‌های مهندسی شده بر روی آنها یا ویران کننده mRNA مثل با مولکول‌های RNA مداخله‌گر^(۲) (لص ۵) قابل دسترسی می‌باشد. اثرات غیرفعال شدن ژن ویژه، اطلاعاتی در باره نقش پروتئین‌های به رمز در آمده در موجودات زنده فراهم می‌کنند. این کاربرد تکنیک‌های ژنتیک به یک توانی ژن / پروتئین شروع شده و در نهایت با یک فوبوپ جهش یافته می‌شود در حالیکه علم ژنیک سنی با یک فوبوپ جهش یافته شروع و به یک توانی ژن / پروتئین خاتمه می‌یابد.

ژنومیک تفاوت‌هایی را در ساختار و بیان ژنوم‌های کامل آشکار می‌نماید.

علوم بیوشیمی و ژنتیک عموماً بر روی یک ژن و پروتئین مرده‌ای سده‌ای در یک زمان متمرکز می‌شوند. علی‌رغم توانایی، این جنبه‌های سنتی (بیوشیمی و ژنتیک) یک دید وسیع و جامع در ساختار و فعالیت یک ژنوم، (مجموعه کامل ژن‌های موجود) ارائه نمی‌کنند. رشته ژنومیک^(۳) علاوه بر تعیین ویژگی‌های مولکولی تمامی ژنوم‌ها، الگوهای از بیای ژن را نیز تعیین می‌کند. اخیراً اتمام توانی ژنوم بیسر از ۱۰۰ گونه باکتری و چندین یوکاریوت به ما اجازه می‌دهد که ژنوم‌های کامل گونه‌های مختلف را مقایسه نماییم. این نتایج، شواهد مکانیکی مونکوبی فرایندهای زندگی و مکانی‌ها را میسر ساخته است (قسمت ۵.۱ ملاحظه کنید). روش‌های پر پایه ژنومیک برای مقایسه هزاران بخش از DNA همه افراد مختلف در یک زمان، تجرباتی امید در ردیابی تاریخی و مهاجرت‌های گیاهی و حیوانات و متقابلاً وراثت بیماری‌ها در خانواده‌های انسانی فراهم کرده است.

پیرآرایه‌های DNA می‌تواند تمام مولکول‌های mRNA ارائه شده در سلول و در نتیجه نوع ژنهای رونویسی شده را تعیین کند. این قبیل الگوهای جامع بیان ژن به وضوح نشان می‌دهد که سلول‌های کبدی یک مجموعه تفاوت کاملی از ژن‌ها را نسبت به سلول‌های سمید حوی یا سلول‌های پوست رونویسی می‌کند. با این تکنیک تغییرات بیان ژن نیز می‌تواند در طول یک فرآیند بیماری،

موجود طبیعی می‌تواند آن اعمال را انجام دهد. اغلب «غریبال‌گری‌های وسیع ژنتیکی» برای جستجوی افراد جهش یافته (مانند مگس‌های موه، سلول‌های محرم) که قادر به تکمیل یک فرایند معین مانند تقسیم سلولی یا تشکیل عضله نمی‌توانند انجام می‌گیرد در موجودات آزمایشگاهی یا سلول‌های کشت داده شده جهش‌ها معمولاً به وسیله مواد جهش‌زا^(۱) (یک عامل شیمیایی یا فیزیکی که جهش را در یک نقطه تصادفی به پیش می‌برد) تولید می‌شوند اما چگونه ما می‌توانیم حیوانات یا سلول‌های جهش یافته‌ای را که در بعضی از فرآیندها مانند تقسیم سلولی ضروری برای بقا، نقص دارند، نمونه و نگهداری نماییم؟ یک راه برای جستجو استفاده از موجودات با یک جهش حساس به حرارت می‌باشد. این جهش یافته‌ها قادر به رشد در یک درجه حرارت، (حرارت مجاز) اما نه در درجه حرارت دیگر، معمولاً درجه حرارت بالا (درجه حرارت غیرمجاز) می‌باشد. سلول‌های طبیعی در هر درجه حرارتی می‌توانند رشد کنند در بیشتر موارد، جهش یافته حساس به حرارت یک پروتئین تغییر یافته‌ای را که در درجه حرارت مجاز عمل می‌کند اما به درستی تا بخورده و در درجه حرارت غیرمجاز عمل نمی‌نماید، تولید می‌کند. غریبال‌گری‌های حساس به حرارت به آسانی با ویروس‌ها باکتری‌ها، محرم، گرم‌های پهن، و مگس‌های سیوه انجام گرفته است. با تأثیر تأثیرات تعدادی از جهش‌های حساس به حرارت مختلف که تقسیم سلول را تغییر می‌دهند، ژنیکدانان تمامی ژن‌های ضروری و محصولات پروتئینی رمز شده توسط آنها را در فرآیند تقسیم سلولی کشف کردند. فخرت بزرگ علم رشتک آشکار نمودن حضور و نقش پروتئین‌ها بدون دانش قبلی از تشخیص بیوشیمیایی یا عملکرد مولکولی آنها می‌باشد. در نتیجه این تعریف ژن‌های جهش یافته جد، سده و با تکنیک‌های DNA پوترکسب که در فصل ۵ بحث شده، کمون‌سازی شدند. با ژن‌های جد شده در دسته پروتئین‌های مرده‌ای شده توسط آنها در لوله آزمایش یا در باکتری‌های مهندسی شده یا سلول‌های کشت یافته می‌توانستند تولید شوند. سپس بیوشیمیست‌ها می‌توانستند بررسی کنند که - رزین‌های همراه با دیگر پروتئین‌ها یا DNA و RNA، به کس‌های شیمیایی ویژه را در طول تقسیم سلول کاتالیز می‌نماید.

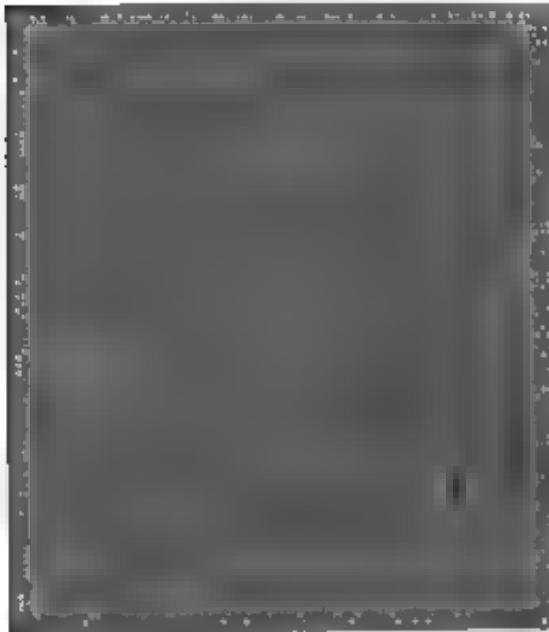
لص ۲۰.

تأثیر نهایی‌های ژنوم موجودات گوناگون در طول دهه گذشته - بی-ی ژنومی DNA که قبلاً ناشناخته بودند و بی-احتمالاً باجی - بی-کسده پروتئین‌ها بودند (یعنی باجی مرده‌ای کسده پروتئین) می‌کردند. عملکرد عمومی پروتئین به رمز در آمده توسط یک

۱. Mutagen

2-RNA interfering

۳-Genomics



شکل تجربی ۷۳- (شکل رنگی) آنالیز ریزآرایه سلول‌های در حال رشد مغز و سلول‌های توموری مغز یک آزمایش مانند این یک نقطه شروع برای یادگیری این‌که چگونه سلول‌های توموری از سلول‌های طبیعی متفاوت هستند می‌باشد. RNA از سلول‌های در حال رشد مغز موس از منجه و از یک تومور منجه استخراج شده بود. RNA توموری با رنگ قرمز و RNA طبیعی منجه غیر توموری با رنگ سبز علامت‌گذاری شده بود. دو RNA موجود با یک ریزآرایه حاوی هزاران نقطه از DNA، مخلوط و هیبرید شدند. هر نقطه خاص توانی DNA یک ژن می‌باشد. RNA متصل شده با تخته شش به بیرون رفته و ریزآرایه در معرض نور UV قرار گرفت به این خاطر که رنگ‌ها ظهورست شوند نقاطی که سبز هستند RNA اتصال یافته طبیعی می‌باشد و نقاطی که قرمز هستند RNA توموری اتصال یافته می‌باشد و نقاطی که رود هستند تقریباً بی‌اثری اتصال یافته برای هر یک می‌باشد. نقاط ضعیف رنگ‌سیری شده ژن‌هایی را برای این‌که RNA کوچکی در هر نمونه وجود دارد ارائه می‌کند. اطلاعات بر این دلالت می‌کند که ژن‌ها در تومورها، منجه طبیعی یا هر دو روموسی هستند. فقط قسمتی از اطلاعات در اینجا نشان داده شده است. مجموعه کامل اطلاعات نیاز به آنالیز رنگ‌ها برای بیشتر از ۲۵۰۰۰ نقطه است، که طبیعی به‌سازي تواند وارد یک اسلاید میکروآرایه مناسب شود. اندازه‌گیری‌های دقیق مدت رنگ‌ها به وسیله یک اسپکتروفلورومتر (طیف‌سنج) صورت می‌گیرد، اما مشاهده چشمی نشان می‌دهد که تعداد ژن‌های بسیار زیادی در سلول‌های طبیعی یا توموری بی‌اثر شده است. بعضی از این تفاوت‌ها نتیجه تغییر در سلول‌های توموری است اما بعضی ممکن است تغییرات بی‌اثر را که باعث تشکیل تومورها می‌شود آشکار نماید. به علاوه پروتئین‌های مشخصاً ساخته شده در تومورها و یا شاید ضروری برای رشد کنترل شده، ممکن است اهداف مناسب کاندیدهای پوی کشف داروهای ضدسرطان باشند.

در پاسخ به دارو یا پیام‌های خارجی دیگر و در طول تکامل مرزی شود. برای مثال، تشخیص تمام مولکول‌های mRNA موجود در فیبروبلاست‌های گشت داده شده در بیش از تقسیم، طول تقسیم و بعد از تقسیم یک دیدگاه کلی از تغییرات روموسی را که در طول تقسیم سلول روی می‌دهد، ارائه می‌کند (شکل ۷۳). تشخیص سرطان با این تکنیک امکان‌پذیر است زیرا الگوهای بیان ژن در سلول‌های سرطانی و سلول‌های نرمال از هم متفاوت است (نصف ۲۵). مطالعات مشابهی با موجودات مختلف و انواع سلول‌ها آشکار کننده نقش ژن‌های دخیل در تقسیم سلول و نقش مهارت‌یک موجود ویژه می‌باشد. برای یافتن این‌که کدام یک از ژن‌ها به طور مستقیم توسط فاکتورهای روموسی تنظیم می‌شود کروماتین حاوی پروتئین ژن مورد نظر می‌تواند با یک آنتی بادی تنظیمی و DNA همراه با آن بر روی ریزآرایه‌ها آنالیز شود که این شیوه، روشی ایمنی کروماتین نامیده می‌شود.

بعضی از کل پروتئین‌های موجود در یک سلول، (پروتئوم^(۱)) به وسیله تغییرات در بیان ژن کنترل می‌شود. ستر تنظیم شده موقعیت، پردازش و تجزیه پروتئین‌های ویژه نیز در بین پروتئوم یک سلول ویژه نقش‌هایی را ایفا می‌نمایند. یادگیری این‌که چگونه پروتئین‌ها با پروتئین‌های دیگر، مجتمع شده و کمپلکس‌های چسب‌پروتئینی بوجود می‌آورند، یک دید جامع از ماشین‌های مولکولی مهم برای عملکرد سلول فراهم می‌کند. رشته پروتئومیکس^(۲) به طور برجسته‌ای پیشرفت خواهد کرد زیرا تکنیک قدرتمندی نام کریستالوگرافی اشعه X با تأثیر بالا^(۳) که در حال توسعه یافتن است به محافظت جازه می‌دهد به سرعت ساختارهای صدها به هزاران پروتئین در بین نماید. این یافته‌ها با هم نقش علم بیوشیمی را در تمام علوم ریستی مشخص می‌کند و می‌توان این علم را ملکه علوم پزشکی و ریستی نامید. مترجم]

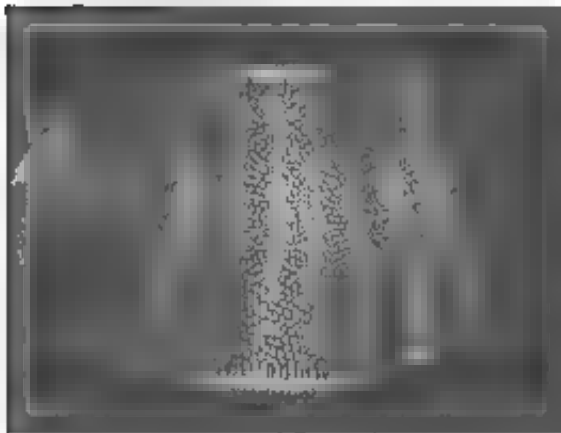
ریست‌شناسی تکمیلی تغییرات ویژگی‌های سلول‌ها را به هنگام تشخیص تومور آنها آشکار می‌نماید.

دیدگاه دیگر در مطالعه سلول‌ها مطالعه تغییرات آنها در طول رشد و نمو یک موجود می‌باشد با کتری‌ها، جلبک‌ها و یوکاریوت‌های تک‌سلولی (انگل‌ها، مخمرها) اغلب، اما به هیچ وجه همیشه به طور انفرادی نمی‌توانند کار کنند. عمل هماهنگ تریبون‌ها سلول که بدن ما را تشکیل می‌دهند به مقدار زیادی به ارتباط و تقسیم کار نیاز دارد. بر طول توسعه موجودات چندسلولی، فرایند تمایز باعث عمل اختصاصی صدها نوع سلول، می‌شود. انتقال پیام‌های

1. Proteome

2. Proteomics

3. High-through x-ray crystallography



شکل ۱-۲۴ (شکل رنگی) بیان تمایزی ژن می‌تواند در جنین ابتدایی مگس تعیین شده باشد قبل از این که سلول‌ها به طور مبرهنولوژیکی متفاوت گردند. یک جنین ابتدایی در وره‌ای که در حدود ۶۰۰۰ سلول سطح آن را پوشانیده و مهم‌ترین این که بسیاری از آنها به وسیله میکروسکوپ نوری ساده قابل تشخیص می‌باشد هرگاه جنین با یک درجه‌ای که به طور جزئی غشاه را حل می‌کند تا سلول‌ها به آنتی‌بادیها نفوذپذیری داشته باشد، شمارش شود آنتی‌بادی‌ها می‌تواند وارد سلول شده و به پروتئین‌هایی که تشخیص می‌دهند اتصال می‌یابند در این جنین‌ها آنتی‌بادی‌های برچسب شده را با یک برچسب فلورسنت متصل به پروتئین‌هایی که در هسته (هر کرة کوچک مطابق با یک هسته) است مشاهده می‌کنیم. سه آنتی‌بادی متفاوت بکار گرفته شدند که هر کدام برای یک پروتئین متفاوت ویژگی داشته و هر کدام یک رنگ مجزا (سبز، و آبی) در زیر میکروسکوپ فلورسنت می‌دهد. رنگ قرمز به همپوسانی‌های برجسته بین رنگ‌های رود و آبی اضافه شده است مگس پروتئین‌های متفاوت نشان می‌دهند که سلول‌ها در حقیقت در این مرحله ابتدایی متفاوت می‌باشند و این خود نشان می‌دهد که ژن‌های ویژه‌ای در سازه‌های مخصوص سلول‌ها روشن هستند. این ژن‌ها به‌تدریج جزئی‌تر و به قطعات تکوینی، مانند بازهای رود و سیاه یک ریمور سرخ، کنترل می‌کند.

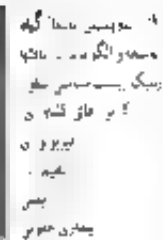
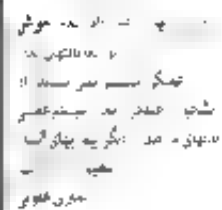
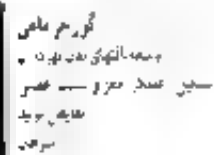
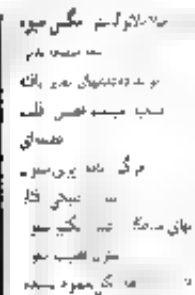
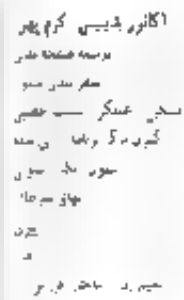
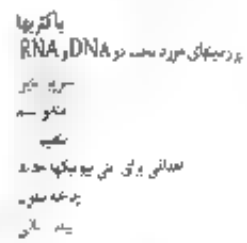
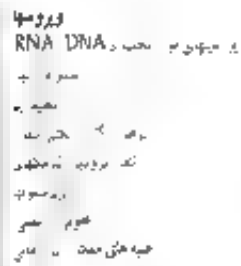
مطالبات تکوینی مستلزم دینش این که کجا، چه وقت و چگونه انواع مختلفی از سلول‌ها تشکیل می‌شوند، این که پیام‌ها رویدادهای تکوینی را هماهنگ کرده و به پیش می‌برند و فهم عمل‌های زیستی که تمایز را تحت تأثیر قرار می‌دهند می‌باشد (فصول ۱۶ و ۱۷). در طول تکوین ما می‌توانیم در حالت طبیعی تغییر سلول‌ها را به سلول‌های دیگر مشاهده کنیم. ریست‌سازی سلول، بیوسیمی،

الکتریکی به وسیله نور و انتقال اکسیژن به وسیله سلول‌های هرمر خون، از بین بردن باکتری‌های عفونت‌زده به وسیله ماکروفاژها، انقباض به وسیله سلول‌های عصبه، پردازش شیمیایی توسط سلول‌های کبدی و غیره از این مواردند.

معدای از تفاوت‌ها در میان سلول‌های تمایز یافته در نتیجه تولید گروه‌های ویژه‌ای از پروتئین‌ها می‌باشد که برای انجام عملکردهای بی‌نظر هر نوع سلول مورد نیاز می‌باشد؛ یعنی این که فقط یک زیرگروه از یک ژن موجود در یک زمان یا در یک سلول رونویسی شده است. یک چنین بیان تمایزی ژن^(۱) در زمان‌های مختلف یا در انواع مختلف سلول‌ها در باکتری‌ها، قارچ‌ها، گیاهان جانوری و حتی ویروس‌ها روی می‌دهد. بین تمایزی ژن به آسانی در یک جنین ابتدایی مگس بدین می‌شود در این که تمامی سلول‌ها، مشخص شدن پروتئین‌های به‌ر درآمده به وسیله ژن‌های ویژه رنگ آمیزی شده‌اند (شکل ۱-۲۴). رونویسی می‌تواند در یک نوع سلول در پاسخ به یک پیام خارجی یا در مقابل یک ساعت ریستی تعبیر یابد؛ برای مثال بعضی ژن‌ها، تحت یک چرخه روزانه بین سرعت‌های بالا و پایین رونویسی قرار می‌گیرند.

تولید انواع متفاوت سلول‌ها برای ایجاد یک موجود کافی می‌باشد. هر مجموعه بیشتر از تمام قسمت‌های جزء تشکیل دهنده خود است. انواع گوناگون سلول‌ها باید درون تمام بافت‌ها و اندام‌ها سازمان یافته و تجمع یافته باشند حتی به طور قابل ملاحظه‌تر، این قسمت‌های بدن باید تقریباً فوراً بعد از تشکیل، عملکرد داشته و عمل پیوسته خود را در طول فرآیند رشد ادامه دهند. برای مثال، قلب انسان هنگامی که کمتر از ۳mm طول دارد شروع به پمپ می‌کند و وقتی که ما جنین ۲۳ روزه می‌باشیم این پمپ با هنگامی که به یک عضله کامل در جنین رشد تبدیل شود، ادامه پیدا می‌کند.

در تکوین موجود سلول‌ها رشد می‌یابند و در بعضی اوقات تقسیم می‌شوند و بقیه یکبار را انجام می‌دهند. سلول‌ها تجمع یافته و روابط برقرار می‌یابند آنها در فرآیند توسعه، خطاهای را برطرف می‌کنند و هر یافت را با دیگری هماهنگ می‌کنند. در موجودات بالغ، تقسیم سلولی بسیار زیاد در بیشتر اندام‌ها متوقف می‌شود. اگر قسمتی از یک اندام مانند کبد آسیب دیده یا بر داشته شود، تقسیم سلول افزایش یافته تا این که اندام دوباره ایجاد شود. انسان‌های بالغ قادرند که رئوس، پروموئوس و برای بخشش آتش به انسان‌ها با سن او به یک صخره تعبیه می‌کند و عقابی کبد او را می‌خورد. نمیه می‌تواند بود ریه، همانطور که یونانیان از قرقر معلوم می‌دانستند، کبد جو-ر-ه تولید شد.





خوندها، موش ها و انسان ها می باشد. با دلایل گوناگون، بعضی موجودات برای جابجایی به سببالات ویژه مناسبتر از سایرین می باشند در نتیجه حفظ تکاملی ژن ها، پروتئین ها، اندامک ها، انواع سلول ها و غیره، کسبانی درباره عملکردها و ساختارهای زیستی یک موجود آزمایشگاهی که اغلب با سایرین به کار برده می شود به دست آمده است. بنابراین محققین معمولاً با موجودی که مناسبتر و به طور سریع تر و به طور کاملتری جابجایی سئوال مطرح شده می باشد، به مطالعات جهت می دهند و مشخص شده که نتایج به دست آمده در یک موجود به طور کلی قابل تعمیم به موجودات دیگر و انسان می باشد. شکل ۱-۲۵ کاربردهای آزمایشگاهی شاخص موجودات گوناگون را که، نوم آنها به طور کامل یا تقریباً کامل، تعیین بولی شده است خلاصه می کند. قابل دسترس بودن بولی های نوم این موجودات به طور ویژه آنها را برای علم ژنتیک و مطالعات ژنومیک مفید می سازد.

باکتری ها چندین مزیت را به عنوان موجودات آزمایشگاهی دار می باشد. آنها سریع رشد می نمایند مکانیسم های زیادی را برای کنترل فعالیت ژن دار می باشد و ژنتیک توانمندی دارند. این ویژگی اخیر به خاطر اندازه کوچک نوم های باکتریایی، اسان بودن به دست آوردن جهش دسترس به تکنیک هایی جهت انتقال ژن ها به باکتری ها و اطلاعات زیاد درباره کسر ژن و عملکردهای پروتئینی باکتریایی و سادگی نقشه برداری ژن های مربوطه به نوم ها نسبت به نوم موجودات دیگر می باشد مخمرهای تک سلولی نه تنها بعضی از همان مزایای باکتری ها را دارند بلکه مزایای سئوایی قابل ملاحظه و برجسته ای شامل وجود هسته و اندامک ها که مشخصه تمامی یوکاریوت ها می باشد را نیز دارا می باشند.

مطالعه سلول ها در بافت های ویژه، استفاده از «مدر های» گیاهی و خانوری ر مطرح می کند، یسی اینکه موجودات آزمایشگاهی با صفاتی شاخص از بین تعدادی دیگر مشخص می شوند. برای مثال سلول های عصبی و سلول های عضله ابتدا در پستانداران یا در جانورانی با سلول های بخصوص بزرگ یا در دسترس مانند سلول های عصبی بزرگ خشت پ و حرکات بریایی یا عضلات پرواری پرنده ها مطالعه شده بودند اخیراً تکوین عصب و عضله به طور گسترده ای در مگس های میوه (در رویه ملائوگاسر)، کرم های پس (کائو، مدیچس الگانی)، و گور حرمانی (دایورزیو که در آنها جهش یافته ها به اسانی می توانند جلا شوند مورد مطالعه قرر گیرند. موجوداتی با جبین های فراوان سلولی که در بیرون از بدن ملر رشد می کنند مانند هوریا عده، توتیاهای دریایی، ماهی ها و جوجه ها بی نهایت برای ردیابی سربوشت های سلولی (مانند سلول هایی که

شکل ۱-۲۵ هر موجود آزمایشگاهی که در ریست شناسی سلول بکار می رود مزایایی برای بعضی از انواع مطالعات دارد. ویروس ها (a) و باکتری ها (b) نوم های کوچکی برای تجزیه و تحلیل ژنتیکی در می باشد تعدادی از مطالعات بیان ژن در ابتدا به مطالعه بر روی این موجودات به دست آمدند مخمر ساکارومایسیس سرویزیه (c) سارملی یا بی سلولی یک یوکاریوت را دارد اما موجود تک سلولی نسبتاً ساده ای می باشد که برای رشد کشت و دست کاری ژنتیکی اسان می باشد. در کرم نماتود کائو، اندیچس الگانی (d) که در بی تعداد کوچکی سلول ترب شده در یک الگوی تقریباً بربر در هر کرم وجود دارد تشکیل هر سلول ویژه می تواند ردیابی شود مگس میوه در رویه ملائوگاسر (e) که اولین موجود بکار برده شده برای کشف ویژگی های کروموزوم ها بود، به طور خاصی در تعیین ژن هایی که توسعه جین را کنترل می نمودند باارزش می باشد. تعدادی از این ژن ها به طور نکامی در انسان ها حفظ شده اند گور حرمانی (دایورزیو (f) برای غربال های ژنتیکی سریع به منظور تعیین ژن هایی که اندام زایی و توسعه را کنترل می نمایند بکار برده می شود. از سیستم های حیوانی آزمایشگاهی، موش (موس مولوس) (g) از نظر نکامی به انسان ها نزدیک ترین می باشد و مدر های را برای مطالعه تعدادی از بیماری های عصبی و ژنتیکی انسان ها مهیب می کند. علمی از خانواده کلم بنام آریدوپسی نایان که بعضی اوقات به عنوان در روی دیلای سلسله گیاهی توصیف می شود، برای غربال های ژنتیکی به منظور تعیین ژن های لازم در تقریباً هر جیه از رنگی گیاهی بکار گرفته می شود. تعیین بولی نوم تعدادی از ویروس ها و گدنه های ساکریایی، مخمر ساکارومایسیس سرویزیه، نرم خفوی الکانس، مگس میوه ملائوگاسر، ساس و گیاه آریدوپسی نایان تکمیل شده و تقریباً برای موش ها و گور حرمانی در حال تکمیل شش است و برای سایر موجودات به ویژه هوریا عده، توتیای دریایی، جوجه ها و کچک لحن که برای تحمیل ریست شناسی سلول بسیار باارزش می باشند، ادامه دارد. انواع وسیعی از گونه های دیگر، مخصوصاً برای مطالعات تکامل سلول ها و مکانیسم ها منظور فرایدهای، بکار گرفته می شوند.

یوکاریک، ژنتیک و ژنومیک روش هایی در مطالعه سلول ها در سئو سکون می باشند.

انتخاب صحیح موجود زنده آزمایشگاهی برای کار و تحقیق

همه رایج ما از عملکرد موبکولی سلول ها مکی بر مطالعات حاد گرفته بر روی ویروس ها، باکتری ها، مخمر، آغازیان، کچک های حش، گیاهان، قورباغه ها، توتیای دریایی، کرم ها، حشرات، ماهی ها،



یک عرزال ژنتیکی پیوسته در جمعیت‌هایی برای هزاران سال در انسان انجام شده است. چیری که مادر نظر می‌گیریم این است که تمام انواع تفاوت‌های انسانی رخ داده و مشاهده شده‌اند از ابرو به تاثیر ویژگی‌های نایب مسنده و چشم‌گیر را تحت تاثیر قرار داده‌اند. هزاران صفت به ارث رسیده تشخیص داده شده‌اند و اخیراً، نقشه‌برداری موقعیت‌ها و شکل‌ها بر روی کروموزوم‌ها انجام شده است. بعضی از این صفات تمایلات جنسی برای به دست آوردن یک بیماری وراثتی هستند؛ بقیه رنگ چشم یا دیگر ویژگی‌های کوچک می‌باشند. تفاوت‌های ژنتیکی بر هر جبهه از ریست‌شناسی سلول که می‌بواند در جمعیت‌های انسانی یافت شوند امکان مطالعاتی را در حالات طبیعی و بیماری و سلول‌های گوناگون در محیط کشت می‌دهد.

موجودات آزمایشگاهی که کمتر استفاده می‌شوند امکاناتی را برای بررسی‌های بی‌نصیر با ویژگی‌های خارجی سلول‌ها و برای مطالعه ویژگی‌های استاندارد سلول‌هایی که در یک مدل مفید در حیوان بخصوصی اثبات شده‌اند فراهم می‌کند. برای مثال، آنه‌های کروموزوم‌ها، [تلمورها]، به طور گسترده‌ای در بیشتر سلول‌ها کاهش می‌یابند. سلول‌های انسانی به طور نمونه شامل ۹۲ تلمور (دولته‌های هر کروموزوم) می‌باشد. برعکس، بسی از آغازیان دری کروموزوم‌های غیر معمولی تکه‌تکه شده بوده و میلیون‌ها تلمور در هر سلول دارند. مریت به دست آمده از ویژگی‌های بی‌نظیر این موجودات آزمایشگاهی مستحب، منجر به کشفیات زیادی در مورد ساختار تلمور شده است.

استیج‌جانش‌ترین مطالعات رسی از شیوه‌های مختل

استفاده می‌کنند

۵ پنج دیدگاه مختلف را برای مسائل ریستی مورد بحث قرار دادیم. ریست‌شناسی سلول، بیوشیمی و بیوفیزیک، ژنومیک، و ریست‌شناسی تکاملی، هر کدام از آنها انواع آزمایشات مربوط به خود را درآلوده و بسیاری از مسائل ریستی، بیشتر از یک دیدگاه را برای رسیدن به یک فهم رضایت‌بخش از مکانیسم احیاء دارند. حالا ما بررسی خواهیم کرد که چگونه برای مطالعه این دیدگاه‌ها در فرآیند تقسیم سلول آزمایش‌های گوناگونی مورد استفاده قرار گرفتند.

تقسیم سلول توسط بعضی از ویس کاربرا میکروسکوپ، بررسی و کشف گردید. اخیراً انوعی از میکروسکوپ‌ها، شامل میکروسکوپ هم‌کانون و میکروسکوپ الکترونی و تصویربرداری

یافته‌های مختلفی را تشکیل می‌دهند) و برای استخراج در مطالعات بیوشیمیایی، مفید و سودمند می‌باشد. برای مثال یکی از پروتئین‌های کلیدی در تنظیم عبور اولین بار در مطالعه بر روی حین‌های هورانه و توتایی دریای شاخته شد و بعداً از عصرهای این تشخیص گردید (فصل ۲۰).

با کاربرد تکنیک‌های DNA پورکیب، محققین می‌بوانند ژن‌های حاوی جهش‌هایی که تولید پروتئین‌های رسیده را غیرفعال یا افزایش می‌دهند، مهندس نمایند. این قبیل ژن‌ها می‌بوانند به درون جین کرم‌ها، مگس‌ها، موریانه‌ها، موبه‌های دریایی، جوجه‌ها، موش‌ها، گیاهان گوناگون و موجودات دیگر وارد شوند و اجازه دهند که اثرات فعال‌کنندگی یک ناهنجاری رسی یا بازدارندگی عملکرد یک ژن طبیعی ارریبی شوند. این شیوه به طور وسیع برای تولید انواع موش‌های حاوی بیماری‌های ژنتیکی انسانی بکار گرفته شده است. غیرفعال شدن ژن‌های ویژه به وسیله قطعات کوتاه RNA مدخله‌گر بررسی آزمایش‌های سریع عملکردهای ممکن رن بر تعدادی از موجودات را فراهم کرده است، همسرش برو، ده‌های ژنوم به‌عیت برجسته‌ای در بیماری موجودات مانند مالارما و برای موجوداتی که نوره درخت تکاملی آنها افی‌های جدیدی را برای پزشکی و دانش‌های جدید گشوده است پیدا کرده است.

موش‌ها مریت بزرگی سبب به سایر موجودات آزمایشگاهی دارند. آنها از جبهه توانمندی‌های ژنتیکی نزدیک‌ترین حیوانات به انسان‌ها می‌باشند. ژن‌های مهندسی شده موش جهش‌هایی شبیه به انهایی که همراه با یک بیماری وراثتی ویژه در انسان‌ها که می‌بواند وارد سلول‌های سیادی (ES) جنسی موش گردند حمل می‌کنند. این سلول‌ها می‌بوانند به درون یک جنین دویه تزریق شوند. سپس این سلول‌ها در درون یک موش باردار کاند (موشی که با هورمون‌هایی به‌هم رسیده تا تغییرات فیزیولوژیکی لازم برای بارداری در آن ایجاد شود) کاشته می‌شوند (فصل ۵). اگر موشی که از سلول‌های ES تزریق شده، رشد و توسعه یابد، بیماری شبیه بیماری انسانی را نشان می‌دهد، هنگامیکه سلول‌های موشی از بیمریهای انسانی در دسرس باشد. مطالعات بیشتر روی مفایص مونکری پخلاکمه بیماری‌ها انجام شده و درمن‌های جدید می‌توانند آزمایش کردند و در نتیجه قراردادی انسانی در معرض درمان‌های آزمایش شده به حداقل می‌رسد. عرزال‌گری‌های ژنتیکی در مقیاس وسیع انجام شده تا مریت براسم‌پروون‌های جهش‌ریزی که جدیداً طراحی شده را تفسیر کند. ترانسپروون‌ها اجازه تولید کافی موش‌های جهش یافته را تشخیص سریع می‌دهد. اگر در هر یک تحت تاثیر قرار گرفته، می‌دهد.



تمول زمانی^{۱)} (فصل ۹) برای مشخص کردن مراحل چرخه سلولی مورد استفاده قرار گرفتند. بیشتر پدیده‌های ریسپانسی با این نوع مشاهده (یعنی با میکروسکوپ) شروع می‌شود، سپس قسمت‌هایی که باید آزمایش شوند دست کاری می‌گردند. آنتی بادی‌ها بر ضد پروتئین‌هایی که نقش‌های مهم در تقسیم سلولی داشته و با پروتئین‌هایی که در عملکرد این پروتئین‌ها مداخله می‌کند ساخته شده‌اند. پروتئین‌های کلیدی با پروتئین‌های فلورسنت ادغام شده و بنابراین (پروتئین فلورسنت سبز ژله ماهی (GFP) اولین پروتئین برای این منظور بود) پروتئین‌های کلیدی در سلول‌های رسه می‌توانند تعقیب شوند و همچنین سوالاتی در مورد این که چه وقت و کجا پروتئین‌های کلیدی عمل می‌کند می‌توانند با این روش‌ها بررسی شده و عملکردشان ارزیابی شود.

مانند تقسیم سلولی، مانند نوک میتوزی و سایر کمپلکس‌های پروتئینی، با کاربرد علوم بیوشیمی و بیوفیزیک، تخریب و تحلیل شدند. هر پروتئین برای یافتن این که چگونه این پروتئین قسمتی از یک کمپلکس پروتئین‌های متصل به همدیگر به صورت یک ماشین اسم تحلیل می‌شود و ساختار پروتئین‌های کلیدی با استفاده از کریستالوگرافی اشعه X و سایر روش‌ها تعیین گردید (فصل ۳). عملاً فعالیت‌های ناشناخته آنزیمی در استخراج مثلاً بوسیله اندازه‌گیری اتصال گروه‌های فسفات به پروتئین‌های تعیینی تقسیم سلول به وسیله کیناز ارزیابی شده بودند. سپس کیناز‌های مناسب می‌توانند تحلیل شوند.

کشف یک پروتئین جدید در کمپلکسی از پروتئین‌ها که در تقسیم سلول لازم است، را یک عامل خوب می‌سازد که پروتئین عمل مهمی را انجام می‌دهد. ژنتیک می‌تواند برای تشخیص جهش یافته‌هایی که جدیداً در پروتئین یافت شده‌اند استفاده شود. اگر تقسیم سلول در یک موجود رده رفتی که پروتئین کار نمی‌کند ناتوان باشد، شما نقش پروتئین جدید را درک می‌کنید. ژنتیک همچنین راهی برای تعیین ژن‌های قبلاً ناشناخته می‌باشد و این قبیل عبدالگری‌های پروتئین‌ها می‌تواند (خصوصاً در ساکنتری‌ها و مخمرها) همچنین در بیشتر موجودات آزمایشگاهی پیچیده) برای جستجوی تمام ژن‌هایی که برای تقسیم سلول مورد نیاز می‌باشد انجام شوند. پروتئین‌های جدید آشکار شده می‌تواند در یک تصویر کمپی از مکانیسم‌های تشکیلات تقسیم سلول مشارکت داده شوند.

رومیک مسیر دیگری را برای جستجوی اجزاء ماشین دستگاه تقسیم سلولی آماده می‌نماید. از سیرو اغلب صحیح است که

۱-۱ چشم‌انداز تکامل ژنومی

مطالعات جامع ژن‌ها و پروتئین‌های تعدادی از موجودات یک مرکز هوای‌عاده از تاریخ زندگی به ما می‌دهد. طبیعت آزمایشگاهی است که آزمایشات را برای میلیاردها سال جهت داده است و همین بهترین ژنوم‌های ایجاد شده الان به ما هستند. ما با یوکاریوت‌های دیگر در هر دو پروتئین خاص، صدها دستگاه ماکرومولکولی و بیشتر اندامک‌هایمان مشترک می‌باشیم، که همه به عنوان سیگنالی از تشریح تکاملی مشترک ما می‌باشد. بررسی‌های جدید در ریسپانسی مولکولی سلول حاصل از ژنومیک به درک بیشتر از دستگاه‌های مولکولی بزرگ که در طول میلیاردها سال از تجمع ژنتیک و انتخاب تکاملی برای کارآمدترین طرح‌های دقیق، منتج

تول زمانی^{۱)} (فصل ۹) برای مشخص کردن مراحل چرخه سلولی مورد استفاده قرار گرفتند. بیشتر پدیده‌های ریسپانسی با این نوع مشاهده (یعنی با میکروسکوپ) شروع می‌شود، سپس قسمت‌هایی که باید آزمایش شوند دست کاری می‌گردند. آنتی بادی‌ها بر ضد پروتئین‌هایی که نقش‌های مهم در تقسیم سلولی داشته و با پروتئین‌هایی که در عملکرد این پروتئین‌ها مداخله می‌کند ساخته شده‌اند. پروتئین‌های کلیدی با پروتئین‌های فلورسنت ادغام شده و بنابراین (پروتئین فلورسنت سبز ژله ماهی (GFP) اولین پروتئین برای این منظور بود) پروتئین‌های کلیدی در سلول‌های رسه می‌توانند تعقیب شوند و همچنین سوالاتی در مورد این که چه وقت و کجا پروتئین‌های کلیدی عمل می‌کند می‌توانند با این روش‌ها بررسی شده و عملکردشان ارزیابی شود.

مانند تقسیم سلولی، مانند نوک میتوزی و سایر کمپلکس‌های پروتئینی، با کاربرد علوم بیوشیمی و بیوفیزیک، تخریب و تحلیل شدند. هر پروتئین برای یافتن این که چگونه این پروتئین قسمتی از یک کمپلکس پروتئین‌های متصل به همدیگر به صورت یک ماشین اسم تحلیل می‌شود و ساختار پروتئین‌های کلیدی با استفاده از کریستالوگرافی اشعه X و سایر روش‌ها تعیین گردید (فصل ۳). عملاً فعالیت‌های ناشناخته آنزیمی در استخراج مثلاً بوسیله اندازه‌گیری اتصال گروه‌های فسفات به پروتئین‌های تعیینی تقسیم سلول به وسیله کیناز ارزیابی شده بودند. سپس کیناز‌های مناسب می‌توانند تحلیل شوند.

کشف یک پروتئین جدید در کمپلکسی از پروتئین‌ها که در تقسیم سلول لازم است، را یک عامل خوب می‌سازد که پروتئین عمل مهمی را انجام می‌دهد. ژنتیک می‌تواند برای تشخیص جهش یافته‌هایی که جدیداً در پروتئین یافت شده‌اند استفاده شود. اگر تقسیم سلول در یک موجود رده رفتی که پروتئین کار نمی‌کند ناتوان باشد، شما نقش پروتئین جدید را درک می‌کنید. ژنتیک همچنین راهی برای تعیین ژن‌های قبلاً ناشناخته می‌باشد و این قبیل عبدالگری‌های پروتئین‌ها می‌تواند (خصوصاً در ساکنتری‌ها و مخمرها) همچنین در بیشتر موجودات آزمایشگاهی پیچیده) برای جستجوی تمام ژن‌هایی که برای تقسیم سلول مورد نیاز می‌باشد انجام شوند. پروتئین‌های جدید آشکار شده می‌تواند در یک تصویر کمپی از مکانیسم‌های تشکیلات تقسیم سلول مشارکت داده شوند. رومیک مسیر دیگری را برای جستجوی اجزاء ماشین دستگاه تقسیم سلولی آماده می‌نماید. از سیرو اغلب صحیح است که

۱-۱ چشم‌انداز تکامل ژنومی

مطالعات جامع ژن‌ها و پروتئین‌های تعدادی از موجودات یک مرکز هوای‌عاده از تاریخ زندگی به ما می‌دهد. طبیعت آزمایشگاهی است که آزمایشات را برای میلیاردها سال جهت داده است و همین بهترین ژنوم‌های ایجاد شده الان به ما هستند. ما با یوکاریوت‌های دیگر در هر دو پروتئین خاص، صدها دستگاه ماکرومولکولی و بیشتر اندامک‌هایمان مشترک می‌باشیم، که همه به عنوان سیگنالی از تشریح تکاملی مشترک ما می‌باشد. بررسی‌های جدید در ریسپانسی مولکولی سلول حاصل از ژنومیک به درک بیشتر از دستگاه‌های مولکولی بزرگ که در طول میلیاردها سال از تجمع ژنتیک و انتخاب تکاملی برای کارآمدترین طرح‌های دقیق، منتج



عقاید و افکار داروین درباره تکامل تمامی حیوانات مربوط به ژن‌ها می‌باشد

داروین نمی‌دانست که ژن‌ها وجود دارند یا چگونه این تغییر می‌کند، اما می‌دانیم، ماشین همانندسازی DNA یک خطا ایجاد می‌کند، یا یک عامل جهش‌زا (موتازن) باعث جابجایی یک نوکلئوتید یا دیگری یا شکست در یک کروموزوم می‌شود بعضی از تغییرات در ژنوم بی‌خطر هستند، بعضی به طور مایلیم مصر هستند، بعضی مهندک و کشنده می‌باشند تعدادی هم بسیار سونمند و مفید می‌باشند جهش‌ها می‌توانند توالی ژن‌ها را به گونه‌ای تغییر دهد که فعالیت پروتئین‌های تولیدشده توسط این تغییر باید و یا مانع، مکان و مقدار پروتئین تولیدشده در بدن را تغییر دهد.

تغییرات توالی ژن‌هایی که مصر می‌باشد از جمعیتی از موجودات از دست خواهد رفت زیرا افراد متاثر نمی‌توانند رنده باقی بمانند این فرایند انتخاب به درسی همان چیزی است که داروین بدون شناخت از مکانیسم‌های که باعث می‌شود موجودات اختلاف داشته باشند، توصیف کرد. بنابراین انتخاب تمام موجودات برای بقا در حقیقت انتخاب ژن‌ها یا درست‌تر، مجموعه‌ای از ژن‌ها می‌باشد. جمعی از موجودات اغلب تفاوت‌هایی دارند که هنگامی این تفاوتها تقریباً به طور برابر برای شرایط خوب سازگار می‌باشند. وقتی که شرایط تغییر می‌کند (مثلاً یک آتش‌سوزی، یک سون، فقدان تأمین غذای برجیخی، تغییر هوا) موجودات گوناگونی که قادر به وفق دادن خود می‌باشند رنده خواهند ماند و آنهایی که سازگاری به شرایط جدید را از دست داده‌اند شروع به محو شدن و مُردن می‌کنند. در این مسیر، ترکیب ژنتیکی جمعیت موجودات هر بار می‌تواند تغییر کند.

تعدادی از ژن‌های کمتر کننده رشد به طور قابل ملاحظه‌ای در انسان‌ها و سایر حیوانات شبیه به هم می‌باشند

بربره انسانها، ما شاید یک دید تا اسفندای مبالغه‌آمیز و تحت تأثیر واقع شده از وضعیت‌مان در سلسله حیوانات داشته باشیم. این غرور در دانش مصر پسررفته م فرار دارد و این به همراه قایم‌های دهی ممکن است چشم ما را به توانایی‌های قابل ملاحظه از گونه‌های دیگر ببرد. دریاوردی پرندگان، سیستم لرزشی حشرات، مقصدیابی ماهی آزاد یا پروار یک مگس، مثال‌هایی از توانایی‌های شگفت‌انگیز در موجودات دیگر می‌باشد. با وجود این که تمامی شواهد برای پیوستگی تکاملی در سطوح سولی و فیریونوزیکی وجود دارند ولی هم‌بکار ژن‌های تنظیم‌کننده

می‌شود به خاطر پیرایش متناوب RNA، تعداد پروتئین‌ها بیسر از ژن‌ها می‌باشد و عملکردهای تعدادی از این پروتئین‌های گوناگون و تحمات پروتئینی همور کشف شده‌اند. از اینرو با در دسترس داشتن یک شرح کامل‌تر از سلول‌ها، ما برای بررسی گام‌بر و پویایی سیستم‌های رنده آماده خواهیم شد.

پروتئین‌های متابولیک، رمز ژنتیکی و ساختار اندامک‌ها تقریباً جامع و همگانی می‌باشد

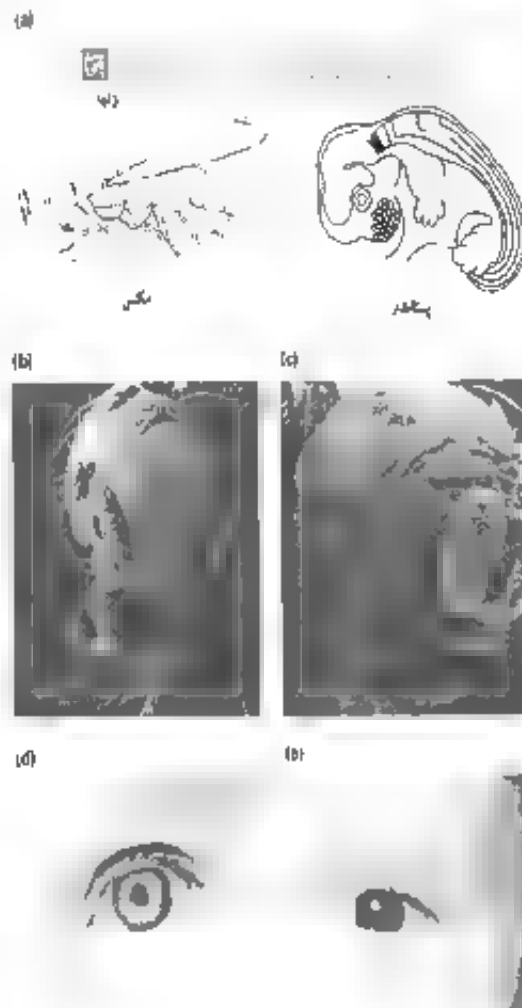
حتی موجوداتی که به طور غیرقابل قبولی منعوت به مصر می‌رسد در تعدادی از ویژگی‌های بیوشیمیایی مشترک می‌باشند. برای مثال، آنزیم‌ها که تجربه قندها و معنادی از واکنش‌های ساده دیگر را در سلول‌ها کاتالیز می‌کنند در بیشتر موجودات رنده ساختارها و مکانیسم‌های مشابهی را دارند می‌باشند. رمز ژنتیک که به کمک آن توالی‌های نوکلئوتیدی mRNA توالی‌های اسیدآمینه‌ای پروتئین‌ها را تعیین می‌نماید می‌تواند توسط یک سلول با کتیبی و یک سلول انسانی، یکسان خوانده شود. در سبب طبیعت همگانی و جهانی رمز ژنتیکی کارخانه‌های باکتریایی می‌تواند برای ساخت فاکتورهای رشد، انسوس، فاکتورهای معقدکننده و سایر پروتئین‌های انسانی یا کاربردهای درمانی طراحی شوند. شباهت‌های بیوشیمیایی در میان موجودات همچنین به انسانک‌های یافت شده در سلول‌های یوکاریوتی بوسه یافته است. ساختارهای اساسی و عملکردهای این جزئی تحت سلولی در تمامی یوکاریوت‌ها به طور وسیعی محافظت شده‌اند.

آنانز کامپیوتری اطلاعات توالی DNA، برای شماری از گونه‌های باکتریایی و چندین یوکاریوت قابل دسترسی می‌باشد که می‌تواند موقعیت و مکان ژن‌های به رمز درآورده پروتئین را در درون ژنوم‌ها پنداکند. با کمک رمز ژنتیکی، توالی‌های اسیدآمینه‌ای پروتئین‌ها می‌تواند از توالی‌های مشابه ژنی تعیین شوند اگر چه با تصویری ساده، پیدا کردن ژنها و انسباط توالی‌های اسیدآمینه پروتئین‌های به رمز برآمده آنها در عمل به علت پیچیده بودن برخی از نواحی DNA مشکل است (فصل ۵) اما با وجود مشکلات و ابهامات بالای در توالی‌های آنالیز شده DNA، معایبه ژنوم بعد از ریاضی از موجودات شواهد خیرت انگیزی را در خصوص حفظ مکانیسم‌های مولکولی که موجودات را ساخته و تغییر می‌دهند فراهم می‌کند و همچنین تاریخ تکاملی انواع گونه‌ها را آشکار می‌سازد.

● شکل ۱-۲۶ ژن‌های مشابه محافظت شده، در طور تکامل

فرآیندهای تکوینی متعددی ر. در حیوانات گوناگون تنظیم می‌کند. تخمین زده شده است که حشرات و پستانداران یک بیای مشترک در حدود نیم میلیارد سال قبل داشته‌اند. این ژن‌های مشترکی دارند که فرایندهای مشابهی را مانند رشد قلب، چشم‌ها و سازم‌ریزی جن جن می‌کند، که بر حفظ و نگهداری عملکرد آنها از رن‌های دیرین دلالت می‌دهد. (a) ژن‌های Hox به صورت دسته‌هایی روی کروموسوم‌های بیشتر یا تمامی حیوانات یافت شده است. ژن‌های Hox پروتئین‌های مرتبطی را که فعالیت سایر رن‌ها را کنترل می‌دهد به رن‌ها می‌آورد. رن‌های Hox رشد و موقعیت‌های مختلف در طول محور سر به دم بدن از حیوانات که توسعه رنگ‌های مشابه مشخص شده را اداره می‌کند. هر ژن در یک ناحیه ویژه در طول محور سر به دم فعال شده (به منور روی می) و رشد بافت‌ها را در آنجا کنترل می‌دهد. برای مثال، در موش‌ها، ژن‌های Hox مسئول تشکیل میخ‌های مهره‌داران می‌باشد. چشم‌هایی که ژن‌های Hox را در مگس‌ها تحت تأثیر قرار می‌دهند باعث می‌شود که قسمتی از بدن در مکان‌هایی به اندازه تشکیل شوند مثلاً پاها به جای ساخته‌اند، روی سر تشکیل شوند. این ژن‌ها یک نشانی سر به دم ر. فراهم می‌دهد که برای هدایت و راهنمایی تشکیل ساختارهای صحیح در مکان‌های صحیح کار می‌برد. (b) توسعه و رشد چشم‌های مرکب در رن‌های میوه‌ای را که eyeless (برای فوتوپ‌ها) جهش یافته نامگذاری شده است) نامیده می‌شود نیاز دارد. (c) مگس‌هایی با کمبود ژن‌های eyeless فاقد چشم می‌باشند. (d) چشم‌های انسان طبیعی به ژن‌های Pax6، که به‌عنوان می‌شود و ملان رن‌های eyeless است نیاز دارد. (e) تشخیص بافت عملکرد Pax6، بیماری ژنتیکی aniridia دارد که در آن عنبیه در چشم‌ها وجود ندارد. Pax6 و eyeless پروتئین‌های بسیار مرتبطی را که فعالیت‌های سایر ژن‌ها را تنظیم می‌کند به رن‌ها می‌آورد که از یک ژن ابتدایی به ارث رسیده‌اند.

این نتیجه می‌گوید که تمام ژن‌ها با پروتئین‌ها به طور تکاملی محافظت شده‌اند، جدید مثال قابل توجه از پروتئین‌هایی که در صورت‌ها کاملاً غایب و دیرینه هستند در بعضی نودم‌های حیوانات وجود دارند. گیاهان، به طور شگفت‌انگیزی، تفاوت زیادی از حیوانات بعد از یک میلیارد سال جدیدی در تکاملشان، نشان می‌دهد. با این حال، بعضی پروتئین‌های متصل‌شده به DNA بین محدود و گاو، فقط در دو اسید آمینه از ۱۰۴ اسید آمینه تفاوت دارند.



تکوین حیوان مورد نظر، به شدت از یک شاخه به شاخه‌های متفاوت خواهد بود. بعد از همه حشرات و دوزیای آریایی و پستانداران همین فرآیندها به نظر می‌رسد. ما باید تفسیری پروتئین‌های منظر برای بعد از یک صری مانند مهر خودمان داشته باشیم. ثمرات تحقیق در تیک تکوینی در طول دو دهه گذشته آشکار می‌شود که حشرات و پستانداران که یک بیای مشترک دارند در حدود نیم میلیارد سال قبل، جدید ژن‌های تنظیم‌کننده رشد و نمو مشابه را داشته‌اند (شکل ۱-۲۶). به رن‌ها به نظر می‌رسد بعد از بسیاری از این ژن‌ها در تعدادی و شاید هم حیوانات محافظت شده‌اند به طور قابل ملاحظه‌ای، عملکردهای پروتئین‌های به رن‌ها درآمده به وسیله این ژن‌ها هم تحت حفاظت شده‌اند. برای مثال بعضی پروتئین‌های مورد نیاز نمو جنس در حشرات به تنظیم‌کننده‌های نمو چشم در پستانداران مرتبط می‌شد. همین طور برای نمو قلب، روده، سب‌ها، و مویرگ‌ها و ر. د. جایگیری قسمت‌های بدن در طول سر به دم و پشت به جلو محورهای بدن نیز، پروتئین‌ها مرتبط می‌باشند (فصل ۱۹).



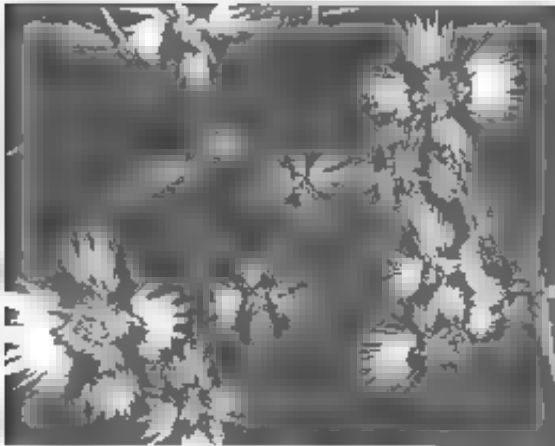
علم پزشکی انسانی توسط تحقیق بر روی سایر موجودات رتبه دیگر ایجاد شده است

جهش‌هایی که در بعضی از ژن‌ها در طول دوره‌ای از زندگی رخ می‌دهد به تشکیل سرطان‌های مختلف انسانی کمک می‌کند. اشکال طبیعی، «نوع وحشی» ژن‌های ایجاد کننده سرطان عموماً پروتئین‌هایی را به رمز در می‌آورند که به معظم تکثیر یا مرگ سلول کمک می‌کند (فصل ۲۶). ما همچنین می‌توانیم کپی‌های جهش یافته‌ای از ژن‌های ذخیل در دیسکرومی عضلانی، کم خونی سلول داسی شکل، و بیماری هانتینگتون را از والدین به نژاد بهریم. خوشبختانه همچنین می‌توانیم ژن‌هایی که ما را به طور فزاینده‌تری در برابر بیماری‌ها مقاوم می‌سازد به نژاد بهریم. تعدادی قابل ملاحظه‌ای از ژن‌های همراه با سرطان و دیگر بیماری‌های انسانی در فاصله تکاملی حیوانات ارائه می‌شوند برای مثال، مطالعه‌ای اخیراً نشان می‌دهد که بیش از سه چهارم ژن‌های بیماری شناخته شده انسان مربوط به ژن‌هایی می‌باشد که در مگس میوه دروروفیلا یافت

شده‌اند

با تشخیص ژن‌های بیماری‌زای انسان در موجودات دیگر، مطالعات آزمایشگاهی در موجودات آزمایشگاهی باید به پیوندهای سرریزی در فهم عملکردهای طبیعی ژن‌های مربوط به بیماری منجر شود. برعکس، مطالعه‌های بیماری خودمان یک انالیز رتئیک، «فروپیه‌های خوب مطالعه شده را تشکیل می‌دهد تمام این ژن‌هایی که ما ایجاد یک بیماری مهم ممکن است گروهی از پروتئین‌های عملکردی را به رمز در آورند تغییر یافته‌اند بنابراین سرچ‌هایی درباره عملکردهای طبیعی پروتئین‌ها در بیماری‌های انسانی به دست می‌آید و می‌تواند برای هدایت و راهنمایی مکانیسم‌ها در تحقیقات بکار روند برای مثال، ژن‌های ساخته شده مربوط به سرطان در انسان‌ها، می‌تواند در بررسی رشد و نمو طبیعی مس‌های حیوانی مورد استفاده قرار گیرد و دیدگاه‌هایی جدیدی را درباره عملکردهای این پروتئین‌ها در اختیار ما قرار دهد.

ساختارهای شیمیایی



جدول ۲-۱: ویژگی‌های ساختاری و فیزیکی مولکول‌های مختلف

زیست‌مطالب

۲-۱. پیوندهای کوالان و میانگش‌های غیرکوالان

۲-۲. واحدهای ساختاری شیمیایی سلول‌ها

۲-۳. نماد شیمیایی

۲-۴. اثر ژنیک بیوشیمیایی

سیستم‌های ریسی است. در درون این محیط آبی مولکول‌های کوچک و یون‌ها وجود دارند که ۷ درصد از وزن ملته رنده را تشکیل می‌دهد. این مواد به صورت ماکرومولکول‌های بزرگتر مجتمع می‌شوند و اجزای ماکرومولکولی، ماشین و معماری سلولی و همچنین باقیمانده وزن موجود رنده را تشکیل می‌دهد. این مولکول‌های کوچک شامل اسیدهای آمینه (واحدهای ساختاری پروتئین‌ها)، نوکلئوتیدها (واحدهای ساختاری DNA و RNA)، لیپیدها (واحدهای ساختاری غشای رستی) و قندها (واحدهای ساختاری نشاسته و سلولز) می‌باشد.

اغلب مولکول‌های ریسی (همچون قندها) به راحتی در آب حل می‌شوند. این مولکول‌ها آبدوست (هیدروفیلک)^(۱) نامیده می‌شوند. بقیه (همچون کلستریول) که مواد روغی و شبه چربی می‌باشند، از آب گریزانند؛ به این مولکول‌ها آنگریز (هیدروفوب)^(۲) گفته می‌شود. سایر مولکول‌ها (همچون فسفولیپیدها) دوخالی هستند، یعنی هم باحی آبدوست و هم آنگریز دارند؛ این مولکول‌ها آمفی‌پاتیک^(۳) نامیده می‌شوند. فسفولیپیدها در ساخت غشای انتطاف‌پذیر استفاده می‌گردند. این غشاها مرزهای دیواره مانند سلول‌ها و اندامک‌های داخل آنها را تشکیل می‌دهد. عملکرد رولی سلول‌ها، باقی‌مانده و موجودات رنده از کوچک تا بزرگ وابسته به همه این

حیات سلول وابسته به واکنش‌ها و میانگش‌های شیمیایی است که بطور بدیعی با یکدیگر، از نظر زمانی، فضایی و تحت تأثیر دسورات ژنیک و محیط اطراف سلول هماهنگ می‌شوند. با فهم این میانگش‌ها و واکنش‌ها در سطح مولکولی، ما می‌توانیم شروع به پاسخ دادن به سوالی درباره حیات سلول نمائیم؛ چگونه یک سلول مواد غذایی ضروری و اطلاعات را از محیط پیرموش به دست می‌آورد؟ چگونه سلول انرژی ذخیره شده در مواد غذایی را به کار (حرکت، ساخت ترکیبات ضروری) تبدیل می‌کند؟ چگونه سلول مواد غذایی را به ساختارهای لازم برای رنده ماندش (دیواره سلولی، هسته، اسیدهای نوکلئیک، پروتئین‌ها، اسکلت سلولی) تبدیل می‌کند؟ چگونه سلول خود را به سلول دیگر جهت شکل بافت متصل می‌کند؟ چگونه سلول‌ها با همدیگر ارتباط برقرار می‌کنند؟ یک ارگانیسم پیچیده و کار را محاط عملکردی بتواند ایجاد شود و رشد نماید؟ یکی از اهداف ریست‌شناسی مولکولی سلول، فراهم نمودن پاسخ‌هایی برای این نوع سوال‌ها و سوال‌های دیگری درباره ساختار و عملکرد سلول‌ها و ارگانیسم‌ها از دید مشخصات فردی مولکول‌ها و یون‌ها می‌باشد.

به عنوان مثال خواص یک مولکول همچون آب، تکامل، ساختار و عملکرد سلول را کنترل می‌کند. شما بدون توجه به ویژگی‌های آب که سیمی حیات را کنترل می‌نماید، نمی‌توانید ریست‌شناسی را درک کنید. حیات، اول از محیط‌های آبی شروع شد. آب ۷۰ تا ۸۰ درصد از وزن غلب سلول‌ها را تشکیل می‌دهد و فراوان‌ترین مولکول در

1- Hydrophilic

2- Hydrophobic

3- Amphipathic

که در مولکول‌های ریستی به همدارزبندی یافت می‌شوند این اتم‌ها با اینکه بطور محزا کم هستند، با استفاده از الکترون‌ها در یوریتال‌های بیرونی‌شان، به راحتی می‌توانند پیوند کووالان ایجاد می‌کنند. به عنوان یک قاعده، هر اتم تعداد مشخصی پیوند کووالان با سایر اتم‌ها ایجاد می‌کند این پیوندها دارای موفقیت مشخص می‌باشد که به وسیله اندازه اتم، سورج الکترون‌های احراف هسته و تعداد الکترون‌های به اشتراک گذاشته شده، تعیین می‌شوند در بعضی موارد (همچون کربن) تعداد پیوندهای پایدار تشکیل شده، ثابت می‌باشد و در بعضی موارد (همچون گوگرد) تعداد متفاوتی پیوند کووالان ممکن است ایجاد شود.

همه واحدهای ساختمانی ریسی، اطراف اتم کربن سازمان می‌یابد اتم کربن چهار پیوند کووالان با سه یا چهار اتم دیگر ایجاد می‌کند همانطوریکه در شکل ۲-۳۸ برای فرمالدئید نشان داده شده است، کربن می‌تواند با سه اتم دیگر پیوند ایجاد نماید همه این پیوندها در یک صفحه قرار می‌گیرند اتم کربن دو پیوند با دو اتم و یک پیوند دوگانه (دو جهت الکترون به اشتراک گذاشته شده) با اتم سوم ایجاد می‌نماید. هنگامیکه مانعی وجود نداشته باشد، اتم‌هایی که به وسیله یک پیوند به هم متصل شده‌اند می‌توانند به طور آزادانه حول محور پیوند بچرخند اما اگر آنها توسط دو پیوند به هم متصل باشند دیگر نمی‌تواند چرخش نمایند این سختی ساختمانی حاصل از پیوندهای دوگانه اهمیت زیادی در شکل و انعطاف پذیری مولکول‌های ریسی همچون فسفوپپیدها، پروتئین‌ها و اسیدهای نوکلئیک دارد.

کربن می‌تواند به چهار اتم نیز متصل شود همانطوریکه در مورد مولکول متان (CH_4) در شکل دیده می‌شود هنگامیکه کربن به چهار اتم دیگر متصل می‌گردد، زاویه بین دو پیوند 109.5° می‌شود و موفقیت اتم‌های متصل شوند، رؤس یک چهار وجهی را تشکیل می‌دهد (شکل ۲-۳۹). این وضعیت ساختمانی، ساختار اغلب مولکول‌های ریسی را تعیین می‌کند به اتم کربن یا هر اتم دیگر که به چهار اتم یا گروه متفاوت در یک ساختار غیر صفحه‌ای متصل شده باشد نامتوازن گفته می‌شود. چهاروجهی پیوندهای تشکیل شده توسط اتم کربن نامتوازن^(۱)، به دو طریق متفاوت در فضای سه بعدی آرایش یافته و باعث تشکیل مولکول‌هایی می‌شود که تصویر آینه‌ای یکدیگر می‌باشند این خصوصیت را کایرالیت^(۲) از لنت یونانی کایر^(۳) به معنی دست) می‌نامند (شکل ۲-۴۰). چنین

مولکول‌ها است در حقیقت شیمی پروتون ساده (H^+) می‌تواند برای رنده مانس یک سول انسانی که حاوی یک DNA خیلی بزرگ و حمل کننده اطلاعات ژنتیکی است (جرم مولکول DNA در کروموزوم ۱ انسانی 2.4×10^8 برابر یک پروتون است) مهم باشد. گرچه انواع زیادی از مولکول‌های ریستی در مسیرهای زیاد و پیچیده‌ای میانکشی و واکنش می‌دهند تا سلول‌های موجودات زنده دارای عملکرد ایجاد نماید، اما خوشبختانه، شمر نسبتاً کمی از اصول شیمیایی برای درک فرآیندهای سلولی در سطح مولکولی، مورد نیاز است (شکل ۲-۶). در این فصل این اصول کلیدی را که بعضی از آنها را شما به خوبی می‌شناسید مرور می‌کنیم. ما با پیوندهای کووالان شروع می‌کنیم. پیوندهای کووالان اتم‌ها را به هم مرتبط می‌سازند. یک مولکول تشکیل شود و پیوندهای غیرکووالان گروه‌هایی از اتم‌ها را به صورت ساختارهای عملکردی در درون و بین مولکول‌ها پایدار می‌سازد. سپس مشخصات کلیدی واحدهای ساختمانی شیمیایی ما کروممولکول‌ها و جملات ما کرومولکولی را مورد توجه قرار می‌دهیم. بعد از مرور حبه‌هایی از معادل شیمیایی که اغلب مربوط به سیستم‌های ریست شاختی است، این فصل را با مانی انرژیژتیک بیوشیمیایی خاتمه می‌دهیم، این قسمت سامان نقش اساسی ATP (آدمورین تری فسفات) در گرکت و انتقال انرژی در متابولیسم سلولی است.

۲-۱ پیوندهای کووالان و میانکشی‌های غیر کووالان

پیوندهای جاذبه قوی و ضعیف بین اتم‌ها همچون چسبی است که آنها را کنار همدیگر در مولکول‌ها نگه می‌دارد و اجازه میانکشی بین مولکول‌های ریستی مختلف را می‌دهد. پیوندهای قوی با به اشتراک گذاشتن یک جهت (تک پیوند) یا چندین جهت الکترون (پیوند دوگانه سه گانه و غیره) پیوندهای کووالان را تشکیل می‌دهند. پیوندهای جاذبه ضعیف یعنی میانکشی‌های غیرکووالان در تعیین خواص و عملکرد مولکول‌های ریسی، همچون پروتئین‌ها، اسیدهای نوکلئیک، کربوهیدرات‌ها و لیپیدها، اهمیت دارند. ما اول پیوندهای کووالان را مرور می‌کنیم و سپس چهار نوع از میانکشی غیرکووالان اصلی یعنی پیوندهای یونی، پیوندهای هیدروژنی، میانکشی‌های واندروالسی و اثر آبیگری را مورد بحث قرار می‌دهیم.

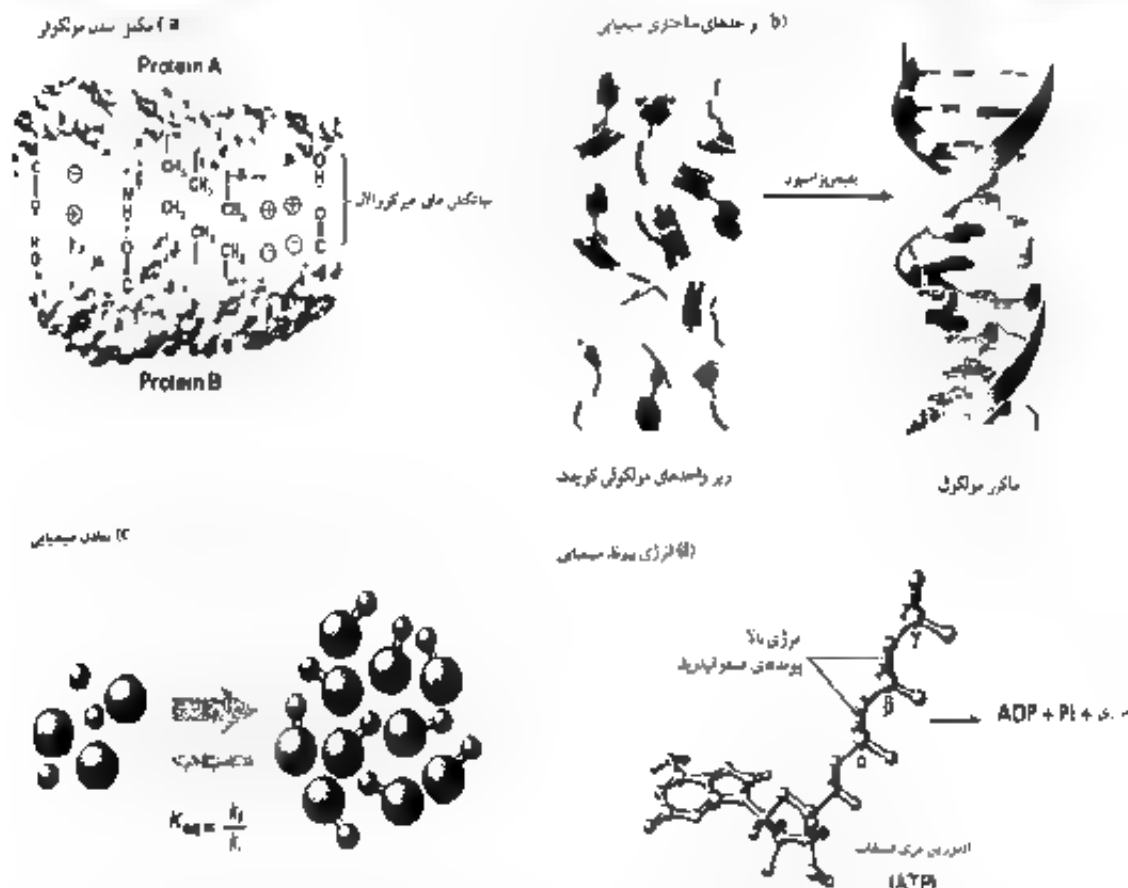
ساختار الکترونی یک اتم تعداد و موقعیت پیوندهای کووالانی آن اتم را تعیین می‌کند

هیدروژن، اکسیژن، کربن، بیروژن، فسفر و گوگرد عناصری هستند

1- Asgm metric carbon atom

2- Chirality

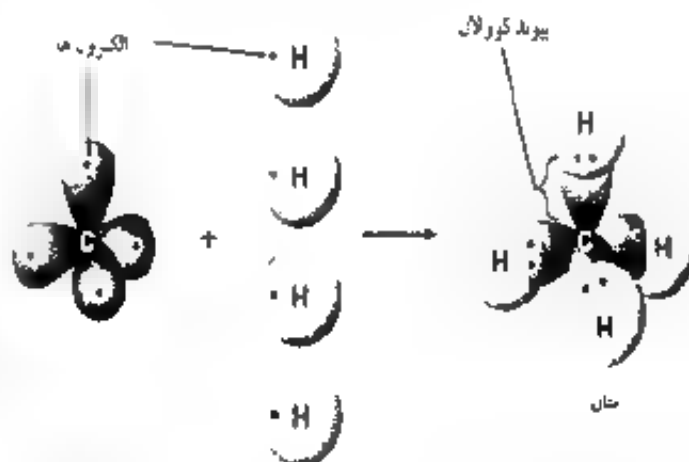
3- Chir

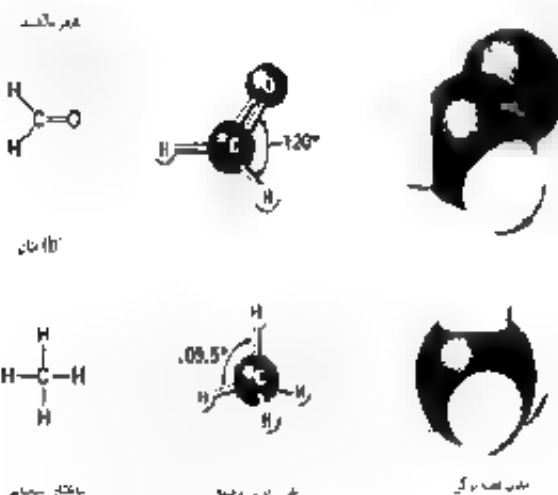


۱۶) شکل ۲-۱ (شکل رنگی) شیمی حیاتی چهار نکته کلیدی. (a) مکمل شدن مولکولی در غلبه همه سیالکشی های مولکولی رستی قرار می گیرد، ملافتی دو پروتئین به شکل و خواص شیمیایی مکمل کنار هم قرار می گیرند کمپلکس محکمی را تشکیل می دهند. (b) مولکول های کوچک به عنوان واحدهای ساختاری ساختارهای بزرگ عمل می نمایند، به عنوان مثال بران تشکیل مولکول DNA که حامل اطلاعات است، چهار واحد ساختاری کوچک نوکلئیدی به هم پیوسته به هم وصل و درجه های پلیمرهای طولانی را تشکیل می دهند. سپس این رنج در حد به دور هم پیچ خورده و مارپیچ توانایی را تشکیل می دهند. (c) واکنش های شیمیایی برگشت پذیر بوده و برعکس مواد شیمیایی بین مواد شروع کننده (مسدود) و محصولات واکنش (پایان) وابسته به ثابت های سرعت رت (K_F، بالایی پیکان) و برگشت (K_R، پائینی پیکان) واکنش هاست. نسبت اینها، K_{eq}، معیار به ارزشی از مقدار نسبی محصولات و کشتک های در حال تعادل با هم فراهم می سازد. (d) در غلبه مولد، منبع انرژی واکنش های شیمیایی در سول ها، هیدرولیز مولکول ATP است. این انرژی هنگامی آزاد می شود که پیوند بین فسفات های γ و β در مولکول ATP (قرمز یا افزودن مولکول آب شکسته و ADP و Pi تشکیل شود.

شکل ۲-۲ پیوندهای کووالانسی به اشتراک

گذاشتن الکترون ها تشکیل می گردد. پیوندهای کووالانسی، نیروهای قوی هستند که اتم ها را در داخل مولکول ها کنار یکدیگر نگه می دارند و هنگامی تشکیل می شود که اتم ها الکترون های موجود در میزوبی بین اتم ها را به اشتراک می گذارند. هر اتم پیوندهای کووالانسی با مشخص و تعداد مشخص تشکیل می دهد.





شکل ۳-۲ مولفیت پیوندها هنگامیکه کربن به صورت کووالان
 به سه یا چهار اتم دیگر متصل می‌باشد. (a) یک اتم کربن می‌تواند به سه اتم متصل گردد مثلاً در فرمالدئید (CH_2O). الکترون‌های پیوندی کربن در نو تک پیوند و یک پیوند دوگانه شرکت می‌کند و در یک صفحه قرار می‌گیرد اتم‌هایی که توسط یک پیوند به هم متصل می‌شوند چون محور پیوند می‌باشد چرخش محاسب ولی اتم‌های اتصال یافته با پیوند دوگانه نمی‌توانند بچرخند (b) وقتی اتم کربن چهار پیوند جداگانه ایجاد می‌کند (همانطوریکه درباره متان CH_4) دیده می‌شود) اتم‌های متصل شده به آن (در این مورد همه H) در فضا به صورت یک چهاروجهی چم‌گیری می‌مایند. شکل نشان داده شده در سمت چپ به وضوح ترکیب اتمی مولکول و الگوی پیوند را نشان می‌دهد مدل گوی و میله نشان داده شده در وسط شکل آرایش اتم‌ها و پیوندها را نشان می‌دهد لذا قطر گوی‌ها نشان دهنده اتم‌ها و الکترون‌های غیر پیوندی است که به صورت مصنوعی کوچکتر از طول پیوندها می‌باشد. اندازه ابرهای الکترونی در مدل همایون در سمت راست، صحبت زیادی در شش نشان ساختار نه بدی دارد

سولوی یعنی ATP، حاوی سه گروه فسفات است (قسمت ۳-۲ و ملاحظه کنید). خلاصه‌ای از اتصالات کووالان و گروه‌های عملکردی (قسمت‌هایی از مولکول‌ها که خواص شیمیایی متفاوتی دارند) در جدول ۳-۲ دیده می‌شود

- | | |
|------------------|---------------|
| 1- Stereoisomers | 2- Citalopram |
| 3- Celecox | 4- Dravon |
| 5- Novard | |

مولکول‌هایی ایزومرهای نوری یا ایزومرهای فضایی^(۱) نامیده می‌شوند. بیشتر مولکول‌هایی که در سلول‌ها وجود دارند، حداقل یک کربن نامتقارن دارند این کربن، اغلب کربن کایرالی نامیده می‌شود. ایزومرهای فضایی متفاوت یک مولکول، معمولاً فعالیت رستی کاملاً متفاوت را هم‌دیگر دارند زیرا در این مولکول‌ها، آرایش اتم‌ها در درون ساختارشان متفاوت است و باعث می‌شود این مولکول‌ها با توانایی متفاوت از هم‌دیگر، با سایر مولکول‌ها میانکشی دانه و وارد واکنش شیمیایی می‌شوند.

بعضی از داروها حاوی مخلوطی از ایزومرهای فضایی از یک مولکول کوچک می‌باشد که فقط یک ایزومر فضایی فعالیت رستی دلخواه را دارد. استفاده از ایزومر فضایی خالص به جای مخلوط آنها، باعث ایجاد نیروی قوی، و با اثرات جنبی کمتر خواهد شد به عنوان مثال یک ایزومر از داروی ضدالتهاب سیتالوپرام^(۲) (سکساکس^(۳)) ۱۷۰ مرتبه قوی‌تر از بقیه ایزومرهایش است. بعضی ایزومرهای فضایی فعالیت خیلی متفاوتی دارند. دراوون^(۴) یک تسکین دهنده درد است. با این وجود ایزومر فضایی آن یعنی نووارد^(۵) (از نظر املائی بالعکس دراوون) هروشاننده سره است. یک ایزومر فضایی از کتامین، بی‌هوش کننده بوده در حالیکه ایزومر دیگری از آن توهم‌زا است.

معداد پیوندهای کووالانی که توسط سایر اتم‌ها تشکیل می‌شود، در جدول ۳-۱ نشان داده شده است. اتم هیدروژن فقط یک پیوند کووالان ایجاد می‌کند، اتم اکسیژن معمولاً فقط دو تا پیوند کووالان ایجاد می‌کند. کسیرن دوحقت الکترونی دیگر دارد که در میانکشی‌های غیر کووالان می‌تواند شرکت کند. گوگرد دو پیوند کووالان در سولفیدیدروژن (H_2S) ایجاد می‌کند اما می‌تواند شش پیوند کووالان مثلاً در اسیدسولفوریک (H_2SO_4) و مشتقات سولفات آن ایجاد نماید. نیتروژن و فسفر هر کدام ۵ الکترون برای به اشتراک گذاشتن دارند. در آمونیاک (NH_3) اتم نیتروژن سه پیوند کووالان ایجاد می‌کند؛ جهت الکترون‌های اطراف اتم نیتروژن در پیوند کووالان شرکت نمی‌کند بلکه می‌تواند در میانکشی‌های غیر کووالان شرکت نماید. در یون آمونیم (NH_4^+)، نیتروژن چهار پیوند کووالان با آرایش چهاروجهی ایجاد می‌کند. فسفر معمولاً پنج پیوند کووالان ایجاد می‌کند مثلاً در اسید فسفریک (H_3PO_4) و مشتقات فسفات آن ستون فقرات سبهای مولکلیک را تشکیل می‌دهد. گروه‌های فضایی که به صورت کووالان به پروتئین‌ها متصل می‌شوند نقش تطبیع فعالیت اغلب پروتئین‌ها را برعهده دارند و مولکول اصلی در انرژی‌ک

الکترون‌ها بطور مساوی یا نامساوی در پیوندهای کووالان

شرکت می نمایند

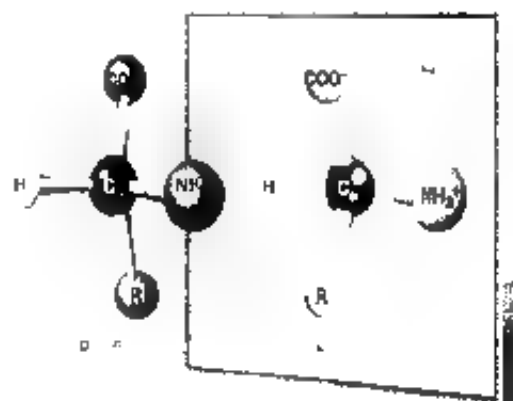
مقدار توانایی یک اتم در جذب الکترون الکترونگاتیویته^(۱) آن اتم تعیین می شود. در پیوندهایی، همچون C-H و C-C که بین دو اتم با الکترونگاتیویته یکسان یا مشابه ایجاد می شود الکترون‌های پیوندی به صورت مساوی بین دو اتم به اشتراک گذاشته شده اند. چنین پیوندهایی، غیر قطبی^(۲) نامیده می شوند در بیشتر مولکول‌ها، اتم‌های پیوند یافته، الکترونگاتیویته‌های متفاوتی داشته و باعث اسیران نامساوی الکترون‌ها شده و پیوند بین آنها قطبی^(۳) نامیده می شود.

در پیوند قطبی یک اتم، بطور جزیی در معنی (δ) و اتم‌های دیگر بطور جزئی بار مثبت (δ+) دارد به عنوان مثال در پیوند O-H، کسب زن با الکترونگاتیویته بیشتر نسبت به هیدروژن باعث می شود، الکترون‌ها در آن بیشتری را اطراف کسب زن در مقایسه با هیدروژن صرف نمایند پس پیوند O-H دارای یک دوقطبی الکتریکی یا بار مثبت و به همان اندازه بار منفی می باشد، مقدار بار δ- بر روی اتم اکسیژن دوقطبی O-H تقریباً ۲۵ درصد یک الکترون است و به مقدار δ+ بار مثبت نیز بر روی اتم هیدروژن قرار دارد به ذین اینکه پیوندهای O-H در اطراف کسب زن، بطور کامل در جهت مخالف هم نیستند مولکول‌های آب (H₂O) دوقطبی‌هایی هستند (شکل ۲-۵) که می توانند میانکشی غیر کووالان الکتروستاتیک با یکدیگر و با سایر مولکول‌ها برقرار نمایند این میانکشی‌ها تقریباً در میانکشی‌های یوشیمیایی نقش اساسی را بازی کرده و بنابراین در ریسکشناسی مولکولی، میانکشی‌هایی اساسی هستند.

قطبیت پیوند دوگانه O=P در H₃PO₄ باعث ایجاد هیبرید برروانسی^(۴) می شود، که ساختاری بین دو فرم نشان داده شده در زیر است. در اینجا جهت الکترون‌ها توسط نقطه‌هایی نشان داده شده اند.



در هیبرید برروانسی که در سمت راست می باشد الکترون‌های پیوند دوگانه در اطراف اتم O جمع شده، در معنی به آن می دهند و الکترون



▲ شکل ۲-۴ ابرومرهای فضایی. اغلب مولکول‌ها در سلول‌ها حداقل دارای یک اتم کربن نامتقارن هستند. جهت گیری چهاروجهی پیوندها که بوسیله اتم کربن نامتقارن ایجاد می شود می تواند در فضای سه بعدی به دو طریق نمایش یابد و نوید تصویرهای آینه‌ای یا ابرومرهای فضایی را نمایند. شکل نشان داده شده در اینجا یک اسیدآمینه را با کربن نامتقارن مرکزی و چهار گروه متصل شده نشان می دهد که شامل گروه R بوده و در قسمت ۲-۴ توضیح داده شده سه اسیدهای آمینه به دو صورت تصویر یابی L و D وجود دارند با وجود اینکه خصوصیات شیمیایی این دو ابرومر فضایی یکسان است، اما فعالیت ریسکشنایی آنها در هم متفاوت سه فقط اسیدآمینه L در پروتئین‌ها یافت می شود.

جدول ۲-۱ خصوصیات پیوندی اتم‌هایی که فراوانی زیادی در مولکول‌های زیستی دارند.

عدد پیوند	مقدار پیوندی کووالان	اتم‌ها و الکترونی عرونی
H	1	H
	2	C
	2, 4, or 6	N
	3 or 4	O
	5	P
	4	S

1- Electronegativity

2- Nonpolar

3- Polar

4- Resonance hybrid

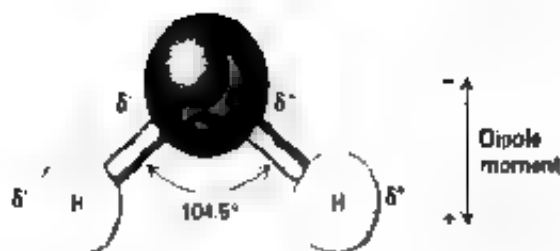
OH Hydroxyl (alcohol)	O $\text{C}-\text{R}$ Acyl (acyl group)	O $\text{C}-$ Carbonyl (ketone)	O $\text{C}-\text{O}^-$ Carboxyl (carboxylic acid)
$-\text{SH}$ Sulphydryl (thiol)	$-\text{NH}_2$ or $-\text{NH}_3^+$ Amino (amine)	O $\text{O}-\text{P}-\text{O}^-$ Phosphate (phosphorylated molecule)	O O $\text{O}-\text{P}-\text{O}-\text{P}-\text{O}^-$ Pyrophosphate (diphosphate)
LINKAGES			
$\text{C}-\text{O}-\text{C}$ Ester	$\text{C}-\text{O}-\text{C}$ Ether	$\text{N}-\text{C}$ Amide	

با برگ اتم P باعث ایجاد بار مثبت می‌شود، این بارها در میانکشی‌های غیرکووالان مهم هستند.

پیوندهای کووالان بسیار قوی تر و پایداری از میانکشی‌های غیرکووالان می‌باشد.

پیوندهای کووالان بسیار پایدارند (به عنوان پیوندهای هسته‌ای) زیرا انرژی مورد نیاز جهت شکستن آنها بسیار بیشتر از انرژی حرارتی موجود در دمای اتاق (25°C) یا دمای بدن (37°C) است. به عنوان مثال انرژی حرارتی در 25°C تقریباً 0.16 کیلوکالری بر مول (kcal/mol) است و این در حالی است که انرژی لازم برای شکستن یک پیوند بین کربن-کربن ($\text{C}-\text{C}$) در اتاق حدود 40 برابر بیشتر از این است (شکل ۲-۶). بنابراین در دمای اتاق (25°C) کمتر از 1 در 10^6 مولکول اتیل به یک جفت مولکول CH_3 شکسته می‌شود که هر کدام حاوی یک الکترون حمت شده و غیرپیوندی است (و رادیکال نامیده می‌شود).

پیوندهای یگانه کووالان مولکول‌های ریستنی انرژی مشابه با انرژی پیوند $\text{C}-\text{C}$ بر تلقی دارند اما در پیوندهای دوگانه چون هر الکترون بیشتری به اشتراک گذاشته می‌شود انرژی بیشتری برای شکستن آنها نسبت به پیوندهای یگانه مورد نیاز است. به عنوان مثال برای شکستن پیوند یگانه در $\text{C}-\text{O}$ ، 84 کیلوکالری بر مول انرژی لازم



▲ شکل ۲-۵: طبیعت دو قطبی مولکول آب. سانه O بار جزئی بار صغیر از بار یک الکترون یا پروتون را نشان می‌دهد. پدیده اختلاف در الکترونگاتیویته O و H هر یک از پیوندهای $\text{H}-\text{O}$ در یک دو قطبی است. اندازه و جهت هر پیوند فاصله و مقدار جذبی بار یا محاسن دو قطبی^(۱) مولکول را تعیین می‌کند.

استند اما برای شکستن پیوند یگانه در $\text{C}=\text{O}$ ، 170 کیلوکالری بر مول نیاز است. پیوندهای دوگانه رایج در مولکول‌های ریستنی

۱- Dipole Moment



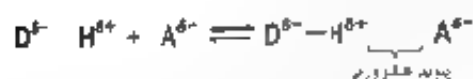
$C=O$, $C=N$, $C=C$ و $P=O$ هستند.

لایه آبپوشی^(۲) دایشت هنگام میانکشی مستقیم با پروتئین‌ها، از روی یون‌ها برداشته شود، به‌عنوان مثال، هنگامیکه یون‌ها در هنگام عصبی، از منافذ پروتئینی در غش سلولی عبور می‌کنند، آب آبپوشی کننده خود را از دست می‌دهد.

قدرت سببی میانکشی بین دو یون A^- و C^+ وابسته به غلظت سایر یون‌ها در محلول است. غلظت بالای یون‌های دیگر (همچون Na^+ و Cl^-) شانس میانکشی یونی A^- و C^+ را با سایر یون‌ها افراس می‌دهد و بنابراین انرژی مورد نیاز برای شکستن میانکشی بین A^- و C^+ را کاهش می‌دهد پس در نتیجه با افزایش غلظت نمک‌ها مثل $NaCl$ در محلول مولکول‌های رستنی، میانکشی‌های یونی که مولکول‌های رستنی را کنار هم نگه می‌دارند، می‌توانند تضعیف شده و یا حتی بشکند.

پیوندهای هیدروژنی، قابلیت مولکول‌های بدون بار و تعیین می‌کنند

یک پیوند هیدروژنی میانکشی بین اتم هیدروژن با بار جزئی مثبت در مولکول دو قطبی (مثل آب) و الکترن‌های جهت‌بسته از اتم دیگر در همس مولکول (ذروین مولکولی^(۵)) و یا با مولکول دیگر (بیین مولکولی^(۶)) است. معمولاً اتم هیدروژن یک پیوند کووالان با یک اتم دیگر می‌دهد، با این حال اتم هیدروژنی که بطور کووالان به اتم دهد، $D^{(۴)}$ الکترن‌گانیو متصل شده است ممکن است میانکشی صعبی (پیوند هیدروژنی) با یک اتم گیرنده $A^{(۸)}$ ایجاد نماید این اتم گیرنده با یستی یک حتم الکترن غیر پیوندی قابل دسترس برای میانکشی داشته باشد.



موتن پیوند کووالان $D-H$ کمی بلندتر از زمانی خواهد بود که پیوند هیدروژنی وجود ندارد زیرا اتم گیرنده، هیدروژن را از اتم دهنده می‌کشد. خصوصیت مهم پیوندهای هیدروژنی، جهت‌دار بودن آنهاست. در پیوندهای هیدروژنی قوی، اتم دهنده، اتم هیدروژن و اتم گیرنده، همه در یک خط راست قرار می‌گیرند. پیوندهای هیدروژنی غیر خطی صعبتر از پیوندهای خطی هستند، با این حال مقدار

انرژی مورد نیاز جهت شکستن میانکشی‌های غیر کووالان فقط ۵-۱۰ کیلوکالری بر مول بوده و بسیار کمتر از انرژی پیوندهای کووالان است. (شکل ۲-۶) با ملاحظه کنید، در حقیقت میانکشی‌های غیر کووالان به قدری ضعیف هستند که بطور مداوم در دمای اتاق شکنج می‌شوند و می‌شکنند، گرچه این میانکشی‌ها صعب‌اند و بصورت گذرا در دمای هیدرولیزیک ($37^{\circ}C-75^{\circ}C$) وجود دارند اما همانطوریکه خواهیم دید، مقدار زیادی از این پیوندها با همدیگر می‌توانند بجماعت اختصاصی و پایداری را بین قسمت‌های مختلف یک مولکول بزرگ یا بین ماکرومولکول‌ها ایجاد کنند. در زیر ما چهار نوع میانکشی غیر کووالان اصلی را مرور می‌کنیم و سپس نقش آنها را در اتصال مولکول‌های رستنی به یکدیگر و سایر مولکول‌ها مورد توجه قرار می‌دهیم.

میانکشی‌های یونی نیروهای خادیه‌ای هستند که بین یونهای با بار مخالف ایجاد می‌شوند.

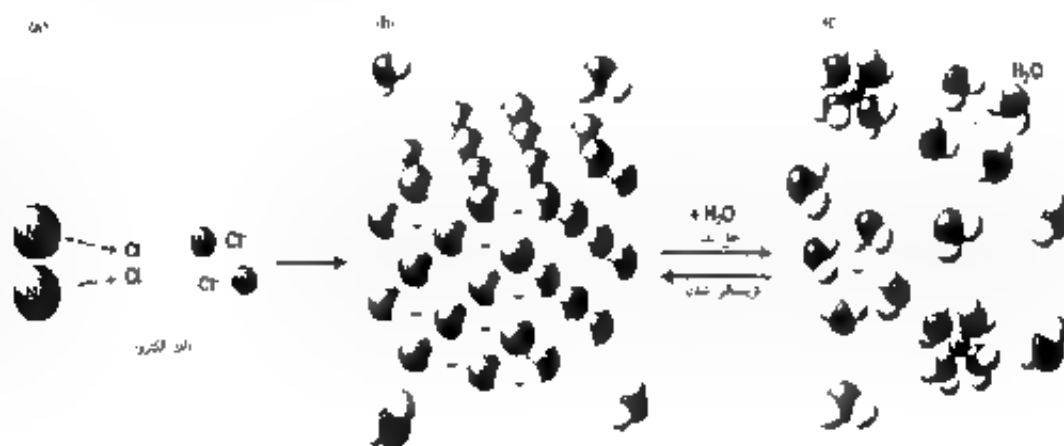
میانکشی‌های یونی^(۱) حاصل جاذبه بین یون با بار مثبت (کاتیون^(۲)) و یون با بار منفی (آنیون^(۳)) می‌باشند. به عنوان مثال در کلرید سدیم الکترن به اشتراک گذاشته شده بوسیله اتم سدیم بطور کاس به اتم کلر متصل می‌شود (شکل ۲-۷). برخلاف پیوندهای کووالان، میانکشی‌های یونی جهت‌گیری ثابت یا خاصی ندارند زیرا بوسیله الکترن‌ستاتیک یک یون (و تمایل آن برای بار مخالف) در همه جهت به یک شکل است. در $NaCl$ جامد، بسیاری از یون‌ها بطور محکمی کنار هم قرار می‌گیرند. الگوی قرارگیری مولری است که امکان قرار گرفتن یون‌ها با بار مخالف در کنار یکدیگر را می‌دهد و بنابراین یک رستنی فوق‌العاده منظم کریستالی را ایجاد می‌کند (کریستال‌های نمک) (شکل ۲-۷).

هنگامیکه نمک‌های جامد در آب حل می‌شوند، یون‌ها از همدیگر جدا می‌شوند و بوسیله میانکشی با مولکول‌های آب پایدار می‌شوند. در محلول آبی، یون‌های ساده و مهم از نظر رستنی همچون Na^+ , K^+ , Ca^{2+} , Mg^{2+} و Cl^- آبپوشی (هسراته) شده و توسط لایه‌ای از یون‌ها از مولکول‌های آب پوشیده می‌شوند. در اینجا یون در مرکز قرار می‌گیرد و مولکول‌های آب از طرف قسمت باردار خود که بار مخالف با یون دارد با یون میانکشی می‌دهند. (شکل ۲-۷). اغلب ترکیبات یونی به راحتی در آب حل می‌شوند چون انرژی آبپوشی شدن (انرژی رسته هنگام اتصال محکم مولکول‌های آب) بسیار بیشتر از انرژی شکست است که ساختار کریستال را پایدار می‌کند. همه با همی از

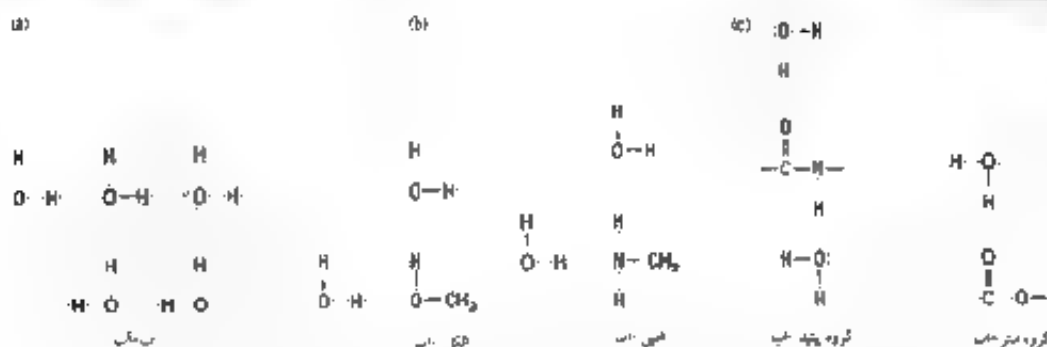
- | | |
|----------------------|--------------------|
| 1 Ionic Interactions | 2- Cation |
| 3- Anion | 4- Hydration shell |
| 5- Interamolecular | 6- Interamolecular |
| 7- Donor | 8- Acceptor |



▲ شکل ۲-۶- انرژی‌های نسبی پیوندهای کووالان و میانکشی‌های غیرکووالان: انرژی پیوندهای کووالان نسبت به پیوندهای غیرکووالان بسیار زیاد است. انرژی پیوندهای کووالان تک پیوندی (C-C) و دوگانه کربن (C=C) به نوبت یک یا دو برابر بیشتر از میانکشی‌های غیرکووالان هستند. بعضی مواقع انرژی میانکشی‌های غیرکووالان بیشتر از انرژی حرارتی محیط در دمای اتاق (۲۵°C) می‌باشد. اغلب فرایسهای زیستی با انرژی حاصل از هیدروژن پیوند هسوفتیدریدی در ATP جذب می‌شوند.



▲ شکل ۲-۷- میانکشی‌های الکترواستاتیک یون‌های با بار مخالف نمک (NaCl) در کریستال‌ها و در محلول آبی. (a) در کریستال نمک، اتم‌های سدیم با اتر دست دادن یک الکترون، نه یونهای با بار مثبت تبدیل می‌شوند (Na⁺) به در حالیکه اتم‌های کلر با گرفتن یک الکترون، صاحب بار منفی (Cl⁻) می‌شوند. (b) در درم جلد، ترکیبات یونی اوازیس معظم نمک یا کریستال‌ها را تشکیل می‌دهند که در آن یون‌ها بطور محکم کنار هم قرار گرفته و بارهای مثبت و منفی همدیگر را جاذب می‌کشد. (c) هنگامی که کریستال‌ها در آب حل می‌شوند، یون‌ها جذب شده و بارهای مخالف بر یکدیگر هم تاثیر جاذبی بر هم ندارند و توسط میانکشی با آب قطبی پدید می‌شوند. مولکول‌های آب و یون‌ها با میانکشی‌های الکترواستاتیک کنار هم قرار می‌گیرند. این میانکشی‌ها بین بارهای روی یون‌ها و بارهای حرشی موجود روی اتم اکسیژن و هیدروژن مولکول آب ایجاد می‌شوند. در محلول‌های آبی، همه یون‌ها توسط یک لایه آبپوشی از مولکول‌های آب احاطه می‌شوند.



شکل ۲-۸ پیوند هیدروژنی آب با خود و با سایر ترکیبات. هر جهت از الکترون‌های بیرونی غیرپیوندی در اتم اکسیژن می‌تواند در پیوند هیدروژنی، یک اتم هیدروژن بگریزد. گروه‌های هیدروکسیل و آمین هم می‌تواند پیوند هیدروژنی با آب بسازد. [2] در آب منابع هر مولکول آب پیوند هیدروژنی گدازایی با مولکول‌های آب دیگر برقرار می‌کنند. این عامل یک شبکه پویا از مولکول‌هایی که پیوند هیدروژنی بسازد، داده‌اند. پیوند می‌کند. (b) آب همچنین می‌تواند پیوند هیدروژنی با الکل‌ها و آمین‌ها برقرار نمونه و در این ترتیب باعث حل‌الیت بالای این ترکیبات شود. (c) گروه‌های پیوندی و استری که در مولکول‌های ریسی وجود دارند معمولاً در پیوند هیدروژنی با مولکول آب و با گروه‌های قطبی در مولکول‌های دیگر شرکت می‌جویند.

مواد ایمنوست هستند علاوه بر گروه‌های آمینو و هیدروکسی، اغلب مولکول‌های ریسی حاوی گروه‌های یتیمی و استری هستند که از طریق الکترون‌های غیرپیوندی اکسیژن‌های کربونیل خود با آب پیوند هیدروژنی تشکیل می‌دهند (شکل ۲-۸c). همان‌طور که در شکل ۲-۹ نشان داده شده است، کریستال‌گرافی اشعه X به همراه تاثیر محاسباتی، امکان ترسیم صحیح توزیع الکترون‌های بیرونی غیرپیوندی اتم‌ها و همچنین الکترون‌های پیوندهای کووالان را می‌دهد.

میانکشی‌های واندروالسی به وسیله دوقطبی‌های لحظه‌ای ایجاد می‌شوند

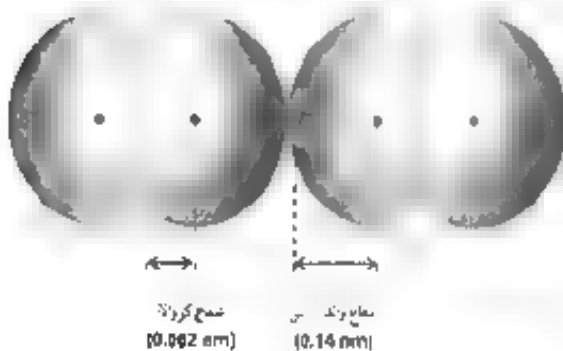
هنگامیکه دو اتم کنار یکدیگر قرار می‌گیرند نیروی جاذبه ضعیف و غیراختصاصی ایجاد می‌کند که میانکشی واندروالسی^(۱) نامیده می‌شود. این میانکشی‌های غیراختصاصی ناشی از نوسانات تصادفی لحظه‌ای در توزیع الکترون‌های یک اتم است که باعث ایجاد توزیع نوسانات الکترون‌ها می‌شود. اگر دو اتم که به‌هم‌شان پیوند کووالان وجود ندارد به اندازه کافی به هم نزدیک شوند الکترون‌های یک اتم دوقطبی لحظه‌ای در اتم دوم ایجاد کرده و دو تا دوقطبی همدیگر را به طور صمیمی جذب خواهند کرد (شکل ۲-۱۰). به‌طور مشابه، یک پیوند کووالان قطبی در یک مولکول، یک دوقطبی با جهت مخالف و در مولکول دیگر جذب خواهد کرد.

رمانی از پیوندهای هیدروژنی غیرخطی به پایداری ساختار سه بعدی اغلب پروتئین‌ها کمک می‌کند.

پیوندهای هیدروژنی هم طولانی‌تر و هم ضعیف‌تر از پیوندهای کووالان بین اتم‌ها است. به عنوان مثال در آب، فاصله بین هسته اتم‌های هیدروژن و اکسیژن در مولکول‌هایی که با پیوند هیدروژنی به هم متصل شده‌اند حدود ۰/۲۷ نانومتر می‌باشد. در برابر طولین‌تر از پیوندهای کووالان O-H در درون یک مولکول آب می‌باشد (شکل ۲-۸a). گرچه قدرت پیوند هیدروژنی بین مولکول‌های آب (تقریباً ۵ کیلوکالری بر مول) خیلی ضعیف‌تر از پیوند کووالان O-H (۱۱۰ کیلوکالری بر مول) می‌باشد اما قدرت آن بیشتر از سایر پیوندهای هیدروژنی در مولکول‌های ریستی (۲-۱۰ کیلوکالری بر مول) است. وسعت پیوندهای هیدروژنی بین مولکول‌های آب به عامل بسیاری از خصوصیات کلیدی این ترکیب شامل نقاط ذوب و جوش بالای غیرمعمول و توانایی برپای میانکشی (مثلاً حل کردن) با اغلب مولکول‌های دیگر به شمار می‌رود.

حل‌الیت مواد بنویز در محلول آب، اغلب وابسته به توانایی آنها برای تشکیل پیوند هیدروژنی با آب می‌باشد. به عنوان مثال گروه هیدروکسیل (-OH) در الکل (XCH_2OH) و گروه آمینو (NH_2) در آمین‌ها (XCH_2NH_2) می‌تواند پیوندهای هیدروژنی متعددی با آب ایجاد کرده و این مولکول‌ها را قادر سازد تا با غلظت‌های بالایی در آب حل شوند (شکل ۲-۸b). در کنار مولکول‌هایی با پیوندهای قطبی که به راحتی پیوند هیدروژنی با آب ایجاد می‌کند و همچنین مولکول‌های باردار و یونی که با مولکول دوقطبی آب میانکشی می‌دهند، به راحتی در آب حل می‌شوند. این

1. Vander waals interaction

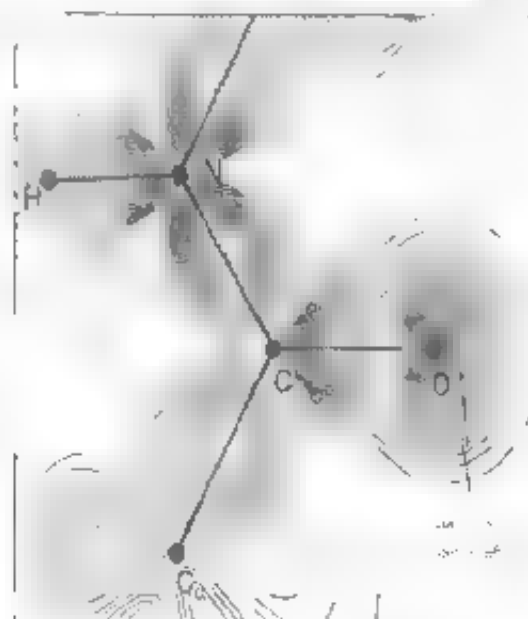


▲ شکل ۱۰-۲ (شکل رنگی) دو مولکول اکسیژن در تماس و اندروالس. در این مدل رنگ قرمز، باز منفی و رنگ آبی، بار مثبت را نشان می‌دهد. نواحی قطبی‌های لخته‌ای در ابرهای الکترونی همه اتم‌ها باعث ایجاد نیروهای چانه‌ای می‌شوند. این نیروها میانکشی‌های واندروالس نامیده می‌شوند. هر اتمی شعاع واندروالس خاصی دارد که در آن شعاع، میانکشی‌های واندروالس با سایر اتم‌ها مطلوب می‌باشد. به دلیل وجود الکترون‌های لایه بیرونی در اتم‌ها که در پیوند کووالان شرکت نمی‌کنند اتم‌ها وقتی پس از جد به هم نزدیک می‌شوند، همدیگر را دفع می‌کنند. بنابراین شعاع واندروالس، اندازه ابر الکترونی اطراف اتم با شش می‌دهد.

بین ابرهای الکترونی آنها کاملاً به نوبت تبادل رسیده، گفته می‌شود اتم‌ها در تماس واندروالس هستند. قدرت میانکشی واندروالس حدود ۱ کیلوکالری بر مول است که ضعیف‌تر از پیوندهای هیبروزی رایج بوده و فقط اندکی بالاتر از میانکشی انرژی جزئی مولکول‌ها در 25°C است. بنابراین برای بحث تأثیر قدرت دلتا چشمگیر باید نوری در محاسبات بین مولکولی یا ذرات مولکولی، چندین میانکشی واندروالس یا یک میانکشی واندروالس به همراه چند میانکشی غیرکووالان و به هر دو مورد نیاز هستند.

اثر آبگریز باعث می‌شود مولکول‌های غیرقطبی به همدیگر بچسبند.

چون مولکول‌های غیرقطبی در محال دو قطبی ندید و یا آب‌گریزی نمی‌شوند، در آب نامحلول یا تقریباً نامحلول اند پس آنها آبگریز هستند. پیوندهای کووالان بین دو اتم کربن و بین اتم‌های هیبروز و کربن پیوندهای کووالان غیرقطبی در سیستم‌های رسانی می‌باشد.



▲ شکل ۹-۲ (شکل رنگی) توزیع الکترون‌های پیوندی و غیرپیوندی بیرونی در گروه پتید. پیوند پتیدی را در پروتئین گرمین نشان می‌دهد که دو تاسیدینه را در داخل پروتئین به هم متصل می‌کند. خطوط قرمز (منفی) و آبی (مثبت) کانتور^(۱) بارها را نشان می‌دهد که بوسیله روش‌های محاسباتی و کریستالوگرافی اتمی X تعیین شده‌اند. تعداد زیاد خطوط در کانتور، بار بیشتر را نشان می‌دهد. چگالی بالای خطوط کانتور قرمز بین اتم‌ها، نشان دهنده پیوندهای کووالان (جفت الکترون‌های به اشتراک گذاشته شده) است. دو سری از خطوط کانتور قرمز در کسپ‌ها نشان می‌گیرد و بر روی پیوند کووالان (جفت سیه) می‌افتد. این خطوط نشان دهنده جفت الکترون‌های غیرپیوندی بوده و برای شرکت در پیوند هیبروزی در دسترس هستند. چگالی بالای خطوط کانتور آبی نزدیک هیبروز (H) متصل شده به هیبروز (N) بار مثبت جزئی را نشان می‌دهد و حاکی از این است که این H می‌تواند به محلی دهنده در پیوند هیبروزی باشد.

میانکشی‌های واندروالس شامل نواحی قطبی‌های لخته‌ای التا شده یا دو قطبی‌های دائمی بوده و در همه مولکول‌های قطبی و غیرقطبی ایجاد می‌شوند. میانکشی‌های واندروالس عامل پیوستگی مولکول‌های غیرقطبی همچون هپان $[\text{CH}-(\text{CH}_2)_5-\text{CH}_3]$ است که نمی‌تواند با مولکول‌های دیگر میانکشی‌های هیبروزی یا یونی برقرار نماید. قدرت میانکشی‌های واندروالس با افزایش فاصله به سرعت کاهش می‌یابد، بنابراین بین میانکشی‌ها زمانی که اتم‌ها کاملاً به هم نزدیک هستند می‌تواند ایجاد شوند. با این حال اگر اتم‌ها بیش از حد به هم نزدیک شوند بوسیله بارهای معی الکترون هائیان همدیگر را دفع می‌کند، هنگامیکه جاذبه بین اتم‌ها به دافعه

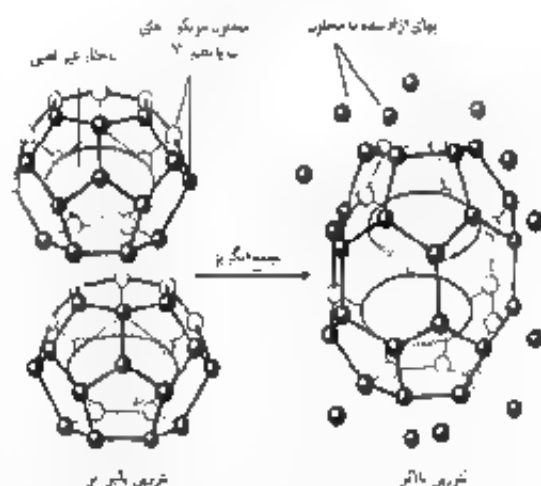


(شکل ۱۱ ۲ سمت راست). در سیخه آب کمتری برای تشکیل محفظه‌ها در اطراف مولکول‌های غیرقطبی لازم بوده و آنتروپی بی حالت (حالت مطلوبتر از لحاظ انرژی) نسبت به حالتی که مولکول‌های غیرقطبی تجمع نمی‌یابد، افزایش می‌یابد پس آب مولکول‌های غیرقطبی را تحت فشار قرار می‌دهد تا به‌طور خودبخود تجمع یابند برخلاف سایر حالت‌ها همچون پیوند هیدروژنی که نیروی جاذبه باعث ایجاد آن می‌شود، اثر دیگر نتیجه اجتناب از یک حالت ناپایدار (محفظه‌های آبی زیاد اطراف هر مولکول غیرقطبی) می‌باشد.

مولکول‌های غیرقطبی بطور صوری از طریق میانکشی‌های واندروالس نیز می‌تواند با هم تجمع یابند نتیجه میانکشی‌های واندروالس و اگر این است که مولکول‌های غیرقطبی نمایان بسیار قدرتمندی برای میانکشی با همدیگر داشته و با آب میانکشی نمی‌دهند پس می‌توان به سادگی گفت، همجس، همجس راجح می‌کند (۴) مولکول‌های قطبی در خلال‌های قطبی همچون آب و مولکول‌های غیرقطبی در خلال‌های غیرقطبی همچون هگزان حل می‌شوند.

مکمل شدن مولکولی که از طریق میانکشی‌های غیرکووالانسه تسهیل می‌شود، باعث اتصال محکم و اختصاصی مولکول‌های زیستی می‌شود

هم در درون و هم در بیرون مولکول‌ها، یون‌ها و مولکول‌ها، مانند با یکدیگر برخورد می‌کنند، هر قدر مقدار دو نوع مولکول در واحد حجم افزایش یابد (مثلاً با افزایش غلظت‌شان)، احتمال برخورد آنها با همدیگر افزایش می‌یابد. هر گاه دو مولکول با همدیگر برخورد کنند، به احتمال زیاد به راحتی از کنار هم می‌گذرند، زیرا میانکشی‌های غیرکووالانسی که در دمای فیزیولوژیک با هم ایجاد می‌کنند، ضعیف بوده و بصورت لحظه‌ای ایجاد می‌شوند. با این حال مولکول‌هایی که مکمل شدن مولکولی (۵) را نشان می‌دهند، یک نوع تناسب قفل و کلید بین شکل، یار یا سایر خواص فیزیکی آنها وجود داشته و می‌توانند در محدوده کوچکی باعث تشکیل چندین میانکشی غیرکووالانسه شوند. هر گاه دو مولکول که اینچنین از لحاظ ساختاری مکمل هستند، با همدیگر برخورد کنند به همدیگر متصل می‌شوند (می‌چسبند).



شکل ۱۱-۲ تصویر از اثر آبگریزی. محفظه‌های مولکول‌های آب که اطراف مولکول‌های غیرقطبی در محلول تشکیل می‌شوند بسیار منظم از حالت مولکول‌های آب در داخل مایع (در داخل محلول بدون حضور مولکول‌های غیرقطبی) است. تجمع مولکول‌های غیرقطبی، تعداد مولکول‌های شرکت کننده در محفظه‌های حبابی منظم را کاهش داده و باعث افزایش آنتروپی می‌شود. بنابراین این حالت (است دست) از لحاظ انرژی بسیار مساعدتر از حالت غیرمجموع (سمت چپ) است.

هیدروکربن‌ها^(۱) (مولکول‌هایی که فقط از کربن و هیدروژن ساخته شده‌اند) در آب نامحلول هستند. تری‌گلیسرول‌های (یا تری‌گلیسیریدهای) بزرگ که چربی‌های جانور و روغن‌های گیاهی می‌شوند نیز در آب نامحلول اند و همانطور که بعد خواهیم دید، قسمت زیادی از این مولکول‌ها در ساختار شل حاوی رنجبرهای سد هیدروکربن هستند. بعد از اینکه تری‌گلیسیریدها در آب نکانند، فز چنانگانه‌ای ایجاد می‌کنند، مثال آشنا، چانه شس روغن و آب حاوی سرکه، در مس سالاد روغن و سرکه است.

مولکول‌های غیرقطبی با قسمت‌های غیرقطبی مولکول‌ها سایل - در آب و در نتیجه پذیرنده اثر آبگریزی با هم جمع شوند چون مولکول‌های آب نمی‌توانند با مولکول‌های غیرقطبی پیوند هیدروژنی تشکیل دهند، نمایان دارند که محفظه‌های (۲) نسبتاً سخت حاصل از پیوند هیدروژنی را اطراف مولکول‌های غیرقطبی ایجاد نمایند. این محفظه‌ها پنج وجهی یا شش وجهی هستند (شکل ۱۱ ۲ سمت چپ). این حالت به دلیل کاهش بی‌نظمی (آنتروپی^(۳)) جمعیت مولکول‌های آب از لحاظ انرژی نامساعد است (نقش آنتروپی در سیستم‌های شیمیایی در قسمت بعد توضیح داده شده است). اگر مولکول‌های غیرقطبی در محیط آبی با همدیگر از طریق سطوح گیر جمع یابند، سطوح بزرگتر در معرض آب کاهش می‌یابد.

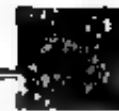
1- Hydrocarbons

2- Cages

3- Entropy

4- Like dissolves like

5- Molecular Complementarity



بوری (نماینده ای) دارند و با علامت D و L نشان داده می‌شوند (شکل ۳-۲) را ملاحظه کنید) این ایزومرها صلیب رستی مخلوطی دارند در سیستم‌های ریزی تقریباً همه قندها به صورت ایزومرهای D و تقریباً همه اسیدهای آمینه به صورت ایزومر L می‌باشند.

■ الکترولیت‌ها ممکن است بطور مساوی یا نامساوی در پیوندهای کووالان شرکت کنند. اگر الکترولیت‌های نم‌های شرکت‌کننده در پیوند کووالان متفاوت نباشد، پیوند کووالان قطبی را تشکیل می‌دهد. در این نوع پیوند الکترولیت‌ها به صورت نامساوی توزیع می‌شوند، یک انتهای پیوند قطبی به صورت جری باز مثبت و انتهای دیگر به صورت جزئی منفی می‌باشد (شکل ۳-۲) را ملاحظه کنید).

■ میانکشی‌های غیرکووالان بین اتم‌ها، بطور قابل ملاحظه‌ای ضعیف‌تر از پیوندهای کووالان می‌باشد. این میانکشی‌ها انرژی پیوندی حدود ۵-۱۰ کلوکالری بر مول دارند (شکل ۳-۴) را ملاحظه کنید.

■ چهار نوع میانکشی غیرکووالان در سیستم‌های ریزی وجود دارد: پیوندهای یونی، پیوندهای هیدروژنی، میانکشی‌های واندروالس و میانکشی‌هایی که در اثر لگرنری ایجاد می‌شود.

■ پیوندهای یونی در اثر جاذبه الکتروستاتیک بین یون‌های صلب و منفی یون‌ها هستند. در محیط‌های آبی همه کاتیون‌ها و آنیون‌ها توسط ۲ یون از مولکول‌های آب احاطه می‌شوند (شکل ۳-۵) را ملاحظه کنید). افزودن غلظت نم (مثل NaCl) یک سطح می‌تواند قدرت پیوندهای یونی بین مولکول‌های ریزی را تضعیف نموده و یا حتی از بین ببرد.

■ در پیوند هیدروژنی اتم هیدروژنی که بصورت کووالان به اتم الکترونگاتیو پیوند یافته با یک اتم گیرنده میانکشی می‌دهد. این اتم گیرنده دارای الکترولیت‌های غیرپیوندی می‌باشد که هیدروژن را جذب می‌نماید (شکل ۳-۸) را ملاحظه کنید).

■ میانکشی‌های واندروالس ضعیف و سبباً غیراختصاصی هنگامی ایجاد می‌شوند که دو اتم نزدیک هم قرار می‌گیرند. آنها خاص جاذبه بین دو بعضی‌های مختلف با مولکول‌های دیگر می‌باشد، ممکن است ۱۰-۲۰ را ملاحظه کنید).

■ در محیط آبی مولکول‌های غیرقطبی یا قسمت‌های غیرقطبی مولکول‌های بزرگ توسط اثر آبگریزی به سمت یکدیگر رانده می‌شوند. بنابراین می‌توان تمایز مستقیم آنها با مولکول‌های آب کاهش می‌یابد (شکل ۳-۱۱) را ملاحظه کنید).

شکل ۱۲-۲ نشان می‌دهد چگونه چند پیوند ضعیف مختلف می‌توانند دو پروتئین را به همدیگر متصل نمایند. تقریباً هر آرایش دیگر از این گروه‌ها روی دو سطح، اجازه اتصال محکمی را به آنها بجزا دهد. این همچنین میانکشی‌های اختصاصی و چندگانه بین بواحی ممکن در درون پروتئین اجازه می‌دهد تا پروتئین به صورت ساختار سه بعدی‌اش درآید (فصل ۴) و همچنین باعث می‌شوند دو رنجیره DNA در مارپیچ دوگانه کنار هم قرار گیرند (فصل ۴). میانکشی‌های مشابهی باعث می‌شود که مولکول‌ها به صورت کمپلکس‌های چند مولکولی تجمع یابند. این امر منجر به تشکیل فیبرهای عضلانی، تجمع‌های چسب مانند بین سلول‌ها در بافت‌های حشک و تعداد زیادی ساختارهای سلولی دیگر می‌شود.

بسته به تعداد و قدرت میانکشی‌های غیرکووالان بین دو مولکول و محیط اطرافشان، اتصال آنها ممکن است محکم (قوی) یا شل (ضعیف) باشد و در نتیجه پیوندها می‌توانند ماندگار یا لحظه‌ای باشند. هر قدر تعادل^(۱) دو مولکول به هم بیشتر باشد تناسب بین آنها بیشتر بوده و میانکشی‌های غیرکووالان بیشتری بین آنها شکل گرفته و آنها بطور محکم می‌توانند به هم متصل شوند. مقلدر کمی سایل با تلب بجزیه در کا اندازه گیری می‌شود که اگر رسد بوده و بعداً توصیح داده می‌شود. همانطوریکه در فصل ۳ توصیح خواهیم داد تقریباً همه واکنش‌های شیمیایی که در سلول‌ها اتفاق می‌افتند به مشخصات اتصال آبریم‌ها بستگی دارند. این پروتئین‌ها هم به سرعت رید واکنش‌ها را کاتالیز می‌کنند و هم این عمل کاتالیز را ویژگی^(۲) بالا انجام می‌دهند که امکانی از توانایی آنها برای اتصال محکم با یک یا چند مولکول مخلوط می‌باشد. ویژگی واکنش‌ها و میانکشی‌های بین مولکولی (که وابسته به ممکن شدن مولکولی است) برای اغلب فرایندهای مهم حیات، لازم است.

نکات کلیدی بخش ۱-۲

پیوندهای کووالان و میانکشی‌های غیرکووالان

- پیوندهای کووالان، اتم‌های تشکیل‌دهنده یک مولکول را در آرایش ثابتی به هم متصل می‌کنند. این پیوندها حاوی جفت الکترولیت‌هایی هستند که بوسیله دو اتم به اشتراک گذاشته شده‌اند. این در سیستم‌های ریزی پدیدارند چون برای شکستن آن‌ها انرژی نسبتاً بالایی (۲۰۰-۵۰۰ کلوکالری) مورد نیاز است. این مقدار انرژی بسیار بالاتر از انرژی جیمسی حرارتی موجود در فضای اتاق (۲۵°C) یا در آب (۳۷°C) است.
- اغلب مولکول‌ها در سلول حداقل یک کربن نامستقر دارند که به چهار اتم متفاوت متصل می‌شود. چنین مولکول‌هایی ایزومرهای

شبهه و یا یکس باشد سه گروه فرولی و مهم از مولکول های ریستی (پروتئین ها، اسیدهای نوکلئیک و پی ساکاریدها) پلیمرهایی هستند که واحدهای ساختاری آنها توسط چندین پیوند کووالان، به هم متصل شده اند. این واحدهای ساختاری، مولکول های کوچک یا مونومر^۱ می باشد (شکل ۱۳-۲). پروتئین ها، پلیمرهای خطی با ۱۰ تا چندین هزار اسیدآمینه هستند که بوسیله پیوند پپتیدی به هم متصل می شوند. اسیدهای نوکلئیک پلیمرهای خطی با صد ها تا میلیون ها نوکلئوتید می باشد که با پیوندهای همدردی استری به هم متصل می شوند. پلی ساکاریدها، پلیمرهای خطی یا سازه دار از مونوساکاریدهایی (قندها) همچون گلوکز بوده و بوسیله پیوند گلیکوزیدی به هم متصل می شوند. با اینکه مکانیسم های تشکیل پیوندهای کووالان بین مونومرها پیچیده است و سداً وسیع داده می شود، اما معمولاً تشکیل پیوند کووالان بین دو مونوکون مونومر، شامل از دست دادن یک هیدروژن (H) از یک مونومر و یک هیدروکسیل (OH) از مونومر دیگر (۵ از دست دادن یک مولکول آب) بوده و بنابراین می توان گفت، یک واکنش دهیدراسیون^(۲) است. این پیوندها تحت شرایط ریستی معمول (دمای ۳۷°C، pH حثی) پایدارند و بنابراین این پلیمرهای ریستی پایدارند و می توانند طیف وسیعی از کارها را در سلول انجام دهد (دجیره اطلاعات، کاتالیزر واکنش های شیمیایی، به عنوان عناصر ساختاری در تعیین شکل و تحرک سلولی و غیره).

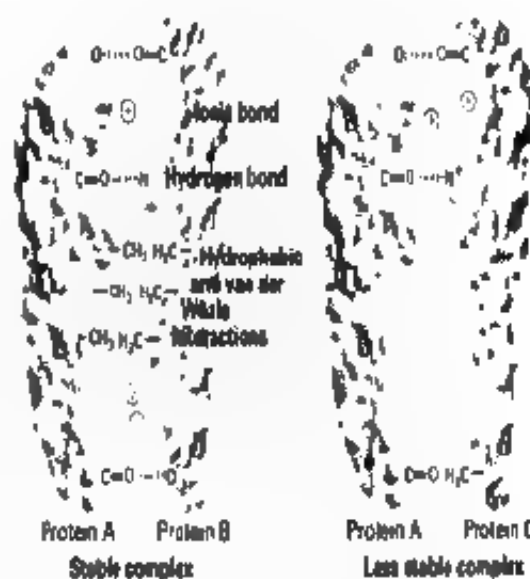
ساختارهای ماکرومولکولی می توانند با استفاده از میانکشی های غیرکووالان نیز تجمع یابند. ساختارهای دولایه ماکرومولکولی در غشاهای سلولی بوسیله تجمع غیرکووالان هزاران مولکول کوچک ساخته می شوند. این مولکول های کوچک فسفریبید^(۳) نامیده می شوند (شکل ۱۳-۲ را ملاحظه کنید). در این فوس، ما بر روی خصوصیات واحدهای ساختاری مونومری (اسیدهای آمینه، اسیدهای نوکلئیک، قندها و فسفولیپیدها) متمرکز خواهیم شد. ساختار، عملکرد و تجمع پروتئین ها، اسیدهای نوکلئیک، پلی ساکاریدها و مولکول های ریستی در فصل های بعدی وسیع داده می شود.

اسیدهای آمینه ای که فقط در ریحیره های جانبی با هم تفاوت دارند، پروتئین ها را می سازند.

واحدهای ساختاری مونومری پروتئین ها، ۲۰ اسیدآمینه است. این

■ مکمل شدن مولکولی تناسب فعل و کلید بین مولکول ها می باشد این مکمل شدن می تواند از لحاظ شکل، بار و دیگر خواص فیزیکی باشد. چندین میانکشی غیرکووالان می تواند بین مولکول های مکمل ایجاد شده و باعث اتصال محکم آنها گردد. در حالیکه این اتصال بین مولکول هایی که مکمل نیستند، انجام نمی گیرد.

■ میزلی بالای اتصال اختصاصی نتیجه مکمل شدن مولکولی بوده و یکی از حیطه هایی است که مبنای میانکشی های بین مولکولی می باشد پس برای اغلب فرایندهای ضروری حیات لازم می باشد.



شکل ۲-۲: مکمل شدن مولکولی و اتصال پروتئین ها از طریق چندین میانکشی غیرکووالان. مکمل شدن از لحاظ شکل، بار، قطبیه و مگریری در سطح دو پروتئین امکان ایجاد چندین میانکشی صیف با می دهد که در کل این میانکشی ها، میانکشی قوی و اتصال محکمی با متحد می کند. چون انحراف از مکمل شدن مولکولی باعث تضعیف اتصالات می شود یک ناحیه سطحی از یک مولکول ریستی معمولاً می تواند به یک واحد محدودی مولکول دیگر بطور محکم متصل شود. مکمل شدن دو مولکول پروتئین در سمت چپ به آنها امکان می دهد که محکم تر از دو پروتئین مکمل در سمت راست به همدیگر متصل شوند.

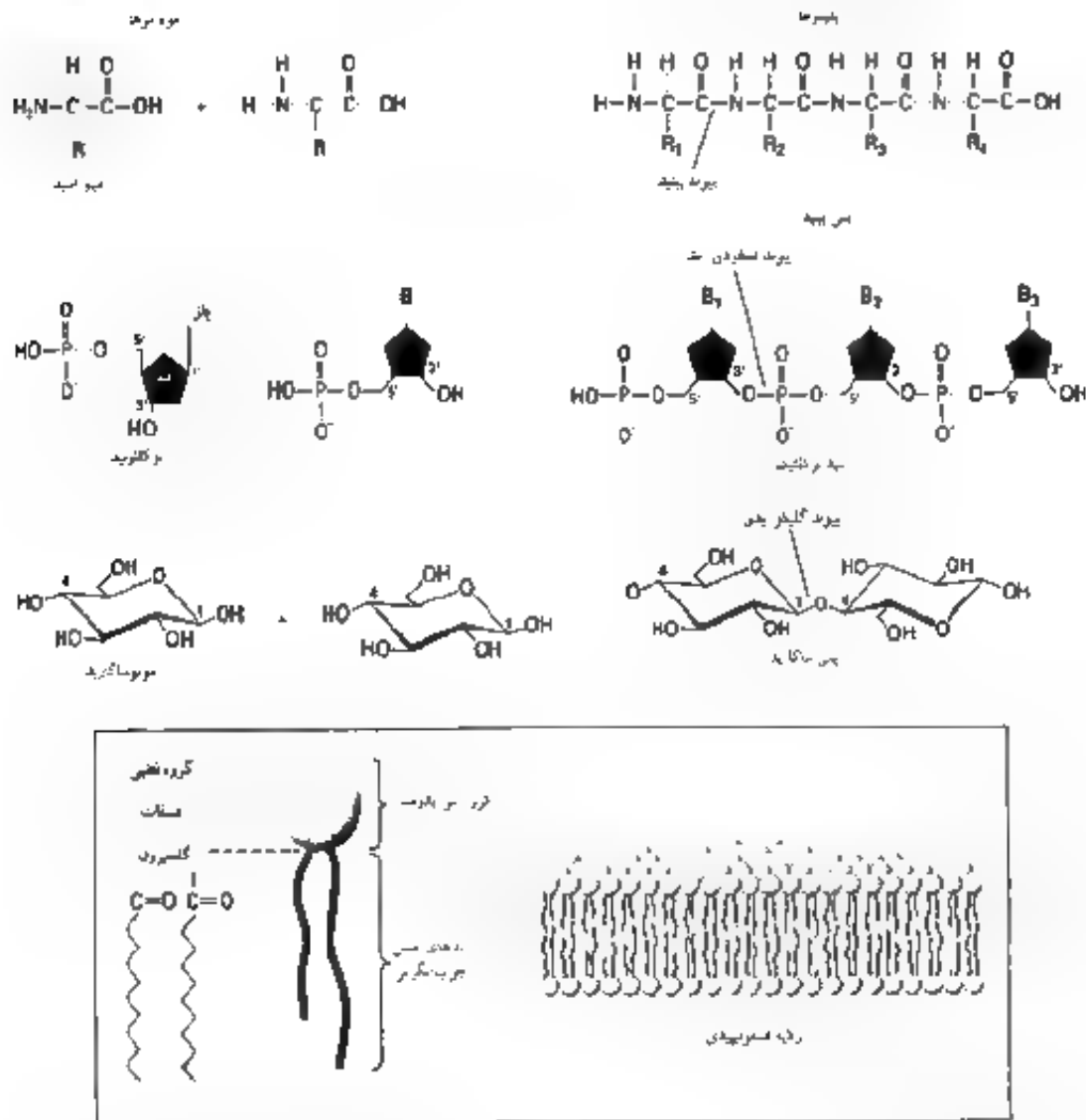
۲-۱ واحدهای ساختاری شیمیایی سلول ها

یک موضوع مندرول در ریست شناسی، ساخته شدن مولکول ها ماکرومولکول ها و ساختارهای بزرگ بوسیله پیوندهای کووالان یا غیرکووالان از مولکول های کوچکتر است. این مولکول ها می تواند

1 Monomer

2- Dehydration reaction

3- Phospholipid

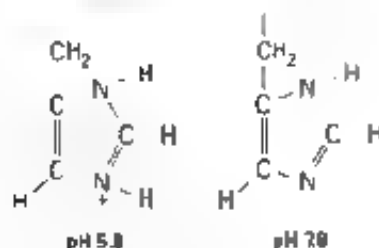


▲ شکل ۱۳-۲ مروری بر واحدهای ساختاری شیمیایی سلول. بالا) سه نوع عده، ماکرومولکولهای رستی که هر کدام بوسیله پلیمرها مثل چسب مولکول کوچک (مونومرها) از یک نوع خاص ایجاد می‌شوند. پروتئین‌ها از اسیدهای آمینه (فصل ۲)، اسیدهای نوکلئیک از نوکلئوتیدها (فصل ۴) و پلی ساکاریدها از مونوساکاریدها (فصل ۵) تشکیل شده‌اند. هر مونومر جانور کوآلای با واکنشی که در نتیجه آن یک مولکول آب از دست داده می‌شود (دهیدراسیون)، به پلیمر متصل می‌شود. (پایین) مونومرهای فسفولیپید بطور غیر کوآلای تجمع می‌یابند تا ساختار دولا بهی ایجاد نمایند. این ساختار اساس همه غشاهای بیولوژیکی را تشکیل می‌دهد.

آبهای وجود دارد و بصورت قراردادی ایرومرهای D (دکسرو) و L (لوو) نامیده می‌شوند (شکل ۲-۴ را ملاحظه کنید). این دو ایرومر بدون شکست چرخش نمی‌توانند به هم تبدیل شوند. یک ایرومر به‌طور مشابه با دیگری ساخته می‌شود و بنابراین برای تبدیل به

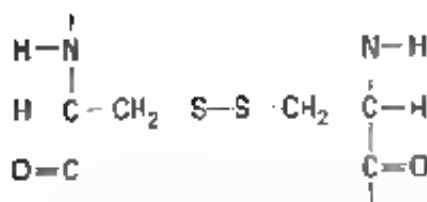
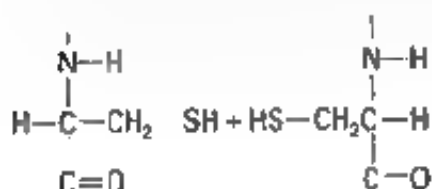
اسیدهای آمینه وقتی در داخل پیمیر پروتئین قرار می گیرند، ریدو^(۱) (ریشه) نامیده می شوند. همه اسیدهای آمینه ساختاری مشخص دارند که شامل یک اتم کربن (Cα) و آب (H₂O) مرکزی متصل به چهار گروه شیمیایی متفاوت می باشد: یک گروه آمینو (NH₂) و یک گروه اسیدکربوکسیلیک یا کربوکسیل (COOH) (نام اسیدآمینه هم از این دو گروه گرفته شده است) و یک گروه متغیر که تعیین کننده^(۲) یا گروه R نامیده می شود. چون کربن Cα در همه اسیدهای آمینه به غیر از گلیسیر به نام استقرار است، پس با او، مونوکربن به دو فرم تصویر

1. Rendue
2. Alpha(α) Carbonatom (C α)
3. Side chain
4. Dextro
5. Levo



فعالیت بسیاری از پروتئین‌ها بوسیله تغییرات اسیدیته محیطی تغییر می‌کند که طی آن رنجیره جانبی هیستیدین پروتئین می‌شود و با پروتئین را از دست می‌دهد. آسپارتات و گلوتامات رنجیره‌های بدون بار ولی قطبی دارند که حاوی گروه‌های آمید یا نوانیون وسیع در تشکیل پیوند هیدروژنی می‌باشند. همچنین، سروز و ترئونین بدون نون یا گروه‌های هیپروکسین قطبی دارند که در پیوند هیدروژنی با سایر مولکول‌های قطبی مشارکت می‌کند.

در آخر، سیستین، گلوسین و پرولین نقش خاصی را در پروتئین‌ها به عهده می‌کنند. زیرا رنجیره‌های جانبی آنها خواص منحصر به فردی دارند. رنجیره جانبی سیستین حاوی یک گروه سولفیدریل^(۱) (SH) و اکسید پذیر است. این گروه اکسید می‌شود و پیوند کووالان دی سولفیدی (S-S) با سیستین دوم ایجاد می‌کند.



بواحی درون یک رنجیره پروتئین (سرو موئکوس) یا در رنجیره‌های جداگانه (بین مولکولی) گاهی اوقات از طریق پیوندهای دی سولفیدی به هم متصل می‌شوند. پیوند دی سولفیدی ساختار این پروتئین‌ها را پایدار می‌کند. گلوسین کوچکترین اسیدآمینه است و گروه R آن یک اتم هیدروژن می‌باشد. اندازه کوچک این اسیدآمینه به آن امکان فرارگیری در فضاهای فشرده را می‌دهد. برخلاف سایر اسیدهای آمینه، در پرولین رنجیره جانبی خم شده و با ایجاد پیوند

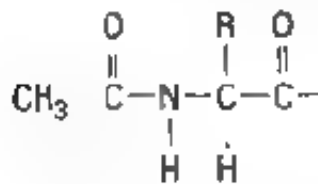
یکدیگر بایستی یک پیوند شیمیایی در آنها شکسته و دوباره تشکیل گردد. به غیر از استثناهای خیلی کم، فقط فرم L اسیدهای آمینه در پروتئین‌ها یافت می‌شود.

برای فهم ساختار سه بعدی و عملکرد پروتئین‌ها (در فصل ۳ با جزئیات بیشتری توضیح داده شده است) شما بایستی با بعضی از خواص اسیدهای آمینه آشنا باشید. این خواص بوسیله رنجیره جانبی اسیدهای آمینه تعیین می‌گردد. برای فهم چگونگی عملکرد پروتئین‌ها، لازم نیست جزئیات ساختاری هر نوع از رنجیره جانبی را حفظ کنید. زیرا اسیدهای آمینه براساس اندازه، شکل، بار، انگریز بودن (میزان محلول بودن در آب) و واکنش‌پذیری رنجیره‌های جانبی، به چند گروه بزرگ طبقه بندی می‌شوند (شکل ۱۳-۲). با این حال شما بایستی با خواص عمومی هر گروه آشنا باشید.

اسیدهای آمینه «رنجیره‌های جانبی غیرقطبی» انگریزند و خیلی کم در آب حل می‌شوند. هر قدر رنجیره جانبی غیرقطبی، بزرگتر باشد اسیدآمینه انگریزتر (کمتر در آب حل می‌شود) است. رنجیره‌های جانبی غیرقطبی اسیدهای آمینه آلانین، والیس، لوسین و ایزولوسین (آلفا-امینیک نامیده می‌شوند) و همچنین متیونین (غیر از گوگرد متیونین) کاملاً از هیدروکربن ساخته شده و همگی غیرقطبی هستند. هیل آلانین، تیروزین و تریپتوفان رنجیره‌های جانبی بزرگ و هیدرکسید دارند. در فصل بعد با جزئیات بیشتری خواهیم دید که چگونه رنجیره‌های جانبی انگریز تحت تاثیر اثر انگریزی در ناحیه پروتئین قرار می‌گیرند و یا در پروتئین‌های قرار گرفته در سواخی نگیرنده‌های ریزی چگونه این رنجیره‌های جانبی انگریز در سطح قرار می‌گیرند.

اسیدهای آمینه با رنجیره‌های جانبی قطبی، آیدوست هستند. سوست بودن این اسیدهای آمینه اغلب به دلیل بزرگ بودن (بوسه) رنجیره‌های جانبی آنها در pH (pH=7) درون و بیرون سول است (قسمت ۲، ۳، ملاحظه کنید). آرژنین و لیزین رنجیره‌های جانبی با بار مثبت داشته و اسیدهای آمینه بازی نامیده می‌شوند؛ اسید آسپارتیک و اسید گلوتامیک به دلیل داشتن گروه سید کروکسیلیک در رنجیره جانبی‌شان، دارای بار منفی‌اند (فرم‌های - در آنها آسپارتات و گلوتامات نامیده می‌شوند) و بنابراین اسیدهای آمینه اسیدی نامیده می‌شوند. اسیدآمینه پنهان یا هیستیدین، رنجیره جانبی حلقوی یا دو بیترورژن دارد که بیملازول نامیده می‌شود این گروه می‌تواند بسته به تغییرات کوچک در حالت اسیدی محیط از بار مثبت تا بدون بار تغییر کند.

اتهای ۸۷ معمولترین نوع این تغییرات شیمیایی می‌باشد و حدوداً ۸۰ درصد همه پروتئین‌ها را تحت تأثیر قرار می‌دهد.



اتهای N-ستیل

این تغییر ممکن است نقش مهمی را در کنترل طول عمر پروتئین‌های سلول بازی کند زیرا پروتئین‌های غیراستیل به طور سریع تجزیه می‌شوند.

پنج نوکلئوپدید مختلف برای ساخت اسیدهای نوکلئیک به کار می‌روند.

دو نوع از اسیدهای نوکلئیک مشابه یعنی DNA (دسوکسی ریبونوکلئیک اسید^(۱)) و RNA (ریبونوکلئیک اسید^(۲)) موکون‌های اصلی در انتقال اطلاعات ژنتیکی در سلول می‌باشند. پیمهرهای DNA و RNA از مونومرهایی تشکیل شده‌اند که نوکلئوتید^(۳) نامیده می‌شوند. همه این نوکلئوتیدها ساختار مشترکی دارند که در آن گروه فسفر بوسیله پیوند فسفودی استر به پنتوز (یک مولکول ۵-دی‌پنتوز) متصل می‌شود که به آن باز اطلاق می‌گردد (شکل ۱۶۲). در RNA پنتوز، ریبوز و در DNA، پنتوز، دئوکسی ریبوز است که جایگاه ۲' به جای هیدروکسیل در ریبوز، بیروتن دارد (شکل ۱۶۳). بازهای آدین^(۴)، گوانین^(۵)، سیتوزین^(۶) و تیمن^(۷) (شکل ۱۶۴) هم در DNA و هم در RNA یافت می‌شوند، اما تیمین^(۸) فقط در DNA و یوراسیل^(۹) فقط در RNA وجود دارد.

آدین و گوانین پورین^(۱۰) هستند و دارای یک حلقه ادغام شده در هم می‌باشند. سیتوزین، تیمین و یوراسیل پیریمیدین بوده و حاوی یک حلقه می‌باشند (شکل ۱۶۵). ملاحظه کنید، این بازها اغلب به

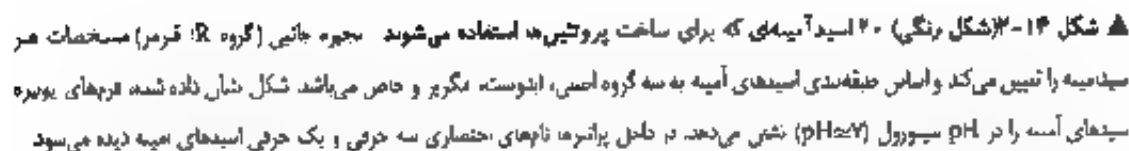
کوآلان با اتم نیتروژن (گروه آمینو) متصل به C=O یک حلقه را تشکیل می‌دهد. در نتیجه پروتئین خیلی سخت بوده و یک پیچ خوردگی ثابتی را در نتیجه پروتئین ایجاد می‌کند و حالات تاخوردن پروتئین را در نواحی زنجیره‌های پروتئین محدود می‌سازد.

بعضی از اسیدهای آمینه فروانی بیشتری در پروتئین‌ها دارند. سیستئین، ریبوتان و میوین، اسیدهای آمینه‌ای هستند که کمتر در پروتئین‌ها دیده می‌شوند و در جمع بردیک به ۵ درصد از اسیدهای آمینه را در پروتئین تشکیل می‌دهند. لو سین، سرین، یورین و اسیدگلوتامیک، چهار اسیدآمینه‌ای هستند که فراوانی زیادی دارند و حداً ۳۳ درصد زنجیره‌های اسیدآمینه‌ای یک پروتئین را تشکیل می‌دهند. با این حال ترکیب اسیدآمینه‌ای می‌تواند خیلی متفاوت از این مقادیر باشد.

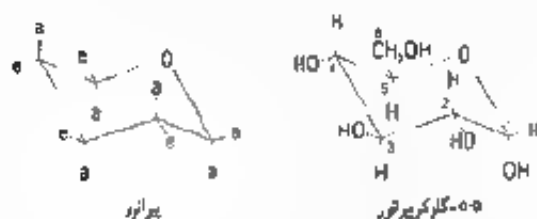
اگرچه در سنتز اولیه پروتئین ۲۰ اسیدآمینه نشان داده شده در شکل ۲-۱۳ شرکت می‌کنند، اما تأثیر پروتئین‌های سلولی نشان می‌دهد که پروتئین‌ها تا ۱۰۰ اسیدآمینه متفاوت می‌توانند داشته باشند. تغییرات شیمیایی اسیدهای آمینه، عامل این تفاوتها به شمار می‌رود. گروههای استیل (CH₃CO) و تعداد زیادی از گروههای شیمیایی دیگر می‌توانند به اسیدهای آمینه قرار گرفته در داخل پروتئین، افزوده شوند (شکل ۲-۱۵). یک تغییر شیمیایی مهم افزوده شدن فسفات (PO₄)، فسفریله شدن^(۱۱) به گروههای هیدروکسیل در زنجیره‌های سرین، تیروزین و سروزین می‌باشد. ما مثال‌های زیادی از پروتئین‌ها مواجه خواهیم شد که فعالیت آنها بوسیله فسفریله شدن برگشت‌پذیر تنظیم می‌شود. فسفریله شدن نیتروژن در زنجیره‌های جانی در باکتری‌ها، قارچ‌ها و گیاهان دیده می‌شود. ولی احتمالاً به دلیل ناپایداری بودن هیسیدین این نوع فسفوبلاسیون، کمتر مورد مطالعه قرار گرفته است. این نوع فسفریله شدن، ظاهراً در پستانداران به سرعت اتفاق می‌افتد. زنجیره‌های جانی اسپارازین، سرین و تیروزین جایگاه گلیکوریله شدن بوده و ولی این زنجیره خطی و شاخه دار کربوهیدراتی به این اسیدهای آمینه متصل می‌شود. اغلب پروتئین‌های ترشحی و پروتئین‌های غشایی حاوی زنجیره‌های گلیکوریله می‌باشند. تغییرات اسیدهای آمینه در پروتئین‌های خاص یافت می‌شوند و شامل هیدروکسیسه شدن زنجیره‌های تیروزین و لیزین در کلاژن (نص ۱۶۶)، متیله شدن زنجیره‌های هیسیدین در گیرنده‌های عصبی و ۷-کربوکسیلاسیون گلوپانامات در فاکتورهای انعقاد خون^(۱۲) همچون پروترومبین^(۱۳) می‌باشد.

استیله شدن^(۱۴) (افزوده شدن یک گروه اسین) گروه آمینوی زنجیره‌ای

- | | |
|--------------------------|---------------------------|
| 1 Phosphorylation | 2. Blood-clotting factors |
| 3. Prothrombin | 4 Acetylation |
| 5. Deoxyribonucleic acid | |
| 6- Ribonucleic acid | 7- Nucleotide |
| 8- Adenine | 9- Guanine |
| 10- Cytosine | 11- Thymine |
| 12- Uracil | 13- Purine |

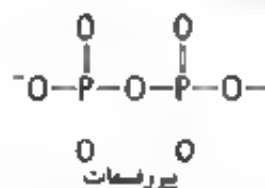


همی استال (شکل ۱۸۸-۲). اگر گروه آلنید روی کربن ۱ با گروه هیدروکسیل در کربن ۵ واکنش دهد، همی استال حاصله، یعنی D-گلوکو پیرانور یک حلقه شش ضلعی خواهد بود. همانطوریکه در شکل ۱۸۸-۲ دیده می شود، در آنومر α از D-گلوکو پیرانور، جهت گروه هیدروکسیل متصل به کربن یک به طرف «پایین» و در مورد آنومر β جهت هیدروکسیل به طرف «بالا» است. در محلول آبی، آنومرهای α و β حدود ۴۰٪ و ۶۰٪ وجود دارند. در حالت تعادل، یک سوم آنومر α و دو سوم آنومر β مقدار حلی کمی فرم حصی وجود دارد. چون آمیزه ها می توانند بین آنومرهای α و β گلوکز معیار قابل شوند، بنابراین این اشکال از لحاظ رستی نقش های متفاوتی دارند. اتصال گروه هیدروکسیل کربن ۴ گلوکز حلی با گروه آلنیدش باعث تولید D-گلوکز پیرانور می شود که یک همی استال حلقوی پنج ضلعی است. گرچه هر سه شکل گلوکز [حلی، شکل پیرانور و شکل فورانور] در سیستم های رستی وجود دارد، اما مقدار پیرانور خیلی بیشتر است. حلقه پیرانور در شکل ۱۸۸-۲ به صورت مسطح نشان داده شده است. اما در حقیقت به دلیل آرایش چهار وجهی اطراف اتم های کربن، پدیدارترین ساختار حلقه پیرانور شکلی غیرمسطح و شبیه به صندلی دراز بر این ساختار، هر پیوند ق کربن های حلقه با اتم های بیرون از حلقه (مثل H یا O) بصورت تقریباً عمود بر حلقه (a) یا تر سطح حلقه (e) خواهند بود. این پیوندها با a و e که به ترتیب برگرفته از کلمات محوری (۳) و استوایی (۴) است، نشان داده می شوند.



دی ساکاریدها (۵) از دو مونوساکارید تشکیل می شود و ساده ترین پلی ساکاریدها هستند. دی ساکارید لاکتوز از گالاکتوز و گلوکز تشکیل می شود و قند اصلی شیر است. دی ساکارید ساکارز هم از گلوکز و فروکتوز تشکیل شده و محصول اصلی قندومر در گیاهان است. این دو دی ساکارید از قندهای معمول در جیره غذایی هستند (شکل ۱۸۹-۲).

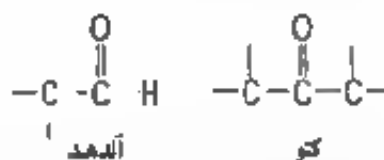
پلی ساکاریدهای بزرگتر حاوی دوازده تا صدها واحد مونوساکاریدی بوده و می تواند به عنوان ذخیره گلوکز، عناصر ساختاری و یا به عنوان چسب های نگهدارنده سلول ها کنار یکدیگر در بافت، عمل نمایند.



نوکلئوتیدها و نوکلئوتیدها در اسیدهای نوکلئیک و اشکال مختلف نوکلئوتید فسفات ها، شلی می دهند. نوکلئوتید تری فسفات در سنتز اسیدهای نوکلئیک به کار می رود که در فصل ۴ مورد بحث قرار می گیرد. از میان عملکردهای دیگر نوکلئوتیدها در سلول، GTP در انتقال پیام های درون سلولی شرکت می نماید و همچنین به عنوان منبع انرژی مخصوصا در سنتز پروتئین، عمل می نماید. ATP که مد در این فصل توضیح داده می شود، بصورت حامل انرژی رستی بوده، و بطور گسترده ای استفاده می شود.

مونوساکاریدها بوسیله پیوندهای گلیکوزیدی به هم ملحق می شوند و پلی ساکاریدهای خطی و شاخه دار را تشکیل می دهند.

واحدهای ساختمانی پلی ساکاریدها، قندهای ساده یا مونوساکاریدها هستند. مونوساکاریدها کربن های کربوهیدرات هایی هستند که حاصل ترکیب کربن های ۳، ۴، ۵، ۶ و ۷ باشد. هگروزها (۱) $n = 6$ و پنتوزها (۲) $n = 5$ بیشترین نوع مونوساکاریدها هستند. همه مونوساکاریدها حاوی گروه های هیدروکسیل (-OH) و همچنین یک گروه آلنیدی یا کبونی می باشد.



عده قندهای مهم از لحاظ رستی همچون گلوکز، مانوز و گالاکتوز، هگزی هستند (شکل ۱۸۸-۲). مانوز شبیه گلوکز است با این تفاوت که جهت گیری گروه های متصل به کربن ۲ برعکس جهت گیری آنها در گلوکز است. همچنین، گالاکتوز قند دیگری است که با گلوکز در قندهای متصل به کربن ۴ تفاوت دارد. تبدیلات بین گلوکز، مانوز و گالاکتوز با یکدیگر و تشکیل پیوند کربن های ۱-۲ است. چنین واکنش هایی در جیره ریم انجام می شود. این ترکیب این مرزها نامیده می شود.

D-گلوکز ($C_6H_{12}O_6$) منبع انرژی بیرونی اصلی برای اغلب موجودات زنده عالی است و می تواند به سه شکل وجود داشته باشد. یک ساختار خطی و دو ساختار متفاوت حلقوی

1- Hexoses

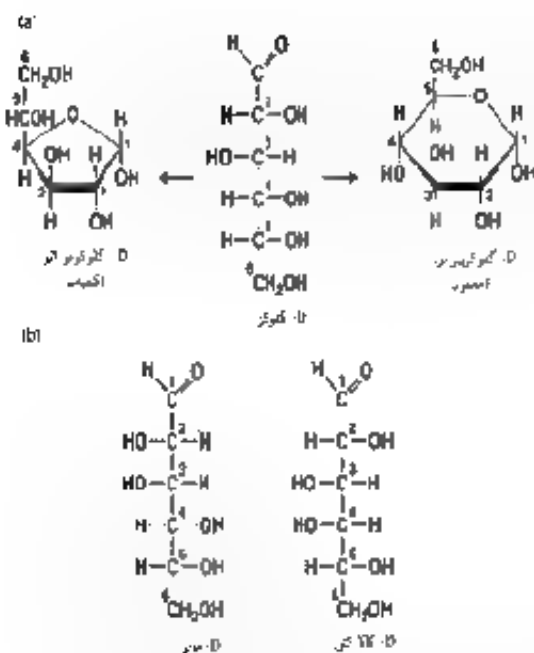
2- Pentoses

3- Axial

4- Equatorial

5- Disaccharides

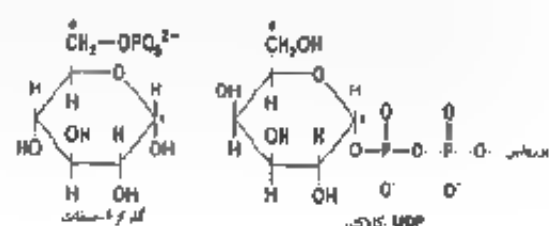
پیرامیدین‌ها		پورین‌ها		بازها
یوراسین (U)	سیتورین (C)	گوانین (G)	آدنین (A)	
تیمین (T)				
سیتیدین	سیتیدین	گوانوزین	آدنوزین	در RNA
دئوکسی تیمیدین	دئوکسی سیتیدین	دئوکسی گوانوزین	دئوکسی آدنوزین	در DNA
پوریدینات	سیتیدینات	گوانینات	آدینات	در RNA
دئوکسی تیمیدینات	دئوکسی سیتیدینات	دئوکسی گوانینات	دئوکسی آدینات	در DNA
UMP	CMP	GMP	AMP	نوکلئوزید مونوفوسفات‌ها
UDP	CDP	GDP	ADP	نوکلئوزید دی‌فسفات‌ها
UTP	CTP	GTP	ATP	نوکلئوزید تری‌فسفات‌ها
dTMP و بقیه	dCMP و بقیه	dGMP و بقیه	dAMP و بقیه	دئوکسی نوکلئوزید موو، دی و تری فسفات‌ها

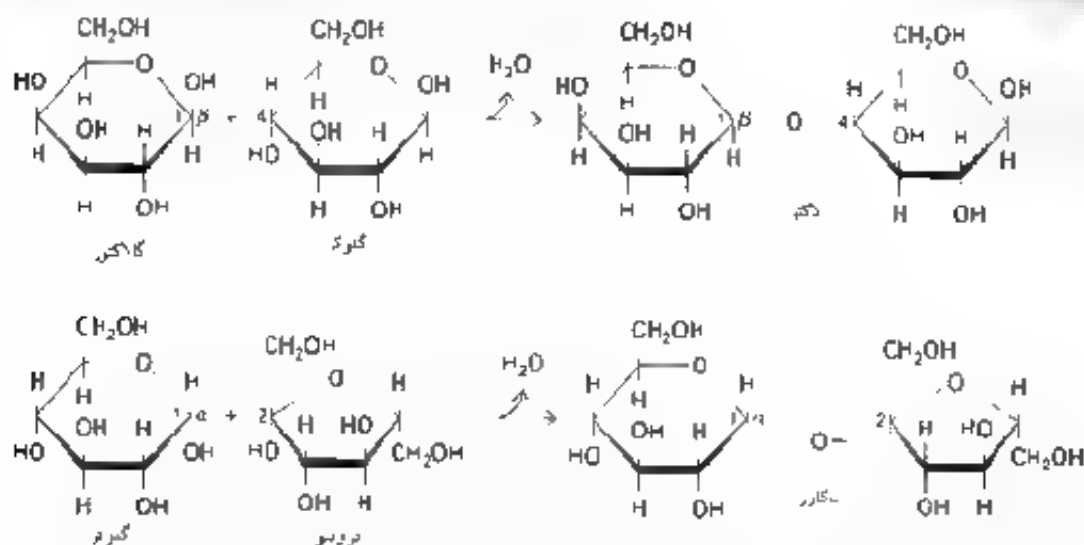


شکل ۱۸-۲ (شکل رنگی) ساختارهای شیمیایی هگروها. همه هگروها فرمول شیمیایی مشابهی ($C_6H_{12}O_6$) داشته و دارای یک گروه آلیدی یا کتونی می‌باشد. (a) فرم‌های حلقوی D گلوکز بوسیله واکس بین آلفاید بر کربن ۱ با گروه‌های هیدروکسیل در کربن‌های ۲ و ۳ یا ۴ فرم خطی ایجاد می‌شوند. این سه فرم به راحتی به همدگر تبدیل می‌شوند، اما مقدار فرم پیرانور (سمت راست) در سیستم‌های ریشی غالب است (b) در D-مانوز و D-گالاکتوز، ترتیب اتصال H (سبز) و OH (آبی) در یک کربن یا گلوکز معکوس دارد. این قندها مثل گلوکز معمولاً به صورت پیرانور هستند.

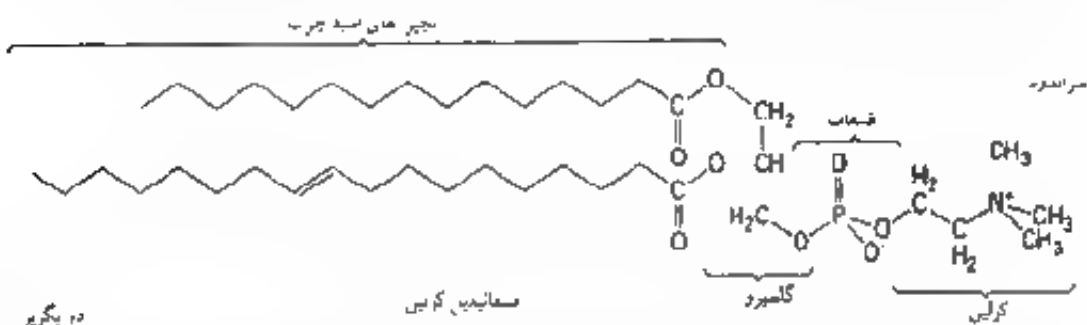
- 1- Glycogen
- 2- Starch
- 3- Amylose
- 4- Amylopectine
- 5- Cellulose

دخیره کربوهیدراتی رایج در سلول‌های جانوری گلیکوژن^(۱) است. گلیکوژن، پلیمری بسیار طولیل و ساده‌دار از گلوکز می‌باشد. ۱۰ درصد وزن کبد، می‌تواند گلیکوژن باشد. دخیره کربوهیدراتی اصلی در گیاهان نشاسته^(۲) است. نشاسته نیز پلیمر گلوکز بوده و به دو فرم بتیون^(۳) (آمیلاز^(۴)) و ساخندار (آمیوپکتین^(۵)) وجود دارد. نشاسته و گلیکورن هر دو از آنومرهای آلفای گلوکز تشکیل شده‌اند اما در حوض سلولز^(۶) از آنومرهای بتای گلوکز تشکیل شده‌اند. سلولز، سازنده اصلی دیواره سلول‌های گیاهی (فصل ۱۹) بوده و یک پلیمر بی‌ناحیه است. آنزیم‌های گوارشی انسان می‌توانند پیوندهای α-گلیکوزیدی را در نشاسته بشکنند اما قادر به شکستن پیوند β-گلیکوزیدی سلولز نمی‌باشند. غالب گونه‌های گیاهی، باکتریها و کپک‌ها، غیریم‌های تجزیه کننده سلولز را تولید می‌کند. گاوها و موریانه‌ها به دلیل داشتن باکتریهای تجزیه کننده سلولز در روده‌شان، قادر به شکستن سلولز هستند. آنزیم‌هایی که پیوندهای گلیکوزیدی اتصال دهنده مونوساکاریدها را در درون پلی‌ساکاریدها ایجاد می‌کند برای آنومرهای α یا β گروهی یک قند و گروه هیدروکسیل روی قند دیگر اختصاصی می‌باشند. بطور کلی، دو مولکول قند به طرق متفاوتی می‌توانند به هم متصل شوند زیرا هر مونوساکاریدی چند گروه هیدروکسیل دارد که می‌تواند در تشکیل پیوند گلیکوزیدی شرکت کند. علاوه بر این هر مونوساکاریدی





▲ شکل ۱۹-۲ تشکیل دی ساکاریدهای لاکتوز و ساکاروز در یک اتصال گلیکوزیدی. گروه هیدروکسیل در یک مونوکول فنل دیگر متصل می‌شود. این اتصال بر اساس پیوند ایجاد شده، نامگذاری می‌شود. سایرین لاکتوز حاوی پیوند ۱+۴ و ساکاروز حاوی پیوند ۱+۲ است.

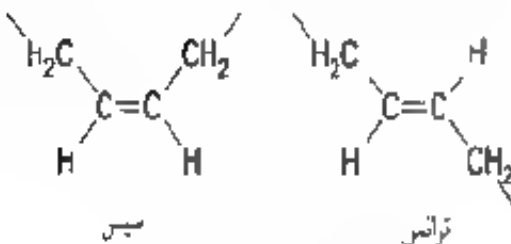


▲ شکل ۲۰-۲ (شکل رنگی) فسفایدیل کولین به عنوان یک فسفولیپید شاخص. همه فسفولیپیدها فسفولیپیدهای آمینو یا تریک بوده و دارای دم انگریز (رِد) و سر اسید (آبی) می‌باشد که در آنها گلیسرول از طریق گروه فسفات به یک لککل متصل می‌شود. هم‌کدام در رنج‌های اسید چرب و یا تا از این رنج‌ها در فسفولیپید ممکن است اشباع یا غیراشباع باشد. در فسفایدیک اسید (فرم) که ساده‌ترین فسفولیپید است، فسفات به گروه تکلی متصل نمی‌شود.

جدول ۴-۲ اسیدهای چرب غالب در فسفولیپیدها

نام اسید	اختصار	فرمول شیمیایی
(فرم یونیزه در بافت)		
اسیدهای چرب اشباع		
میریسیک (میرستات)	C _{14:0}	CH ₃ (CH ₂) ₁₂ COOH
پالمیک (پالمیتات)	C _{16:0}	CH ₃ (CH ₂) ₁₄ COOH
ستارک (استئرات)	C _{18:0}	CH ₃ (CH ₂) ₁₆ COOH
اسیدهای چرب غیراشباع		

گلوکز منبع انرژی مهم برای اغلب سلول‌ها هستند (فصل ۱۲). آنها از لحاظ طول متفاوت می‌باشند، با این حال اکثر اسیدهای چرب موجود در سلول‌ها تعداد اتم کربن زوج دارند معمولاً بین اتم‌های کربن ۱۴، ۱۶، ۱۸ یا ۲۰ تا هستند اسیدهای چرب اصلی فسفولیپیدها در جدول ۴-۲ آورده شده است. اسیدهای چرب معمولاً به صورت اختصاری C_n نشی داده می‌شود که در آن n تعداد کربن در زنجیره و 2 تعداد پیوندهای دوگانه است. اسیدهای چربی که ۱۲ اتم کربن یا بالاتر دارند به علت زنجیره هیدروکربنی بلندشان، تقریباً در آب نامحلول‌اند. اسیدهای چربی که پیوند دوگانه نداشته باشند اشباع شده^(۴) گفته می‌شوند و آنهایی که حداقل دارای یک پیوند دوگانه هستند، اشباع نشده^(۵) نامیده می‌شوند. اسیدهای چربی که بیش از دو پیوند دوگانه کربن دارند اشباع نشده چندگانه^(۶) نامیده می‌شوند. پستانداران نو اسید چرب ضروری اشباع نشده چندگانه یعنی اسید بیوتنیک ($C18:2$) و اسید لیونیک ($C18:3$) را نمی‌توانند بسازند و بایستی در رژیم غذایی آنها باشد. پستانداران سایر امیندهای چرب را سر می‌کنند. نو نوع پروموت فسیلی سبب و ترانس اطراف کربن دوگانه ممکن است ایجاد شود.



پیوند دوگانه سبب، خمیدگی محکمی را در طول زنجیره انعطاف‌پذیر اسید چرب ایجاد می‌کند (شکل ۲۶-۲). بطور کلی، اسیدهای چرب اشباع شده در سیستم‌های رسی، تنها حاوی پیوندهای دوگانه سبب هستند. اسیدهای چرب اشباع شده که خمیدگی ندارند با همدیگر میانکشی محکمی داده و در نتیجه نقاط ذوب بیشتری نسبت به اسیدهای چرب اشباع نشده دارند (اسیدهای چرب اشباع شده در دمای اتاق معمولاً به‌سرازی یک‌ه میع باشند، جامد). اسیدهای چرب ترانس (بطور عرف چربی‌های ترانس نامیده می‌شوند) در مارگارینی که بصورت سبب هیپروپه شده

قابلیت اتصال باییش از نو مونوساکارید دیگر را داشته و بدین ترتیب نقطه انشعاب ایجاد شده و پلیمرهای غیرخطی ایجاد می‌شوند. پیوندهای گلیکوزیدی معمولاً بین زنجیره پلی ساکاریدی در حال رشد و مونوساکارید تعبیر یافته به صورت کووالان تشکیل می‌شوند. این مونوساکاریدهای تعبیر یافته حاوی فسفات (مثل گلوکز ۶-فسفات) یا نوکلئوتید (مثل DP-۱-گلاکتور) می‌باشند.

آریم‌های این مرز مونوساکاریدهای مختلف را به همدیگر تبدیل می‌کنند و اغلب به جای لندهای آزاد از قندهای نوکلئوتیدی استفاده می‌کند.

اغلب پی ساکاریدهای پیچیده حاوی قندهای تعبیر یافته بوده و به صورت کووالان به گروههای کوچک مختلف متصل شده‌اند. پی گروهها معمولاً گروههای آمیو، سولفات و استیل می‌باشند. چنین تغییراتی در گلیکور آمینوگلیکانها^(۱)، گلیکولپیدها^(۲)، گلیکولپروتئینها^(۳) اجزای پی ساکاریدی اسبی در ماتریکس خارج سلولی بوده و در فصل ۱۹ توضیح داده می‌شوند.

فسفولیپیدها با هم بطور غیر کووالانی جمع می‌شوند و ساختار دوباره عشا‌های رستی را تشکیل می‌دهند

عشا‌های رستی، صفحات بزرگ و انعطاف‌پذیری هستند که به عوس مرزهای سلول‌ها و اندامک‌های درونشان عمل نموده و سطح بیرونی بعضی از ویروس‌ها را تشکیل می‌دهند. عشا‌ها تعیین می‌کند که چه در سلول باشد (عشا بیرونی و محتوایت درون عشا) و چه در سلول نباشد (فضای خارج سلولی بیرون عشا). در حلالی پروتئین‌ها، اسیدهای نوکلئیک و پی ساکاریدها، عشا‌ها حاصل تجمع غیر کووالان واحدهای ساختاری شان می‌باشد. واحد ساختاری اولیه در همه عشا‌های رستی، فسفولیپیدها^(۴) هستند. خواص فیزیکی فسفولیپیدها، خاص تشکیل ساختار صفحه مانند عشا‌ها است. ساختار و عملکرد عشا‌ها و همچنین مواد گوناگون موجود در آنها (همچون کلسرون، گلیکولیپیدها، پروتئین‌ها) در فصل ۱۰ توضیح داده خواهند شد.

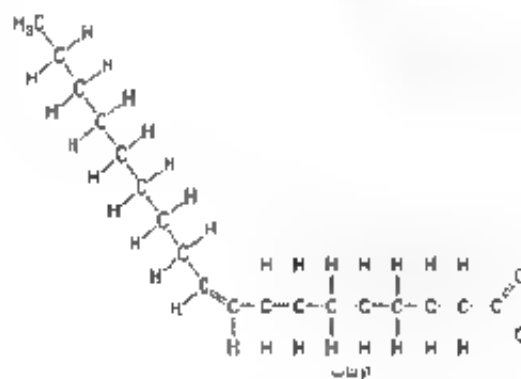
فسفولیپیدها حاوی دو گروه اسید چرب غیر قطبی یا زنجیره بند بوده و به گروههای کوچک و شدیداً قطبی متصل (معمولاً بوسیله پیوند استری) می‌شوند. این گروههای فسیلی شانس فسفات و مولکول آلی کوتاهی همچون گلیسرون (تری هیدروکسی پروپانول) است (شکل ۲۰-۲).

اسیدهای چرب^(۵) از یک زنجیره هیدروکربنی متصل به گروه کربوکسیل ($-COOH$) ساخته شده‌اند. اسیدهای چرب همانند

- | | |
|-----------------------|--------------------|
| 1- Glycosaminoglycans | 2- Phospholipids |
| 3- Fattyacids | 4- Saturated |
| 5- Unsaturated | 6- Polyunsaturated |



(الم) من غير ان يخلصك ايديها



المعروف بـ "البريد الإلكتروني"

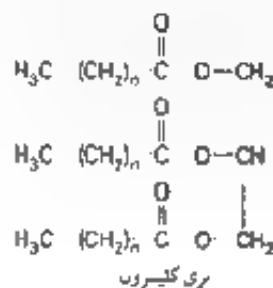
شکل ۲-۲۱ تأثیر پیوند دوگانه بر روی شکل اسیدهای چرمید. تصویر سالی داده شده، ساختارهای شیمیایی فرم پیوند اسید و آلکیل (اسید چرب) به سده با ۱۶ تم کریز) و بولیتیک اسید (اسید چرب اشباع شده A_۸ اتم. را نشان می دهد. در اسیدهای چرب اشباع، (بجای هیدروکربن) اغلب حتی پیوند دوگانه پس در اولیات یک همزدگی محکم در (بجای هیدروکربن) ایجاد می کند.

گروه آسین چرب می‌تواند به یک مولکول چرب دیگر همچون کلسترول متصل شده و استرهای کلسرل را تشکیل دهد. تری گلیسریدها و استرهای کلسرل، ترکیباتی شدیداً نامحلول در آب و فرم دحیرهای و احتمالی اسیدهای چرب و کلسرول بوده و تری گلیسریدها فرم دحیرهای اسیدهای چرب و سرولهای چربی بهات چربی هستند و همچنین ترکیبات اصلی چربی‌های خوراکی می‌باشند. استرهای کلسرل و تری گلیسریدها، توسط چربی خون پس یافت‌ها منتقل می‌شوند این انتقال بوسیله حامل‌های اختصاصی به نام لیپوپروتئین‌ها صورت می‌گیرد (فصل ۱۴).

در فسفوکلسیر پدها، یک گروه هیدروکسیل کلسیرول با فسفات و دو هیدروکسیل دیگر معمولاً با اسیدهای چرب استرعیفه می‌شوند. ساده‌ترین فسفولیپید یعنی فسفاتیدیک اسید تنها حاوی این ترکیبات است. در اغلب فسفولیپیدهای موجود در عشا، گروه فسفات با یک گروه هیدروکسیل (ترکیب اندوست استرعیفه می‌شود به عنوان مثال تر فسفاتیدین کولین. کولین به فسفات متصل می‌شود (شکل ۲۲) را ملاحظه کنید). بار منفی روی فسفات و گروه‌های قطبی با باردار استرعیفه شده می‌تواند با آب میانکش قدر مندی ایجاد کند. فسفات و گروه استرعیفه شده یا آل (گروه سر فسفولیپید) آندوست است در حالیکه رتجره‌های اسید چرب (دماها) آنکریز همد (در جنول

از این روش برای نوید مارگارین جامد استفاده می‌شود، و دیگر محصولات غذایی بافت می‌شوند این محصولات غذایی طبیعی می‌سند و از یک قرایید کانالیری برای هیپروبره کردن آنها استفاده می‌شود اسیدهای چرب اشباع شده و ترانس، خواص فیزیکی طبیعی داشته و مصرف آنها در مقایسه با مصرف اسیدهای چرب اشباع نشده همراه با افزایش سطح کلسترول خون است.

سیدهای چرب بوسیله واکنشی که استریفیکه شدن^(۱) نامیده می شود می تواند بطور گزواال به مولکول دیگری متصل گردند. این واکنش، یک واکنش دهیدراته شنی است و در آن OH از گروه کربوکسیل اسید چرب و H از گروه هیدروکسیل مولکول دیگر خارج می شود. در مولکول ترکیبی تشکیل شده بوسیله این واکنش، قسمت حاصل از سید چرب گروه آسید^(۲) یا گروه آسید چرب^(۳) نامیده می شود. این گروه در فسفولیپیدها نشان داده شده است. فسفولیپیدها، فسفولیپیدهای معمول بوده و در آنها تو گروه آسید به دو گروه هیدروکسیل گلیسرول متصل می شود (شکل ۲۰-۲۱، ملاحظه کنید).
د. تری گلیسریدها^(۴)، تری آسید گلیسرولها^(۵) سه گروه آسید یا گلیسرول استریفیکه شده است.



ری گلیروں

- 1- Esterification
- 2- Acyl group
- 3- Fatty acyl group
- 4- Triglycerides
- 5- Triacylglycerols

هیدروکسیل قد دیگر تشکیل شده و منجر به تشکیل دی ساکارید و سایر پلی ساکارید می‌گردد (شکل ۱۹-۲ را ملاحظه کنید).

■ فسفوبییدها مولکول‌های آمفی پاتیک هستند آنها دارای دم آگریزاند (اغلب تو رنجیره سیل چرب) و بوسیله مولکولی آلی کوچکی (اغلب گلیسرول) به سر آمپوست متصل می‌شوند (شکل ۲۰-۲۰ ر ملاحظه کنید). رنجیره هیدروکربنی اسیدهای چرب ممکن است پیوند دوگانه کریس کریس داشته باشد (اشاع شده) یا یک یا چند پیوند دوگانه داشته باشد (اشباع نشده). پیوند دوگانه بیس، رنجیره هیدروکربنی امپدچوب را هم می‌کند

۲-۳ تبادل شیمیایی

حالا بحث‌مان را به واکنش‌های شیمیایی تعییر می‌دهیم. در واکنش‌های شیمیایی پیوندهای کووالان در واکنش‌های شیمیایی شکسته و پیوندهای جدید تشکیل می‌شود تا محصولات واکنش را بسازند. در آن واحد، جندصد نوع واکنش شیمیایی معروف به طور هم‌زمان بر هر مول رج می‌دهد و در کل اغلب مواد شیمیایی می‌توانند [در داخل سلول محتمل چندین واکنش شیمیایی گردند. مقدار واکنش‌هایی که می‌توانند پیش روند و سرعت انجام آنها، ترکیب شیمیایی سلول‌ها را تعیین می‌کند.

همگامیکه واکنشگرها با هم ترکیب می‌شوند و پس از تشکیل محصولات، سرعت واکنش در جهت تشکیل محصول (واکنش

۲-۵ یک فسفولیسیرید دیگر و گروه‌های سر آن نشان داده شده‌اند. مولکول‌هایی همچون فسفوبییدها که هم بواخی بگریز و هم آمپوست دارند، امفی پاتیک نامیده می‌شوند. در فصل ۱۰، خواهیم دید چگونه خواص آمفی پاتیک فسفوبییدها، خاص مجتمع فسفولیسیدها به صورت عشا‌های ریسی دولایه و صفحه مانند است. در عشا‌های ریستی دم‌های اسیل چرب به طرف داخل صفحه و گروه‌های سر به طرف محیط آبی جهت‌گیری می‌کنند (شکل ۱۳-۲ را ملاحظه کنید).

نکات کلیدی بخش ۲-۳

واحدهای ساختاری شیمیایی سلول

■ سه پیمر ریستی عمده که با واکنش پلیمریزه شدن واحدهای ساختاری شیمیایی تشکیل می‌شوند در سلول‌ها وجود دارند. پروتئین‌ها، از اسیدهای آمینه‌ای که بوسیله پیوندهای پپتیدی به هم متصل می‌گردند، تشکیل می‌شوند، اسیدهای نوکلئیک حاوی نوکلئوتیدهایی هستند که با پیوندهای فسفودی استری به هم متصل می‌گردند و پلی ساکاریدها حاوی مونوساکاریدهایی (قندهایی) هستند که بوسیله پیوندهای گلیکوزیدی به هم متصل می‌شوند (شکل ۱۳-۲ ر ملاحظه کنید). فسفوبییدها چهارمین واحد ساختاری شیمیایی اصلی هستند که بوسیله پیوندهای غیرکووالان مجمع یافته و عشا‌های ریستی را بخا‌ می‌کنند.

■ تفاوت در اندازه و شکل یار و آبگریز بودن و واکنش پذیری رنجیره جانبی ۲۵ اسیدآمینه، خواص شیمیایی و ساختاری پروتئین‌ها را تعیین می‌کند (شکل ۱۳-۲ را ملاحظه کنید).

■ بره‌ای موجود در نوکلئوتیدهای تشکیل دهنه DNA و RNA حلقه‌های حاوی نیتروژن و کریس هستند که به حد پستور متصل می‌شوند آنها دو گروه تشکیل می‌دهند.

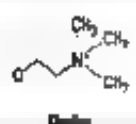
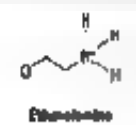
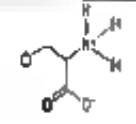
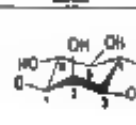
یورین‌ها، آدین (A) و گوانین (G) و پیریمیدین‌ها، سبوزین (C)، تیمین (T) و یوراسیل (U) (شکل ۱۷-۲ ر ملاحظه کنید). A, G, T, C در DNA و A, G, U, C در RNA

هستند.

■ گلوکز و سایر هگزورها می‌توانند به سه شکل باشند ساختار رنجیره خطی باز، حلقه شش ضلعی (پیرانوز) و حلقه پنج ضلعی (فورانوز) (شکل ۱۸-۲ را ملاحظه کنید). در سیستم‌های ریستی شکل پیرانوز D-گلوکز شکل غالب است.

■ پیوند گلیکوزیدی بین آمور α یا β یک قد یا گروه

جدول ۲-۵ فسفولیسیریدها و گروه‌های سر

گروه سر	فسفولیسیریدها
	فسفاتیدیل گولین
	فسفاتیدیل اتانول امین
	فسفاتیدیل سرین
	فسفاتیدیل یوریتول

می‌دهیم. در قسمت بعدی، تغییرات انرژی در طی واکنش‌ها و ارتباط آنها با تعادل را مورد بررسی قرار می‌دهیم.

ثابت‌های تعادل انعکاسی از میزان واکنش شیمیایی است

ثابت تعادل K_{eq} به ماهیت واکنشگرها و محصولات، حرارت و فشار (مخصوصاً در مورد گازها) بستگی دارد. تحت شرایط استاندارد ترمودینامیکی (25°C) و فشار ۱ اتمسفر برای سیستم‌های بسته، K_{eq} برای یک واکنش، یا کاتالیزور و یا بدون آن، همیشه مقدار ثابتی است. برای واکنشی یا سه واکنشگر و سه محصول



در اینجا حروف بزرگ مولکول‌ها یا آنها را نشان می‌دهند و حروف کوچک نمایانگر تعداد هر کدام از آنها در فرمول واکنش است. ثابت تعادل با رابطه زیر به دست می‌آید.

$$K_{eq} = \frac{[X]^x [Y]^y [Z]^z}{[A]^a [B]^b [C]^c} \quad (2-2)$$

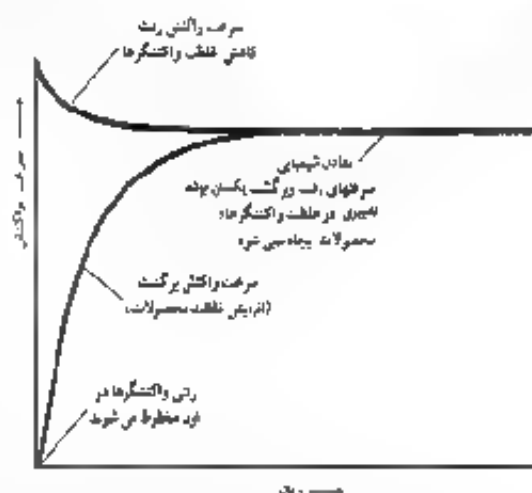
گروه‌ها نشان دهنده غلظت مولکول‌ها در حالت تعادل می‌باشد. سرعت واکنش رفت r_f (چپ به راست در معادله ۲-۱) به صورت زیر است.

$$\text{Rate}_{\text{forward}} = k_f [A]^a [B]^b [C]^c$$

k_f ثابت سرعت r_f برای واکنش رفت است. بطور مشابه سرعت واکنش برگشت r_b (راست به چپ در معادله ۲-۱) به صورت زیر است:

$$\text{Rate}_{\text{forward}} = k_r [X]^x [Y]^y [Z]^z$$

با ثابت سرعت واکنش برگشت است. در حالت تعادل سرعت رفت و برگشت یکسان است، بنابراین نسبت سرعت رفت به سرعت برگشت



▲ شکل ۲-۲۲ وابستگی سرعت واکنش‌های شیمیایی به زمان. سرعت‌های رفت و برگشت یک واکنش به غلظت‌های اولیه واکنشگرها و محصولات وابسته است. سرعت واکنش رفت به موازات کاهش غلظت واکنشگرها کاهش می‌یابد در حالیکه سرعت واکنش برگشت با افزایش غلظت محصولات، افزایش می‌یابد. در حالت تعادل، سرعت واکنش‌های رفت و برگشت یکسان بوده و غلظت واکنشگرها و محصولات ثابت باقی می‌ماند.

رفت r_f بوسیله غلظت اولیه واکنشگرها تعیین می‌شود. غلظت اولیه حلالا مقدار برحورد‌های واکنشگرها و واکنش بین آنها را تعیین می‌کند (شکل ۲-۲۲). به موازات تجمع محصولات غلظت واکنشگرها کاهش یافته و در نتیجه سرعت واکنش رفت نیز کم می‌شود. در این موقع معاداری از مولکول‌های محصولات در واکنش برگشت شرکت نموده و واکنشگرها را دوباره تولید می‌نماید (موانعی و کنش برای برگشت را برگشت‌پذیری میکروسکوپی r_b می‌نامند). بین واکنش برگشت در وهله اول اهمیت بوده ولی با افزایش غلظت محصولات، سرعت نیز افزایش می‌یابد. در نهایت سرعت واکنش‌های رفت و برگشت یکسان می‌شود بطوریکه غلظت‌های واکنشگرها و محصولات تغییر نمی‌کند. در این حالت گفته می‌شود سیستم در حالت تعادل شیمیایی $r_f = r_b$ است.

در حالت تعادل نسبت محصولات به واکنشگرها ثابت تعادل K_{eq} می‌شود. ثابت تعادل مقدار ثابتی بوده و مستقل از سرعت انجام واکنش است. سرعت واکنش‌های شیمیایی می‌تواند توسط کاتالیزور r_f افزایش یابد. کاتالیزور تغییرات شیمیایی (شکستن و تشکیل پیوندهای کووالان) را تسریع می‌کند، اما مسیر ماندگاری را در صحنه واکنش ایجاد نمی‌کند (نسبت ۲-۴ را ملاحظه کنید). در این قسمت جنبه‌های مختلف تعادل شیمیایی را مورد بحث قرار

- 1- Forward reaction
- 2- Microscopic reversibility
- 3- Chemical equilibrium
- 4- Equilibrium Constant
- 5- Catalyst
- 6- Rate forward
- 7- Rate forward
- 8- Rate reverse

اتصال هستند که شامل تشکیل و شکسته شدن میانکشی‌های مختلف میکرووالی می‌باشد. یک مثال بارز اتصال لیگاند^(۲) (همچون هورمون انسولین یا آدرنالین) به گیرنده^(۳) خود در سطح سول و نسکین تجمع چند مولکولی یا کمپلکس می‌باشد. این تجمع پاسخ ریمست شناختی را شروع می‌کند مثالی دیگر اتصال پروتئین به یک بوالی خاص از جهت بازها در مولکول DNA می‌باشد که اغلب باعث می‌شود بیل ژن محاور به آن قسمت کم ناریه شود (فصل ۷). اگر ثابت تعادل برای واکنش اتصال مشخص باشد، پایداری درون سلولی کمپلکس حاصل را می‌توان پیش بینی کرد. جهت ترسیم راهکار کلی برای تعیین غلظت کمپلکس میکرووالی ایجاد شده مقدار پروتئین (P) را که به DNA (D) متصل شده و کمپلکس پروتئین - DNA (PD) را تشکیل می‌دهد، محاسبه خواهیم کرد



غالباً، واکنش‌های اتصال به وسیله ثابت تحریر K_d مورد بررسی قرار می‌گیرند. ثابت تحریر، ثابت تعادلی دوطرفه است. برای واکنش اتصال فوق ثابت تحریر به صورت زیر است:

$$K_d = \frac{[P][D]}{[PD]} \quad (2-4)$$

واکنش‌های شاخص که در آنها پروتئین به بوالی اختصاصی DNA متصل می‌شود برای K_d برابر با 10^{-10} است (M) نشان‌دهنده مولاریته یا مول بر لیتر است. جهت نشان دادن برگی می ثابت تحریر در داخل سول برای سبب مولکولهای DNA متصل شده و متصل شده اجازه دهید یک مثال ساده ر مطرح نمائیم. یک سول باکتری با حجم 10^{-15} L، $1/5 \times 10^{-15}$ مولکول DNA و 10^6 مولکول پروتئین (P) متصل شونده به DNA، با داشتن K_d برابر با 10^{-10} M، بوالی اختصاصی DNA آن در ۹۹ درصد مواقع حاوی پروتئین خواهد بود و نه ۱ درصد مواقع به آن پروتئین متصل خواهد شد. این زمانی است که فرص برین باشد که فقط 10^6 مولکول پروتئین در سول وجود دارند واضح است که P پروتئین و [DNA]D جیلی محکم به هم متصل می‌شود (درای تمییز بالایی نسبت به هم هستند). این اتصال محکم به دلیل مقدار کم

غلظت های معادل د. داسل نوبه آزمایش (a)



غلظت های سبب تعادل پایا در درون سول (b)



▲ شکل ۲۳-۲ مقایسه واکنش‌ها در حالت تعادل و تعادل پایا؛

(a) در لوله آزمایش واکنش بیوشیمیایی (A+B) در نهایت به حاد رسیده و سرعت رفت و برگشت واکنش یکس می‌شود (که با پیکان‌های طول یکسانی نشان داده شده‌اند) (b) در مسیرهای متابولیکی درون سول، محصول B می‌تواند یا تبدیل شدن به C مصرف شود مسیر واکنش‌هایی که به هم متصل‌اند در حالت تعادل پایا است، در حالیکه سرعت نسکین حدواسطه (همچون B) با سرعت مصرف آنها برابر است. طول پیکان‌های نامساوی نشان می‌دهد، مسیرهای متابولیکی به تعادل نمی‌رسند و همچنین غلظت حدواسطه در حالت تعادل پایا می‌تواند متفاوت از غلظت آنها در حال تعادل باشد

برابر یک است. با آرایش مجدد این معادلات، می‌توانیم ثابت تعادل را به صورت نسبت ثابت سرعت‌ها بیان کنیم

$$K_{eq} = \frac{k_f}{k_r} \quad (2-3)$$

واکنش‌های شیمیایی در سول در حالت تعادل می‌باشند

تحت شرایط خاص و رهن مناسب واکنش‌های بیوشیمیایی در لوله آزمایش نهایتاً به تعادل خواهند رسید. در درون سلول‌ها اغلب واکنش‌ها به مسیرهایی متصل می‌شوند که در آنها محصول یک واکنش، ماده اولیه واکنش دیگری بوده و یا از سول به بیرون پمپ می‌شود در این وضعیت پیچیده، وقتی سرعت تشکیل و مصرف یک ماده یکس باشد، غلظت ماده مورد نظر ثابت باقی می‌ماند و سیستم پیوسته واکنش‌های تولید و مصرف آن ماده گفنه می‌شود در حالت تعادل پایا^(۱) است (شکل ۲۳-۲). سبجه چنین واکنش‌های پیوسته‌ای، سمافیت از تجمع حدواسطه بوده و سلول‌ها را از اثرات محرب آنها محافظت می‌کند این حدواسطه‌ها به صورت باقوده سمی بوده و یا با فریس غلظت، آنها سمی می‌شوند.

ثابت‌های تحریر واکنش‌های اتصال انعکاسی از تعادل مولکول‌هایی است که با هم میانکشی می‌دهند

نگرش عادل، برای اتصال یک مولکول به مولکول دیگر نیز به کار می‌رود. اغلب در پندهای مهم سلولی وابسته به چنین واکنش‌های

1- Steady State

2- Ligand

3- Receptor

شکل ۲-۴ (شکل رنگی) ماکرومولکول‌ها می‌توانند جایگاه‌های جداگانه اتصال برای چند یگان‌د داشته باشند. یک مولکول پروک (همچون پروتئین، این) سه جایگاه اتصال جداگانه (A-C) در شکل شدن دانه شده است. هر جایگاه اتصال مکمل مولکولی برای یک یگان‌د متقابل (لیگاند‌های A-C) می‌باشد و هر کدام دارای ثابت‌های جبره $K_{(A-C)}$ جداگانه‌ای هستند.

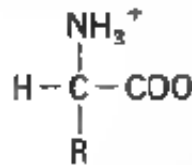
نات تحریر برای واکنش اتصال P و D می باشد، برای اتصال بیرونی - بیرونی و پروتئین - پروتئین، DNA ، مقادیر K_d کمتر از $10^{-4} M$ (نانومولار)، اتصال محکم، $10^{-6} M$ (میکرومولار)، اتصال کمی محکم، و $10^{-7} M$ (میلی مولار) اتصال نسبتاً ضعیف در نظر گرفته می شود.

شانه بزرگ ماکرومولکول‌های رستنی همچون پروتئین‌ها می‌تواند باعث در دسترس قرار گرفتن چندین سطح برای میانکشی‌های ممکن شدن بین مولکولی باشد (شکل ۲۲-۲) در نتیجه اغلب ماکرومولکول‌ها توانایی اتصال همزمان به چند مولکول دیگر را دارا می‌باشند در چنین مواردی بین میانکشی‌های انحصالی مستقل بوده و هر کدام دارای مفادیر متفاوت K_A می‌باشند بین مقادیر K_A ثابت هستند در مورد دیگر، اتصال مولکول‌ها در یک جایگاه روی ماکرومولکول می‌تواند شکل سه بعدی جایگاه اتصال دیگر را تغییر دهد و در نتیجه باعث تغییر در میانکشی‌های انحصالی جایگاه مورد نظر با مولکول‌های دیگر شود این مکانیسم مهمی برای یک مولکول می‌باشد که بتواند فعالیت مولکول دوم (همچون پروتئین) را تغییر دهد (تخلیص نماید). این عمل توسط تغییر قابلیت مولکول دوم

$$\text{pH} = -\log [\text{H}^+] = \log \frac{1}{[\text{H}^+]} = \log \frac{1}{10^{-y}} = y$$

1. Proton

از دمت می‌دهد و گروه آمینو پروتون می‌گیرد.



در اینجا R نشان دهنده زنجیره جانبی بدون بار است. چسب مولکولی که حاوی تعداد مساوی از یون‌های با بار مثبت و منفی می‌باشد را روتیرون^(۲) می‌نامند. روتیرون‌ها بار ندارند (بره‌های مثبت بارهای منفی را خنثی می‌کند) و خنثی هستند در مقادیر pH بالا یا پایین فقط یکی از گروه‌های قابل یونیزه اسیدآمینه دارند خواهد بود.

واکنش تجربه برای اسید (یا گروه اسیدی در مولکول بزرگ) HA می‌تواند به صورت $\text{HA} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{A}^-$ نوشته شود. ثابت سادل برای این واکنش K_a (یا نمایانگر اسید است) شلی داده می‌شود و به صورت $K_a = [\text{H}^+][\text{A}^-]/[\text{HA}]$ تعین می‌گردد. ب گرفتن لگاریتم از دو طرف معادله و نواری آن معادله حاصل، یک رابطه حلی معید بین ثابت تادل و pH می‌دهد.

$$\text{pH} = \text{pK}_a + \log \frac{[\text{A}^-]}{[\text{HA}]} \quad (2-5)$$

در اینجا pK_a مساوی با $\log K_a$ است.

این معادله به نام معادله هندرسون-هاسلباخ^(۳) شناخته می‌شود. در این معادله می‌توان دید، هنگامیکه نصف مولکول‌های اسید تجربه شده‌اند و نصف دیگر خنثی هستند (تجربه شده‌اند)، pK_a مساوی با pH است، زیرا وقتی $[\text{HA}] = [\text{A}^-]$ است، $\log([\text{A}^-]/[\text{HA}]) = 0$ می‌باشد و بنابراین $\text{pK}_a = \text{pH}$ می‌گردد. معادله هندرسون-هاسلباخ این امکان را می‌دهد که با دانستن مقدار pH محلول و pK_a اسید، میزان تجربه شدن یک سیدر محاسبه نماییم. بطور عملی با اندازه‌گیری $[\text{A}^-]$ و $[\text{HA}]$ که در اثر pH محلول حاصل می‌شوند می‌توان pK_a اسید و سپس ثابت تادل K_a یک واکنش تجربه ر محاسبه کرد (شکل ۲-۲۶).

مقادیر کمتر از ۷/۲ نشان دهنده محلول‌های اسیدی ($[\text{H}^+]$ بالاتر) و مقادیر بیشتر از ۷/۲ محلول‌های بازی (آلکالین^(۱)) است (شکل ۲-۲۵). به عنوان مثال شیربه معده که غنی از اسید هیدروکلریک (HCl) است، pH بی در حدود ۱ دارد. غلظت H^+ سیره معده یک میلیون برابر بیشتر از غلظت H^+ در سیتوپلاسم با pH ای در حدود ۷/۲ است.

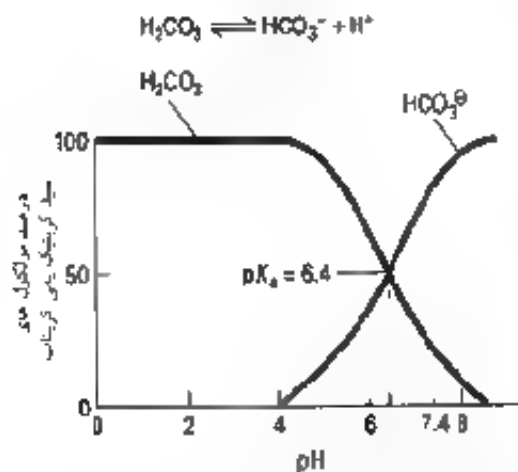
گروه سیتروزل سلول‌ها pH حدود ۷/۲ دارد، با این حال در داخل لیزوزوم که یک اندامک ترون سول در سول‌های یونکاریوتی است، pH خنثی پایین‌تر (حدود ۴/۵) است (فصل ۹). اغلب افریم‌های تجربه‌ای درون لیزوزوم‌ها در محیط اسیدی فعالیت مطلوب دارند در حالیکه فعالیت‌شان در محیط نزدیک به خنثی در سیتوپلاسم، مهر می‌شود. این نشان می‌دهد، حفظ یک pH خاص برای عملکرد بعضی از ساختارهای سلولی ضروری می‌باشد. به بین دیگر تغییر زیاد در pH سلولی ممکن است نقش مهمی را در کنترل فعالیت سلولی بازی کند. به عنوان مثال pH سیتوپلاسم سلول بحم لقاح بیاخته توتیای دریایی (یک حاتور آبی) ۶/۶ است. هنگام لقاح در عرض ۱ دقیقه pH تا ۷/۲ بالا می‌رود کاهش $[\text{H}^+]$ به مقدار یک چهارم مقدار اولیه، تغییری است که برای رسد و تقسیم سول تخم لازم است.

یون‌های هیدروژن بوسیله اسیدها آزاد و بوسیله بازها جذب می‌شوند.

بطور کلی، اسید مولکول، یون یا گروه شیمیایی است که تمایل دارد یون هیدروژن $[\text{H}^+]$ آزاد کند. مثل اسید هیدروکلریک (HCl) یا گروه کربوکسیل ($-\text{COOH}$). این گروه تمایل دارد تجربه نمود و یون کربوکسیلات ($-\text{COO}^-$) یا بار منفی ایجاد نماید. همچنین باز مولکول یون یا گروه شیمیایی است که به راحتی با H^+ ترکیب می‌شود، مثل یون هیدروکسید (OH^-)، آمونیاک (NH_3) (که یون آمونیوم (NH_4^+) را ایجاد می‌کند یا گروه امین ($-\text{NH}_2$)).

هنگامیکه اسید به محلول آبی اضافه می‌شود، $[\text{H}^+]$ افزایش می‌یابد (pH پائین می‌رود) و بالعکس هنگامیکه باز اضافه گردد، $[\text{H}^+]$ کاهش می‌یابد (pH بالا می‌رود). چون $[\text{H}^+][\text{OH}^-] = 10^{-14} \text{M}^2$ است، هر افزایشی در $[\text{H}^+]$ همراه با کاهش $[\text{OH}^-]$ و بالعکس خواهد بود.

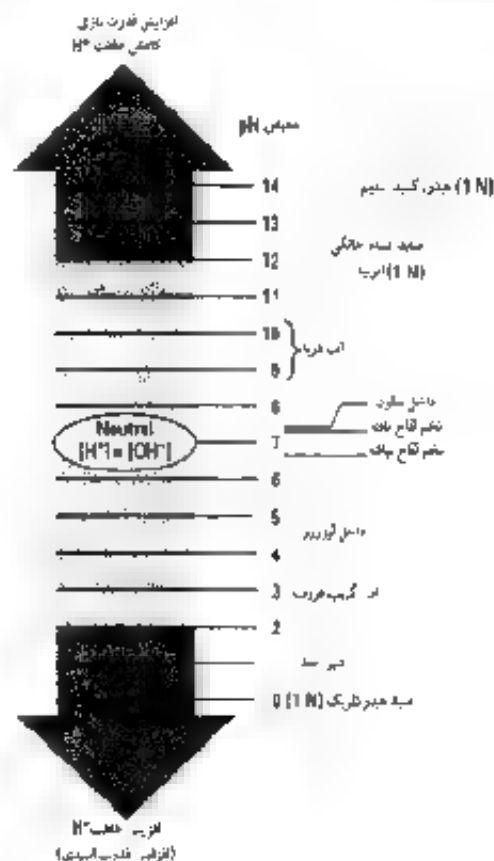
عقب مولکول‌های زیستی هم گروه اسیدی و هم گروه بازی دارند. به عنوان مثال در محلول‌های خنثی ($\text{pH} = 7.0$)، اکثر اسیدهای آمینه عقب به شکل یونیزه توگانه هستند که در آنها گروه کربوکسیل پروتون



شکل ۲-۲۶- ارتباط بین pH و pK_a و تجربه اسید. با افزایش pH محلول اسید کربنیک از ۰ تا ۱۰۰ درصد بین ترکیب دو فرم تجربه نشده یا غیر یونیزه (H_2CO_3) و ۱۰۰ درصد کاهش و فرم یونیزه آن از صفر درصد افزایش می‌یابد. pH یک (۶/۴) این دو فرم با هم مساوی است. pK_a اسید است که در آن نصف اسید کربنیک یونیزه شده اسید هگاییک pH به بالاتر از A می‌رسد، تقریباً تمام اسید به فرم یون بی‌کربنات (HCO_3^-) یونیزه شده است.

اگر اسید یا بازی به محلول بافری که pH ی برابر با pK_a یا فر $[A] = [HA]$ دارد اضافه شود pH محلول تغییر می‌کند اما تغییر آن کمتر از تغییری خواهد بود که بافر وجود ندارد و دلیل آن این است که پروتون‌های آزاد شده بوسیله اسید توسط فرم یونیزه بافر (A^-) جذب می‌شوند. همچنین یون‌های هیپروکسید که بوسیله افزودن باز تولید شده‌اند توسط پروتون‌های آزاد شده از بافر تجربه شده (HA) حتی می‌شوند ظرفیت یک بافر برای آزاد کردن یون‌های هیپروکسید یا جذب آنها. وابسته به این است که چقدر پروتون جذب یا آزاد کند و این نیز خود به pH محیط نسبت به pK_a بافر بستگی دارد. توانایی بافر برای کاهش دادن تغییرات pH ، ظرفیت بافری^(۱) آن بوده و وابسته به غلظت بافر و ارتباط بین pK_a و pH است. بوسیله معادله هندرسون - هاسنلیخ بیان می‌شود است.

محلی تیتراسیون اسید استیک در شکل ۲۷ تا ۲۸ ناظر pH روی معیار مولکول‌های غیر یونیزه (HA) و فرم یونیزه شده (A^-) را نشان می‌دهد. در یک واحد pH بالاتر از pK_a اسید ۹۱ درصد مولکول‌ها به فرم HA هستند. در یک واحد pH بالاتر از pK_a ۹۱ درصد به فرم A^- هستند. در مقادیر pH یک به بیش از یک واحد بالاتر



▲ شکل ۲-۲۵- مقادیر pH محلول‌های بافر. pH محلول آبی صنعتی تک‌اثریم غلظت یون هیپروکسید است. مقادیر pH برای اغلب مایعات رستی فروس و بیرون سلولی خلوصاً نزدیک ۷ بوده و به دقت تنظیم می‌شود. این امر به سوزن‌ها، اندامک‌ها و ترشحات سلولی امکان می‌دهد به خوبی عمل نمایند.

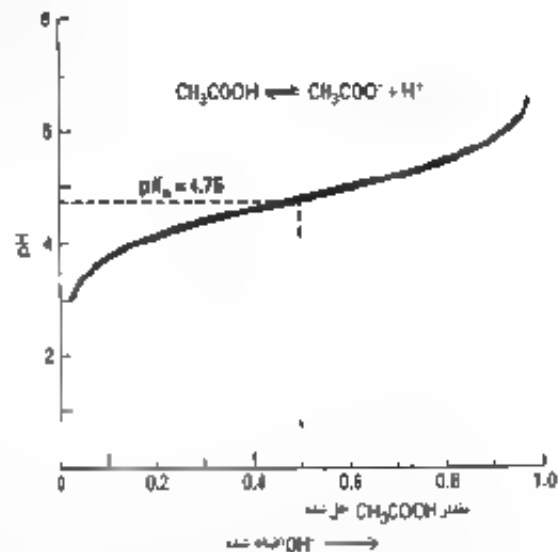
با فرها، pH مایعات درون سلولی و بیرون سلولی را حفظ می‌کند.

با وجود تولید متابولیک اغلب اسیدها همچون اسید لاکتیک و دی کسید کربن (با آب تشکیل اسید کربنیک، H_2CO_3 می‌دهد) سلول در حال رشد بایستی در سیتوپلاسم pH ثابتی حدود ۷/۲ تا ۷/۴ داشته باشد. سلول‌ها منبع ذخیره‌ای از بازهای ضعیف و سیدهای ضعیف که بافر نامیده می‌شوند، دارند. بافرها با وجود یوسانات اندک در مقادیر H^+ یا OH^- ، pH سلول را بطور نسبی ثابت نگه می‌دارند. این یوسانات اندک در اثر متابولیسم و یا جذب یا دفع مولکورها و یون‌ها توسط سلول ایجاد می‌شوند. هگاییک یون‌های H^+ و OH^- به سلول اضافه یا توسط متابولیسم ساخته شوند بافرها با جذب این یون‌های اضافه، عمل خنثی را انجام می‌دهند.



با پائین تر از pK_a است. ظرفیت بافری اسیدها و بازهای ضعیف سرپا افت می‌کند. به عبارت دیگر اگر مقدار مول مشخصی از یک اسید به محلول حاوی HA و A با pH یزدیک به pK_a اضافه شود باعث تغییر کمی در pH خواهد شد اما اگر همین مقدار مول از اسید به محلولی اضافه شود که HA و A داشته و pH محلول از مقدار pK_a فاصله داشته باشد تغییرات pH آن بیشتر خواهد بود.

همه سیستم‌های ریستی حاوی یک یا چند بافر هستند. یون‌های فسفات (اسکل یونیزه اسید فسفریک) به مقدار قابل ملاحظه‌ای در سلول وجود داشته و عامل مهمی در نگهداری یا بافری کردن pH سیویلایسم هستند. اسیدفسفریک (H_3PO_4) سه پروتون با قابلیت جدا شدن دارد، اما آنها به طور هم‌زمان جدا نمی‌شوند. هر کدام از این پروتون‌ها واکنش تخریب و pK_a جداگانه‌ای دارند که بر شکل ۲۸-۲۹ نشان داده شده است. محلی دیراسیون اسید فسفریک پس می‌دهد، pK_a جدا شدن پروتون دوم ۷/۲ است. بنابراین در pH ۷/۲ بر اساس معادله هیدرونی-هاسنبلایخ، ۵۰ درصد از فسفات سلولی به فرم $H_2PO_4^-$ و ۵۰ درصد دیگر به فرم HPO_4^{2-} می‌باشد به این دلیل فسفات، بافری عالی در محدوده اطراف (pH) ۷/۲، سیویلایسم سلول‌ها و (pH) ۷/۴ (چون اسید) می‌باشد.

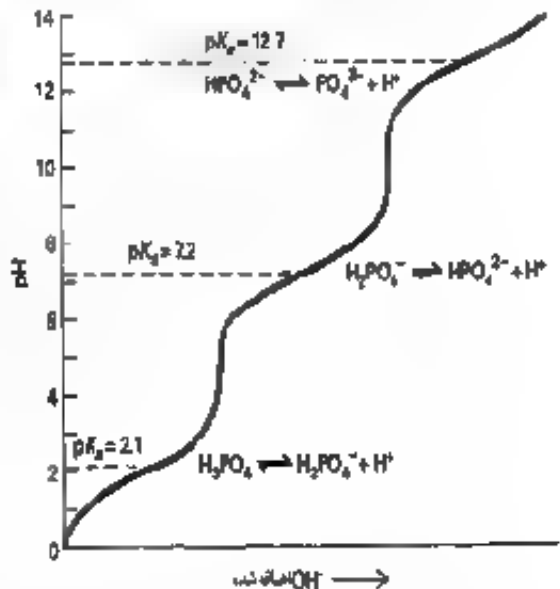


▲ شکل ۲۷-۲. محلی دیراسیون بافر اسیداستیک (CH_3COOH) ، pK_a تجربه اسیداستیک به هیدروژن و اسنات ۷/۲ است. در این pH نصف مولکول‌های اسید تخریب شده‌اند. چون pH بر اساس لگاریتم محاسبه می‌شود، محلول از ۹۱ درصد (CH_3COOH) در pH ۴/۳/۷۵ به ۹ درصد CH_3COOH در pH ۵/۲/۷۵ تغییر می‌کند. این اسید در این محدوده pH بیشترین ظرفیت بافری را دارد.

نکات کلیدی بخش ۳-۲

تعادل شیمیایی

- واکنش شیمیایی زمانی در حال تعادل است که سرعت واکنش رفت و برگشت یکسان باشد (تغییری در غلظت واکنشگرها و محصولات ایجاد نشود).
- ثابت تعادل Keq، آمکاسی، نسبت محصولات به واکنشگرها در حالت تعادل است و بنابراین شدت واکنش و پایداری سبی واکنشگرها و محصولات را نشان می‌دهد.
- pK_a به هماء فشار و خواص شیمیایی محصولات و واکنشگرها وابسته است و مستقل از سرعت واکنش و غلظت اولیه محصولات و واکنشگرها است.
- برای هر واکنش، ثابت تعادل Keq مساوی است با نسبت ثابت سرعت رفت به ثابت سرعت برگشت (k_f/k_r) سرعت تبدیل واکنشگرها به محصولات و بالعکس وابسته به ثابت‌های سرعت و غلظت واکنشگرها یا محصولات می‌باشد.
- برون سلول‌ها، واکنش‌هایی به هم متصل در مسیرهای متابولیک بطور کلی در حالت تعادل پایا (نه تعادل) هستند در این حالت سرعت تشکیل حد واسطه‌ها مساوی با سرعت مصرفشان بوده، (به شکل ۲۳-۲۴ ملاحظه کنید) و بنابراین



▲ شکل ۲۸-۲. محلی تینراسیون اسیدفسفریک (H_3PO_4) ، بافری متداول در سیستم‌های ریستی. این مولکول رسی بی‌همتا سه اتم هیدروژن دارد که در pHهای مختلف جدا می‌شوند. بنابراین همانطور که در شکل دیده می‌شود اسیدفسفریک سه pK_a مختلف دارد. سواحی سابددر محدوده‌های pH را نشان می‌دهند (د، pK_a یک واحد pH) که در آن سواحی ظرفیت بافری اسیدفسفریک، زیاد سسه در این سواحی، افزوس اسید (ب باز) تغییرات سبباً آتکی را در pH ایجاد خواهد کرد.

دارد، جریان پیدا کند. گرچه اختلاف دما می‌تواند بین محیط داخل و بیرون سلولی وجود داشته باشد ولی این شیب حرارتی معمولاً به عنوان منبع انرژی برای فعالیتهای سلول عمل نمی‌کند. انرژی حرارتی خاتونان جونگرم جانورانی که مکانیسم تنظیم دمای تکامل یافته‌ای دارند) به طور عمده جهت نگهداری دمای بدن در حد ثابت، مصرف می‌شود. این عنصر مهمی است زیرا سرعت بیشتر فعالیت‌های درون سلولی وابسته به دما است. به عنوان مثال سرد کردن سول‌های پستانداران از دمای عادی بدنشان یعنی ۳۷°C به ۳°C می‌تواند اغلب فرآیندهای مولولی (همچون تحرکات داخل‌عشایی) را ثابت نگه داشته یا صاف نماید.

انرژی تابشی^(۴) انرژی جنبشی فوتون‌ها (با امواج نور) بوده و برای زیست‌شناسی، حیاتی است. انرژی تابشی می‌تواند به انرژی حرارتی تبدیل شود. این امر مانی اتفاق می‌افتد که نور توسط مولکول‌ها جذب شده و انرژی به جنبش مولکولی بیدین شود. انرژی تابشی جذب شده بوسیله مولکول‌ها همچنین می‌تواند ساختار الکترونی مولکول‌ها را تغییر داده و باعث حرکت الکترون‌ها به سطوح بالاتر انرژی (آریتال‌ها) گردد و سپس بازبازی ضعیف باعث انجام کار شود. به عنوان مثال، طی فتوسنتز، انرژی نورانی بوسیله مولکول‌های ویژه‌ای (همچون کلروفیل) جذب شده و سپس به صورت انرژی پیوندهای شیمیایی تبدیل می‌شود (فصل ۱۲).

انرژی مکانیکی^(۵)، فرم اصلی انرژی جنبشی در زیست‌شناسی بوده و معمولاً حاصل تبدیل انرژی ذخیره شده شیمیایی است. به عنوان مثال، تغییر در طول رسته‌های اسکلت سلولی نیرویی تولید می‌کند که بر روی عصب و اندام‌ها کشش و فشار ایجاد می‌کند (فصل‌های ۱۷ و ۱۸).

انرژی الکتریکی^(۶)، انرژی حرکت الکترون‌ها یا سایر ذرات باردار بوده و شکل دیگری از انرژی جنبشی است.

اسکال مختلف انرژی پتانسیل از لحاظ زیست‌شناختی مهم‌اند. شکل عمده انرژی پتانسیل در زیست‌شناسی انرژی پتانسیل شیمیایی است. این انرژی در پیوندهای ارتباطی دهنده‌اتپ‌ها در درون مولکول‌ها ذخیره می‌شود.

در واقع اغلب واکنش‌های شیمیایی در این کتاب شامل واکنش‌هایی است که در آنها حداقل یک پیوند کووالان شیمیایی تشکیل یا شکسته می‌شود. هنگامیکه مواد شیمیایی تحت واکنش‌های آزاد سازی انرژی قرار می‌گیرند، ما این انرژی پتانسیل شیمیایی را درک

علاقت حد وسط‌ها تغییر نمی‌کند.

■ ثابت نخره K_a برای اتصال غیر کووالان دو مولکول مبرس پایداری کمینگی تشکیل شده بین مولکول‌ها را نشان می‌دهد. امتش کمینگی‌های لیگاند - گیرنده یا پروتئین - DNA

■ pH مفی لگاریتم غلظت یون‌های هیدروژن $(-\log[H^+])$ است. pH سنبولاسم معمولاً در حدود ۷/۴ است در حالیکه درون لیوروم‌ها pH حدود ۴/۵ است. ■ اسیدها پروتون (H^+) آزاد می‌کنند و درها به آن متصل می‌شوند. در مولکول‌های رسی، گروه‌های کربوکسید و صعات گروه‌های اسیدی و گروه‌های آمینو گروه‌های بازی متعلق هستند.

■ بافرها مخلوطی از یک اسید ضعیف (HA) و فرم باز مربوطه (A^-) هستند. بافرها تغییر pH مخلول را هنگامیکه به آن اسید یا باز اضافه می‌شود کاهش می‌دهند. سیستم‌های رستی بافرهای مختلفی برای نگهداری pH در محدوده کم

دارند.

۲-۴ انرژی یک بیوشیمیایی

تولید، ذخیره و مصرف انرژی، نقش اساسی در اقتصاد سلول دارد. انرژی ممکن است به صورت توانایی انجام کار تعریف شود. این دید در زندگی روزمره می‌تواند برای موتور انومیل‌ها و تپل الکتریکی وسایل و در دمای زیست‌شناسی برای موتورهای سوبی به کار رود. انرژی موجود در پیوندهای شیمیایی می‌تواند مهار شود تا اعمال شیمیایی و تحرکات فیزیکی در سلول را انجام دهد.

اشکال مختلف انرژی در سیستم‌های زیست‌شناختی مهم

دو شکل اصلی انرژی شامل انرژی جنبشی و انرژی پتانسیل است. انرژی جنبشی^(۱) انرژی حرکتی (به عنوان مثال حرکت مولکول‌ها) است. شکل دوم انرژی، انرژی پتانسیل^(۲) یا انرژی ذخیره شده، اهمیت ویژه‌ای در مطالعه سیستم‌های شیمیایی و زیست‌شناختی دارد.

انرژی حرارتی^(۳) یا گرما (انرژی تحرک مولکول‌ها)، یکی از انرژی جنبشی است (انرژی تحرک مولکول‌ها). برای اینکه گرما کار انجام دهد، پستی از محیطی به دمای بالا (جائیکه سرعت متوسط تحرک مولکولی بالاست) به دمای پائین‌تری

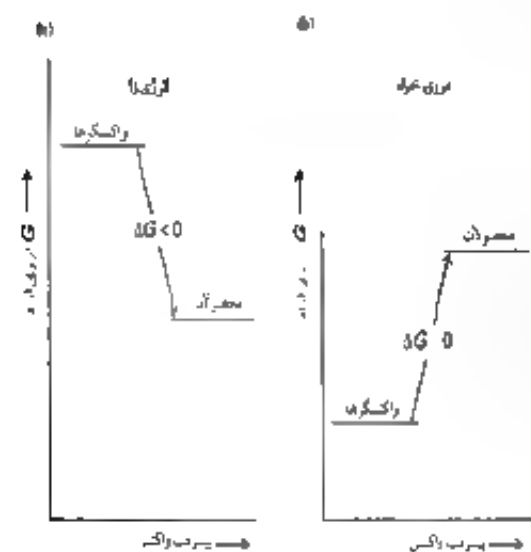
- | | |
|----------------------|---------------------|
| 1- Kinetic energy | 2- Potential energy |
| 3- Thermal energy | 4- Radiant energy |
| 5- Mechanical energy | 6- Electric energy |

فرید انتقال مولکول ها باعث ایجاد شیب غلظت می شود و درآیندی است که طی انتقال مواد عددی همچون گلوکز به درون سلول و محصولات زائد به بیرون سلول، رخ می دهد.

چون همه اشکال انرژی قابل تبدیل به همدیگرند آن را می توان ب یک واحد اندازه گیری بیان کرد. یا اینکه واحد استاندارد انرژی ژول^(۱) است. بیوسیمیناسی ها معمولاً از واحد جایگزین آن یعنی کالری (کالری ۱=۰/۲۳۹ ژول) استفاده می کنند. در این کتاب برای اشاره گیری تغییرات انرژی از کیلوکالری (۱۰۰۰cal=۱kcal) استفاده می کنیم.

تغییر انرژی آزاد، جهت واکنش شیمیایی را نشان می دهد

چون سیستم های ریستی عموماً بر دما و فشار ثابت نگهداری می شوند از روی تغییر در انرژی آزاد^(۲) می توان جهت واکنش شیمیایی را پیش بینی کرد انرژی آزاد G از اسم J W Gibbs گرفته شده است. و کسی بود که نشان داد «همه سیستم ها در جهت تغییر می باید تا انرژی آزادشان [G] کاهش یابد». در مورد واکنش شیمیایی، محصولات «و واکنشگرها تغییر انرژی آزاد بصورت زیر است.



▲ شکل ۲-۲۹ تغییرات انرژی آزاد (ΔG) واکنش های انرژی خواه و انرژی ن خواه در واکنش های انرژی دار. انرژی آزاد محصولات باین در از واکنشگرهاست. در نتیجه این واکنش ها بطور خودجودی انجام شده و انجام واکنش انرژی آزاد خواهد شد. (b) در واکنش های انرژی

می کنیم. به عنوان مثال انرژی پتانسیل بالا در پیوندهای کووالان گلوکز می تواند توسط احتراق انرژی تبدیل شده در سلول آزاد شود (فصل ۱۲). این انرژی توسط سلول مهار می شود تا کارهای مختلفی انجام دهد.

شکل دوم انرژی پتانسیل و مهم از لحاظ ریست شاختی، انرژی موجود در شیب غلظت^(۱) است. هنگامیکه غلظت ماده ای در یک طرف از سدی همچون عشا یا ظرف دیگری متفاوت باشد شیب غلظت ایجاد می شود. همه سلول ها با تبادل انتخابی مواد معدنی محصولات زائد و یون ها با محیط اصرافشان، شیب غلظتی بین درون خود با محیط بیرون سلولی ایجاد می کنند. همچنین اندامک های درون سلول ها (همچون میتوکندری و لیزوزوم) تعجب حاوی غلظت های متفاوتی از یون ها و مولکول های دیگر می باشند. همانطوریکه در بحث بعدی خواهیم دید، غلظت پروتون ها در درون لیزوزومها حدوداً ۵۰ برابر شکل سیتوپلاسم است.

هرم سوم انرژی پتانسیل در سلول ها پتانسیل الکتریکی است. این انرژی در اثر جنبش مواد باردار ایجاد می شود. به عنوان مثال شیب بار الکتریکی حدود ۲۰۰/۱۰۰۰ ولت در هر سانتیمتر از عشا پلاسمایی اغلب سلول ها وجود دارد. در فصل ۱۱ چگونگی ایجاد شیب غلظت و اختلاف پتانسیل را در عرش عشا مورد بحث قرار می دهیم و در فصل ۱۲ چگونگی تبدیل آن ها به انرژی پتانسیل شیمیایی را مطالعه می کنیم.

سلول ها می توانند یک نوع انرژی را به نوع دیگر تبدیل کنند

بر اساس قانون اول ترمودینامیک، انرژی نه به وجود می آید و نه از بین می رود بلکه از شکلی به شکل دیگر تبدیل می شود (در واکنش های هسته ای، جرم به انرژی تبدیل می شود اما این درباره سیستم های رنده صاف نیست). به عنوان مثال، در فتوسنتز انرژی تابشی نور به انرژی پتانسیل شیمیایی پیوندهای کووالان بین اتم ها در مولکول ساکارز یا شامته تبدیل می شود. در ماهیچه ها و اعصاب انرژی پتانسیل شیمیایی ذخیره شده در پیوندهای کووالان به ترتیب به انرژی جیشی انقباض ماهیچه و انرژی الکتریکی انتقال عصبی تبدیل می شود. در همه سلول ها، انرژی پتانسیل، با شکست پیوندهای شیمیایی خاص آزاد شده و برای تولید انرژی پتانسیل به صورت شیب غلظت و پتانسیل الکتریکی مصرف می شود. همچنین انرژی ذخیره شده در شیب غلظت شیمیایی یا شیب پتانسیل الکتریکی برای ساخت پیوندهای شیمیایی و یا برای انتقال مولکول ها از یک طرف به طرف دیگر عشا استفاده می شود این

1- Concentration gradient

2- Joule

۱- Free energy G

$(\Delta G < 0)$. بک واکنش گرماگیر $(\Delta H > 0)$ تنها زمانی بطور خودبخود خواهد بود که ΔS به اندازه کافی افزایش یابد تا $T\Delta S$ بر اثرات ΔH غلبه کند.

اغلب واکنش‌های زیست‌ساختی منجر به افزایش نظم یا کاهش آنتروپی $(\Delta S < 0)$ می‌شوند. یک مثال آشکار، واکنش اتصال اسیدهای آمینه برای ساخت پروتئین می‌باشد. یک مخلول حاوی مولکول‌های پروتئین، آنتروپی کمتری نسبت به محلول اسیدهای آمینه سازنده‌اش دارد زیرا تحرک اسیدهای آمینه بر پروتئین هنگامیکه در درون ریحیره طوین پروتئین قرار می‌گیرند، محدود می‌شود. اغلب سلول‌ها با «مردود کردن» چنین واکنش‌های بستر که باعث کاهش آنتروپی می‌شود یا بک واکنش مستقل حاوی ΔG بسیار منفی، کاهش آنتروپی را جبران می‌کند. در این روش سلول‌ها می‌توانند منابع انرژی محیط‌شان را به صورت مستر ساختارهای سازمان یافته و میوه‌های متابولیکی ضروری برای حیات صرف مبادی تغییر در انرژی آزاد ΔG طی یک واکنش بوسیله دما، فشار و غلظت اولیه واکنشگرها و محصولات تحت تاثیر قرار می‌گیرد و معمولاً

منفوذ از ΔC° است. اغلب واکنش‌های زیستی امثل سایر واکنش‌هایی که در محلول‌های آبی انجام می‌شوند بوسیله pH محلول بر تحت تاثیر قرار می‌گیرند یا استفاده از هرمون‌ها و سایر می‌توانیم تغییرات انرژی آزاد و در دما و غلظت‌های اولیه تعیین کنیم. (۷ ۲)

$$\Delta G = \Delta C^\circ + RT \ln Q = \Delta G^\circ + RT \ln \frac{\text{محصولات}}{\text{واکنشگرها}}$$

در اینجا R ثابت گازها است و مقدارش $1.987 \text{ cal/(degree, mol)}$ می‌باشد. T، دما (در معیاس کلوین) است و Q نسبت اولیه محصولات به واکنشگرهاست. برای واکنش $A + B \rightleftharpoons C$ که در آن دو مولکول ترکیب می‌شوند تا مولکول سوم را ایجاد نمایند، Q در معادله ۲-۷ مساوی با $C/[A][B]$ خواهد بود. در این مورد افزایش غلظت [A] یا [B] باعث می‌شود که مقدار ΔG خواهد شد و بنابراین واکنش در جهت تشکیل C پیش خواهد رفت.

بدون توجه به ΔG° برای یک واکنش بیوشیمیایی، این واکنش زمانی در داخل سلول بطور خودبخودی خواهد بود که با غلظت‌های واکنشگرها و محصولات داخل سلول، ΔG منفی باشد به عنوان مثال تبدیل گلیسرآلدئید ۳-فسفات (G3P) به دی هیدروکسی

جود. برای آزاد محصولات بیشتر واکنشگرهاست و این واکنش‌ها بطور خودبخودی انجام نمی‌گیرند. در این نوع واکنش‌ها یک منبع انرژی بیرونی - یکی انرژی لازم را جهت تبدیل واکنشگرها به محصولات تأمین کند.

$$\Delta G = \Delta G^\circ + RT \ln Q$$

ارتباط ΔG با واکنش شیمیایی می‌تواند در سه جمله زیر خلاصه شود: اگر ΔG منفی باشد واکنش در جهت تمایل خواهد داشت که بطور خودبخودی انجام گیرد و معمولاً انجام واکنش، انرژی آزاد خواهد شد (واکنش انرژی‌زا) (۱) (شکل ۲-۲۹).

اگر ΔG مثبت باشد واکنش در جهت بطور خودبخود رخ نخواهد داد. یعنی به منظور تبدیل واکنشگرها به محصولات بایستی به سیستم انرژی داده شود (واکنش انرژی‌مطلوبه) (۲).

اگر ΔG صفر باشد، واکنش‌های رفت و برگشت دارای سرعت یکسان هستند و تبدیل خودبخودی واکنشگرها به محصولات (یا بالعکس) وجود نخواهد داشت، یعنی سیستم در حال تعادل است.

بطوری قراردادی، تغییر انرژی آزاد استاندارد یک واکنش (ΔG°) مقدار تغییر انرژی آزاد تحت شرایط ۲۹۸ کلوین (25°C) ، فشار ۱ اتمسفر، pH ۷.۰ (آب خالص) و غلظت اولیه ۱M برای همه واکنشگرها و محصولات به استثنای پروتون می‌باشد (غلظت پروتون در pH ۷.۰ در حد 10^{-7}M است). اغلب واکنش‌های زیستی با شرایط استاندارد متفاوتند، مخصوصاً غلظت واکنشگرها که معمولاً کمتر از ۱M است.

انرژی آزاد سیستم شیمیایی می‌تواند بصورت $G = H - TS$ تعریف شود که در آن H انرژی پیوند یا آنتالپی (۳) سیستم، T دما برحسب درجه کلوین (K) و S آنتروپی (۴) است. آنتروپی میراث تصادفی بودن یا بی‌نظمی سیستم نشان می‌دهد. اگر دما ثابت باشد، واکنش فقط زمانی خودبخود پیش می‌رود که تغییر انرژی آزاد، بی‌برعلیق معادله زیر منفی باشد.

$$\Delta G = \Delta H - T\Delta S \quad (2-6)$$

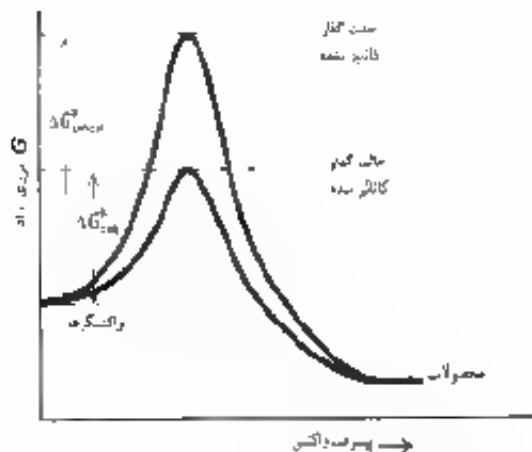
در واکنش گرماده (۵)، محصولات انرژی پیوندی کمتری نسبت به واکنشگرها داشته و انرژی آزاد شده معمولاً به گرما تبدیل می‌شود (انرژی جنبش مولکولی) و ΔH منفی است. در واکنش گرماگیر (۶)، محصولات انرژی پیوندی بیشتری نسبت به واکنشگرها دارند. حتی واکنش گرما جذب می‌شود و ΔH مثبت است. ترکیب نمون اترات میراث آنتالپی و آنتروپی، مثبت یا منفی بودن ΔG در بک واکنش را تعیین می‌کند. یک واکنش گرماده $(\Delta H < 0)$ که در آن آنتروپی افزایش می‌یابد $(\Delta S > 0)$ بطور خودبخودی انجام می‌گیرد.

- | | |
|-----------------------|------------------------|
| 1- Exergonic reaction | 2- Endergonic reaction |
| 3- Enthalpy | 4- Entropy |
| 5- Exothermic | 6- Endothermic |

مثبت و در نتیجه K_{eq} بزرگتر از ۱ خواهد بود، بنابراین در حالت تعادل مقدار محصولات بیشتر از واکنشگرها خواهد بود به بیان دیگر، تشکیل محصولات از واکنشگرها مساعدتر است. بالعکس اگر ΔG^0 مثبت باشد، توان معنی و K_{eq} کمتر از ۱ خواهد بود.

سرعت واکنش به انرژی فعال سازی وابسته است و واکنشگرها باید به حالت گذار برسند

طی پیشرفت واکنش شیمیایی، واکنشگرها به هم نزدیک شده، بعضی از پیوندها شروع به تشکیل و بعضی دیگر شروع به شکستن می‌کند. یک عقیده درباره حالت مولکول‌ها در طی این گذر، وجود فشارهایی در ساختار الکترونی اتم‌ها و پیوندها می‌باشد برای اینکه مجموعه‌ای از اتم‌ها طی واکنش از حالت نسبتاً پایدار واکنشگرها به این حالت متوسط منتقل شوند به مقدری انرژی نیاز دارند. این انرژی در نمودار انرژی واکنش در شکل ۳۰ نشان داده شده است بنابراین مجموعه‌ای از اتم‌ها در نقاطی از واکنش بصورت گذرا



▲ شکل ۳۰: رنگی، انرژی فعال سازی واکنش‌های کاتالیز شده و کاتالیز نشده. این مسیر فرصی واکنش (آبی) بهیچ‌یک انرژی آزاد را در طول یک واکنش نشان می‌دهد. اگر انرژی آزاد (G) محصولات کمتر از واکنشگرها باشد ($\Delta G < 0$)، واکنش بطور خودبخودی انجام می‌شود. تا این خط همه واکنش‌های شیمیایی بر یک یا چند حد واسطه با انرژی بالا می‌گذرند و سرعت یک واکنش نسبت معکوسی با انرژی فعال سازی ΔG^\ddagger دارد انرژی فعال سازی حالت گذار مطابق انرژی بین واکنشگرها و حالت گذار می‌باشد. در واکنش کاتالیز شده (قرمز)، انرژی‌های آزاد واکنشگرها و محصولات تغییر نمی‌کند بلکه انرژی آزاد حالت گذار کاهش می‌یابد بنابراین سرعت واکنش افزایش می‌یابد.

استون فسفات (DHAP) (دو حد واسطه مسیر شکسته نشی گلوکز):



دارای $\Delta G^0 = -184 \text{ cal/mol}$ است. اگر غلظت اولیه $G3P$ و $DHAP$ برابر باشد، چون $RT \ln = 0$ است پس $\Delta G = \Delta G^0$ می‌شود در اینجا، واکنش برگشت پذیر $G3P \rightleftharpoons DHAP$ در جهت تشکیل $DHAP$ تا زمان رسیدن به تعادل، بطور خودبخودی پیش خواهد رفت. با این حال در صورتیکه غلظت اولیه $[DHAP]$ ، $1M$ و $[G3P]$ ، $0.1M$ (با شرایط استاندارد دیگر) باشد Q در معادله ۲ برابر با 10^{-1} خواهد بود که باعث می‌شود ΔG برابر با -874 cal/mol گردد. تحت چنین شرایطی واکنش در جهت تشکیل $G3P$ پیش خواهد رفت.

ΔG یک واکنش، مستقل از سرعت واکنش است. در واقع تحت شرایط معمول فیزیولوژیک، فقط تعداد بسیار اندکی از واکنش‌های بیوشیمیایی ضروری برای حیات که نیازی به مکانیسم افزایش سرعت واکنش ندارد، انجام خواهند گرفت. همانطوریکه در زیر و در فصل ۳ توضیح خواهیم داد، سرعت واکنش‌ها در سیستم‌های رستی توسط فعالیت آنزیم‌ها^{۱۱}، تعیین می‌شود. آنزیم‌ها کاتالیزورهای پروتئینی هستند که سرعت تشکیل محصولات از واکنشگرها را بدون تغییر ΔG ، افزایش می‌دهند.

ΔG^0 واکنش می‌تواند از K_{eq} آن محاسبه شود

یک معادله شیمیایی در حال تعادل بدانش انرژی آزاد کم، در حالت پایدار است. برای یک سیستم در حال تعادل $\Delta C = -Q = K_{eq}$ ، تحت شرایط استاندارد می‌توان نوشت:

$$\Delta G^0 - 2.3RT \log K_{eq} = -1362 \log K_{eq} \quad (2-8)$$

(توجه نمائید که لگاریتم به لگاریتم ۱۰ تایی تغییر یافته). بنابراین اگر ما غلظت واکنشگرها و محصولات را در حالت تعادل تعیین نمائیم، می‌توانیم مقدار ΔG^0 را محاسبه کنیم. به عنوان مثال، K_{eq} برای تبدیل گلیسرآلدئید ۲- فسفات به دی هیدروکسی استون فسفات ($G3P \rightleftharpoons DHAP$) تحت شرایط استاندارد، $27/2$ است. با جاگذاری این مقدار در معادله ۲-۸، برآیند می‌توانیم ΔG^0 این واکنش که -184 cal/mol است را محاسبه نمائیم.

۱. آرایش مجدد رابطه ۲-۸ و گرفتن آنتی لگاریتم معادله زیر بدست می‌آید:

$$K_{eq} = 10^{-\Delta G^0 / 2.3RT} \quad (2-9)$$

با توجه به این معادله می‌توان دریافت که اگر ΔG^0 منفی باشد، توان

حسابات وابسته به واکنش‌هایی است که حاصل اذعان واکنش‌های شیمیایی مساعد و نامساعد از لحاظ انرژی می‌باشد. اغلب در بدها در سلول‌ها از لحاظ انرژی نامساعد ($\Delta G > 0$) بوده و بطور خودبخودی انجام نمی‌شوند به عنوان مثال، سنتز DNA از مولکول‌های و انتقال مواد در عرصه غشای سلولی از غلظت پایین به طرف غلظت بالاتر مواد سلول‌ها می‌تواند با اذعان کردن واکنش‌های نیازمند به انرژی یا انرژی خواه ($\Delta G > 0$) و واکنش‌های آزادکننده انرژی یا انرژی زا ($\Delta G < 0$)، این واکنش‌ها را انجام دهد. در این صورت دو واکنش در مجموع، ΔG منفی خواهد داشت به عنوان مثال فرض کنید واکنش $A \rightleftharpoons B + X$ ، ΔG برابر با $+5 \text{ kcal/mol}$ دارد و واکنش $X + Y + Z \rightleftharpoons$ ، ΔG برابر با -10 kcal/mol دارد.



در عیاب واکنش دوم، در حالت تعادل مقیاس ریاضی A نسبت به B وجود خواهد داشت اما با تبدیل X به Y + Z که واکنش مستعدی از لحاظ انرژی است این عمل باعث خواهد شد. فرآیند این به طرف تولید B و مصرف A تمایل باید، همانگونه بعد توضیح خواهیم داد، واکنش‌های نامساعد از لحاظ انرژی اغلب با انرژی آزاد شده از هیدرولیز ATP اذعان می‌شوند.

هیدرولیز ATP انرژی آزاد زیادی می‌کند و باعث انجام اغلب فرآیندهای سلولی می‌شود.

در همه موجودات زنده آمورین برای فسفات یا ATP، مهم‌ترین مولکول در گرفتن، ذخیره موقت و سپس انتقال انرژی برای انجام کار (مثل بیوسنتز، تحرک مکانیکی) می‌باشد. انرژی فاس استفاده در مولکول ATP در پیوندهای فسفوانیدرید موجود است. این پیوندها، پیوندهای کووالان بوده و بوسیله میراکم شش مولکول‌های فسفات طی از دست دادن مولکول آب تشکیل می‌شوند:

درحالتی هستند که انرژی بالایی دارد، این حالت در طی واکنش شیمیایی که در آن سیستم در بالاترین سطح انرژی خود است، حالت گذر^(۱) یا حالت گذر حدولبد^(۲) نامیده می‌شود. انرژی لازم جهت برانگیختن و کشگرها به این حالت بالای انرژی، انرژی فعال سازی^(۳) واکنش نامیده می‌شود. انرژی فعال سازی مثل تئیر در انرژی آزاد گیبس (ΔG) با ΔG^{\ddagger} نشان داده می‌شود مجموعه‌ای از اتم‌ها می‌تواند با آزاد کردن انرژی از حالت گذر به محصولات تبدیل شوند و با آزاد نمودن انرژی، به عقب برگشته و واکنشگرهای اولیه دوباره تشکیل دهند. سرعت (۷) تشکیل محصولات از واکنشگرها تحت شرایط مشخص (دمای فشار، غلظت‌های واکنشگرها) به غلظت مواد در حالت گذر وابسته است. غلظت مواد در حالت گذر نیز به انرژی فعال‌سازی و ثابت سرعت (۷) خاصی وابسته است. مواد از حالت گذر با ثابت سرعت (۷) خاصی به محصولات تبدیل می‌شوند. هر قدر انرژی فعال سازی بیشتر باشد، مقیاس واکنشگرهای کمتری به حالت گذر می‌رسد و در نتیجه سرعت کلی واکنش کسر خواهد بود. ارتباط بین غلظت واکنشگرها، (۷) و V بصورت زیر است.

$$V = v[\text{reactants}] \times 10^{-(\Delta G^{\ddagger}/2.3RT)}$$

در این معادله می‌توان دریافت کاهش در انرژی فعال سازی (که انرژی آزاد حالت گذر (ΔG^{\ddagger}) کاهش می‌دهد) منجر به ستاب گرفتن سرعت واکنش کلی (V) می‌شود. کاهش به اندازه $1/26 \text{ kcal/mol}$ در ΔG^{\ddagger} منجر به افزایش ده برابر در سرعت واکنش می‌شود همچنین کاهش به اندازه $2/77 \text{ kcal/mol}$ سرعت واکنش را ۱۰۰ برابر افزایش می‌دهد. بنابراین تغییرات نسبتاً کوچک در ΔG^{\ddagger} می‌تواند منجر به تغییرات بزرگی در سرعت کلی واکنش گردد.

کاتالیزورها، مثلاً آنزیم‌ها (فصل ۳) سرعت واکنش را با کاهش انرژی سبی حالت گذر و انرژی فعال سازی ستاب می‌دهند (به شکل ۲-۳ را ملاحظه کنید) انرژی‌های سبی واکنشگرها و محصولات تبیین خواهد کرد که آیا یک واکنش از لحاظ ترمودینامیکی مساعد است (ΔG منفی) در حالیکه انرژی فعال‌سازی، سرعت تشکیل محصولات (سینتیک واکنش) را تعیین خواهد کرد. واکنش‌های مساعد از لحاظ ترمودینامیکی، اگر دارای انرژی فعال سازی خیلی بالایی باشد انجام نخواهد شد.

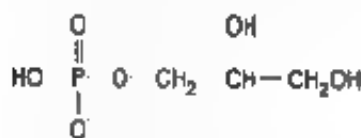
1- Transition State

2- Transition State intermediate

3- Activation energy

همانطوریکه بر دو واکنش بالا نشان داده شده، بر دانش گروه فسفات یا پیروفسفات از ATP به ترتیب باعث ایجاد آدنوزین دی فسفات (ADP) یا آدنوزین مونوفسفات (AMP) می‌شود.

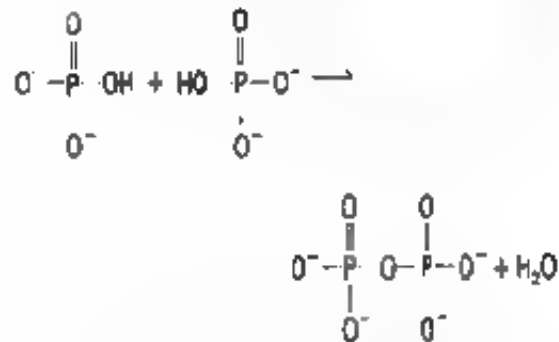
یک پیوند فسفوانیدرید یا پیوند پرانرژی^(۱) دیگر (معمولاً با - نشان داده می‌شود) ذاتاً تفاوتی با پیوندهای کووالان ندارد. پیوندهای پرانرژی هنگامیکه بوسیله انرژی آزاد شده شدن مونوکول آب (هیدرولیز) شکسته می‌شوند، مقدار زیادی انرژی آزاد می‌کند به عنوان مثال ΔG° هیدرولیز پیوند فسفوانیدرید در ATP (-۷/۳kcal/mol) حدوداً سه برابر ΔG° هیدرولیز پیوند فسفواستر در گلیسرول فسفات (-۲/۳kcal/mol) است:



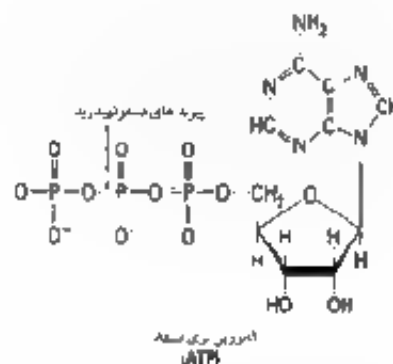
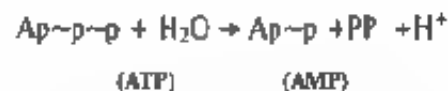
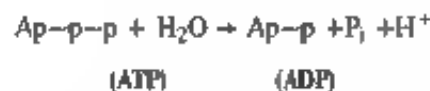
گلیسرول فسفات

دلیل اصلی برای این تفاوت در انرژی پیوندهای این است که ATP و محصولات هیدرولیز آن یعنی ADP و P_i در pH خفگی شدیداً نابرابر هستند. طی ستر ATP، مقدار انرژی زیادی لازم است تا دو مونوکول ADP و P_i با یار معی را کنار هم قرار دهد. بالعکس هنگامیکه ATP به ADP به P_i هیدرولیز می‌شود انرژی خیلی زیادی آزاد می‌شود در عوض تشکیل پیوند فسفواستر بین هیدروکسیل بی یار در گلیسرول و P_i انرژی کمتری نیاز داشته و در هنگام هیدرولیز این پیوند انرژی کمتری آزاد می‌شود.

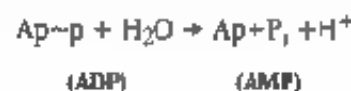
سلول‌ها دارای مکانیسم‌هایی هستند که توسط پروتئین میانجی‌گری می‌شوند و انرژی آزاد حاصل از هیدرولیز پیوندهای فسفوانیدرید را به مونوکول‌های دیگر منتقل کرده و باعث انجام واکنش‌هایی می‌گردند که از لحاظ انرژی کمی نامساعد هستند به عنوان مثال اگر ΔG واکنش $B+C \rightarrow D$ مثبت و کمتر از ΔG هیدرولیز ATP باشد، واکنش بوسیله حب شدن یا هیدرولیز پیوند فسفوانیدرید انتهایی ATP می‌تواند به طرف راست جهت یابد. در یک مکانیسم عمومی همچون جهت شدن انرژی^(۲)، مقدار انرژی ذخیره شده در پیوند فسفوانیدرید به یکی از واکنشگرها منتقل می‌شود این عمل بوسیله شکستن پیوند ATP و تشکیل پیوند کووالان بین گروه فسفات آزاد شده و یکی از واکنشگرها انجام می‌شود. سپس حلواسط هسفرینه ایجاد شده در این مسیر می‌تواند با C واکنش داده و طی یک واکنش با ΔG معی، $D + \text{P}_i$ را تشکیل دهد.



یک مونوکول ATP دو پیوند فسفوانیدرید کلیدی (که معمولی استر نیز نامیده می‌شود)، دارد (شکل ۲-۳۱). هیدرولیز یک پیوند فسفوانیدرید (~) در هر کدام از واکنش‌های زیر ΔG° منفی در حدود ۷/۳Kcal/mol دارد.



شکل ۲-۳۱ آدنوزین تری فسفات (ATP) و پیوند فسفوانیدرید (مرمز) در ATP که سه گروه فسفات را به هم متصل می‌کند هر کدام برای هیدرولیز شدن، ΔG° در حدود -۷/۳kcal/mol دارند. هیدرولیز بین پیوندها، محصول فسفات انتهایی، منبع انرژی بوده و باعث انجام اغلب واکنش‌های یارنده به انرژی در سیستم‌های زنده می‌شود.



در این واکنش‌ها، P_i نشان دهنده فسفات معدنی (PO_4^{3-}) و PP_i نشان دهنده پیروفسفات معدنی است. در پیروفسفات معدنی، دو گروه فسفات بوسیله پیوند فسفوانیدرید به هم متصل می‌شوند.



انرژی است که در بهایت به پیوندهای فسفوانیدرید ATP متصل می‌شود. در سایر ترکیبات منبع اولیه انرژی در پیوندهای نور خورشید است. در فتوسنتز، گیاهان و همچنین میکروارگانیسم‌های حاضی می‌توانند انرژی موجود در نور را به دام انداخته و از آن برای ساخت ATP از ADP و P_i استفاده نمایند، مقدار زیادی از ATP تولید شده بر فرید فتوسنتز هیدروپل می‌شود تا انرژی لازم جهت تبدیل دی اکسید کربن به قندهای شش کربنه را تأمین نمایند این فرید تثبیت کربن^(۱) نامیده می‌شود.



در جانوران، انرژی آزاد قندها و سایر مولکول‌های موجود در غذا طی فرایند تنفس، رها می‌شود. ستر ATP در سلول‌های جانوری و میکروارگانیسم‌های غیرفتوسنتزی حاصل تغییر پیوندهای غنی از انرژی در ترکیبات موجود در رژیم غذایی (همچون، گلوکز، ساسنه) می‌باشد. ما مکانیسم‌های فتوسنتز و تنفس سلولی را در فصل ۱۲ توضیح می‌دهیم. اکسیداسیون گلس گلوکز که دی اکسید کربن تولید می‌کند،

$$\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6 + 6\text{O}_2 \rightarrow 6\text{CO}_2 + 6\text{H}_2\text{O}$$

این فرایند ΔG° برابر با -686 kcal/mol دارد و بالعکس تثبیت کربن فتوسنتزی است. سلول‌ها با استفاده از یک سری واکنش‌های پیچیده که توسط پروتئین‌ها می‌انجام می‌شود، کسیداسیون یک مولکول گلوکز را با ستر حدوداً ۲۰ مولکول ATP از ۳۰ مولکول ADP، همراه می‌نمایند. این تجزیه (کاتابولیسم^(۲)) وابسته به اکسیژن (هوازی^(۳))، گلوکز، مسیر اصلی تولید ATP در همه سلول‌های جانوری، سلول‌های گیاهی غیرفتوسنتزی و اغلب سلول‌های باکتریایی است. همچنین کاتابولیسم اسیدهای چرب می‌تواند منبعی مهم برای تولید ATP باشد.

انرژی نورانی که در فتوسنتز گرفته می‌شود، تنها منبع انرژی طبیعی همه سلول‌ها نیست. میکروارگانیسم‌های حاضی که در اعماق اقیانوس‌ها زندگی می‌کنند (چونیکه نور خورشید کافی در دسترس نیست) انرژی تولید ATP را از اکسیداسیون ترکیبات معدنی احیا شده به دست می‌آورند منبع این ترکیبات احیا شده، عمیق زمین بوده



واکنش کلی



که از لحاظ انرژی یک مساعد است ($\Delta G < 0$).

یک مکانیسم جایگزین برای جهت شدن انرژی، استفاده از انرژی آزاد شده از هیدروپل ATP برای تغییر ساختار مولکول می‌باشد. در این مکانیسم کوپورماسیون مولکول به حالت فشرده «غنی از انرژی^(۴)» تغییر می‌یابد سپس انرژی ذخیره شده به صورت فشار مکانیکی می‌تواند آزاد شده و مولکول به ساختار اولیه خود برگشته و سایش یابد. اگر این فرایند آسایش «واکنش دیگری جهت شود، انرژی آزاد شده برای انجام فرایندهای سلولی مورد استفاده قرار می‌گیرد.

انتقال مولکول‌ها به داخل یا بیرون سلول، به همراه بسیاری از واکنش‌های بیوسنتزی اغلب دارای ΔG مثبت بوده و بنابراین برای انجام نیاز به انرژی دارند. چنین واکنش‌های انتقالی ساده بصورت مستقیم درگیر شکست یا تشکیل پیوند نمی‌شوند بنابراین ΔG° آنها صفر است. در مورد مولدی که به طرف درون سلول حرکت می‌کند، رابطه ۲-۲ به صورت زیر برمی‌آید.

$$\Delta G = RT \ln \left[\frac{C_{\text{درون}}}{C_{\text{بیرون}}} \right] \quad (2-1)$$

(درون C) غلظت اولیه مواد در طرف داخل سلول و (بیرون C)، غلظت مواد در طرف بیرون سلول است. ما از روی رابطه ۲-۱ می‌توانیم دریابیم که ΔG انتقال ماده‌ای به درون سلول در جهت خلاف شیب غلظت‌اش معنی است (وقتی $[C]_{\text{درون}} > [C]_{\text{بیرون}}$ باشد، انرژی مورد نیاز برای چنین انتقال رو به بالا، اغلب بوسیله هیدروپل ATP تأمین می‌شود. بالعکس هنگامیکه ماده‌ای در جهت شیب غلظت حرکت کند ($[C]_{\text{درون}} < [C]_{\text{بیرون}}$)، ΔG معنی است. چنین انتقال درو به پایین» انرژی آزاد می‌کند این انرژی می‌تواند با یک واکنش نیازمند به انرژی جهت شود این واکنش می‌تواند حرکت یک ماده از عشا در جهت خلاف شیب غلظت یا ستر ATP باشد. (فصل‌های ۱۱ و ۱۲ را مطالعه کنید).

ATP طی فتوسنتز و تنفس ساخته می‌شود

واضح است که برای ادامه فعالیت‌های سلول بایستی به طور مداوم ATP مورد نیازش را تأمین نماید تقریباً در همه سلول‌ها منبع اولیه انرژی،

1 Energy-rich

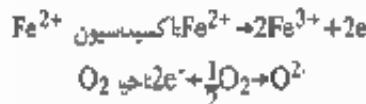
2 Carbon fixation

3 Catabolism

4 Aerobic

پروپون‌ها در محلول‌های آبی، محلول هسند (مثل H_2O^+)، اما الکترون‌ها محلول نیستند و بایستی بدون داشتن حواسط محلول در آب، بطور مستقیم از یک اتم یا مولکول به اتم یا مولکول دیگر منتقل شوند. در این نوع واکنش اکسیداسیون، الکترون‌ها اغلب به وسیله مولکول‌های کوچک حامل الکترون، منتقل می‌شوند، بعضی مواقع این مولکول‌های کوچک به عنوان کوآنزیم شناخته می‌شوند. این حامل‌های الکترون معمولاً NAD^+ (نیکوتین آمید آدنین دی نوکلئوتید^(۴)) و FAD (فلاوین دی نوکلئوتید^(۵)) هستند که به ترتیب به $NADH$ و $FADH_2$ احیا می‌شوند (شکل ۳۳-۲). اشکال احیا شده این کوآنزیم‌ها می‌توانند پروپون‌ها و الکترون‌ها را به مولکول‌های دیگر منتقل نموده و بنابراین آنها را احیا کنند.

برای توضیح درباره واکنش‌های ردوکس، همچون واکنش Fe^{2+} و کمپلکس $[Fe^{2+}(O_2)]$ بهر است آنها به دو نیم واکنش تقسیم شوند



در این مورد، اکسیژن احیا شده (O_2^{2-}) به ر حنی به دو پروپون واکنش داده و یک مولکول آب (H_2O) تشکیل می‌دهد. معیار یک اتم یا مولکول برای گرفتن الکترون پتانسیل احیایی^(۶) آن (E) است. تمایل از دست دادن الکترون (پتانسیل اکسیداسیون^(۷)) معیار یکسانی یا پتانسیل احیایی دارد. این تفاوت که برای واکنش معکوس، علامت مخالف با پتانسیل احیایی خواهد داشت.

بطور قراردادی پتانسیل نیم واکنش زیر تحت شرایط استاندارد ($25^\circ C$ ، ۱M، غلظت و ۱M، و کسرها) صفر در نظر گرفته شده و پتانسیل‌های احیایی بصورت اختلاف ولت‌ها با آن اندازه‌گیری می‌شوند.

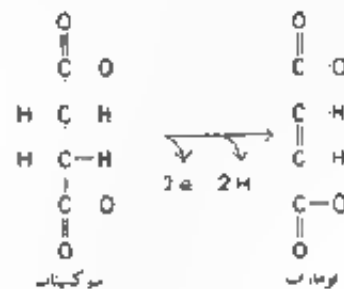


معیار E برای یک مولکول یا اتم تحت شرایط استاندارد، پتانسیل احیایی استاندارد آن (E°) است. تحت شرایط استاندارد مولکول یا یونی به (E°) متبیه معادل بیشتری به الکترون نسبت به یون‌های هیدروژن دارد. بالعکس، یک مولکول یا یون به (E°) معنی تعادل کمتری به الکترون‌ها نسبت به یون هیدروژن در شرایط استاندارد

و در اعمان اقیانوس‌ها رده می‌شوند.

NAD^+ و FAD اغلب واکنش‌های اکسیداسیون و احیای ریستی را با هم جفت می‌نمایند

در اغلب واکنش‌های شیمیایی، الکترون‌ها از یک اتم یا مولکول به اتم یا مولکول دیگر انتقال می‌یابند. این انتقال ممکن است همراه با تشکیل پیوندهای شیمیایی جدیدی باشد و یا انرژی آزاد نماید که می‌تواند با واکنش‌های دیگر جفت شود از دست رفتن الکترون از یک اتم یا مولکول اکسیداسیون^(۸) و به دست آوردن الکترون احیا^(۹) نامیده می‌شود چون در یک واکنش شیمیایی الکترون‌ها به جفت می‌شوند و به این می‌زوند اگر یک اتم یا مولکول اکسید شود، اتم یا مولکول دیگر بایستی احیا گردد. به عنوان مثال، اکسیژن الکترون‌ها را از یون‌های Fe^{2+} (فروس) کشیده و یون‌های Fe^{3+} (فریک) را تولید می‌کند. این واکنش، قسمتی از واکنش تحریر کربوهیدرات‌ها در میتوکندری است. هر اتم اکسیژن دو الکترون



▲ شکل ۳۲-۲ تبدیل سوکسینات به فومارات، در این واکنش اکسیداسیون (این واکنش در میتوکندری انجام می‌شود و قسمتی از چرخه اسید ستریک است) سوکسینات دو الکترون و دو پروپون از دست می‌دهد. این الکترون‌ها و پروپون‌ها به FAD منتقل شده و آن را به فرم $FADH_2$ احیا می‌کند.

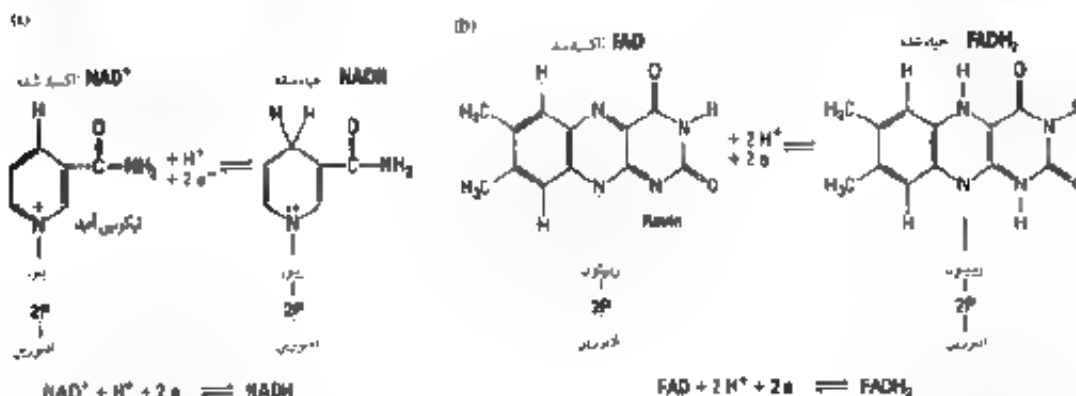
دریافت می‌کند. این الکترون‌ها به وسیله دو یون Fe^{2+} نامین می‌شود

$$2Fe^{2+} + \frac{1}{2} O_2 \rightarrow 2Fe^{3+} + O^{2-}$$

بنابراین Fe^{2+} اکسید و O_2 احیا می‌شود. چنین واکنش‌هایی که در آنها یک مولکول احیا و دیگری اکسید می‌شود غالب واکنش‌های ردوکس^(۱۰) نامیده می‌شوند. در اغلب واکنش‌های ردوکس در سلول‌ها و تحت شرایط هوازی، اکسیژن گیرنده الکترون است.

در اغلب واکنش‌های اکسیداسیون و احیا ریستی به جای انتقال الکترون، اتم هیدروژن (پروپون) علاوه بر الکترون برداشته شده و یا افزوده می‌شود. کسیناسیون سوکسینات به فومارات که در میتوکندری انجام می‌شود، یک مثال از این نوع واکنش‌هاست (شکل ۳۲-۲).

- 1- Oxidation
- 2- Reduction
- 3- Redox reactions
- 4- Nicotinamide adenine dinucleotide
- 5- Flavin adenine dinucleotide
- 6- Reduction potential
- 7- Oxidation potential



▲ شکل ۲-۲۳ کو بریمهای حامل الکترون NAD^+ و FAD (a) NAD^+ (نیکوتین آمید آدین دی نوکلئوتید) با افزوده شدن همزمان دو الکترون و یک هیدروژن به NADH می شود. در اغلب واکنش های ردوکس رستنی، یک جفت اتم هیدروژن (دو پروتون و دو الکترون) از یک مولکول برداشته می شود. در بعضی موارد یکی از پروتون ها به همراه دو الکترون به NAD^+ منتقل شده و پروتون دیگر به داخل محلول آزاد می شود. (b) FAD (فلاوین آدین دی نوکلئوتید) با افزوده شدن دو الکترون و دو پروتون به FADH_2 احیا می شود این اتفاق در واکنش تبدیل سوکسمات به فومارات رخ می دهد (شکل ۲-۳۲). ملاحظه کنید، در این واکنش دو مرحله ای، د، بون با اضافه شدن یک الکترون به همراه یک پروتون خنولسط سمی کوئینون Q طول عمر کوتاه (سن داده نشده است) تولید می شود که الکترون و پروتون دوم را می پذیرد.

$\log K_{eq}$ ۲/۸۲ RT است. بنابراین بطور عمومی با تعیین غلظت واکنشگرها و محصولات در حالت تعادل می توان مقدار ΔG° را محاسبه نمود.

■ سرعت واکنش وابسته به انرژی فعال سازی است. پس انرژی لازم است به واکنشگرها داده شود تا واکنشگرها به حالت گذر برسند. کاتالیزورها مثلاً آنزیم ها با کاهش انرژی حالت گذر به واکنش ها سرعت می دهند.

■ واکنش شیمیایی با ΔG مثبت می تواند بوسیله جفت شدن با واکنشی که دارای ΔG منفی بزرگتری می باشد، انجام گیرد.

■ اغلب فرایندهایی سلولی که از لحاظ انرژی با هم مساعد هستند از انرژی حاصل از هیدرولیز پیوندهای فسفولیدرید در مولکول ATP استفاده می کنند.

■ منبع انرژی شیمیایی برای تقریباً همه سلول ها، بطور مستقیم یا غیر مستقیم، انرژی مورانی گرفته شده توسط گیاهان و باکتری هایی فتوسنتزی طی فتوسنتز می باشد.

■ واکنش اکسیداسیون (از دست رفتن الکترون ها) همیشه با یک واکنش احیا (به دست آوردن الکترون) همراه می باشد.

■ واکنش های اکسیداسیون و احیا رستنی، اغلب با کوآنزیم های حامل الکترون همچون NAD^+ و FAD شکل ۲-۳۳ را ملاحظه کنید، جفت می شوند.

■ واکنش های کمیناسیون - احیا با ΔE مثبت، ΔG منفی دارند، بنابراین نمایان دارند بطور خودبخودی انجام شوند.

تاریخ مقادیر پتانسیل حیایی استاندارد همچون ΔG° ممکن است بعضی مواقع در جدول متفاوت از مقادیر نشان در حالت استاندارد باشد زیرا غلظت واکنشگرها در یک سلول ۱ M نیست.

در یک واکنش ردوکس الکترون ها بطور خودبخود به طرف اتم ها یا مولکول های دارای پتانسیل های احیایی مثبت تر حرکت می کنند، به عبارت دیگر ترکیبی که پتانسیل حیایی منفی تر دارد می تواند الکترون ها را به طور خودبخود به ترکیبی با پتانسیل احیایی مثبت تر منتقل نماید. این نوع واکنش، تغییر در پتانسیل الکتریکی (ΔE)، حاصل جمع پتانسیل های احیایی و اکسایش دو نیم واکنش است. ΔE برای واکنش ردوکس با تغییر در انرژی آزاد (ΔG) با رابطه زیر مرتبط است:

$$\Delta G = -n(23,064 \Delta E) \text{ (کالری / مول)}$$

در اینجا، n مقدار الکترون های منتقل شده است، توجه نمایید که واکنش ردوکس با مقدار ΔE مثبت، ΔG منفی دارد و بنابراین واکنش سبیل خواهد داشت بطور خودبخود از چپ به راست حرکت کند.

نکات کلیدی بخش ۲-۴

انرژیهای شیمیایی

- معیار در انرژی آزاد (ΔG) بسیار بسیار مفیدی برای پیش بینی مسیر واکنش های شیمیایی در سیستم های زیستی است. واکنش های شیمیایی تمایل دارند در مسیرهایی با ΔG منفی پیشرفت کنند. اندازه ΔG معی از سرعت واکنش است.
- معیار انرژی آزاد شیمیایی (ΔG°) برابر با

ساختار و عملکرد پروتئین

رئوس مطالب

۳.۱ ساختار پروتئین‌ها

۳.۲ تاجوردگی پروتئین

۳.۳ عملکرد پروتئین

۳.۴ تنظیم عملکرد پروتئین ۱

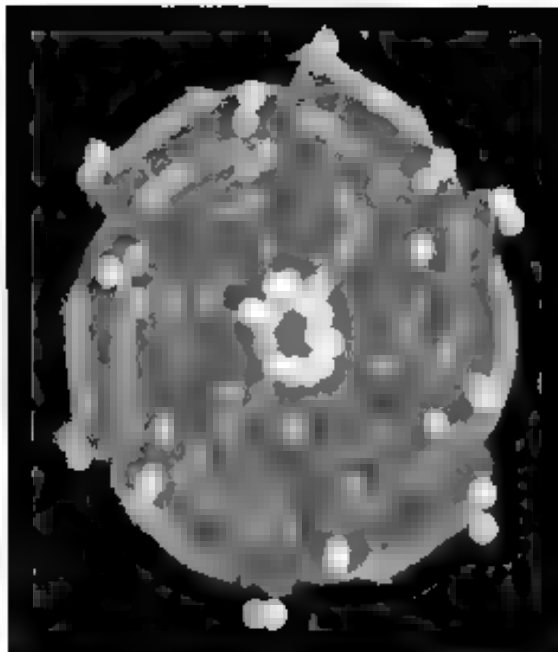
تجزیه پروتئین

۳.۵ تنظیم عملکرد پروتئین ۲

تغییرات کوالان و غیرکوالان

۳.۶ ساختار سازی، شناسایی و تعیین خصوصیات پروتئین‌ها

۳.۷ پروتئومیکس



نمایی از دمی پررنگی ما از پروتئین سیگنال دهنده انسانی (hscap) ده مولکول آب (انکال گری). به هر نیمه از شش نیمه پروتئین متصل شده است. اغلب پروتئین‌ها از چندین دمی پروتئینی ساخته شده‌اند. این دمی‌های پروتئینی مستقل و وابسته

قادر به زندگی بوده و نه درستی عمل نمایند.

اغلب پروتئین‌ها را می‌توان به چند کلاس محدود وی ب عملکرد گسترده، گروه‌بندی نمود. به عنوان مثال پروتئین‌های ساختمانی، شکل سلول‌ها و محیط بیرونی سلول آنها را تعیین کرده و همچنین به عنوان کابین‌ها یا ریل‌های راهنما، می‌توانند حرکت درون سلول مولکول‌ها و اندامک‌ها را جهت‌دهی نمایند. آنها معمولاً به وسیله مجتمع جدیدی در واحد پروتئینی به صورت ساختارهای جسی بزرگ و طولیل تشکیل می‌شوند. پروتئین‌های دارستی^(۱)، سایر پروتئین‌ها را به صورت ساختارهای منظمی کنار هم قرار می‌دهند تا پروتئین‌ها، عملکرد اختصاصی خود را به‌طور جیبی مؤثرتر از حالتی که در کنار هم هستند، انجام دهد. اثری‌ها و اکس‌های شیمیایی را کاتالیز می‌کند. پروتئین‌های انتقالی غشاء^(۲) اجازه می‌دهد تا یون‌ها و مولکول‌ها از غشاء سلولی جریان یابند. پروتئین‌های تنظیمی^(۳) با تغییر دادن عملکرد پروتئین‌ها و سلول‌های دیگر، به عنوان سیگنال، حسیگر و کد کسرس فعالیت سلول‌ها، عمل

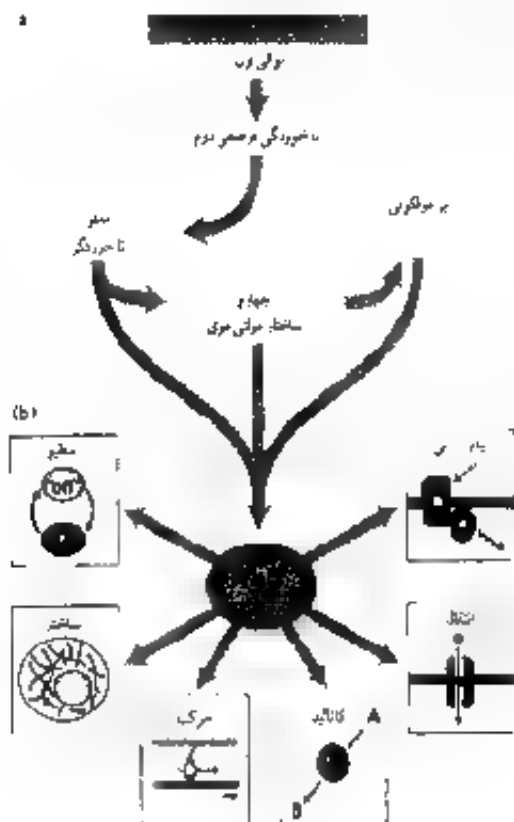
پروتئین‌ها پلیمرهایی از اسیدهای آمینه هستند و دارای اندازه و اشکال متفاوتی می‌باشند. تنوع ساختار سه‌بعدی پروتئین‌ها انعکاسی از تفاوت‌های ساختاری آنها بوده و غالباً به دلیل تفاوت در طول و بالای اسیدآمینه‌ای‌شان است. در بعضی موارد این تنوع به دلیل تفاوت در تعداد پیوندهای دی‌سولفیدی یا اتصال مولکول‌های کوچک و یون‌ها به رنجیرهای جانبی اسیدهای آمینه پروتئین‌ها، می‌باشد. در کل پلیمر خطی و بدون مزاحه از اسیدهای آمینه که پروتئین را تشکیل می‌دهد به یک یا چند ساختار سه‌بعدی محدود و مرتبط، ب می‌چورد که ساختمان فضایی^(۴) نامیده می‌شود. ساختمان فضایی یک پروتئین به همراه خواص شیمیایی رنجیرهای اسیدآمینه آن، عملکرد پروتئین را تعیین می‌کند. در نتیجه پروتئین‌ها می‌توانند آرایش خیرب‌آوری از عملکردهای مختلف در درون یا بیرون سلول داشته باشند. این عملکردها یا برای حیات ضروری هستند و یا مرتبط تکاملی را برای سلول یا موجودی که آنها را دارند فراهم می‌نمایند. بنابراین حای منتخب نیست که مبین ساختار و فعالیت پروتئین‌ها بیش از آنکه بر فهم عمل آنها در سلول‌ها باشد. بیشتر این بخش کتاب به بررسی چگونگی عمل پروتئین‌ها یا همدیگر اختصاص یافته و سعی می‌دهد که چگونه پروتئین‌ها همکاری می‌کنند تا سلول‌ها

1- Conformation

2- Scaffold proteins

3- Membrane transport proteins

4- Regulatory proteins



▲ شکل ۴-۱: مروری بر ساختار و عملکرد پروتئین‌ها. (a)

پروتئین‌ها بر اساس سلسله مراتبی از ساختارها منجم می‌شوند. توالی خطی از اسیدهای آمینه در پلی‌پپتیدها به وسیله پیوندهای پپتیدی به هم متصل شده (ساختار اول) و به صورت مارپیچ یا صفحاتی موضعی تا خورده (ساختار دوم) و سپس این‌ها به صورت کمپکس بزرگ با ساختار سه‌بعدی (ساختار سوم) پیچ می‌خورند. بعضی از پلی‌پپتیدها به صورت کمپکس‌های چند رنجیره‌ای تجمع می‌یابند (ساختار چهارم). این کمپکس‌های چند رنجیره‌ای در بعضی موارد از دما تا صدها ریز واحد (تجذبات مافوق مولکولی) تشکیل شده و می‌توانند جینی بزرگ باشند. (b) عملکرد پروتئین شامل سازمان دادن ژنوم، سایر پروتئین‌ها، عشاء‌های نو لایه لیپیدی و سیوپلاسم (ساختار) کردن فعالیت پروتئین (تنظیم)، سازمان دادن سربط محیط و انتقال اطلاعات (سیگنال‌دهی)، صورت دادن مولکول‌های کوچک و یون‌ها از عشاء (انتقال)؛ کاتالیز واکنش‌های شیمیایی (از طریق آنزیم‌ها)؛ و تولید نیرو برای تحرک (از طریق پروتئین‌های حرکتی) می‌باشد. این عملکردها و سایر فعالیت‌های دیگر ناشی از میانکشی‌های اتصال اختصاصی و تغییرات کنفورماسیونی در ساختار پروتئین‌هایی است که به طور صحیح تا خورده‌اند.

مرسبب این پروتئین‌ها شامل پروتئین‌های سیگنال‌دهنده^(۱) هم‌چون هورمون‌ها و گیرنده‌های سطح سلول هستند که سیگنال‌های بیرونی سلولی را به درون سلول انتقال می‌دهند. پروتئین‌های حرکتی^(۲) مسئول حرکت سایر پروتئین‌ها، اندامک‌ها، سلول‌ها و حتی کل موجود زنده هستند. یک پروتئین می‌تواند به بیش از یک کلاس پروتئینی تعلق داشته باشد.

به عنوان مثال در مورد بعضی گیرنده‌های سطح سلول پس از مصادق است آنها هم آنزیم و هم پروتئین تحظیمی هستند. زیرا به وسیله کاتالیز شیمیایی سیگنال‌ها را از خارج سلول به داخل سلول منتقل می‌کند. برای اینکه اعمال متنوع بطور مؤثر انجام گیرد، بعضی پروتئین‌ها با هم جمع شده و کمپکس‌های بزرگی تشکیل می‌دهند این کمپکس‌ها، ماشین‌های مولکولی^(۳) نامیده می‌شوند.

چگونه پروتئین‌ها اعمال مختلف را انجام می‌دهند؟ پروتئین‌ها این اعمال را با بهره‌گیری از چند فعالیت ساخته انجام می‌دهند اساسی‌ترین عمل پروتئین‌ها اتصال آنها به یکدیگر یا به ماکرومولکول‌های دیگر هم‌چون DNA و یا به یون‌ها و مولکول‌های کوچک می‌باشد. در اغلب موارد چنین اتصالی می‌تواند باعث مسیر ساختمان فضای در پروتئین شود و بنابراین فعالیت آن را تحت تأثیر قرار دهد همان طوری که در فصل ۲ توضیح داده شد. اتصال بر اساس مکمل شدن مولکولی بین یک پروتئین با شریک اتصال خود است. فعالیت کلیدی دوم، کاتالیز آنزیمی است. ناهوردگی ویژه پروتئین‌ها، بعضی از رنجیره‌های جانبی اسیدهای آمینه و گروه‌های کربوکسیل و آمینو رنجیره پلی‌پپتیدی را در موقعیتی قرار خواهد داد که بتواند نواری پیوند کووالانسی را کاتالیز نماید.

فعالیت سوم شانس ناهوردگی پروتئین به صورت کانال یا سوراخ درون عشاء می‌باشد که از طریق آنها مولکول‌ها و یون‌ها جریان می‌یابند با وجود این که این فعالیت‌ها، فعالیت‌های بسیار مهم پروتئین‌هاست، آنها تنها فعالیت پروتئین‌ها نیستند. به عنوان مثال ماهی‌هایی که در آب‌های منجمد (قطب شمال و قطب جنوب) زندگی می‌کنند، در سیستم گردش خون خود پروتئین‌های ضد انجماد دارند که از بلوری شدن آب در دماهای زیر صفر ممانعت می‌کند.

فهم کلاس این‌که چگونه پروتئین‌ها به سلول‌ها امکان می‌دهند زنده مانده و رشد نمایند به ساختار ما از همه پروتئین‌های مورد استفاده سلول بستگی دارد. ریسک‌های سلولی مولکولی می‌خواهند اطلاعات مربوط به همه پروتئین‌ها را جمع‌آوری نموده و راهمایی برای استفاده کنندگان بسازند که توضیح دهد چگونه این

بحداد می‌شود. نگرش کلیدی در فهم چگونگی عملکرد پروتئین‌ها این است که عملکرد از ساختار سه‌بعدی حاصل می‌شود و ساختار سه‌بعدی به وسیله میانکشی‌های غیرکووالان بین سواحی مختلف از نوالی خطی اسیدهای آمینه تعیین می‌شود و این میانکشی‌ها به وسیله تراسی اسید آمینه‌ای مشخص می‌شوند. در حقیقت مبتنی مربوط به ساختار و عملکرد ریسی برای اولین بار به وسیله یوهان وِل گوت^(۱) (۱۸۳۲-۱۷۴۹)، اریست هکل^(۲) (۱۹۱۹-۱۸۳۴) و د. ارسنی تامسون^(۳) (۱۹۴۸-۱۸۶۰) ارائه گردید. آنها به‌طور چشمگیری عید معماری (ساختار یافته) با که قبل از این سیستم مطرح بود، نحو فایز قرار دادند. اریست هکل صرب‌المثل‌های «عملکرد در پی شکل‌گیری» (لویس مالپیان^(۴)) و «شکس‌گیری، عملکرد است» (فرانک لویڈ رایت^(۵)) را متخطی می‌کرد در این‌جا ما معماری پروتئین‌ها را در چهار سطح سازمان یافته: اول، دوم، سوم و چهارم (شکل ۲.۲) بررسی می‌کنیم.

ساختار اولیه پروتئین، آرایش خطی از اسیدهای آمینه است
همان‌طور که در فصول ۲ توضیح داده شد، پروتئین‌ها از طریق پیمیریه شدن ۲۰ نوع اسید آمینه مختلف ساخته می‌شوند. اسیدهای آمینه با پیوندهای کووالان آمیدی به صورت زنجیره‌های خطی و بدون شاخه به هم متصل می‌شوند. این پیوندهای آمیدی، پیوندهای پپتیدی نامیده می‌شوند. در زنجیره پلی‌پپتیدی، گاهی‌گاهی پیوندهای کووالان دی‌سولفیدی زنجیره‌های جانبی اسیدهای آمینه را به همدیگر متصل می‌کند. تسکین پیوند پپتیدی، بین گروه آمینو از یک اسید آمینه و گروه کربوکسیل از اسید آمینه دیگر صورت گرفته و حاصل آن آزاد شدن مولکول آب (دهیدراسیون) (شکل ۲.۲ (a)) می‌باشد. مکرر این‌ها N اسید، کربن α (Cα)، کربوئیل و کسزئول از هر زنجیری اسید آمینه‌ای، اسکلت مولکول پروتئین را تشکیل می‌دهد که از این اسکلت مولکولی گروه‌های مختلف زنجیره‌های جانبی به بیرون جهت‌گیری کرده‌اند (شکل ۲.۲ (b)). در نتیجه اتصال پپتیدی پروتئین به دلیل قرار گرفتن گروه‌های آمینو در یک طرف از ان‌ها Cα جهت‌دار می‌باشد. بنابراین یک انتهای پروتئین، گروه آمینوی

پروتئین‌ها کار می‌کند. جمع‌آوری جامع اطلاعات درباره پروتئین‌ها با تعیین توالی، ژنوم^(۱) (سری کامل ژن‌ها) موجودات زنده، میسر شده است. محققین به وسیله بحریه و تحلیل نوال‌های ژنوم، می‌توانند تعداد و نوالی اسیدهای آمینه اغلب پروتئین‌های زنده‌ی شده را به دست بورد (فصل ۵). واژه پروتئوم^(۲) به کل پروتئین‌های موجود زنده اطلاق می‌شود. ژنوم انسانی حدوداً ۲۵,۰۰۰ ژن، مرده‌ی کنده پروتئین دارد. با وجود این، سیترات در نوید mRNA (هم‌چون پیرایش متدوب (فصل ۸)) و بیش از ۱۰۰ نوع تغییر در پروتئین‌ها ممکن است تا صدها هزار پروتئین انسانی متفاوت تولید نماید. طالب این‌که پروتئوم انسانی ۵ مرتبه بزرگتر از ژنوم بوده و دارای ۲۳۰۰۰ پروتئین متفاوت است. با مقایسه نوالی و ساختار پروتئین‌های ناشناخته از لحاظ عملکرد با آنهایی که عملکردش شناخته شده است، دانشمندان می‌توانند عملکرد بعضی از آنها را حدس بزند. در گذشته، شناسایی عملکرد پروتئین‌ها به وسیله روش‌های (تئیک)، بیوشیمیایی یا فیزیولوژیکی اغلب باعث شناسایی پروتئین‌های خاصی می‌شد. اما در عصر ژنومیک و پروتئومیک نوین، پروتئین‌ها از تعیین عملکردش، شناسایی می‌شود.

در این فصل ما مطالعه‌ی ر با این مطلب شروع می‌کنیم که چگونه ساختار پروتئین باعث ایجاد عملکردش می‌گردد و به این مطلب در سراسر این کتاب پرداخته می‌شود (شکل ۲.۱). قسمت اول این فصل بررسی می‌کند که چگونه واحدهای ساختاری اسید آمینه‌ای به صورت ساختار سه‌بعدی آرایش می‌یابند. در قسمت بعدی چگونگی تاخوردن پروتئین‌ها مورد بحث قرار می‌گیرد. ما سپس به عملکرد پروتئین با تمرکز روی انزیم‌ها می‌پردازیم. انزیم‌ها دسته خاصی از پروتئین‌ها بوده و واکنش‌های شیمیایی را کاتالیز می‌کنند.

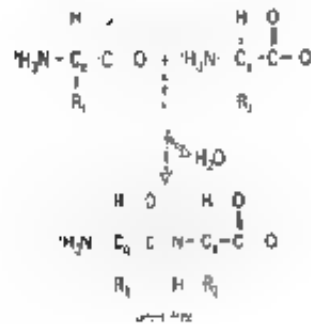
سواح مکانیسم‌های استفاده شده برای تنظیم فعالیت و طول عمر پروتئین‌ها در دو قسمت بعدی بررسی می‌شود. قسمت آخر به تکنیک‌های رایج مورد استفاده ریست‌شناسان می‌پردازد که از آنها برای جداسازی و تعیین خصوصیات پروتئین‌ها استفاده می‌شود. این فصل با بحث روی زمینه شکوفایی پروتئومیکس، خاتمه می‌یابد.

۲-۱ سطوح ساختاری در پروتئین‌ها

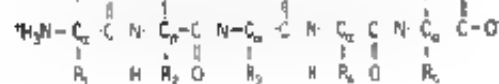
زنجیره پروتئین به صورت ساختار سه‌بعدی تا خورده و توسط میانکشی‌های غیرکووالان پادار می‌شود. این میانکشی‌ها بین سواحی مختلفی از نوالی خطی اسیدهای آمینه،

- | | |
|----------------------|-------------------|
| 1- Genome | 2- Proteome |
| 3- Johann von Ooethe | 4- Ernst Haeckel |
| 5- D' Arcy thompson | 6- Louis sullivan |
| 7- Frank loyd wright | |

۵۲

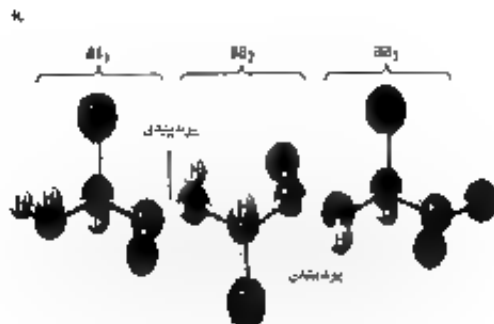


۵۳



کدام نوعی پیوند
۱. هیدروژنی

نوعی پیوند
۲. کووالانسی



▲ شکل ۳-۴ (شکل رنگی) ساختار پلی پپتید (a) اسیدهای آمینه به وسیله پیوند پپتیدی به هم متصل می شوند. تشکیل پیوند پپتیدی از طریق واکنش انجام می گیرد که طی آن یک مولکول آب از دست می رود (دهیدراسیون). R₁ و R₂ و غیره زنجیره های جانبی (گروه های R) اسیدهای آمینه را نشان می دهد (b) اسیدهای آمینه در بیمرهای حلی به وسیله پیوند پپتیدی به هم متصل شده اند. این بیمرهای حلی، پلی پپتید^(۱) نامیده می شوند. پلی پپتیدها یک فیلد آمیووی آزاد (انتهای N) و یک انتهایی کربوکسیل آزاد (انتهای C) دارند. (c) مدل گوی و میله پیوندهای پپتیدی (رود) اتصال دهنده اتم نیتروژن آمیو (آبی) از یک اسیدآمینه (aa) به اتم کربن گروه کربوکسیل (هاکستری) کناری اش در زنجیره پلی پپتیدی را نشان می دهد. گروه های R (سبز) از اتم های کربن (سپاه) اسیدهای آمینه به بیرون امتداد می یابند. این زنجیره جانبی به طور چشم گیری خواص متفاوت پروتئین ها را تعیین می کند.

۵۴ (a) ساختار اولیه

-Ala-Gly-Val-Tyr-Asp-Pro-Gly

۵۵ (b) ساختار ثانویه

α زنجیر

۵۶ (c) ساختار سوم



۵۷ (d) ساختار چهارم



▲ شکل ۳-۵ چهار سطح ساختاری پروتئین (a) زنجیره خطی اسیدهای آمینه به وسیله پیوندهای پپتیدی به هم متصل شده و ساختار اولیه را ایجاد می کند. (b) تا خوردن زنجیره پلی پپتیدی به مارپیچ α یا صفحه β نشان داده شده ساختار دوم است. (c) عناصر ساختار دوم با همدیگر و با حلقه ها (لوپ ها) و بیج های حلقه های مختلف در یک زنجیره پلی پپتید به صورت ساختار پایدار مستقل و برگردنی بیج می خورد، این ساختار شامل ذئین های متناوب پیونده و ساختار سوم پروتئین هاست (d) بعضی پلی پپتیدها با ساختارهای سوم می توانند در ساختاری که کمپلکس از چندین زنجیره پلی پپتیدی است مشارکت نموده و ساختار چهارم را ایجاد نمایند.

راد (پیوند نشده) (انتهای N) و انتهایی دیگر آن، گروه کربوکسیل آزاد (انتهای C) دارد برای نوشتن زنجیره پروتئین، به طور قراردادی اسیدآمینه انتهایی N در طرف چپ و اسیدآمینه انتهایی C در طرف راست نوشته می شود و اسیدهای آمینه به ترتیب از طرف انتهایی آمیو (شماره ۱) شماره گذاری می شوند.

ساختار اول پروتئین، آرایش حلی یا زنجیره زنجیره های اسیدآمینه ای تشکیل دهنده آن است. اساسی ریاضی به زنجیره حاصل، پیمیراسیون اسیدهای آمینه داده می شود. زنجیره کوتاهی از اسیدهای آمینه متصل شده تا پیوندهای پپتیدی و با زنجیره محدود اولیگوپپتید^(۱) یا پپتید^(۲) نامیده می شود. زنجیره های درازتر

- 1- Oligopeptide
- 2- Peptide
۱. Polypeptide

و صفحات گزوده و بقیه مولکول را کوپل‌ها و پیچ‌ها تشکیل می‌دهد. بنابراین مارپیچ‌های آلفا و صفحات گزیده‌های داخلی اصلی حمایت‌کننده در اغلب پروتئین‌ها هستند. در این قسمت ما شکل ساختارهای دوم و سیروهای همولوگ‌کننده تشکیل آنها را نشان می‌دهیم. در قسمت‌های بعدی بررسی می‌کنیم چگونه آرایش خطی ساختارهای دوم به آرایش‌های بزرگ‌تر و پیچیده‌تر تا می‌خورد به این ساختار، بزرگ و پیچیده ساختار سوم می‌گویند.

مارپیچ آلفا، در قطعه‌ای از پلی‌پپتید که به صورت مارپیچ آلفا تا می‌خورد، اسکلت پلی‌پپتید ساختار مارپیچی تشکیل می‌دهد. در این ساختار اتم اکسیژن کربونیل از هر پیوند پپتیدی با اتم هیدروژن آمید چهارمین اسید آمینه بعد از خود (در جهت انتهای C) پیوند هیدروژنی تشکیل می‌دهد (شکل ۲-۱). درون مارپیچ آلفا، به استثنای اسیدهای آمینه شروع‌کننده و خاتمه‌دهنده مارپیچ، همه گروه‌های آمینو و کربوکسیل اسیدهای آمینه با یکدیگر پیوند هیدروژنی تشکیل می‌دهند. این آرایش ناوی پیوندها، به مارپیچ جهت می‌دهد. این جهت از انتهای N به انتهای C بوده و به دلیل هم جهت بودن (در شکل ۲-۱) به صورت جهت‌گیری به طرف پایین نشان داده شده است. همه گیرنده‌های پیوندهای هیدروژنی (همچون گروه‌های کربوکسیل) و در آخر باعث می‌شود تا هر پیچ از مارپیچ 3.6 رینو داشته باشد. مارپیچ آلفایی که 3.6 اسید آمینه دارد را با 1 پیچ و حول 5.4 nm تشکیل می‌دهد (طول هر پیچ 0.54 nm است).

آرایش پایدار پیوندهای هیدروژنی اسیدهای آمینه در مارپیچ آلفا، اسکلت پروتئین را در این ساختار به صورت راست و اسبانه می‌دهد. شکل درمی‌آورد که در آن رجحان‌های جانبی اسیدهای آمینه به طرف بیرون قرار می‌گیرند. این‌گونه یا با دوست بودن نسبی مارپیچ در درون پروتئین کاملاً به وسیله خواص رجحان‌های جانبی اسیدهای آمینه آن تعیین می‌شود. ریزاگره‌های آمینو و کربوکسیل قطبی در اسکلت پپتیدی مارپیچ، در پیوند هیدروژنی درگیر هستند. در پروتئین‌های محلول در آب، مارپیچ‌های آب دوست تمایل دارند در سطح بیرونی باشند تا بتوانند با محیط آب میانگش دهند. اما مارپیچ‌های آب‌گریز تمایل دارند در درون پروتئین بمانند. اسید آمینه

پلی‌پپتید^(۱) خوانده می‌شود. پپتیدها معمولاً کمتر از 20 الی 40 رینوی (ریشه) اسید آمینه‌ای دارند. در حالی که پلی‌پپتیدها اغلب 200 الی 500 تا رینو دارند. بزرگ‌ترین پروتئینی که تا امروز شناخته شده پروتئین عصلانی تیتین^(۲) با 29926 رینو می‌باشد. ما معمولاً واژه پروتئین را برای پلی‌پپتید (با کمپلکسی از پلی‌پپتیدها) به کار می‌بریم که ساختار سه‌بعدی مشخصی دارد. این شش می‌دهد که پروتئین‌ها و پپتیدها محصولات طبیعی سلول هستند.

اندازه پروتئین یا پلی‌پپتید براساس جرمش بر حسب دالتون^(۳) (یک دالتون واحد جرم اتمی است) یا وزن مولکولی^(۴) (MW) بیان می‌شود. وزن مولکولی عددی است که دی‌مانسیون ندارد. به عنوان مثال یک پروتئین با 100000 MW ، جرم مولکولی 100000 دالتون (Da) یا 100000 کیلودالتون (kDa) دارد. در بحث با این فصل، روش‌های مختلف محاسبه اندازه و سایر خواص فیزیکی پروتئین‌ها مورد توجه قرار خواهیم داد. پروتئین‌های شناخته شده و فرضی رمزدهی شده به وسیله ژنوم مخمر، وزن مولکولی 52228 داشته و به طور متوسط حاوی 466 رینوی اسید آمینه‌ای هستند. وزن مولکولی میانگین اسیدهای آمینه در پروتئین‌ها، 112 دالتون است. که براساس میانگین فراوانی نسبی آنها حاصل شده است. این مقدار برای تخمین ران مقدار رینوها از روی وزن مولکولی پروتئین و وزن مولکولی از روی مقدار رینوها به کار می‌رود.

ساختارهای دوم یا به‌های اساسی معماری پروتئین هستند

سطح دوم ساختاری از سطوح ساختاری پروتئین، ساختار دوم اسید ساختارهای دوم آرایش‌های پایدار خاصی از قطعات رجحان پلی‌پپتیدی هستند و به وسیله پیوندهای هیدروژنی ایجاد شده بین گروه‌های آمید و کربونیل از ستون فقرات رجحان پلی‌پپتیدی. که به هم نگه‌داری می‌شود. این ساختارها اغلب الگوی ساختاری تکرار شونده دارند. یک رجحان پلی‌پپتیدی براساس توالی آن، ممکن است چندین نوع ساختار دوم در قسمت‌های مختلف از رجحان‌ها داشته باشد. ساختارهای دوم اصلی، مارپیچ آلفا^(۵) (α)، صفحه بتا^(۶) (β) و پیچ‌های بتا^(۷) (β) به شکل ۱-ا کوتاه هستند. قسمت‌هایی از پلی‌پپتیدها این ساختارها را تشکیل می‌دهد و به جای آنها، ساختارهایی پایدار و مشخصی تشکیل می‌دهد که به آنها ساختار منظم^(۸) گفته می‌شود. واژه ران دوم کوپل^(۹) به قسمت‌هایی از رجحان پلی‌پپتیدی اطلاق می‌شود که حیاتی معطاف‌پذیر بوده و ساختار سه‌بعدی ثابتی دارند. به‌طور میانگین در پروتئین‌ها، 60 درصد از رجحان پلی‌پپتیدی به صورت مارپیچ آلفا

1- Polypeptide

2- Titin

3- Dalton

4- Molecular weight

5- 1-Alpha helix

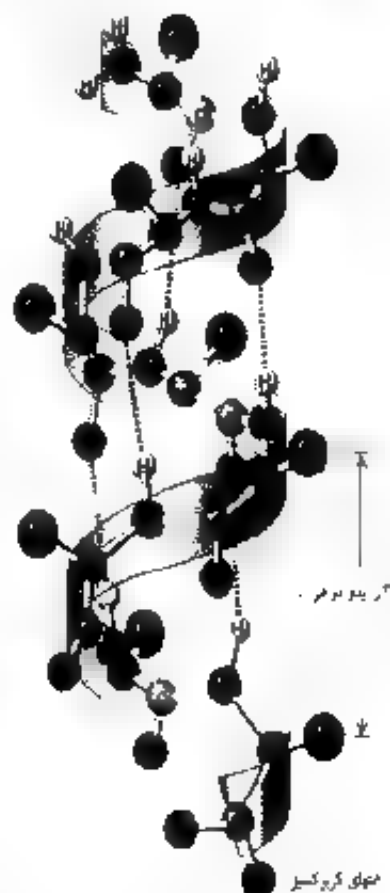
6- Beta sheet

7- Beta turn

8- Irregular

9- Random coil

شکل ۳-۴



▲ شکل ۳-۴ (شکل رنگی) ساختار مارپیچ که یک ساختار دوم معمول در پروتئین‌ها، سون فقرات پلی‌پپتید (که به صورت نواری دیده می‌شود) به صورت مارپیچ تا خورده و به وسیله تشکیل پیوند هیدروژنی بین اتم‌های اکسیژن و هیدروژن اسکلت پروتئین، نگه‌داشته می‌شود، فقط هیدروژن‌های درگیر در پیوند هیدروژنی نشان داده شده‌اند. سطح بیرونی مارپیچ به وسیله گروه‌های جانبی R (سبز پوشیده شده‌اند)

پروئین معمولاً در مارپیچ‌های آلفا بافت می‌شود زیرا گروه آمینوی آن باکترین و حیرت‌ناپذیری خود، پیوند کووالان ایجاد کرده و بدین ترتیب از مشارکت بین اسیدآمینه در پایدار نمودن اسکلت مارپیچ از طریق پیوند هیدروژنی معافیت می‌کند.

مارپیچ آلفای کلاسیک به‌صورت زنجیری پایدار ریختی داشته و شکل مندون مارپیچ در پروتئین‌هاست، اما با این حال تغییراتی نیز دارد؛ مثلاً مارپیچ‌ها می‌توانند فشردگی زیاد یا کمی داشته باشند به عنوان مثال در یک مارپیچ خاص که کوئیل کوئیل^۱ نامیده می‌شود (از قسمت‌های زیادی در این فصل به آن پرداخته شده است)، مارپیچ به‌طور محکمی، پیچ خورده است (۳/۵ ریمو و طول ۵۱ nm به زای هر پیچ).

صفحات بنا به نوع دیگر از ساختار دوم، صفحه بنا است و از رشته‌های بنایی تشکیل شده که پهنوی هم‌فرار گرفته‌اند. هر رشته بنا، قطعه کوتاه (۵ تا ۸ ریمو) و تقریباً پهن پلی‌پپتیدی است. بر خلاف مارپیچ آلفا (پیوند هیدروژنی بین گروه‌های آمینو و کربوکسیل در اسکلت پپتیدی و بین اسیدهای آمینه تقریباً نزدیک هم می‌شود)، پیوند هیدروژنی در صفحه بنا بین اتم‌های اسکلت پپتیدی دو رشته بنای حنا و در عین حال نزدیک هم ایجاد می‌گردد (شکل ۳-۵). این رشته‌های بنای حنا گانه ممکن است با نروئیک یک زنجیره پلی‌پپتیدی با حلقه‌های کوتاه یا دراز بین رشته‌ها بوده و یا می‌تواند بین زنجیره‌های پلی‌پپتیدی حنا گانه باشد. شکل ۳-۵ چگونگی قرار گرفتن رشته‌های بنا را در کنار هم و تشکیل صفحات بنا پهن شده و تقریباً نودمندی (به صفحات پهن) را نشان می‌دهد. در این صفحات، پیوندهای هیدروژنی رشته‌های بنا را کنار هم نگه‌داشته و سطحی را در صفحه بنا ایجاد می‌کند که زنجیره‌های جانبی اسیدهای آمینه در بالا یا پایین آن قرار می‌گیرند. رشته‌های بنا مثل مارپیچ‌های آلفا دارای جهت بوده و این جهت به وسیله جهت‌گیری پیوندهای پپتیدی تعیین می‌شود. بنابراین در یک صفحه مسطح، رشته‌های بنایی نزدیک هم می‌توانند نسبت به همدیگر جهت یکسان (همسو^۲) یا مخالف (ناهمسو^۳) داشته باشند. در بعضی پروتئین‌ها، صفحات در قسمت کف پالک اتصال با یک هسته آب‌گیر را ایجاد می‌کند. در پروتئین‌های جای گرفته در عشاء، صفحات نمی‌توانند خمیده شده و معددی آب‌گیر تشکیل دهد که از طریق آن یون‌ها و مولکول‌های کوچک می‌توانند جریان یابند (فصل ۱۱).

پیچ‌های بنا از چهار ریمو تشکیل شده‌اند. پیچ‌های بنا در سطح پروتئین قرار گرفته و همسنگی‌های تبدی را ایجاد می‌کنند به‌طوری که اغلب باعث جهت‌گیری اسکلت پلی‌پپتیدی به طرف داخل پروتئین می‌شود. این ساختارهای دوم با شکل و کوتاه غالب به وسیله پیوندهای هیدروژنی بین زنجیره‌های انتهایی‌شان پایدار می‌شود (شکل ۳-۶). گلیسین و پروئین به‌طور معمول در پیچ‌ها وجود دارند، بود زنجیره جانبی بزرگ در گلیسین و ساختار حینده پروئین، به اسکلت پلی‌پپتیدی بین اسکلت را می‌دهد که به شکل ۱-۱ محکم تا بخورد. پیچ‌های گلبه پروتئین‌های بزرگ کمک می‌کند تا به صورت

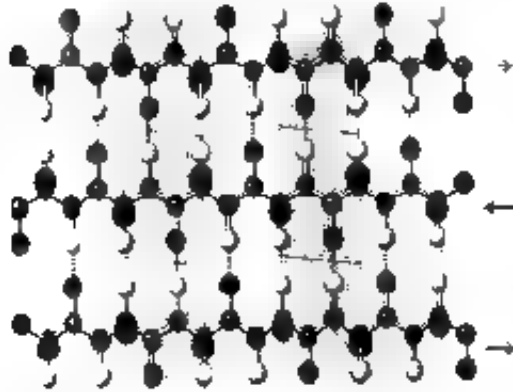
1- Coiled - coil

2- Parallel

3- Anti parallel



(a) سبکی باد



انتهای کریستال

(b) سبکی کربن



شکل ۳-۵ (شکل رنگی) صفحه β ساختار دوم رایج دیگر در پروتئین‌ها. (a) سای بالا از صفحه بتا به رشته بتای به هم پیوندهای هیدروژنی پایدارکننده بین رشته‌های β به وسیله خطوط نقطه چین سبز نشان داده شده است. (b) نمای کناری از یک صفحه β فزادگیری گروه‌های R (سبز) در بالا و پایین صفحه در این مدل به وضوح دیده می‌شود. روایای پیوندی ثابت در اسکلت پلی‌پپتیدی باعث ایجاد کاتر شده است.



شکل ۳-۶ ساختار پیچ β از چهار درجه تشکیل شده‌اند پیچ‌های β جهت رجیره پلی‌پپتیدی را می‌کنند (حدوداً 180° پیچ U). کربن‌های CA در پیچ‌های اول و چهارم معمولاً کمتر از 17° از هم فاصله داشته و اغلب به وسیله پیوند هیدروژنی به هم متصل می‌شوند پیچ‌های β تا حدی پلی‌پپتیدی دارای را به ساختارهای فشرده سه‌بعدی می‌کنند.

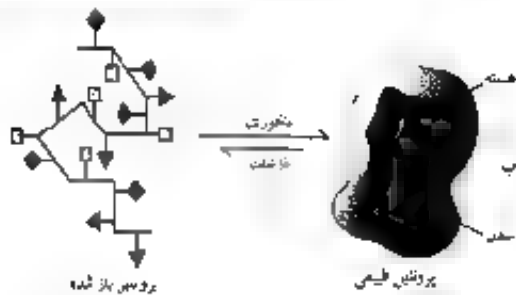
صل، مدل قطره روغن پروتئین‌های گروهی اطلاق می‌شود. شکل (۳-۷). اسیدهای آمینه با رجیره جانبی آب‌دوست قطبی و بدون بار

ساختارهای جیبی فشرده تا بخورند. شش نوع پیچ به خوبی شناخته شده که ساختارهای آنها به رایش پیوندهای هیدروژنی بستگی دارد اسکلت پلی‌پپتیدی می‌تواند حلقه‌های درازتری (لوپ‌ها) نیز داشته باشد در مقایسه با پیچ‌های محکم β که ساختمان فضایی محدودی دارند حلقه‌های بلندتر می‌توانند ساختمان‌های فضایی متفاوتی داشته باشند.

تا خوردن کلی یک رجیره پلی‌پپتیدی، ساختار سوم آن را ایجاد می‌کند.

ساختار سوم به ساختمان فضایی کلی رجیره پلی‌پپتیدی اطلاق می‌شود. ساختار سوم آرایش سه‌بعدی همه زنجیره‌های اسیدآمینه‌ای پروتئین است. در مدیسه با ساختارهای دوم که فقط به وسیله پیوندهای هیدروژنی پایدار می‌شوند ساختار سوم بیشتر به وسیله میانکشی‌های آب‌گیر بین رجیره‌های جانبی غیرقطبی و هم‌چنین به وسیله پیوندهای پیروژنی بین رجیره‌های جانبی قطبی و پیوندهای پیروژنی پایدار می‌شود. این پیوندهای پایدارکننده، عناصر ساختار دوم (مارپیچ‌های آلفا، رشته‌های β پیچ‌ها و کوئل‌ها) را به‌طور فشرده کنار هم نگه می‌دارند به دلیل ضعیف بودن میانکشی‌های پایدارکننده، ساختار سوم پروتئین چندان محکم نبوده و تحت نوسانات کم و مداوم تراز می‌گیرد و بعضی قطعات درون ساختار سوم پروتئین می‌توانند به تدریج متحرک باشند که ساختار به هم بریزد (ساختارهای سه‌بعدی، پایدار و نه چندین مشخصه). این تغییرات در ساختار، پیام‌های مهمی برای عملکرد و تنظیم پروتئین‌ها دارد.

خواص شیمیایی رجیره‌های جانبی اسیدهای آمینه به تعیین ساختار سوم کمک می‌کند پیوندهای دی‌سولفید بین رجیره‌های جانبی زنجیره‌های سیستئین در بعضی از پروتئین‌ها، نواحی از پروتئین‌ها را به‌طور کووالان به هم متصل می‌کند. سایرین بحرک پروتئین‌ها را کم کرده و پایداری ساختار سوم آنها را افزایش می‌دهد. اسیدهای آمینه با رجیره‌های جانبی آب‌دوست قطبی و باردار، تمایل دارند در سطح بیرونی پروتئین‌ها قرار گرفته و بوسیله میانکشی با آب به محلول بودن پروتئین در محلول‌های آبی کمک کنند. این اسیدهای آمینه هم‌چنین می‌توانند میانکشی‌های غیرکووالان یا سایر مولکول‌های محلول در آب (که می‌توانند پروتئین‌های دیگر باشند) ایجاد نمایند در مقابل، اسیدهای آمینه با رجیره‌های جانبی غیرقطبی و آب‌گیر معمولاً دور از سطوح رو به آب پروتئین‌ها قرار گرفته و در غلب موارد هسته مرکزی نامحلول در آب را تشکیل می‌دهند (به دلیل هسته سیناً آب‌گیر یا روغنی، به این



شکل ۳-۷ مدل قطره روغن تا خوردن پروتئین، ریشه‌های
 آنزیم رنجیره پی پییدی معادل در دگر هم جمع شود (تا انسان‌های
 شبه قطره روغن) و در اثر آبگریزی در محیط آبی در داخل یک مرکز پروتئین
 تا خوردن، قرار گیرد (شکل ۳). رنجیره‌های جانبی قطبی دارند و بدون بار
 در سطح پروتئین ظاهر شده و در آنها آبها می‌توانند می‌کنش‌های
 پایدار کننده را با یون‌ها و آب احاطه تشکیل دهد.

استفاده از شباهت‌های اختصاری برای ساختارهای دوم می‌باشد. به
 عنوان مثال مارپیچ‌های آلفا و بوارهای پیچ‌خوردن با اسوانه‌های توپر،
 رشته‌های گزها بوارهای پیچ‌ها پکان، و پیچ‌های گزها رشته‌های نازک
 شدن داده می‌شود (شکل ۳A-C). در انواعی از ترسیم‌های ساختار به
 صورت بوار، رنجیره‌های جانبی به صورت خطی یا گوی و میله
 می‌توانند به اسکلت بوار متصل شوند در صورتی که در مدل‌های
 استوانه‌ای و بوار، ساختارهای دوم پروتئین به راحتی دیده می‌شوند.
 با این حال هیچ کدام از این روش‌های نمایش ساختار پروتئین
 اطلاعات زیادی درباره سطح پروتئین نمی‌دهند. سطح پروتئین به
 این دلیل حلقه است، چون جایی از مولکول پروتئین است که معمولاً
 مولکول‌های دیگر به آن متصل می‌شوند. آنالیز کامپیوتری می‌تواند
 اتم‌های سطحی در تماس با محیط آبی و شناسایی نماید. روی این
 سطوح در دسترس آب، نواحی دارای یک خاصیت شیمیایی
 (آبگریزی یا آب‌دوست) و خاصیت الکتریکی (بازی یا اسیدی) با رنگ
 خاصی شناس داده می‌شوند (شکل ۳D). چنین مدل‌هایی توپوگرافی
 سطح پروتئین و توزیع بار (هر دوی آن‌ها) خصوصیت مهم
 جایگاه‌های اتصال هستند و همچنین شکاف‌های سطح پروتئین.
 که مولکول‌های کوچک به آن متصل می‌شوند را نشان می‌دهند. این
 نوع نمایش پروتئین، به نحوی است که انگار پروتئین توسط یک
 مولکول دیگر دیده می‌شود.

هم در سطح و هم در هسته داخلی پروتئین‌ها قرار می‌گیرد.
 پروتئین‌ها بر اساس ساختار سومشان به سه گروه گسترده
 عصب می‌شوند: پروتئین‌های رشته‌ای^{۱)}، پروتئین‌های گروی^{۲)} و
 پروتئین‌های داخل غشایی^{۳)}. پروتئین‌های رشته‌ای مولکول‌های
 بزرگ، طویل و محکمی بوده و اغلب از کپی‌ها پشت سر هم از یک
 بوالی کوتاه تشکیل می‌شوند. این بوالی کوتاه یک ساختار دوم
 تکرار شونده را تشکیل می‌دهد (ساختار کلان) به عنوان مثال، بزرگ
 پروتئین در پستانداران، را در فصل ۱۹ ملاحظه کنید.

پروتئین‌های ریشه‌ای اغلب به صورت رشته‌های چند
 پروتئینی بزرگ تجمع پیدا می‌کنند که به راحتی در آب حل
 نمی‌شوند و معمولاً نقش ساختاری داشته و با در تحرک سلولی
 مشارکت می‌نمایند. پروتئین‌های گروی، معمولاً در آب حل
 می‌شوند، ساختارهای تا خوردن فشرده‌ای داشته، اغلب
 ساختارشان به طور انحصاری گروی بوده و ساختار مومشان متشکل
 از محلول از ساختارهای دوم است (ساختار میوگلوبین را ملاحظه
 کنید). پروتئین‌های داخل غشایی در داخل غشاء، دو لایه پییدی قرار
 می‌گیرند. غشاء نقش دیواره را برای سلول‌ها و اندامک‌ها بازی
 می‌کند. در این حالت سه گروه گسترده از پروتئین‌ها مورد توجه قرار
 گرفته، اما این گروه‌ها اختصاصی بوده، و بعضی از پروتئین‌ها
 می‌توانند در دو یا حتی متعلق به هر سه گروه باشند.

شیوه‌های مختلف نشان دادن ساختمان فضایی پروتئین‌ها، اطلاعات مختلفی می‌دهد.

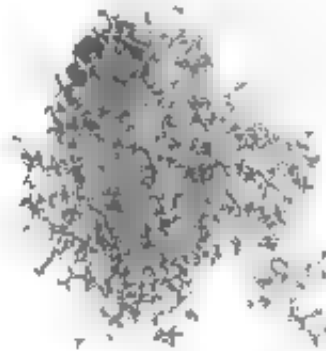
ماده‌ترین شیوه نشان دادن ساختار سه‌بعدی پروتئین، رسم
 ساختار به صورت خطی بر اساس اتم‌های اسکلت پروتئین
 می‌باشد. بعضی مواقع این ترسیم بر اساس اتم Cα است (که
 در رسم بر اساس Cα نامیده می‌شود، شکل ۳A a). پیچیده‌ترین
 مدل، همه اتم‌ها را نشان می‌دهد (شکل ۳A b). این نوع ترسیم
 بر اساس اتم‌های اسکلت پروتئینی بدون پرداختن به رنجیره
 جانبی اسیدهای آمینه، درباره تا خوردن کلی رنجیره پلی‌پپتیدی
 بحث می‌کند. اما پیچیده‌ترین مدل (مدل گوی و میله) میانکشی‌های
 بین اتم‌های رنجیره جانبی را با جرئت بیشتری مورد توجه قرار
 می‌دهد. این میانکشی‌ها شامل میانکشی‌های پایدار کننده ساختمان
 فضایی پروتئین و میانکشی‌های رنجیره‌های جانبی با سایر
 مولکول‌ها و همچنین اتم‌های اسکلت پروتئین می‌باشد. با این‌که
 هر دو روش مفید هستند، اما عناصر ساختار دوم در آنها همیشه به
 راحتی قابل تشخیص نیستند. نوع دیگر نمایش ساختار سه‌بعدی،

1- Fibrous proteins 2- Globular proteins
 3- Integral membrane proteins

(b) رسم ساختار سه‌بعدی



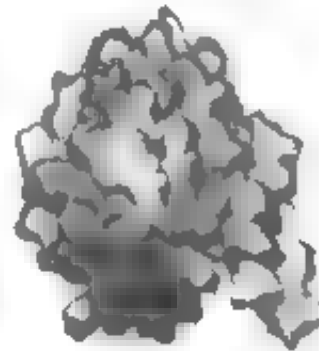
(b) گوی وید



6C1 نمایش به شکل نوری



(d) سطح در دسترس حلال



شکل ۳-۸ چهار روش نشان دادن ساختار پروتئین. Ras (یک پروتئین متصل‌شونده به نوکلئوتید گوانین) با گوانوزین دی فسفات (GDP) به هر چهار صورت نشان داده شده است. (a) رسم ساختار بر اساس 6C1 توضیح می‌دهد که چگونه پی‌پپید در حجم کوچکی فشرده می‌شود. (b) نمایش به صورت گوی وید، جایگاه همه اتم‌ها را مشخص می‌کند. (c) نمایش به شکل نوری، بر جگونگی سازمان‌یابی رشته‌های α و مارپیچ α در پروتئین تأکید می‌کند. توجه کنید پیچ‌ها و حلقه‌ها مارپیچ‌ها و رشته‌ها را به هم مرتبط می‌سازد. (d) من سطح تر دسترس آید، برآمدگی‌ها و شکاف‌های روی سطح پروتئین با آشکار می‌سازد.

ساختاری مشترک تا بخورند و بالعکس بین امکان هم وجود دارد که یک موتیف توالی موتیف ساختاری شایسته شده‌ای را ایجاد کند. بعضی مواقع موتیف‌های توالی کوتاه که فرلوانی هیرمسولی از یک اسیدآمینو همچون پرولین، آمپارات با گلوتامات را دارند، تمین^(۱) نامیده می‌شوند با وجود این، این عوامل و سایر قطعات کوتاه مجاور هم به صورت اختصاصی به جای دهمین، بیشتر موتیف نامیده می‌شوند (در زیر مشخص شده است).

اغلب پروتئین‌ها همچون پروتئین‌های رشته‌ای و پروتئین‌های تنظیم‌کننده DNA که فاکتورهای رونویسی نامیده می‌شوند (فصل

موتیف‌های ساختاری ترکیبی منظم از ساختارهای دوم و سوم است

ترکیبی خاص از ساختارهای دوم و سوم، موتیف یا تا خوردگی‌های ساختاری نامیده شده و اغلب به صورت قطعاتی در بسیاری از پروتئین‌های مختلف ظاهر می‌شوند. موتیف ساختاری در ساختار کلی پروتئین گام سهیم بوده و یک موتیف ساختاری^(۱) اغلب عملکرد مشترکی در پروتئین‌های مختلف دارد (مثل اتصال به یک یون یا مولکول کوچک). توالی‌های بولیه مسئول یک موتیف ساختاری ممکن است شباهت زیادی با توالی‌های موتیف‌های ساختاری دیگر داشته باشند. به عبارت دیگر، یک موتیف توالی^(۲) می‌تواند باعث ایجاد یک موتیف ساختاری سه‌بعدی شود. با این حال توالی‌های به ظاهر غیرمرتبط با هم ممکن است به یک موتیف

1- Structural motif

2- Sequence motif

3- Domain

فص‌های دیگر با موتیف‌های دیگر مواجه خواهیم شد. حضور یک موتیف ساختاری در پروتئین‌های مختلف با عملکرد مشابه، به وضوح نشان می‌دهد که این ترکیب مفید حاصل از ساختارهای دوم، در مکانش حفظ شده‌اند.

دُمین‌های ساختاری و عملکردی، واحدهایی از ساختار سوم هستند

واحدهای مجزای ساختار سوم، اغلب دُمین نامیده می‌شوند. دُمین‌های پروتئین، سه گروه اصلی دارند: عملکردی، ساختاری و توپولوژیکی. دُمین عملکردی^(۸)، ناحیه‌ای از پروتئین است که فعالیت خاص آن پروتئین را شن می‌دهد، حتی اگر از بقیه پروتئین جدا باشد. به عنوان مثال، ناحیه خاصی از پروتئین ممکن است مسئول فعالیت کاتالیزی (مثل، دُمین کیناز که به صورت کوآلانس یک گروه فسفات را به مونوکسید دیگر اضافه می‌کند) یا توانایی اتصال آن (مثل دُمین اتصال به DNA یا دُمین اتصال به عشاء) باشد. دُمین‌های عملکردی اغلب در آزمایشگاه با بررسی پروتئین به کوچک‌ترین قطعه فعال آن ماکمک پروتئین‌ها (آنتی‌بادهایی هستند که بی‌پسید هدف در یک یا چند پیوند می‌برند) شناسایی می‌شوند. همچنین می‌توان DNA رمزدهی‌کننده پروتئین را به‌طور داد به طوری که وسیله‌ای از DNA تغییر یافته برای ساخت پروتئین استفاده شود. فقط آن ناحیه خاص، یا دُمین عملکردی از کل پروتئین ساخته شود. بنابراین با این روش‌ها می‌توان، ناحیه‌ای از پروتئین را که مسئول فعالیت آن است، تعیین نمود. در حقیقت دُمین‌های عملکردی اغلب با دُمین‌های ساختاری مربوطه، همراه هستند.

دُمین ساختاری^(۹) ناحیه‌ای با طول حدود ۲۰ اسیدآمینه با بیشتر بوده و به صورت ساختارهای دوم و سوم مشخص و پایدار آری می‌یابد و همچنین اغلب می‌تواند به صورت ساختاری مستقل از بقیه قسمت‌های پروتئین تاب‌جورد دُمین‌های ساختاری می‌تواند به هم متصل شده (به وسیله رشته‌های پلی‌پپتیدی کوتاه یا بلند) و پروتئین بزرگ و چند دُمینی تشکیل دهد. به عنوان مثال زیر واحدهای هم‌گلوبین حاوی یک دُمین کروی و یک دُمین رشته‌ای است (شکل ۲-۱۰). دُمین‌های ساختاری (که از ساختارهای دوم و سوم

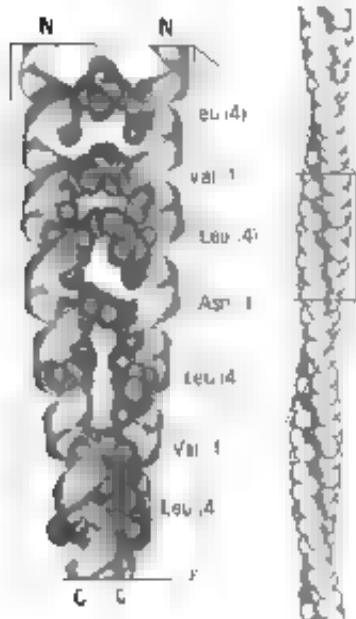
۲-۶. سغدد، موتیف ساختاری کوئل کوئل (یا تکرار هفت‌تایی^(۱)) به صورت دیمر و تریمر مجتمع می‌شوند. در موتیف ساختاری کوئل-کوئل، مارپیچ‌های آلفا از دو، سه یا حتی چهار ریحیره بی‌پسیدی، دور یکدیگر پیچ خورده و باعث پیچش کوئل‌ها، مارپیچ‌های آلفا می‌شوند (شکل ۲-۹). هر مارپیچ به‌طور محکم به مارپیچ دیگر متصل می‌شود. در اینجا هر مارپیچ در یک طرف خود ریحیره‌های جانبی آلفاییک داشته که با قسمت‌های مشابه در مارپیچ متقابل می‌انکس می‌دهد. بنابراین گروه‌های آبگریز برای نوری جستن از آب، همدگر را می‌پوشاند و باعث پایداری و به هم پیوستن چند مارپیچ می‌شوند. این نوارهای آبگریز فقط در یک طرف از مارپیچ ایجاد می‌شوند زیرا نوالی‌های اولیه مرئی از قطعات تکراری هفت اسیدآمینه‌ای (هفت‌تایی^(۲)) بوده و در این قطعات فقط اسیدهای آمینه اول و چهارم، ریحیره جانبی آبگریز داشته و بقیه اسیدهای آمینه اغلب ریحیره جانبی اپوست دارند (شکل ۲-۹). چون ریحیره‌های جانبی اپوست در یک طرف مارپیچ و ریحیره‌های جانبی آبگریز در طرف دیگر آن قرار می‌گیرند در کل ساختار مارپیچ، آلفاییک است. به دلیل ظاهر شدن مکرر لوسین در جایگاه چهارم، ریحیره‌های جانبی آبگریز آن مثل دنباله‌های ریب در هم ادغام می‌شوند. این موتیف ساختاری ریب-لوسین^(۳) نامیده می‌شود.

اغلب موتیف‌های ساختاری دیگر از مارپیچ‌های آلفا استفاده می‌کنند. موتیف متداول در اتصال به کلسیم، دُمین EF^(۴) نامیده می‌شود و از دو مارپیچ تشکیل شده که با یک حلقه به هم مرتبط می‌گردند (شکل ۲-۹ b). این موتیف ساختاری در بیش از ۱۰۰ پروتئین یافت شده و برای حس نمودن سطح کلسیم در سول‌ها به کار می‌رود. اتصال یون کلسیم به آنه‌های اکسیژن در رزینوهای حفاظت شده در نوپ به علامت Ca^{2+} وابسته بوده و اغلب باعث مسیر ساختمان فضایی در پروتئین و تغییر فعالیت آن می‌شود. بنابراین غلظت کلسیم به‌طور مستقیم می‌تواند ساختار و عملکرد پروتئین‌ها را کنترل کند. موتیف‌های ساختاری مارپیچ - نور، مارپیچ^(۵) و مارپیچ - حلقه مارپیچ‌های بازی^(۶) (bHLH) برای اتصال پروتئین به DNA به کار رفته و بسیاری فعالیت‌ها را تنظیم می‌کند. موتیف معمور دیگر در اتصال پروتئین‌ها به RNA یا DNA انگشت روی^(۷) است. انگشت روی سه ساختار نوم دارد (یک مارپیچ آلفا و دو رشته گز به جهت ناهمسو) که زائده انگشت مانند را تشکیل می‌دهد. این زائده انگشت مانند به وسیله یک یون روی (Zn^{+2}) نگهداری می‌شود.

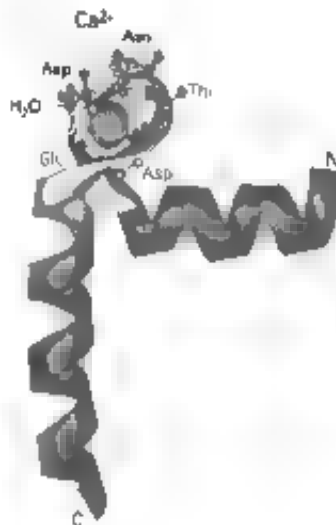
ما در بحث‌های بعدی درباره سایر پروتئین‌ها (در این فصل و

- | | |
|----------------------|---------------------------|
| 1- Heptad-repett | 2- Heptad |
| 3- Leucine zipper | 4- EF hand |
| 5- Helix-Turn-helix | 6- Basic helix-loop-helix |
| 7- Zinc finger | 8- Functional domain |
| 9- structural domain | |

شکل ۳-۹: (a) موبیف



(b) موبیف مت ۲۴ موبیف حلقه موبیف



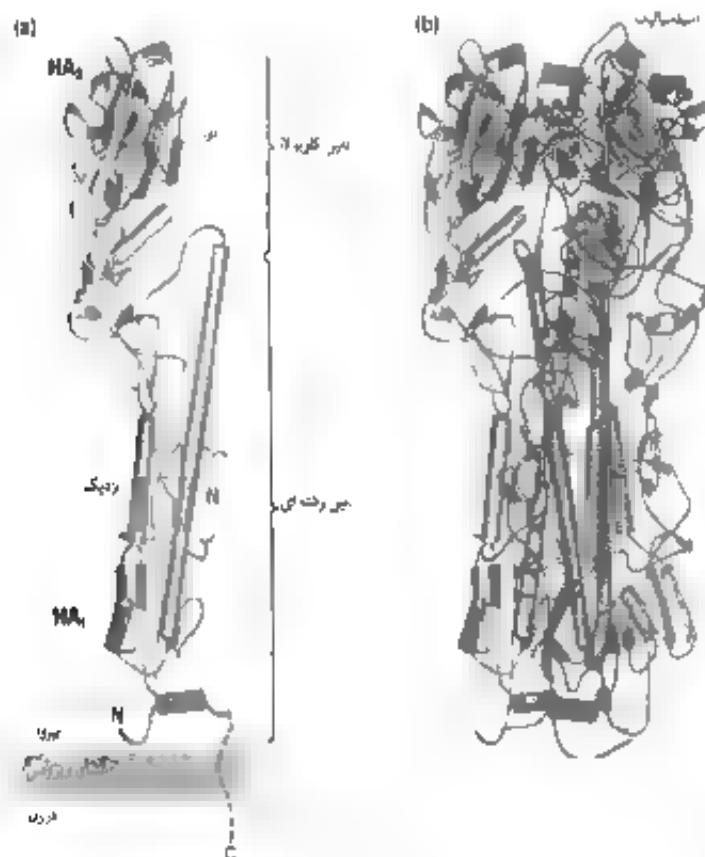
(c) موبیف نگه رن



شکل ۳-۹: موتیف‌های ساختار دوم پروتئین. (a) موتیف خورشیدی کربن کربن (حپ) به وسیله دو ماریج α که دور هم پیچیده‌اند مشخص می‌شود. فشردگی این ماریج‌ها به وسیله میانگشتی بین رنج‌های جانبی اسیدهای آمینه آبگریز پایدار می‌شود. این اسیدهای آمینه آبگریز در فواصل معین در طول هر رشته موجود بوده و در بین دو رشته قرار می‌گیرند. هر ماریج α توئی تکراری از هفت اسیدآمینه است. این سیل‌های آمینه اغلب آبگریز بوده (به هم می‌چسبند) و در موضعی‌های ۳ و ۴ قرار می‌گیرند. طبیعت پیچ در پیچ این موبیف ساختاری از کربن کربن‌های طولی، بی‌سخت مشخص می‌شود (شکل سمت راست در اندازه‌های متفاوتی رسم شده است). (b) دست EF، نوعی موبیف ماریج - حلقه - ماریج بوده و دارای دو ماریج α است که به وسیله حلقه‌ای کوتاه به هم متصل شده و کنتور ماسیومی ایجاد می‌کند که در بسیاری از پروتئین‌ها هم‌چون اغلب پروتئین‌های متصل‌شونده به کلسیم و پروتئین‌های تنظیمی متصل‌شونده به DNA، مشترک می‌باشد. در پروتئین متصل‌شونده به کلسیم مثل کالمدوین، آن‌های کسپاز از پیچ زدن در حلقه عموماً از اسیدهای آمینه و گلوتامین و یک مولکول آب به یون Ca^{2+} پیوند یونی تشکیل می‌دهند. (c) موبیف انگشت روی در اغلب پروتئین‌های متصل‌شونده به DNA موجود می‌باشد. این پروتئین‌ها به تنظیم رونویسی کمک می‌کنند. یک یون روی به وسیله یک جفت ریدیسیستین و یک جفت هیستیدین نگهداری می‌شود. این ریموها به وسیله یک جفت رنسه α و یک ماریج α تأمین می‌شود. دو ریدیسیستین ثابت در موقعیت‌های ۳ و ۴ و دو ریدیسیستین ثابت در موقعیت‌های ۲۰ و ۲۳ این موبیف ۲۵ ریدیسی قرار می‌گیرند.

این جابه‌جایی، ظهور این زمین‌ها در اغلب پروتئین‌ها می‌باشد. زمین فاکتور رشد اپیدرمی (EGF) (۱)، زمین ساختاری بوده و در پروتئین‌های متعددی وجود دارد (شکل ۳-۱۱). EGF، هورمون پپتیدی کوچک و محلولی بوده و به سلول‌ها در جبین پوست و بافت پیوندی برگسالات متصل شده و باعث تقسیم آن‌ها می‌شود. این هورمون با سکست پروتئولیزی زمین‌های تکراری ECF در پروتئین پیش‌ساز EGF ساخته می‌شود. این پروتئین به وسیله زمین عبورکننده از عشاء به عشاء متصل می‌شود. زمین‌های EGF با توالی شبیه به [نه یکسان] هورمون پپتیدی EGF در سایر

شکلین شدت‌اند) مثل موبیف‌های ساختاری تشکیل شده از ساختارهای دوم به صورت واحدهایی در پروتئین‌های مختلف قرار می‌گیرند. واحد به واحد بودن معماری پروتئین در پروتئین‌ها به خصوص در پروتئین‌های بزرگ به راحتی قابل تشخیص است. پروتئین‌های بزرگ تمایل دارند مورفیک از زمین‌های مختلف باشند به طوری که هر کدام از این زمین‌ها، فعالیت جداگانه‌ای نداشته و با یکدیگر می‌توانند عملکردهای متفاوتی، به طور هم‌زمان داشته باشند. زمین‌های ساختاری اغلب زمین‌های عملکردی نیز هستند. آن‌ها می‌توانند فعالیت مستقل از بقیه قسمت‌های پروتئین داشته باشند. در فصل ۶ مکانیسم‌هایی را مورد توجه قرار می‌دهیم که در آن آن‌ها قطعات زیستی مرتبط با زمین‌ها، طی تکامل جابه‌جا شده و نتیجه

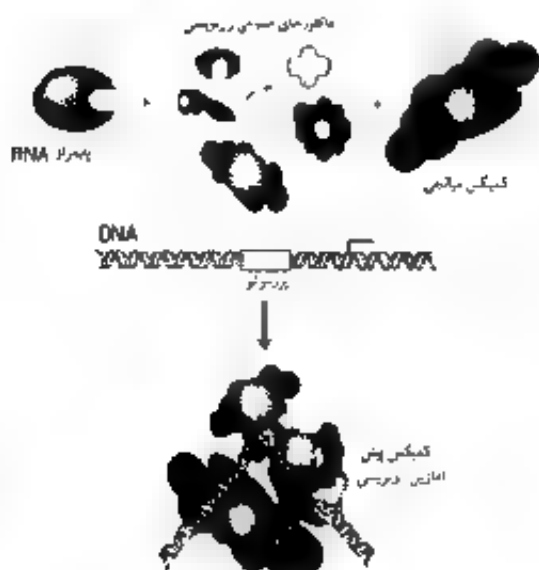
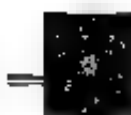


▲ شکل ۲-۳: سطح ساختاری سوم و چهارم پروتئین به تصویر کشیده شده در این جا (هماگلوتنین (HA) در سطح ویروس اعلیتر بافت می شود این مولکول چند مری و طولی سه ریر واحد یکسان دارد که هر کدام از دو ناحیه پلی پپتیدی HA₁ و HA₂ تشکیل شده اند (۵) ساختار سوم ریر واحد HA از تا خوردن مارپیچ ها و رشته های به صورت ساختاری هشده با ۱۲/۵ nm طول و دو دُمی تشکیل شده است. دُمی دور از عشاء^۴ به صورت ساختمانی فضایی گلوله تا می خورد دُمی نزدیک به عشاء^۴ به دُمی قرار گرفتن دو مارپیچ α طولی از HA₂ کنار رشته های گزرا HA، کنفورماسیونی شده ای و سه ساله دارد پیچ های کوتاه و حلقه های طولی (اعصاب در سطح مولکول قرار می گیرند. رشته ها و مارپیچ ها را در هر رشته به هم مرتبط می سازد. (b) ساختار چهارم HA در صریق میادکنس های چینی یجدا شده بین مارپیچ های طولی در دُمی های رشته ای سه ریر واحد پایدار شده و کوئیکوئین سه رنگی را تشکیل می دهند. به هر کدام از دُمی های گلوله ز نور در HA روی سطح سلول های هدف، اسید سیالیک متصل می شود HA مثل اغلب پروتئین های عشاء، دارای چندین رنجیره کریوهدراتی است که از طریق پیوند کووالان به آن متصل شده اند (شکل ۲-۳) (۵) (۶) (۷) (۸) (۹) (۱۰) (۱۱) (۱۲) (۱۳) (۱۴) (۱۵) (۱۶) (۱۷) (۱۸) (۱۹) (۲۰) (۲۱) (۲۲) (۲۳) (۲۴) (۲۵) (۲۶) (۲۷) (۲۸) (۲۹) (۳۰) (۳۱) (۳۲) (۳۳) (۳۴) (۳۵) (۳۶) (۳۷) (۳۸) (۳۹) (۴۰) (۴۱) (۴۲) (۴۳) (۴۴) (۴۵) (۴۶) (۴۷) (۴۸) (۴۹) (۵۰) (۵۱) (۵۲) (۵۳) (۵۴) (۵۵) (۵۶) (۵۷) (۵۸) (۵۹) (۶۰) (۶۱) (۶۲) (۶۳) (۶۴) (۶۵) (۶۶) (۶۷) (۶۸) (۶۹) (۷۰) (۷۱) (۷۲) (۷۳) (۷۴) (۷۵) (۷۶) (۷۷) (۷۸) (۷۹) (۸۰) (۸۱) (۸۲) (۸۳) (۸۴) (۸۵) (۸۶) (۸۷) (۸۸) (۸۹) (۹۰) (۹۱) (۹۲) (۹۳) (۹۴) (۹۵) (۹۶) (۹۷) (۹۸) (۹۹) (۱۰۰) (۱۰۱) (۱۰۲) (۱۰۳) (۱۰۴) (۱۰۵) (۱۰۶) (۱۰۷) (۱۰۸) (۱۰۹) (۱۱۰) (۱۱۱) (۱۱۲) (۱۱۳) (۱۱۴) (۱۱۵) (۱۱۶) (۱۱۷) (۱۱۸) (۱۱۹) (۱۲۰) (۱۲۱) (۱۲۲) (۱۲۳) (۱۲۴) (۱۲۵) (۱۲۶) (۱۲۷) (۱۲۸) (۱۲۹) (۱۳۰) (۱۳۱) (۱۳۲) (۱۳۳) (۱۳۴) (۱۳۵) (۱۳۶) (۱۳۷) (۱۳۸) (۱۳۹) (۱۴۰) (۱۴۱) (۱۴۲) (۱۴۳) (۱۴۴) (۱۴۵) (۱۴۶) (۱۴۷) (۱۴۸) (۱۴۹) (۱۵۰) (۱۵۱) (۱۵۲) (۱۵۳) (۱۵۴) (۱۵۵) (۱۵۶) (۱۵۷) (۱۵۸) (۱۵۹) (۱۶۰) (۱۶۱) (۱۶۲) (۱۶۳) (۱۶۴) (۱۶۵) (۱۶۶) (۱۶۷) (۱۶۸) (۱۶۹) (۱۷۰) (۱۷۱) (۱۷۲) (۱۷۳) (۱۷۴) (۱۷۵) (۱۷۶) (۱۷۷) (۱۷۸) (۱۷۹) (۱۸۰) (۱۸۱) (۱۸۲) (۱۸۳) (۱۸۴) (۱۸۵) (۱۸۶) (۱۸۷) (۱۸۸) (۱۸۹) (۱۹۰) (۱۹۱) (۱۹۲) (۱۹۳) (۱۹۴) (۱۹۵) (۱۹۶) (۱۹۷) (۱۹۸) (۱۹۹) (۲۰۰) (۲۰۱) (۲۰۲) (۲۰۳) (۲۰۴) (۲۰۵) (۲۰۶) (۲۰۷) (۲۰۸) (۲۰۹) (۲۱۰) (۲۱۱) (۲۱۲) (۲۱۳) (۲۱۴) (۲۱۵) (۲۱۶) (۲۱۷) (۲۱۸) (۲۱۹) (۲۲۰) (۲۲۱) (۲۲۲) (۲۲۳) (۲۲۴) (۲۲۵) (۲۲۶) (۲۲۷) (۲۲۸) (۲۲۹) (۲۳۰) (۲۳۱) (۲۳۲) (۲۳۳) (۲۳۴) (۲۳۵) (۲۳۶) (۲۳۷) (۲۳۸) (۲۳۹) (۲۴۰) (۲۴۱) (۲۴۲) (۲۴۳) (۲۴۴) (۲۴۵) (۲۴۶) (۲۴۷) (۲۴۸) (۲۴۹) (۲۵۰) (۲۵۱) (۲۵۲) (۲۵۳) (۲۵۴) (۲۵۵) (۲۵۶) (۲۵۷) (۲۵۸) (۲۵۹) (۲۶۰) (۲۶۱) (۲۶۲) (۲۶۳) (۲۶۴) (۲۶۵) (۲۶۶) (۲۶۷) (۲۶۸) (۲۶۹) (۲۷۰) (۲۷۱) (۲۷۲) (۲۷۳) (۲۷۴) (۲۷۵) (۲۷۶) (۲۷۷) (۲۷۸) (۲۷۹) (۲۸۰) (۲۸۱) (۲۸۲) (۲۸۳) (۲۸۴) (۲۸۵) (۲۸۶) (۲۸۷) (۲۸۸) (۲۸۹) (۲۹۰) (۲۹۱) (۲۹۲) (۲۹۳) (۲۹۴) (۲۹۵) (۲۹۶) (۲۹۷) (۲۹۸) (۲۹۹) (۳۰۰) (۳۰۱) (۳۰۲) (۳۰۳) (۳۰۴) (۳۰۵) (۳۰۶) (۳۰۷) (۳۰۸) (۳۰۹) (۳۱۰) (۳۱۱) (۳۱۲) (۳۱۳) (۳۱۴) (۳۱۵) (۳۱۶) (۳۱۷) (۳۱۸) (۳۱۹) (۳۲۰) (۳۲۱) (۳۲۲) (۳۲۳) (۳۲۴) (۳۲۵) (۳۲۶) (۳۲۷) (۳۲۸) (۳۲۹) (۳۳۰) (۳۳۱) (۳۳۲) (۳۳۳) (۳۳۴) (۳۳۵) (۳۳۶) (۳۳۷) (۳۳۸) (۳۳۹) (۳۴۰) (۳۴۱) (۳۴۲) (۳۴۳) (۳۴۴) (۳۴۵) (۳۴۶) (۳۴۷) (۳۴۸) (۳۴۹) (۳۵۰) (۳۵۱) (۳۵۲) (۳۵۳) (۳۵۴) (۳۵۵) (۳۵۶) (۳۵۷) (۳۵۸) (۳۵۹) (۳۶۰) (۳۶۱) (۳۶۲) (۳۶۳) (۳۶۴) (۳۶۵) (۳۶۶) (۳۶۷) (۳۶۸) (۳۶۹) (۳۷۰) (۳۷۱) (۳۷۲) (۳۷۳) (۳۷۴) (۳۷۵) (۳۷۶) (۳۷۷) (۳۷۸) (۳۷۹) (۳۸۰) (۳۸۱) (۳۸۲) (۳۸۳) (۳۸۴) (۳۸۵) (۳۸۶) (۳۸۷) (۳۸۸) (۳۸۹) (۳۹۰) (۳۹۱) (۳۹۲) (۳۹۳) (۳۹۴) (۳۹۵) (۳۹۶) (۳۹۷) (۳۹۸) (۳۹۹) (۴۰۰) (۴۰۱) (۴۰۲) (۴۰۳) (۴۰۴) (۴۰۵) (۴۰۶) (۴۰۷) (۴۰۸) (۴۰۹) (۴۱۰) (۴۱۱) (۴۱۲) (۴۱۳) (۴۱۴) (۴۱۵) (۴۱۶) (۴۱۷) (۴۱۸) (۴۱۹) (۴۲۰) (۴۲۱) (۴۲۲) (۴۲۳) (۴۲۴) (۴۲۵) (۴۲۶) (۴۲۷) (۴۲۸) (۴۲۹) (۴۳۰) (۴۳۱) (۴۳۲) (۴۳۳) (۴۳۴) (۴۳۵) (۴۳۶) (۴۳۷) (۴۳۸) (۴۳۹) (۴۴۰) (۴۴۱) (۴۴۲) (۴۴۳) (۴۴۴) (۴۴۵) (۴۴۶) (۴۴۷) (۴۴۸) (۴۴۹) (۴۵۰) (۴۵۱) (۴۵۲) (۴۵۳) (۴۵۴) (۴۵۵) (۴۵۶) (۴۵۷) (۴۵۸) (۴۵۹) (۴۶۰) (۴۶۱) (۴۶۲) (۴۶۳) (۴۶۴) (۴۶۵) (۴۶۶) (۴۶۷) (۴۶۸) (۴۶۹) (۴۷۰) (۴۷۱) (۴۷۲) (۴۷۳) (۴۷۴) (۴۷۵) (۴۷۶) (۴۷۷) (۴۷۸) (۴۷۹) (۴۸۰) (۴۸۱) (۴۸۲) (۴۸۳) (۴۸۴) (۴۸۵) (۴۸۶) (۴۸۷) (۴۸۸) (۴۸۹) (۴۹۰) (۴۹۱) (۴۹۲) (۴۹۳) (۴۹۴) (۴۹۵) (۴۹۶) (۴۹۷) (۴۹۸) (۴۹۹) (۵۰۰) (۵۰۱) (۵۰۲) (۵۰۳) (۵۰۴) (۵۰۵) (۵۰۶) (۵۰۷) (۵۰۸) (۵۰۹) (۵۱۰) (۵۱۱) (۵۱۲) (۵۱۳) (۵۱۴) (۵۱۵) (۵۱۶) (۵۱۷) (۵۱۸) (۵۱۹) (۵۲۰) (۵۲۱) (۵۲۲) (۵۲۳) (۵۲۴) (۵۲۵) (۵۲۶) (۵۲۷) (۵۲۸) (۵۲۹) (۵۳۰) (۵۳۱) (۵۳۲) (۵۳۳) (۵۳۴) (۵۳۵) (۵۳۶) (۵۳۷) (۵۳۸) (۵۳۹) (۵۴۰) (۵۴۱) (۵۴۲) (۵۴۳) (۵۴۴) (۵۴۵) (۵۴۶) (۵۴۷) (۵۴۸) (۵۴۹) (۵۵۰) (۵۵۱) (۵۵۲) (۵۵۳) (۵۵۴) (۵۵۵) (۵۵۶) (۵۵۷) (۵۵۸) (۵۵۹) (۵۶۰) (۵۶۱) (۵۶۲) (۵۶۳) (۵۶۴) (۵۶۵) (۵۶۶) (۵۶۷) (۵۶۸) (۵۶۹) (۵۷۰) (۵۷۱) (۵۷۲) (۵۷۳) (۵۷۴) (۵۷۵) (۵۷۶) (۵۷۷) (۵۷۸) (۵۷۹) (۵۸۰) (۵۸۱) (۵۸۲) (۵۸۳) (۵۸۴) (۵۸۵) (۵۸۶) (۵۸۷) (۵۸۸) (۵۸۹) (۵۹۰) (۵۹۱) (۵۹۲) (۵۹۳) (۵۹۴) (۵۹۵) (۵۹۶) (۵۹۷) (۵۹۸) (۵۹۹) (۶۰۰) (۶۰۱) (۶۰۲) (۶۰۳) (۶۰۴) (۶۰۵) (۶۰۶) (۶۰۷) (۶۰۸) (۶۰۹) (۶۱۰) (۶۱۱) (۶۱۲) (۶۱۳) (۶۱۴) (۶۱۵) (۶۱۶) (۶۱۷) (۶۱۸) (۶۱۹) (۶۲۰) (۶۲۱) (۶۲۲) (۶۲۳) (۶۲۴) (۶۲۵) (۶۲۶) (۶۲۷) (۶۲۸) (۶۲۹) (۶۳۰) (۶۳۱) (۶۳۲) (۶۳۳) (۶۳۴) (۶۳۵) (۶۳۶) (۶۳۷) (۶۳۸) (۶۳۹) (۶۴۰) (۶۴۱) (۶۴۲) (۶۴۳) (۶۴۴) (۶۴۵) (۶۴۶) (۶۴۷) (۶۴۸) (۶۴۹) (۶۵۰) (۶۵۱) (۶۵۲) (۶۵۳) (۶۵۴) (۶۵۵) (۶۵۶) (۶۵۷) (۶۵۸) (۶۵۹) (۶۶۰) (۶۶۱) (۶۶۲) (۶۶۳) (۶۶۴) (۶۶۵) (۶۶۶) (۶۶۷) (۶۶۸) (۶۶۹) (۶۷۰) (۶۷۱) (۶۷۲) (۶۷۳) (۶۷۴) (۶۷۵) (۶۷۶) (۶۷۷) (۶۷۸) (۶۷۹) (۶۸۰) (۶۸۱) (۶۸۲) (۶۸۳) (۶۸۴) (۶۸۵) (۶۸۶) (۶۸۷) (۶۸۸) (۶۸۹) (۶۹۰) (۶۹۱) (۶۹۲) (۶۹۳) (۶۹۴) (۶۹۵) (۶۹۶) (۶۹۷) (۶۹۸) (۶۹۹) (۷۰۰) (۷۰۱) (۷۰۲) (۷۰۳) (۷۰۴) (۷۰۵) (۷۰۶) (۷۰۷) (۷۰۸) (۷۰۹) (۷۱۰) (۷۱۱) (۷۱۲) (۷۱۳) (۷۱۴) (۷۱۵) (۷۱۶) (۷۱۷) (۷۱۸) (۷۱۹) (۷۲۰) (۷۲۱) (۷۲۲) (۷۲۳) (۷۲۴) (۷۲۵) (۷۲۶) (۷۲۷) (۷۲۸) (۷۲۹) (۷۳۰) (۷۳۱) (۷۳۲) (۷۳۳) (۷۳۴) (۷۳۵) (۷۳۶) (۷۳۷) (۷۳۸) (۷۳۹) (۷۴۰) (۷۴۱) (۷۴۲) (۷۴۳) (۷۴۴) (۷۴۵) (۷۴۶) (۷۴۷) (۷۴۸) (۷۴۹) (۷۵۰) (۷۵۱) (۷۵۲) (۷۵۳) (۷۵۴) (۷۵۵) (۷۵۶) (۷۵۷) (۷۵۸) (۷۵۹) (۷۶۰) (۷۶۱) (۷۶۲) (۷۶۳) (۷۶۴) (۷۶۵) (۷۶۶) (۷۶۷) (۷۶۸) (۷۶۹) (۷۷۰) (۷۷۱) (۷۷۲) (۷۷۳) (۷۷۴) (۷۷۵) (۷۷۶) (۷۷۷) (۷۷۸) (۷۷۹) (۷۸۰) (۷۸۱) (۷۸۲) (۷۸۳) (۷۸۴) (۷۸۵) (۷۸۶) (۷۸۷) (۷۸۸) (۷۸۹) (۷۹۰) (۷۹۱) (۷۹۲) (۷۹۳) (۷۹۴) (۷۹۵) (۷۹۶) (۷۹۷) (۷۹۸) (۷۹۹) (۸۰۰) (۸۰۱) (۸۰۲) (۸۰۳) (۸۰۴) (۸۰۵) (۸۰۶) (۸۰۷) (۸۰۸) (۸۰۹) (۸۱۰) (۸۱۱) (۸۱۲) (۸۱۳) (۸۱۴) (۸۱۵) (۸۱۶) (۸۱۷) (۸۱۸) (۸۱۹) (۸۲۰) (۸۲۱) (۸۲۲) (۸۲۳) (۸۲۴) (۸۲۵) (۸۲۶) (۸۲۷) (۸۲۸) (۸۲۹) (۸۳۰) (۸۳۱) (۸۳۲) (۸۳۳) (۸۳۴) (۸۳۵) (۸۳۶) (۸۳۷) (۸۳۸) (۸۳۹) (۸۴۰) (۸۴۱) (۸۴۲) (۸۴۳) (۸۴۴) (۸۴۵) (۸۴۶) (۸۴۷) (۸۴۸) (۸۴۹) (۸۵۰) (۸۵۱) (۸۵۲) (۸۵۳) (۸۵۴) (۸۵۵) (۸۵۶) (۸۵۷) (۸۵۸) (۸۵۹) (۸۶۰) (۸۶۱) (۸۶۲) (۸۶۳) (۸۶۴) (۸۶۵) (۸۶۶) (۸۶۷) (۸۶۸) (۸۶۹) (۸۷۰) (۸۷۱) (۸۷۲) (۸۷۳) (۸۷۴) (۸۷۵) (۸۷۶) (۸۷۷) (۸۷۸) (۸۷۹) (۸۸۰) (۸۸۱) (۸۸۲) (۸۸۳) (۸۸۴) (۸۸۵) (۸۸۶) (۸۸۷) (۸۸۸) (۸۸۹) (۸۹۰) (۸۹۱) (۸۹۲) (۸۹۳) (۸۹۴) (۸۹۵) (۸۹۶) (۸۹۷) (۸۹۸) (۸۹۹) (۹۰۰) (۹۰۱) (۹۰۲) (۹۰۳) (۹۰۴) (۹۰۵) (۹۰۶) (۹۰۷) (۹۰۸) (۹۰۹) (۹۱۰) (۹۱۱) (۹۱۲) (۹۱۳) (۹۱۴) (۹۱۵) (۹۱۶) (۹۱۷) (۹۱۸) (۹۱۹) (۹۲۰) (۹۲۱) (۹۲۲) (۹۲۳) (۹۲۴) (۹۲۵) (۹۲۶) (۹۲۷) (۹۲۸) (۹۲۹) (۹۳۰) (۹۳۱) (۹۳۲) (۹۳۳) (۹۳۴) (۹۳۵) (۹۳۶) (۹۳۷) (۹۳۸) (۹۳۹) (۹۴۰) (۹۴۱) (۹۴۲) (۹۴۳) (۹۴۴) (۹۴۵) (۹۴۶) (۹۴۷) (۹۴۸) (۹۴۹) (۹۵۰) (۹۵۱) (۹۵۲) (۹۵۳) (۹۵۴) (۹۵۵) (۹۵۶) (۹۵۷) (۹۵۸) (۹۵۹) (۹۶۰) (۹۶۱) (۹۶۲) (۹۶۳) (۹۶۴) (۹۶۵) (۹۶۶) (۹۶۷) (۹۶۸) (۹۶۹) (۹۷۰) (۹۷۱) (۹۷۲) (۹۷۳) (۹۷۴) (۹۷۵) (۹۷۶) (۹۷۷) (۹۷۸) (۹۷۹) (۹۸۰) (۹۸۱) (۹۸۲) (۹۸۳) (۹۸۴) (۹۸۵) (۹۸۶) (۹۸۷) (۹۸۸) (۹۸۹) (۹۹۰) (۹۹۱) (۹۹۲) (۹۹۳) (۹۹۴) (۹۹۵) (۹۹۶) (۹۹۷) (۹۹۸) (۹۹۹) (۱۰۰۰)

۱۰۰۰ نوع دُمی ساختاری مختلف در همه پروتئین ها وجود داشته باشد بعضی از این دُمی ها چندان معمول نیستند در حالی که بعضی دیگر در اغلب پروتئین ها یافت می شوند. براساس بعضی برزیایی ها، ۹ دُمی عمده در مجموع یک سوم دُمی ها را در همه پروتئین ها تسکین می دهند. دُمی های ساختاری ر می توان در پروتئین های که با کریستالوگرافی اشعه X یا تشدید مغناطیسی

پروتئین ها، موجود بوده و به وسیله پروتئین ها می تواند آزاد شود. این پروتئین ها شامل فعال کننده پلاسمینوژن بافتی^(۳) (TPA) (پروتئاز) که برای حل رشته های حرم در حملات قلبی به کار می رود، پروتئین شو^(۴) (پروتئین که در سایر حینمی مشارکت می کند) و پروتئین نیج^(۵) (یک پروتئین گیرنده در عشاء پلاسمایی بوده و عملکردش در انتقال یون های تکوینی است) است (فصل ۱۶). این پروتئین ها در اطراف دُمی EGF، دُمی های مسرک یا سایر پروتئین ها در سه عشاء مثال TPA، یک دُمی بریسی دارد. این دُمی عملکردی در بعضی از پروتئین ها دیده می شود. گمان می رود تا

1. Membrane-distal Domain
2. Membrane-proximal Domain
3. Tissue plasminogen activator
4. Neu Protein
5. Notch Protein



▲ شکل ۳-۱۲ ماشین ماکرومولکولی، کمپلکس آغازین رونویسی، RNA پیمراز، فاکتورهای عمومی، و یوس. کمپلکس میلتی چنداً تا ۲۰ ربر واحد و سایر کمپلکس‌های پروتئینی که در این جانش داده شده‌اند بر روی پروموتور در DNA جمع می‌شوند، پیمرازها، رونویسی DNA را اتخاذ می‌دهند و پروتئین‌های همراه برای شروع اتصال پیمراز به پروموتور اختصاصی، لازم می‌باشند. در این جا چنین پروتئین با همدیگر به عنوان یک ماشین عمل می‌کند.

هموگلوین را ملاحظه کنید! اغلب ربر واحدهای یک ربرواحدی از پروتئین چند ربرواحدی، به نهایی دارای عملکرد نمی‌باشد و فقط در صورتی عملکرد دارند که به صورت پروتئین چند ربرواحدی باشند. در بعضی موارد، تجمع به صورت پروتئین چند ربرواحدی (اولیگومر) شده^(۱۸) به پروتئین‌ها امکان می‌دهد، در یک مسیر به طور پی در پی و مؤثرتری عمل نماید این عملکرد مؤثر نه دلیل کنار هم قرارگیری ربر واحدها می‌باشد.

بالا ترین سطح در سطوح ساختاری پروتئین، تجمع پروتئین‌ها به صورت اجتماعات ماکرومولکولی است. چنین ساختارهایی خیلی بزرگ هستند به طوری که در بعضی موارد ویس مولکولی شان ناپیش از



▲ شکل ۳-۱۱ طبیعت واحد به واحد، ذمین‌های پروتئین، فاکتور رشد اپیدرمی (EGF) در طریق شکست پروتئولیتیک پروتئین پیش‌سازش تولید می‌شود. این پروتئین پیش‌ساز حاوی جلدین ذمین EGF و ذمین گذرنده از غشاء است. ذمین EGF بر پروتئین نو و فعال‌کننده پلاسمیون باقی (TPA) بر وجود دارد این پروتئین‌ها ذمین‌های دیگری بر دارند که بوسیله شکل و رنگ خاص شش شده‌اند.

همه (NMR) و ۴ در تصویر گرفته شده با میکروسکوپ الکترونی تعیین ساختار شده‌اند، تشخیص داد.

نواحی از پروتئین‌ها که به وسیله ارتباط فضایی جداگانه‌ها از سایر قسمت‌های پروتئین مشخص می‌شوند، ذمین‌های توبولوژیکی^(۱۹) هستند. به عنوان مثال، بعضی پروتئین‌ها که به سطح عشا‌های سلولی پیوسته‌اند، می‌توانند قسمتی امتداد یافته به داخل سیتوپلاسم (ذمین سیتوپلاسمی)، قسمت جاگرفته در درون عشاء مو لانه فسفولیپیدی (ذمین گذرنده از عشاء^(۲۰)) و یک قسمت امتداد یافته به طرف فضای خارج سلولی (ذمین خارج سلولی^(۲۱)) داشته باشند. هر کدام از این‌ها می‌توانند دارای یک یا چند موئف و ذمین ساختاری و یا عملکردی باشند.

پروتئین‌ها به صورت ساختارهای چند ربرواحدی و اجتماعات ماکرومولکولی تجمع می‌یابند.

پروتئین‌های چند ربرواحدی^(۲۲) حاوی دو یا چند ربرواحد یا ربر واحد پلی‌پپیدی هستند. سطح چهارم ر سازمان‌یابی ساختاری (ساختار چهارم) درباره تعداد (اسوکیومتری) و جایگاه‌های نسبی ربر واحدها در پروتئین‌های چند ربرواحدی، توضیح می‌دهد. به عنوان مثال، هم‌گلوبین یک پروتئین سه ربرواحدی است که از سه ربر واحد یکسان (هموگلوبین^(۲۳)) تشکیل شده و از طریق پیوندهای همی‌کروبال کنار هم نگه داشته می‌شود (شکل ۵ ۱۰-۲۰). پروتئین‌های چند ربرواحدی دیگر می‌تواند از چند ربر واحد یکسان (همومریک^(۲۴)) یا متفاوت (هترومریک^(۲۵)) تشکیل شوند. طبیعت

- 1- Topological domains
- 2- Membrane-Spanning Domain
- 3- Extracellular Domain
- 4- Multimeric
- 5- Homotrimer
- 6- Homomeric
- 7- Heteromeric
- 8- Oligomerization

ساختار سه بعدی و عملکرد پروتئین را تأیید می‌کند. استفاده از مقایسه توالی برای تعیین عملکرد پروتئین، به دلیل مشخص شدن توالی ژنوم بیشتر موجودات زنده در سالیان اخیر رواج یافته است.

انقلاب مونوکپی در رستماناسی در دهه‌های آخر قرن بیستم، طرح جدیدی از رده‌بندی رستی را برپا نمود و در نتیجه، این طرح براساس شباهت‌ها و تفاوت‌های توالی اسیدآمینه‌ای پروتئین‌ها می‌باشد. پروتئین‌هایی که جزء مشترک دارند همولوگ^(۴) نامیده می‌شوند. دلیل اصلی برای همولوژی^(۵) بین پروتئین و هم‌چنین برای وجود جزء مشترک، شباهت توالی ساختار یا توالی‌های پروتئین‌ها می‌باشد. بنابراین ما می‌توانیم پروتئین‌های همولوگ را در یک خانواده^(۶) قرار داده و ارتباط هر پروتئین با خانواده‌اش را از طریق معیسه شباهت‌های توالی‌هایشان ردیابی نماییم. ساختارهای سه بعدی پروتئین‌های همولوگ تا حدودی حتی اگر قسمت‌هایی از ساختار اول شان، هموژنی کمی با هم داشته باشند، شبیه هم هستند. در آینده، پروتئین‌های با تشابه توالی نسبتاً بالا (بیشتر از ۵۰ درصد) کاملاً یکسان هستند و با ساختارها یا عملکردهای مرتبط با هم به عنوان خانواده‌ای با ارتباط تکاملی شناخته می‌شوند. در حالی که ابرخانواده^(۷) شامل دو یا چند خانواده بوده و شباهت توالی بین خانوادگی، کمتر از (حدوداً ۳۰-۴۰ درصد توالی پروتئین‌ها یکسان است) پروتئین‌های متعلق به یک خانواده بود. در کل عقیده بر این بود که پروتئین‌های با بیش از ۳۰ درصد شباهت، احتمالاً ساختارهای سه بعدی مشابهی دارند و وجود بین پروتئین‌های با تشابه توالی خیلی کم می‌تواند ساختار خیلی مشابهی داشته باشد. اخیراً پیشنهاد شده، تعریف‌های خانواده و ابرخانواده مورد تجدید نظر قرار گیرد. در این پیشنهاد خانواده شامل پروتئین‌هایی با ارتباط تکاملی آشکار (یا بیشتر از ۳۰ درصد از توالی‌ها یکسان باشد و یا یکسان بودن توالی‌ها کمتر از ۳۰ درصد بوده و بی اطلاعات ساختاری و عملکردی پروتئین وجود جزء مشترک را نشان دهد) می‌باشد. در حالی که ابرخانواده شامل پروتئین‌هایی است که احتمال دارد یک شاخه تکاملی مشترک داشته باشند. بیشتر محققین فقط زمانی پروتئین‌ها را در یک ابرخانواده مشترک (دار بونی یک شاخه تکاملی مشترک) قرار می‌دهند که دارای یک یا چند دمن یا مونیف مشترک باشند.

رابطه خویشوندی بین پروتئین‌های همولوگ به راحتی با

۱. منیون دالتون و اندازه‌شان از ۲۰ تا ۳۰۰ نانومتر می‌رسد. هر کدام از این جسامات می‌تواند حاوی ده یا صدها ریحیره پلی‌پپیدی بوده و همچنین در بعضی مورد حاوی پلیمرهای رستی دیگر همچون سیدهای نوکلئیک می‌باشد. کپسید^(۱) در ویروس‌ها، مثالی از اجتماع ماکرومولکولی با عملکرد ساختاری است. کپسید، اسیدهای نوکلئیک ژنوم ویروسی را در بر می‌گیرد. دسته رشته‌های اسکلت سلولی که به عشاء پلاسمایی شکل می‌دهند، مثالی دیگر از جسامات ماکرومولکولی هستند. سایر اجتماعات ماکرومولکولی به عنوان ماسین‌های مولکولی عمل نموده و فرآیندهای بسیار پیچیده سلولی را یکپارچه کردن عملکردهای مختلف به صورت یک فرآیند هماهنگ، انجام می‌دهند.

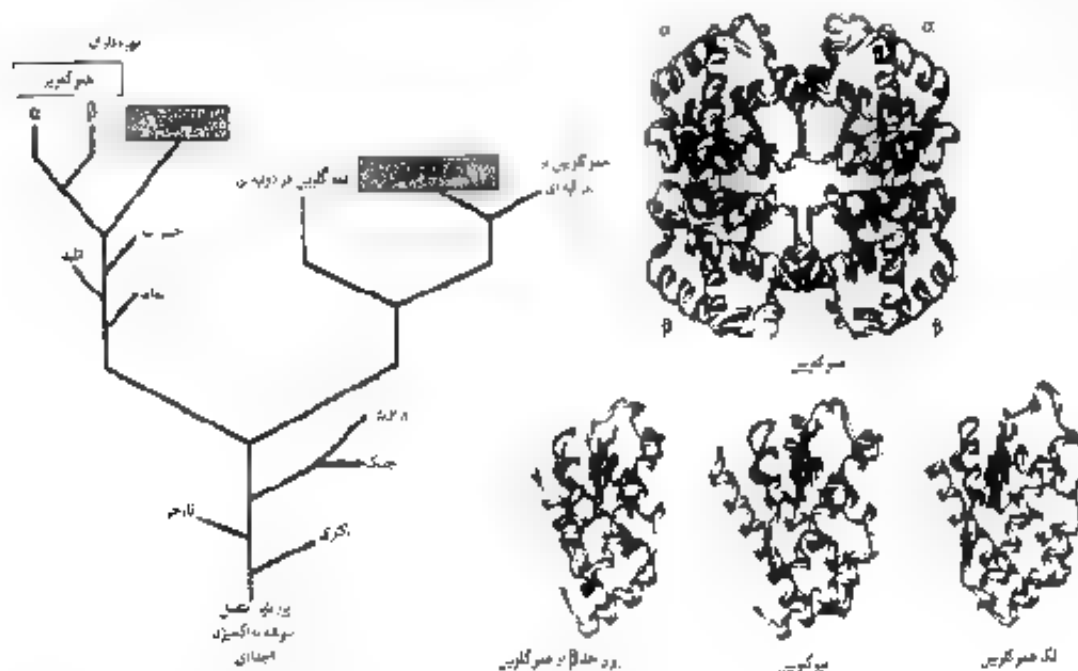
۲. عاون مثال، ماسین روبوسی، مسئول ستر RNA پیک^(۲) (mRNA) از روی DNA الگو است. این ماسین روبوسی (با حرلیات پیشری در فصل ۴ توضیح داده می‌شود) حاوی RNA پیمراز (که یک انزیم چندبروآجادی است) و حداقل ۵۰ ترکیب دیگر شامل فاکورهای روبوسی، پروسین‌های متصل نموده به پرومور، هلیکاز و سایر کمپلکس‌های پروتئینی (شکل ۱۲) می‌باشد. ریبوزوم ماسین پیچیده‌ای از چندین پروتئین و چندین اسید نوکلئیک است و پروتئین ستر می‌کند. ریبوزوم‌ها بر در فصل ۴ توضیح داده شده‌اند.

اعضای خانواده‌های پروتئینی، از لحاظ تکاملی جزء مشترک دارند

مطالعه میوگلوبین و هموگلوبین (پروتئین‌های حامل اکسیژن در عصبه و سلول‌های فرمز خون) شواهدی را فراهم نمود که نشان داد عملکرد پروتئین حاصل ساختار سه بعدی آن است. ساختار سه بعدی بر به وسیله توالی اسیدآمینه‌ای تعیین می‌شود. تجزیه و تحلیل کریستالوگرافی اشعه X نشان داد ساختارهای سه بعدی میوگلوبین (یک مونومر) و ریز واحدهای α و β هموگلوبین (یک تترامر $\alpha_2\beta_2$) به صورت چشم‌گیری با هم شباهت دارند. تعیین توالی میوگلوبین و ریز واحدهای هموگلوبین نشان می‌دهد، در موقعیت‌های یکسان در ساختار اول هر دو پروتئین (ریزواحدهای یکسان و با مشابه از لحاظ شیمیایی وجود دارد یک جهش در ژن سرده‌ی کسند رشته بتای هموگلوبین باعث جانشینی، والین به جای اسید گلوآمیک شده و در نتیجه تا حدودی و عملکرد همگلوبین را به هم رده و بیماری کم‌خونی داسی شکل^(۳) را ایجاد می‌نماید.

مقایسه پروتئین‌های دیگر ارتباط بین توالی اسیدآمینه‌ای

- | | |
|-----------------------|------------------|
| 1. Capside | 2. Messenger RNA |
| 3. Sickle-cell anemia | 4. Homolog |
| 5. Homology | 6. Family |
| 7. Super family | |



شکل ۳-۳ تکامل خانواده پروتئین گلوبین. چپ: گلوبین اولیه منحصراً سوبه به اکسیر که به صورت تک‌پرو واحدی است. عهده بر این است که این گلوبین حد هموگلوبین‌های حوز، میوگلوبین‌های عضلانی و لگ هموگلوبین‌های گچی منبر و اسروزی است. مقایسه سوبه‌ها شدن ناده، تکامل پروتئین‌های گلوبین همسویا تکامل جانوران و گیاهان انجام گرفته است. محل نقاط اصلی، واکنش‌های گلوبین‌های گیاهی در جانوری و میوگلوبین‌ها هموگلوبین می‌باشد در آخر مضاعف شدن ژن‌ها باعث ایجاد زیر واحدهای α و β در هموگلوبین شده است. رسته هموگلوبین شاعری از دو زیر واحد α و دو زیر واحد β است. شباهت ساختمانی بین زیر واحدها با یک هموگلوبین و میوگلوبین (هر دو تک‌پرو واحدی هستند) در این جا به وضوح دیده می‌شود. مملکول هم به طور غیرکوالان با هر رشته پلی‌پپتیدی گلوبین پیوند یافته و به طور مستقیم در اتصال این پروتئین‌ها به اکسیژن نقش دارد.

میتکس‌های بیشتر غیرکوالان) بین اسیدهای آمینه در توالی حسی، ساختار سه‌بعدی اختصاصی یا ساختمان فضایی پروتئین را پذیر می‌کند.

■ مارپیچ α رشته یا صفحه β و پیچ β بیشترین عناصر ساختار دوم پروتئین می‌باشند ساختار دوم با پیوندهای هیدروژنی بین اتم‌های اسکلت پپتیدی، پایدار می‌شود.

■ ساختار سوم پروتئین حاصل می‌باشد از یکدیگر بین گروه‌های جانبی غیرقطبی و پیوندهای هیدروژنی بین گروه‌های جانبی قطبی با اسکلت پلی‌پپتیدی است. این میتکس‌ها با خوردن ساختار دوم به صورت یک آرایش فشرده را پایدار می‌مایند.

■ ترکیب خاصی از ساختارهای دوم باعث ایجاد موتیف‌های مختلف می‌شود. این موتیف‌ها در بسیاری از پروتئین‌ها یافت شده و اغلب عملکرد ویژه‌ای دارند (شکل ۳-۹ را ملاحظه کنید).

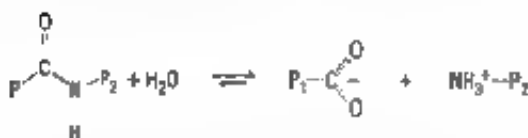
دی‌گرام در حقی که براساس تجربه و تحلیل توالی است قبل رؤیت می‌باشد به عنوان مثال، توالی اسیدآمینه‌ای گلوبین‌ها (پروتئین‌های هموگلوبین و میوگلوبین و همسوی آنها در باکتری‌ها، گیاهان و جانوران) می‌گوید این پروتئین‌ها از یک پروتئین تک‌پرو واحدی و اجدادی با توانایی اتصال به اکسیژن تکامل یافته‌اند (شکل ۳-۱۳). با گذشت زمان ژن این پروتئین اجدادی تغییر یافته و ابتدا باعث ایجاد گلوبین‌های جانوری و گیاهان شده است. سپس تغییرات باعث شده میوگلوبین (پروتئین تک‌پرو واحدی ذخیره‌کننده اکسیژن در عضله) و زیر واحدهای α و β مملکول تراهر هموگلوبین (پروتئین $\alpha\beta$) سیستم گردش خون ایجاد گردد.

تکامل کلیدی بخش ۲-۱

سطوح ساختمانی پروتئین‌ها

■ یک پروتئین پلیمر حسی از اسیدهای آمینه است. این اسیدهای آمینه با پیوند پپتیدی به هم متصل شده‌اند. اغلب

محدود می‌کند، پیوند پپتیدی مشخص است؛ شکل ۳۳ گروه آمید را در پیوندهای پپیدی یک رنجیره پلی‌پپیدی نشان می‌دهد. رز پیوند پپیدی، خود تا حدودی رفتار شبیه به پیوند دوگانه نشان می‌دهد.



کربن کربونیل و سیروزن آمید و ان‌هایی که به‌صورت مستقیم به آنها متصل می‌شوند، همگی ناپسی در یک صفحه ثابت قرار می‌گیرند (شکل ۳۴). امکان چرخش برای خود پیوند پپتیدی وجود ندارد. بنابراین نه اعطاف‌پذیری موجود در اسکلت رنجیره پلی‌پپیدی که اسکلت می‌دهد رنجیره، پلی‌پپیدی به ساختمان فضایی متفاوت (تا خوردن پیچ‌ها و پیچش‌ها به صورت اشکال سه‌بعدی متفاوت) واقع باشد، چرخش صفحه‌های ثابت پیوند پپتیدی نسبت به یکدیگر است. این چرخش حول دو پیوند یعنی پیوند $\text{C}\alpha$ - سیروزن (امیدو) (زویه چرخش ψ) و پیوند $\text{C}\alpha$ - کربن کربونیل (زویه چرخش ϕ) انجام می‌شود. مانع دیگر در تطابق یافتن اسکلت رنجیره پلی‌پپیدی به صورت ساختمان فضایی‌های متعدد، مقادیر محدود روایی ϕ و ψ ممکن می‌باشد. زیرا اغلب روایی ϕ و ψ در ان‌های اسکلت رنجیره پلی‌پپیدی و رنجیره‌های جانبی اسیدهای آمینه به همدیگر خیلی نزدیک بوده و بنابراین بیشتر ساختمان‌های فضایی بالقوه بسیار ناپایدار بوده و حتی حصول به این ساختمان‌های فضایی از لحاظ فیزیکی غیرممکن است.

اطلاعات جهت‌دهنده به تا خوردگی پروتئین به وسیله توانایی اسید آمینه‌ای هر دهی می‌شوند

با وجود این که به نظر می‌رسد روایی پیوندی در اسکلت رنجیره پلی‌پپیدی خیلی محدود می‌باشد، اما اگر یک رنجیره تنها چند رینو داشته باشد، می‌تواند ساختمان‌های فضایی زیادی را ایجاد نماید.

به عنوان مثال اگر روایی پیوندی ϕ و ψ فقط حاوی هشت آرایش متفاوت نسبت به هم باشند، یک رنجیره پلی‌پپیدی با n رینو می‌تواند به 8^n ساختمان فضایی تبدیل شود (این مقدار برای یک رنجیره پلی‌پپیدی کوچک فقط 8^{10} رینو می‌تواند به تعداد 8^{16} میلیون کومپوترهای مایند)؛ در عمل هر پروتئین فقط یک یا چند ساختمان فضایی محدود و خیلی نزدیک به هم ایجاد می‌کند. این

پروتئین‌ها اغلب حاوی زمین‌های متفاوتی هستند. زمین‌ها نوعی از ساختار نوع و نوع می‌باشد که به‌طور سنتی می‌خورند و ساختار عملکرد و خواص بیولوژیکی مشخصی دارند (شکل ۳۵) را ملاحظه کنید.

به هم پیوستن زمین‌ها به صورت یک به یک در پروتئین‌های مختلف طی یک عمل ایجاد نوع در ساختار و عملکرد پروتئین‌ها شده است.

تعداد و سازمان‌یابی ریم واحدهای پلی‌پپیدی در پروتئین‌های چند ریمواحدی، ساختار چهارم آنها را تعیین می‌کند.

سلول‌ها حاوی اجتماعات ماکرومولکولی هستند. در این اجتماعات ماکرومولکولی، همه اجزاء شرکت‌کننده لازم در فرآیندهای پیچیده سلولی (مثل: سنتز DNA، RNA و پروتئین، فتوسنتز، انتقال سیگنال) با هم ترکیب شده و ماشین‌های مولکولی را تشکیل می‌دهند.

پروتئین‌های هموپولیک که دارای توانایی ساختار و عملکرد مشابهی هستند از یک جد مشترک تکامل می‌یابند و آنها را می‌توان به صورت خانواده و ابرخانواده رده‌بندی کرد.

۳-۲ تا خوردگی پروتئین

همان‌طوری که قبلاً اشاره شد در ساختارهای ریستی همچون پروتئین‌ها «عملکرد در یک شکل‌گیری ساختار» یا «عملکرد در اثر شکل‌گیری ساختار» است. بنابراین وقتی پلی‌پپیدی با ساختار اول (توانی) ساخته می‌شود، لازم است به صورت ساختمان فضایی صحیح سه‌بعدی و ساختارهای مناسب دوم، سوم و در صورت امکان ساختار چهارم تا بخورد.

رنجیره پلی‌پپیدی به وسیله هم پید پیچیده ترجمه ساخته می‌شود. در فرآیند ترجمه، اسیدهای آمینه به صورت توانی دیکته شده توسط RNA پیک (mRNA) به هم می‌پیوندند. این فرآیند به وسیله کمپلکس بزرگ پروتئین - اسید نوکلئیک به نام ریموروم انجام می‌شود (فرآیند ترجمه در فصل ۱۴ توضیح داده می‌شود). در این جا عوامل کلیدی تعیین‌کننده در تا خوردگی صحیح پلی‌پپید تازه ستر شده (تازه تشکیل شده یا در حال تشکیل) در بررسی می‌کنیم.

پیوندهای پپتیدی سطح، اشکالی را که پروتئین می‌تواند به آنها تا بخورد، محدود می‌نمایند.

عامل اصلی ساختار پلی‌پپیدی که تا خوردن رنجیره پلی‌پپیدی را

روی ت خوردن محدود پروتئین های خالص به دست آمده است. عوامل مختلفی (همچون انرژی حرارتی حاصل از گرما، pH های غیر طبیعی که باعث تغییر بار رنجیره های جانبی اسیدهای آمینه می شود و مواد سمیایی به نام **دنا توره کننده ها**)^(۲) هم چون اوره یا گوانیدین هیدروکلراید در غلظت های ۸-۶ مولار می تواند میانکشی های ضعیف غیر کووالان (میانکشی های پدیدار کننده ساختمان های فضایی طبیعی پروتئین) پروتئین را از بین برده و باعث **دنا توره شدن**^(۳) آن شوند. تیمار پروتئین با مواد احیا کننده های هم چون بتامرکاپتو اتانول، پیوندهای دی سولفیدی را شکسته و باعث سادسازی بیشتر پروتئین های حاوی پیوندهای دی سولفیدی می شود. تحت شرایط دنا توره کننده و بازگشت ساختار پروتئین، مولکول های نا خورده به مولکول های باز شده یا دنا توره شده تبدیل می شوند این مولکول های دنا توره شده دارای ساختمان های فضایی مختلف و ریاد و غیر فعال از لحاظ ریزی می باشند بنابراین آنزیمی اثرش می یابد. همان طوری که دیدیم، ساختمان های فضایی غیر طبیعی بسیار زیادی وجود دارد (مثل ۱-۸).

باز شدن ساختار پروتئین تحت شرایط دنا توره کننده خیرت آور نیست. این عمل باعث افزایش آنزیمی می شود، موضوع جالب این است که وقتی یک سرمه خاص از پروتئین باز شده به شرایط طبیعی برگردانده شود (فصای پس)، pH های معمولی، کاهش غنظت دنا توره کننده ها یا رقیق کردن یا بر داشت آنها) بعضی از پی پی تیدهای دنا توره شده می توانند به طور خود به خودی به حالت طبیعی و حال ریزی برگردند (تا خوردن مجدد) این نوع مطالعات بر روی تا خودگی مجدد پروتئین ها به همراه مطالعاتی که بر روی پروتئین های سنتز شده از طریق شیمیایی انجام شده نشان داد اطلاعات لازم برای تا خوردن مجدد صحیح پروتئین بیستی در نوالی اولیه آن بهفته باشد.

پروتئین های تازه سنتز شده مثل پروتئین های دنا توره شده به ساختمان فضایی مناسبشان تا می خوردن شباهت در ساختار سه بعدی و تا خوردن پروتئین هایی که نوالی های مناسبی دارند (در قسمت ۳۶ بررسی شد) دلیل دیگری بر نقش تعیین کننده نوالی اولیه در تا خوردن پروتئین در داخل بدن موجودات زنده می باشد. مشخص شده است که ساختارهای دوم و موتیف های ساختاری در مرحله اولیه فرایند تا خوردن شکل می گیرد. در پی این پدیده



▲ شکل ۳-۱۲ چرخش بین گروه های صفحه ای پی پیدی در پروتئین ها. چرخش حول پیوند Cα - Cβ (پروپن آمید) (رویه چرخش φ) و پیوند Cα - Cβ (کربن کوئیل) (زویه چرخش ψ) به رنجیره پلی پی پیدی امکان می دهد تا به طور بالقوه به شمار زیادی ساختمان فضایی تبدیل شود تا این حال محدودیت های فضایی اسکلت پی پی پیدی و خواص رنجیره های جانبی اسیدهای آمینه به طور چشمگیر ساختمان فضایی های بالقوه را که در مورد یک پروتئین می توانند ایجاد شود، محدود می سازند.

ساختمان فضایی ها، عملکرد خاصی داشته و حالت طبیعی^(۱) پروتئین نامیده می شود. برای اغلب پروتئین ها حالت طبیعی شکل نا خورده و پایدار پروتئین است از سطح ترمودینامیکی، حالت طبیعی معمولاً ساختمان فضایی است که دارای پایین ترین انرژی آزاد باشد اما کدام خصوصیت پروتئین ها باعث می شود از میان تعداد بسیار زیاد ساختمان فضایی، فقط یک ساختمان فضایی ایجاد شود؟ خصوصیات رنجیره های جانبی (مثل اندازه، تکریری، توانایی تشکیل پیوندهای یونی و هیدروژی) به همراه نوالی خاص اسکلت پلی پی پیدی باعث ایجاد محدودیت می شود به عنوان مثال، رنجیره جانبی بزرگ موجود در اسید آمینه ای همچون تری پتوفان مانع (محدوبیت فضایی) فشرده شدن یک ناحیه در رنجیره پی پی پیدی به ناحیه دیگر از آن می شود یا رنجیره جانبی نا یار ممب مثلاً در آرژینین ممکن است قطعه ای از رنجیره پلی پی پیدی یا رنجیره جانبی منفی (مثل اسید آسپارک) را جذب کند مثال دیگر رنجیره های جانبی آلینیک هستند که قبلاً درباره تاثیر آنها در تکراری های هفت تایی بر روی تشکیل کوئیل کوئیل ها بحث شد بنابراین در کل، ساختار اون پلی پی پیدی ساختار دوم، سوم و چهارم پروتئین را تعیین می کند.

شواهد اولیه درباره اینکه اطلاعات لازم برای تا خوردن صحیح پروتئین در نوالی آن بهفته است از مطالعات آزمایشگاهی بر

1. Native state

2. Denaturants

3. Denaturation

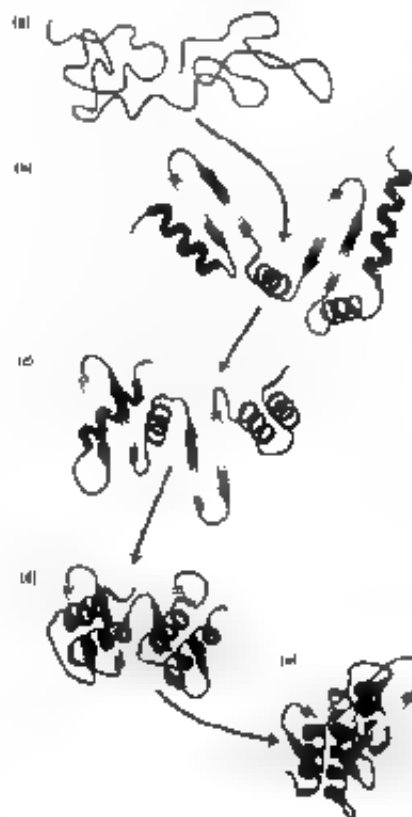
سلول‌ها به مکانیسمی نیازمند هستند تا باعث تا خوردن سریع و مؤثر پروتئین‌ها به شکل صحیح‌ساز شود. بدون چنین سیستم کمکی، در اثر ساخته شدن پروتئین‌های غیر عملکردی و آسیب‌ناخورد، انرژی زیادی به هدر خواهد رفت زیرا این پروتئین‌ها باید تخریب شوند تا از ایجاد اختلال در عملکرد سلولی معاف شود. سلول‌ها به‌طور آشکار مکانیسم‌هایی را برای تا خوردن پروتئین‌ها دارند زیرا بیش از ۹۵ درصد از پروتئین‌های موجود در سلول در ساختمان‌های فضایی طبیعی‌شان هستند. عامل مؤثر در سلول‌ها برای ایجاد تا خوردگی صحیح پروتئین‌ها بر اساس مولی‌ساز، وجود مجموعه‌ای از پروتئین‌ها به نام چاپرون‌ها^۱ است.

چاپرون‌ها تا خوردن پروتئین را تسهیل می‌کند. اهمیت نهی زمانی پررنگتر می‌گردد که دیده می‌شود اینها در طی تکامل حفظ شده‌اند. چاپرون‌ها در همه موجودات زنده از باکتری‌ها گرفته تا انسان یافت شده‌اند. بعضی از آنها همولوگ بوده و در کمک به تا خوردن پروتئین‌ها تقریباً مکانیسم یکسانی دارند. چاپرون‌ها (که در یوکاریوت‌ها در هر قسمت و اندامک سلولی قرار می‌گیرند) به پروتئین‌هایی متصل می‌شوند که به آنها در تا خوردن کمک خواهند کرد. نو خانواده چاپرون ساخته شده است.

■ **چاپرون‌های مونوکولی^۲** به پروتئین‌های باز شده^۳ ساقش تا خورده متصل شده و اینها را پایدار می‌نمایند بنابراین چاپرون‌ها این پروتئین‌ها را از تخریب شدن و تجمع نامناسب محافظت می‌کند.

■ **چاپرون‌ها^۳** یک محفظه کوچک تا خوردن ایجاد می‌کند در داخل این محفظه، پروتئین تاخورد یا باز شده می‌تواند قرار گرفته و در طی زمان مشخص و محیط مناسب به صورت صحیح تا بخورد.

یکی از دلایل نیاز به چاپرون جهت تا خوردن پروتئین در داخل سلول این است که از تجمع نامناسب پروتئین‌های تاخورد یا باز شده معاف می‌کند. پروتئین‌های باز شده و یا تاخوردی تا خورده تمایل دارند به صورت احرام بزرگ و غالباً نامحلول در آب تجمع یابند. برای پروتئین‌ها، جدا شدن از این احرام و سپس تا خوردن به ساختمان فضایی صحیح کار بسیار دشواری است. در طی تجمع نامناسب^۴، رنجیره‌های جانبی آبگریز که در داخل پروتئین تا خورده قرار دارند به بیرون می‌آیند. این رنجیره‌های جانبی آبگریز در معرض قرار گرفته، به وسیله اثر آبگریزی (فصل ۲) به همدیگر چسبیده و ساربین باعث ایجاد تجمع نامناسب می‌شوند. هنگامی که مونوکول تازه ستر



▲ شکل ۵-۳ مسیر فرضی تا خوردن پروتئین، تا خوردن پروتئین در ساختار اول (a) به ساختار دوم (b-d) تا ساختار سوم (e). شکل‌گیری موتیف‌های ساختاری کوچک (c) قبل از تشکیل ذرات پایدار (d) و ساختار سوم (e)، انجام می‌گیرد.

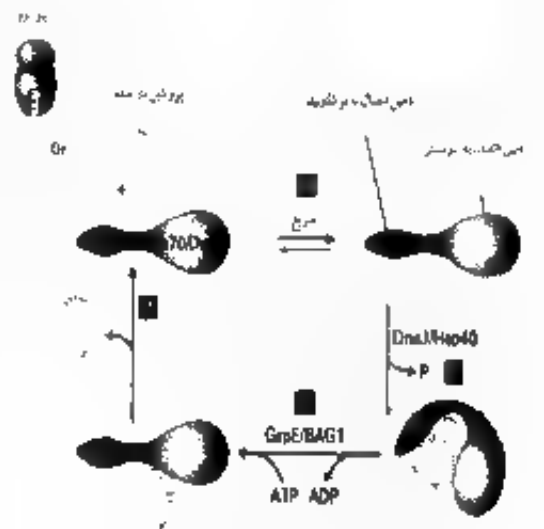
ذرات پایدار پیچیده و خیلی فشرده جمع شده و سپس به هم پیوسته و ساختارهای بسوز پیچیده سوم و چهارم را ایجاد می‌کند.

تا خوردن پروتئین‌ها در موجودات زنده-وسیله چاپرون‌ها انجام می‌گیرد

تصور می‌شود تا خوردن مجدد پروتئین داتوره شده از جبهه‌های معددی از تا خوردن پلی‌پپتید تازه ستر شده تقفید کند یا این حال شرایط داخل سلول مثل شرایط آزمایشگاهی نیست که در آن همیشه تا خوردن مجدد پروتئین‌ها به پروتئین‌های خالص و درون لوله آزمایش انجام می‌شود. حضور مونوکول‌های ریبستی دیگر (سبزی از پروتئین‌های دیگر با غلظت بالا، پروتئین تازه ستر شده و یا اثر حال تا خوردن) می‌تواند به‌طور بالقوه یا تا خوردن خورده‌خورد یک پروتئین تداخل نماید. اگرچه تا خوردن پروتئین‌ها به حالت طبیعی در شرایط آزمایشگاهی رخ می‌دهد اما این عمل برای همه مونوکول‌های باز شده به موقع انجام نمی‌گیرد در چنین مواردی،

آن (Hsp70) در میپورون و ماتریکس میتوکندریایی، BiP، در شبکه اندوپلاسمی و DnaK در باکتری‌ها) چاپرون‌های مولکولی هستند. آنها برای اولین بار در سلول‌هایی که تحت شوک حرارتی قرار گرفته بودند شناسایی شدند (Hsp). محققان Hsp70 و همولوگ‌هایش چاپرون‌های اصلی در همه موجودات زنده می‌باشند. پروتئین‌های شبیه Hsp70، هنگامی که به ATP متصل می‌شوند، شکل باز به خود می‌گیرند که در این حالت باکت‌های آبگیر در معرض قرار گرفته و به‌طور موقت به بولبی آبگیر پروتئین‌های ناقص تاخوردن یا پروتئین‌های نسبتاً داتوره متصل می‌شوند (شکل ۳-۱۶). هیدرولیز ATP متصل به چاپرون مولکولی باعث می‌شود چاپرون مولکولی به شکل بسته تبدیل شده و تا خوردن پروتئین هدف را تسهیل نماید. این امر بیشتر به دلیل جلوگیری از تجمع نامناسب پروتئین‌های باز شده می‌باشد. میانه ATP با پروتئین متصل شده به ADP، موجب تمیز ساختمان فضایی در چاپرون شده و باعث آزاد شدن پروتئین هدف می‌شود. پروتئین‌های دیگر هم‌چون کوچاپرون ۴۰ Hsp40، یوکاریوت‌ها (DnaJ در باکتری‌ها)، با تحریک هیدرولیز ATP به وسيله Hsp70/DnaK، شکل ۳-۱۶ را ملاحظه کنید) به افزایش کارایی تا خوردن اغلب پروتئین‌ها توسط Hsp70 کمک می‌کند. پروتئین دیگری که در باکتری‌ها GrpE با نامیده می‌شود (فعالیت مشابه با BAG1 در پستانداران دارد) سیر ما Hsp70/DnaK می‌انکش داده و باعث میانه ATP یا ADP می‌شود.

عقده بر این است که چاپرون‌های مولکولی چندگانه به همه ربحیره‌های پلی‌پپتیدی در حال ستر به محض ساخته شدن در ریبوروم متصل می‌شوند. در باکتری‌ها ۵۰ درصد از پروتئین‌ها از چاپرون‌ها رها شده و تا خوردن طبیعی خود را ادامه می‌دهند. در یوکاریوت‌ها، درصد بیشتری از پروتئین‌ها از این مسیر پیروی می‌کند. چاپرون‌ها تا خوردن صحیح انواع زیادی از پروتئین‌های تازه ستر شده، به کمک دسته دیگری از پروتئین‌ها نیاز دارند. این پروتئین‌ها چاپرون‌ها نامیده می‌شوند، این حماعات از کرومونیونی استوانه‌ای شکل، از دو حلقه اویگومری تشکیل شده و می‌توانند به صورت سست (حالت متصل به پپتید) و سل (حالت جدا از پپتید) باشند. چاپرون یوکاریوتی TnC در هر حلقه دارای هشت ریز واحد است. در چاپرون‌های باکتریایی، میتوکندریایی و کلروپلاستی که به نام



شکل ۳-۱۶ تا خوردن پروتئین به واسطه چاپرون‌ها. چپ پروتئین‌ها با کمک پروتئین‌های شبیه Hsp70 به ساختار سه‌بعدی صحیح خود تا می‌خورند. این چاپرون‌های مولکولی به‌طور موقت به پلی‌پپتیدهای تازه ستر شده و در حال خروج از ریبوروم یا به پروتئین‌های باز شده متصل می‌شوند. در چرخه Hsp70، پروتئین باز شده به عنوان سوبسترا طی مراحل سریعی به کونفورماسیونی باز (یعنی اتصال به سوبسترای (SBD))^(۱) Hsp70 متصل می‌شود. در این حالت به زمین اتصال به مولکول‌های (NBD) Hsp70، یک مولکول ATP متصل شده است (مرحله ۱). پروتئین‌های شبیه (DnaJ/Hsp40) باعث هیدرولیز ATP و معیر کونفورماسیونی در Hsp70 شده و در نتیجه ساختمان فضایی باز به ساختمان فضایی بسته تبدیل می‌شود. در ساختمان فضایی بسته سوبسترا بر داخل SBD قرار می‌گیرد. در این جا تا خوردن صحیح پروتئین تسهیل می‌شود (مرحله ۲). میانه ATP با ADP متصل شده به وسیله پروتئین‌های صمیمه دیگر (GrpE/BAG1) تحریک شده و Hsp70 را به فرم باز تبدیل می‌کند (مرحله ۳). در نهایت سوبسترا صحیح تا خوردن آزاد می‌شود (مرحله ۴).

شده شروع به تا خوردن می‌کند. در معرض خطر تجمع نامناسب قبل از تکمیل تا خوردن صحیح‌اش، قرار می‌گیرد. چاپرون‌های مولکولی به پلی‌پپتید هدف متصل می‌شوند و یا آن را از پروتئین‌های نسبتاً باز شده و یا کاملاً باز شده چنا می‌کنند. بنابراین با این عمل از تجمع یافتن پروتئین معاصت نموده و به پروتئین در حال ستر فرصت تا حوض صحیح را می‌دهند.

چاپرون مولکولی، پروتئین شوک حرارتی Hsp70 و همولوگ‌های

1- Substrate-binding domain

2- Nucleotide-binding domain

رشته‌های به هم پیچیده در مرکز تاجیل رفته، مشخص می‌شوند (شکل ۲-۱۸). رشته‌های آمینوئیدی تشکیل‌دهنده بین ساختارها از فروانی پروتئین‌هایی طبیعی همچون پروتئین یوشن‌ساز آمینوئید (که در داخل عشاء پلاسمایی حا می‌گیرد) ناتوان^(۱) (پروتئین متخص شونده به میکروبوپون) و پروتئین پریون (پروتئین عفونی) حاصل می‌شوند. تا حائیکه مشخص شده، این پروتئین‌های دارای صاریچ آلف یا قطعات حاصل از تخریب آنها، به ساختارهای جایگزین دارای صمعه بنا تا خورد به و این ساختارهای ایجاد شده به صورت رشته‌های جیبی پایداری بیمیره می‌شوند. این حال سعی یوشن رویان خارج سوبی بین رشته‌ها یا پروتئین‌های تا خورده جایگزین که مخلوب می‌یابند برای سول به جوبی مشخص شده است.

نکات کلیدی بخش ۳.۲

تا خوردن پروتئین

■ توالی پروتئین، ساختار سه‌بعدی آن را تعیین می‌کند و ساختار سه‌بعدی نیز عملکرد پروتئین را تعیین می‌نماید. به‌طور خلاصه، عملکرد از ساختار و ساختار از توالی حاصل می‌شود.

■ چون عملکرد پروتئین از ساختار پروتئین حاصل می‌شود، پروتئین تازه سنتز شده برای عملکرد مناسب، پایداری به شکل صحیح خود تا خورد.

■ ساختار صمعه‌ای پیوند پستی، ساختمان‌های فصایی ممکن برای یک پلی‌پپید را محدود می‌کند.

■ توالی اسید آمینه‌ای پروتئین، تا خوردن آن را به صورت ساختار سه‌بعدی خاص آن پروتئین (حالت طبیعی) دیکته می‌کند. اگر پروتئین‌ها تحت شرایطی قرار گیرند که میلانکشن‌های غیرکووالان دخیل در پایداری ساختار سه‌بعدی‌شان از بین بروند، ساختار پروتئین‌ها تا خورد.

■ تا خوردن پروتئین‌ها در داخل بدن موجودات زنده به کمک چاپرون‌ها انجام می‌گیرد. چاپرون‌ها به پروتئین تازه سنتز شده

در حال خروج از ریبوزوم متصل شده و از تا خوردگی نامناسب آنها جلوگیری می‌کنند.

■ بعضی بیماری‌های تحلیل‌برنده اعصاب با تجمع یافتن نامناسب پروتئین‌هایی که به صورت پایدار به ساختمان فصایی جایگزین تا خوردند، ایجاد می‌شوند.

GroEL ساخته می‌شوند. هر حلقه حاوی هفت زیر واحد یکسان است (شکل ۳-۱۷). مکانیسم تا خوردن به وسیله GroEL بهتر تا خوردن به وسیله Tric شناخته شده و به عنوان یک مدل کلی است (شکل ۳-۱۷ b). پی‌پسیدهای سبنا تا خورد به‌طور نامناسب تا خورد، به داخل حفره شبیه به بشکه در GroEL وارد و در آنجا به دوباره دخیل متصل شده و به ساختمان فصایی طبیعی خود تا می‌خورند. در مرحله وابسته به ATP، GroEL دچار تغییر ساختمان فصایی شده و پروتئین تا خورد را آزاد می‌نماید. این فرآید به کمک یک کوچاپرونین یا همان GroES انجام می‌پذیرد. GroES دو انتهای GroEL را می‌پوشاند اتصال ATP و کوچاپرونین GroES به یکی از حلقه‌های GroEL که در حالت سفت است، باعث می‌شود حفره آن به اندازه دو برابر مبعط شده و معادل به طرف حالت ش که در این حالت تا خوردن پیتید صورت می‌گیرد. حلقه‌ها شوب شباهت چشم‌گیری بین طرح بشکه درپوش دار GroEL/GroES (در این حالت پروتئین‌ها جهت تا خوردن حلقه می‌شوند) و ساختار پروتئوزوم ۲PS وجود دارد. پروتئوزوم ۲PS در تخریب پروتئین شرکت می‌کند (در قسمت ۳۴ توضیح داده شده است).

پروتئین‌های تا خورده جایگزین، در بیماری‌ها دیده می‌شوند

همان‌طوری که قبلاً بحث شد، هر پروتئین به‌طور طبیعی به یک ساختمان فصایی مساعد از لحاظ انرژی تا می‌خورد. این ساختمان فصایی به وسیله توالی اسیدآمینه‌ای پروتئین تعیین می‌شود. با این حال، شواهد اخیر نشان می‌دهد، ممکن است پروتئین به دلیل جهش‌ها یا تغییرات کووالان نامناسب که بعد از سنتز پروتئین رخ می‌دهد و یا دلایی که نابه حال شناخته نشدند به یک ساختار سه‌بعدی جایگزین تا بخورد. چنین تا خوردگی نامناسبی هم باعث از بین رفتن عملکرد طبیعی پروتئین شده و هم منجر به نشاندار شدن پروتئین برای تجزیه پرنویری می‌شود. هنگامی که تجزیه پروتئین به‌طور کامل انجام نگیرد و یا هنگام تا خوردگی نامناسب باشد باعث وابسته شدن پروتئین‌های تا خورده نامناسب یا قطعات حاصل از تجزیه آنها شده و در نتیجه باعث ایجاد بیماری‌های خاصی می‌شود. در این بیماری‌ها پلاک‌های پروتئینی مبعلول در اندام‌هایی هم‌چون کد و مرکز تشکیل می‌شوند.

بعضی از بیماری‌های تحلیل‌برنده اعصاب هم‌چون بیماری مرکز، پارکینسون در انسان و انسفالوپاتی اسمنجی شکل عفونی بیماری جوبن گاوی در گاو و کوسعد ب شکین پلاک‌هایی حاوی

۳-۲ عملکرد پروتئین

پروتئین‌ها شکل‌ها و اندازه‌های بسیار متفاوت داشته و فعالیت‌های فوق‌العاده متنوعی هم در داخل و هم در بیرون سلول دارند. اغلب این عملکردهای متفاوت با براساس اتصال به خود یا سایر ماکرومولکول‌ها و یا مولکول‌های کوچک و یون‌ها انجام می‌دهند. در اینجا ما بعضی از جنبه‌های کلیدی که اتصال پروتئین را به مواد دیگر تحت تأثیر قرار می‌دهند، توضیح خواهیم داد و سپس یک گروه از پروتئین‌ها یا همان آنزیم‌ها را با جزئیات بیشتر بررسی خواهیم کرد. فعالیت سایر گروه‌های عملکردی پروتئین‌ها (ساختاری، تاریمی، انتقالی، تنظیمی و حرکتی) را در فصل‌های دیگر توضیح خواهیم داد.

۴ اتصال اختصاصی لیگاند، عملکرد اغلب پروتئین‌ها را تحت تأثیر قرار می‌دهد

مولکولی که به پروتئین متصل می‌شود، اغلب لیگاند^۱ نامیده می‌شود. در بعضی موارد اتصال لیگاند باعث تغییر شکل پروتئین می‌شود. تعبیرات ساختمان فضایی خاص از اتصال لیگاند برای مکانیسم عمل اغلب پروتئین‌ها اساسی بوده و در تنظیم فعالیت پروتئینی مهم است.

دو خصوصیت پروتئین چگونگی اتصال آن را به لیگاند مشخص می‌کند. ویژگی، که به سوابی پروتئین برای اتصال به یک مولکول در مقایسه با مولکول‌های دیگر، مربوط می‌شود. تعادل^۲ با محکم‌ترین اتصال یا قدرت آن از تعلق داشته و معمولاً با ثابت تجربه (K) بیان می‌شود. K برای کمپلکس پروتئین-لیگاند (K_{eq}) عکس ثابت تعادل^۳ در واکنش اتصال می‌باشد (مقیاس کمی معمول جهت اندازه‌گیری مقدار تمایل است (فصل ۷). هر اندازه میانکشی بین پروتئین و لیگاند قوی‌تر باشد، مقدار K_{eq} کمتر است. هم ویژگی و هم تعادل یک پروتئین به لیگاند، به ساختار جایگاه متصل‌شونده به لیگاند بستگی دارد. برای ایجاد میانکشی‌هایی با ویژگی و تعادل خیلی بالا، بایستی شکل و خصوصیات شیمیایی جایگاه اتصال، مکمل مولکولی لیگاند باشد. این خصوصیت را مکمل شدن مولکوبی می‌نامند. همان‌طوری که در فصل ۲ دیدیم، مکمل شدن مولکوبی به مولکول‌ها امکان می‌دهد در محدوده کوچک چندین میانکشی غیرکووالانسی تشکیل داده و به هم متصل شوند. یکی از مثال‌هایی که درباره اتصال پروتئین-لیگاند به خوبی مطالعه شده است، اتصال آنتی‌بادی‌ها به آنتی‌ژن‌ها می‌باشد. این اتصال پروتئین-لیگاند دارای تمایل بسیار بالا و ویژگی اساسی

است. آنتی‌بادی‌ها پروتئین‌هایی هستند که در خون وجود دارند و به وسیله سیستم ایمنی و در پاسخ به مهاجم آنتی‌ژن‌ها (معمولاً ماکرومولکول‌های موجود در عوامل عفونی باکتری‌ها و ویروس‌ها می‌باشد) و یک مولد خارجی دیگر (همچون پروتئین‌ها یا پی‌ساکاریدها در گروه) ساخته می‌شوند. آنتی‌بادی‌های مختلفی در پاسخ به آنتی‌ژن‌های مختلف ساخته می‌شوند. این آنتی‌بادی‌ها خصوصیت قابل توجهی در اتصال اختصاصی (شناسایی) به قسمتی از آنتی‌ژن دارند، این قسمت از آنتی‌ژن این توپ^۴ نامیده شده و فقط باعث القای تولید آنتی‌بادی می‌گردد. آنتی‌بادی‌ها به عنوان حسگرهای ویژه برای آنتی‌ژن عمل نموده و کمپلکس‌های آنتی‌بادی-آنتی‌ژن می‌سازند. این کمپلکس‌ها آنزیمی از واکنش‌های حفاظتی را در سلول‌های سیستم ایمنی شروع می‌کند.

همه آنتی‌بادی‌ها مولکول‌هایی به شکل حرف Y بوده و از دو زنجیره سنگین یکسان و دو زنجیره سبک یکسان تشکیل می‌شوند (شکل ۱۹-۳). هر بازو از مولکول آنتی‌بادی حاوی یک زنجیره سبک است که با پیوند دی‌سولفیدی به زنجیره سنگین متصل می‌شود. در نزدیکی انتهای هر بازو، شش حلقه الوپ (کاملاً متغیر به نام نواحی تعیین‌کننده شکل مکمل (CDRs)^۴) وجود داشته و جایگاه اتصال به آنتی‌ژن را تشکیل می‌دهد. نواحی‌های این شش حلقه، در بین آنتی‌بادی‌ها کاملاً متغیر بوده و جایگاه‌های اتصال به لیگاند با مکمل‌شدگی بی‌ظهوری را می‌سازند. این جایگاه‌ها، باعث اختصاصی شدن آنتی‌بادی‌ها به آنتی‌ژن‌های مختلف می‌شوند (شکل ۱۹-۳).

تمایل مناسب بین جایگاه اتصال به لیگاند و آنتی‌ژن (به وسیله سماری^۵ میانکشی‌های غیرکووالانسی پدیدار می‌شود) مسئول ویژگی اتصال بسیار دقیق آنتی‌بادی است.

ویژگی آنتی‌بادی‌ها به اندازه‌ای دقیق است که آنها می‌توانند سلول‌های مختلف را شناسایی نماید حتی در بعضی موارد آنتی‌بادی‌ها پروتئین‌هایی را که فقط در یک امپدایم به هم تعلات دارند می‌توانند شناسایی کنند به دلیل ویژگی و امای بودن تولید آنتی‌بادی‌ها، آنها ترکیبات مفیدی هستند و در اغلب آزمایشات توضیح داده شده در فصل‌های بعد از آنها استفاده می‌شود.

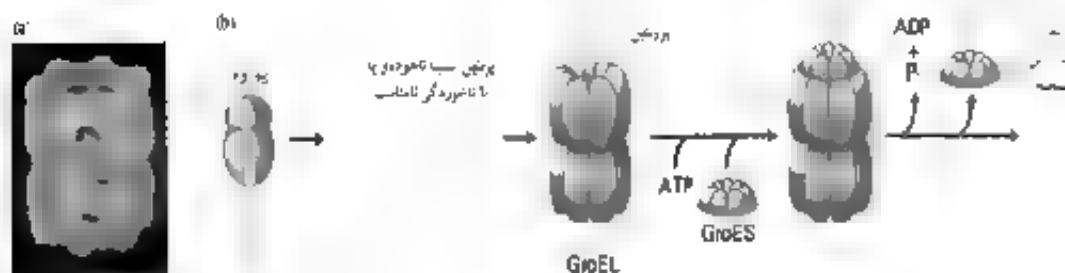
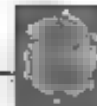
۵ موارد بسیاری از اتصال پروتئین-لیگاند، همچون اتصال هورمون به گیرنده (فصل ۱۵) اتصال مولکول‌های تنظیمی به

1- Ligand

2- Affinity

3- Epitope

4- Complementarity-determining regions

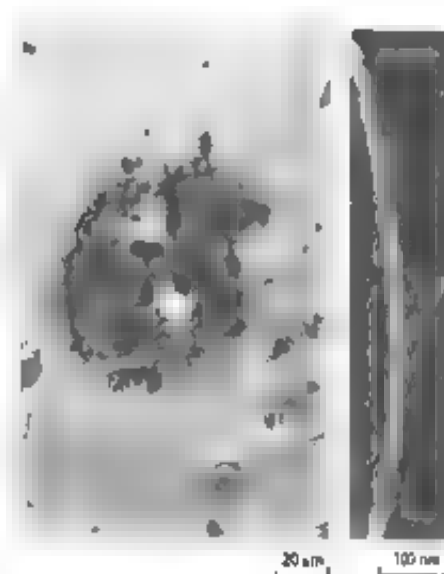


شکل ۲.۱۷ تا خوردن پروتئین به واسطه چپروئین. ن چورن صحیح بعضی پروتئین‌ها به چپروئین‌هایی هم‌چون GroEL پروکارپوسی (سه س. ا) GroEL کمپلکسی به شکل سکه و موخالی بوده و از ۴ زیر واحد یکسانی، و در مونوکولی ۶۰۰۰۰ تشکیل شده‌اند این ۱۴ زیر واحد در دو حلقه متعین به هم آرایش می‌یابند (b) در غیاب ATP یا حضور ADP، GroEL در حالت کنفورماسیونی «اسف» است و به پروتئین‌های مستأناً تاخوردگی یا معیور نامناسب تاخوردگی متعین می‌شود. اتصال ATP GroEL را صوری حلقه‌ای می‌گذرد که بیشتر باز شود (حالت شل) در این حالت پروتئین تاخوردگی می‌شود حتی این فرایند، یک انهای GroEL معیور موفق با کوجاپروئین GroES مسود می‌شود. GroES از تجمع زیر واحدهایی « و در مونوکولی ۶۰۰۰۰ تشکیل می‌شود.

DNA (نصل ۷) اتصال مولکول‌های چسبیده سلولی به ماتریکس خارج سلولی (فصل ۱۶) ر در این کتاب خواهیم دید. در اینجا به چگونگی اتصال یک کلاس از پروتئین‌ها (آنزیم‌ها) به لیگاند‌های شالی می‌پردازیم. آنزیم‌ها واکنش‌های شیمیایی ضروری برای حیات و عملکرد سلول‌ها را کاتالیز می‌کنند.

آنزیم‌ها کاتالیزورهای مؤثر و ویژه هستند

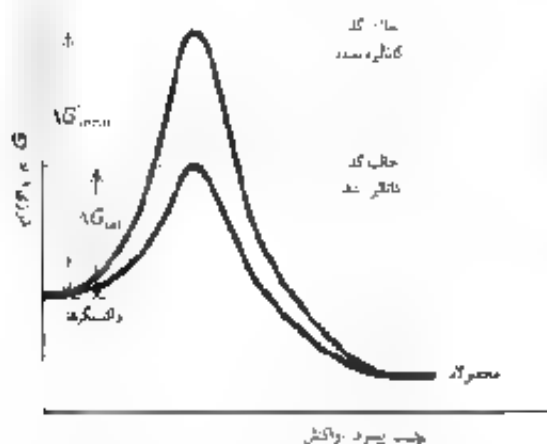
پروئین‌های کاتالیزکننده واکنش‌های شیمیایی، آنزیم نامیده می‌شوند. آنها پیوندهای کووالان را شکسته و ایجاد می‌کنند. لیگاند‌های آنزیم‌ها، سوبستر، نامیده می‌شوند یا اینکه همه پروتئین‌ها آنزیم نیستند، اما آنزیم‌ها کلاس بزرگ و حیاتی مهمی از پروتئین‌ها هستند. در حقیقت تقریباً هر واکنش شیمیایی در سلول به وسیله آنزیم ویژه‌ای، کاتالیز می‌شود. بر اغلب مسیرها، آنزیم‌ها سیمین‌های سلولی بوده و اغلب واکنش‌های شیمیایی سلول را انجام می‌دهد (شکل دیگر ماکرومولکول‌های کاتالیزی در سلول‌ها، از RNA ساخته می‌شود این RNAها را ریبوزیم^(۳) می‌نامند). هزاران نوع آنزیم مختلف شناسایی شده‌اند. هر کدام از این آنزیم‌ها یک واکنش یا یک سری واکنش مرتبطاً به هم را کاتالیز



شکل ۳.۸ بیماری آلزایمر با تشکیل پلاک‌های نامحلول حاوی پروتئین آمیلوئید، مشخص می‌شود (a) با قدرت تمکیک پایین، یک پلاک آمیلوئید دو هزار بیمار آلزایمری به صورت رشته‌های به هم پیچیده دیده می‌شود. (b) ساختار منظم رشته‌های از پلاک که با میکروسکوپ نیروی اتمی^(۱) تهیه شده است. پروتئین پروتئین پیش‌ساز آمیلوئید باعث ایجاد قطعه‌ای کوتاه به نام پروتئین تر آمیلوئید می‌شود. دلایل تغییر از ساختار فضایی مارپیچ α به صفحه β مشخص نیست. این ساختار جایگزین به صورت رشته‌های (آمیلوئید) شدیداً پایدار تجمع یافته و در پلاک‌ها دیده می‌شوند. تغییر آمیلوئیدی مساله در پروتئین‌های دیگر باعث بیماری‌های تخریب‌برنده دیگری می‌شود.

1- Atomic force microscope

2- Ribozyme

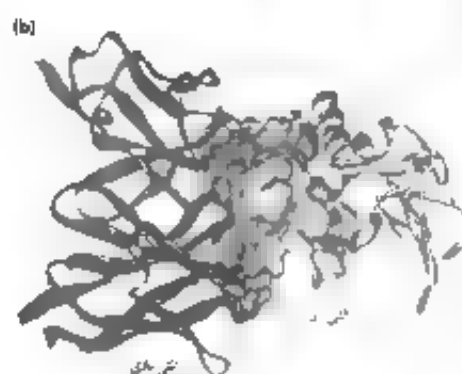
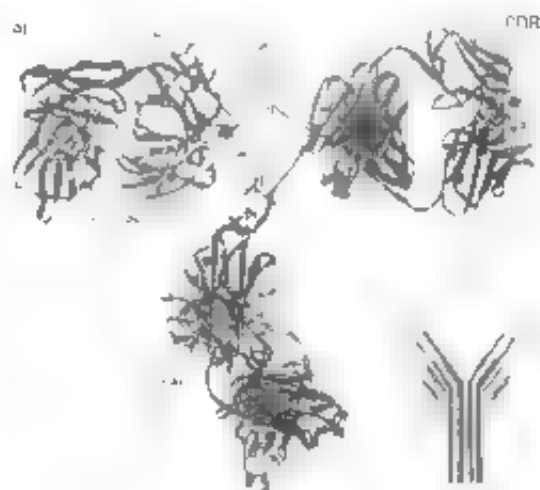


شکل ۳-۳۰ تأثیر انرژی بر روی فعالسازی واکنش
 شیمیایی، این مسیر واکنش فرضی، تغییرات انرژی آزاد را به پیشرفت واکنش نشان می‌دهد. یک واکنش همگانی به طور محدودیت انجام می‌شود که ΔG کلی محصولات کمتر از واکنشگرها باشد (ΔG منفی). همه واکنش‌های شیمیایی طی عبور از یک یا چند حالت گذار با انرژی بالا، انجام می‌شوند. سرعت واکنش رابطه معکوس با انرژی فعال‌سازی (ΔG^\ddagger) دارد. انرژی فعال‌سازی متفاوت انرژی آزاد بین حالت گذار (بالا ترین نقطه در طول مسیر واکنش) و واکنشگرها است. انرژی‌ها و سایر کاتالیزورها، سرعت واکنش را با کاهش انرژی آزاد حالت گذار افزایش داده و بنابراین ΔG^\ddagger را کاهش می‌دهند.

در یک نوع سلول خاص وجود دارند زیر واکنش شیمیایی مربوط به آن نوع سلول را کاتالیز می‌کند (مثلاً آنزیم‌های موجود در سلول‌های عصبی که بیوروین را به یک میانجی عصبی یعنی دوپامین تبدیل می‌کند).

علاوه بر آنزیم‌ها درون سلولی هستند اما بعضی از آنها به جایگاه‌های بیرون سلولی هم چون خون، لوله گوارش یا حتی بیرون از بدن موجود رنده (مثل آنزیم‌های سمی موجود در دگر مارهای سمی) ترشح شده و در آن‌جا عمل می‌کند.

آنزیم‌ها مثل کاتالیزورها، سرعت واکنش را افزایش می‌دهند اما تأثیری بر معادل واکنش ندارند و همچنین در طی واکنش، خود دچار تغییر نمی‌شوند. تعادل واکنش به وسیله تغییر انرژی آزاد (ΔG) بین واکنشگرها و محصولات تعیین می‌شود (فصل ۴). آنزیم‌ها کاهش انرژی حالت گذار و در پی آن انرژی فعال‌سازی، سرعت واکنش را افزایش می‌دهند (شکل ۳-۴۰).



شکل ۳-۱۹ (شکل رنگی) اتصال پروتئین - لیگاند آنتی‌بادی‌ها.

(a) مدل مولاری آنتی‌بادی، هر مولکول آنتی‌بادی از ایمونوگلوبولین کلاس IgG حاوی دو زنجیره سنگین یکسانی (قرمز تیره و روشن) و دو زنجیره سبک یکسانی (آبی) بوده و با پیوندهای کووالانسی سفتی به هم متصل شده‌اند. عکس حاشیه‌ای دی‌اکسونی از ساختار کلی آنتی‌بادی با دو زنجیره سنگین و دو زنجیره سبک را نشان می‌دهد. (b) ساسپ دست و دستکش بین آنتی‌بادی و جایگاهی که به روی آن در آنتی‌ژن هدف (آبی توپ) متصل می‌شود (در این‌جا آنتی‌ژن هدف بیوروین سفید به‌شماره است). مواضع تماس بین دو مولکول به صورت سطح نشان داده شده است. آنتی‌بادی با معامی ریشه‌ها پس در نواحی تعیین‌کننده شکل مکمل به آنتی‌ژن متصل می‌شود. در این‌جا مکمل شش مولکولی آنتی‌ژن و آنتی‌بادی مشخص است. در اینجا انگشت‌ها از سطح آنتی‌ژن بیرون رفته‌اند و در مقابل آنها شکاف‌هایی بر سطح آنتی‌بادی قرار می‌گیرند.

می‌کنند بعضی از آنزیم‌ها در غلب سلول‌ها یافت می‌شوند زیرا ستر محصولات رایج سلولی (هم چون، پروتئین‌ها، اسیدهای نوکلئیک و فسفولیپیدها) را کاتالیز نموده و یا در تولید انرژی (مثلاً با تبدیل گلوکز و اکسیژن به دی‌اکسیدکربن و آب) شرکت می‌کنند سایر آنزیم‌ها فقط

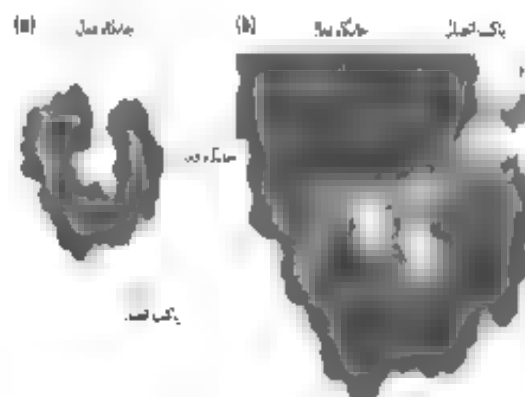


پروتئین نقش داشته، قابل تنظیم بوده و همچنین با مولکول‌های دیگر میانکس می‌دهد با این حال کسر کوچکی از کل پروتئین را تشکیل می‌دهد.

جایگاه‌های اتصال دارای دو ناحیه عملکردی مهم هستند جایگاه اتصال به سوپسترا^(۴)، این جایگاه سوپسترا (۱) سوپسراها را شناخته و به آن متصل می‌شود. جایگاه کاتالیزی^(۵) که در آن گروه‌های کاتالیزی (زنجیره‌های اسیداسه‌ای و گروه‌های کربوکس و آمینوی اسکلت زنجیره پی‌پیدی) روی سوپسرای متصل شده، واکنش می‌یمایی را انجام می‌دهند. در بعضی آنزیم‌ها جایگاه کاتالیزی و جایگاه اتصال به سوپسترا با هم همپوشانی دارند اما در بعضی دیگر این دو جایگاه به دلیل عملکرد مختلفشان در دو ناحیه مختلف در ساختار آنزیم قرار می‌گیرند.

جایگاه اتصال به سوپسترا مسئول ویژگی منحصر به فرد آنزیم‌ها است (آنزیم‌ها قادرند به‌طور انتخابی بر روی یک سوپستر ۲ جند سوپسترای مشابه را حفظ شیمیایی عمل نمایند) تغییر در ساختار سوپسرای آنزیم در یک یا چند اتم و ۲ تغییر کوچکی در ساختار (مثلاً استرئوشیمی) سوپسترا می‌تواند باعث ایجاد مولکولی شود که دیگر آنزیم نمی‌تواند آن را بپذیرد. همان‌طوری که قبلاً ذکر گردید، این ویژگی آنزیم به دلیل مکمل شدن مولکولی دقیق بین جایگاه اتصال به سوپسترای آنزیم و سوپستر ایجاد می‌شود مکمل شدن مولکولی به وسیله چندین میانکس غیر کووالان ضعیف انجام گرفته و به شکل سوپسرها بسیار حساس است.

نظریه‌ای که بیان می‌کند آنزیم‌ها ممکن است سببه اتصال نقش و کلید به سوپسترهایشان متصل شوند، اولین بار در سال ۱۸۹۴ توسط امین فیشر^(۶) مطرح شد. در سال ۱۹۱۳ لئونور میکائلیس^(۷) و مانود لئونور متس^(۸) مدارک مهمی را در حمایت از این نظریه فراهم نمودند. آنها نشان دادند که سرعت آنزیم در غلظت‌های پایین سوپستر با غلظت سوپستر متناسب است اما بر غلظت‌های زیاد سوپستر، سرعت به سرعت حداکثر (V_{max}) رسیده و مستقل از غلظت سوپستر می‌شود. در این حالت مقدار V_{max} به‌طور مستقیم با مقدار آنزیم موجود در مخلوط واکنش متناسب است (شکل ۳-۲۲).



▲ شکل ۳-۲۱ جایگاه اتصال آنزیم تریپسین (a) جایگاه اتصال آنزیم به یک پاک اتصال (که به‌طور اختصاصی به سوپستر متصل می‌شود) و یک جایگاه کاتالیزی (این جایگاه کاتالیز را انجام می‌دهد) تشکیل شده است. (b) نمایش سطح از تریپسین (یک سرین پروتئاز) شکاف جایگاه اتصال حاوی جایگاه کاتالیزی (زنجیره‌های جانبی مهمی کاتالیزی Ser-195, Asp-102 و His-57 به صورت فرورفتگی‌هایی نشان داده شده است) و زنجیره جانبی پاک اتصال اختصاصی به سوپستر، به وضوح دیده می‌شود.

کاتالیزورهایی همچون کارکوال^(۹) و پلاتینیوم^(۱۰) واکنش‌ها را در لوله آزمایش تسهیل می‌کنند اما معمولاً عمل خویش را در دما با فشار بالا pHهای بالا یا دمای و با در حلال‌های آلی انجام می‌دهند. در مقابل، آنزیم‌ها کاتالیزورهای پروتئینی سلول‌ها یا همان آنزیم‌ها با یسی به‌طور مؤثر در محیط آبی با دمای ۳۷°C و فشار ۱ اتمسفر و در مقادیر pH فیزیولوژیکه معمولاً ۶/۵-۷/۵ (در بعضی موارد در pH پایین‌تر) عمل نماید. آنزیم‌ها قدرت کاتالیزی فوق‌العاده‌ای دارند به‌طوری که سرعت واکنش‌ها را از 10^6 تا 10^{11} بار نسبت به واکنش کاتالیز نشده در همان شرایط، شتاب می‌دهند.

جایگاه اتصال آنزیم به سوپسرها متصل شده و کاتالیز را انجام می‌دهد

بعضی از اسیدهای آمینه آنزیم نقش مهمی در تعیین ویژگی و قدرت کاتالیزی آن دارند. در محاسبات صمیمی آنزیم، زنجیره جانبی این اسیدهای آمینه معمولاً در قسمت‌های مختلف نوآلی حطی پلی‌پپیدها قرار می‌گیرند (در نزدیکی هم قرار گرفته و شکافی ۱ در سطح آنزیم ایجاد می‌کنند به این شکاف جایگاه اتصال^(۱۱) گفته می‌شود (شکل ۳-۲۱). اغلب جایگاه‌های اتصال با اینکه در نا خوردن

1 Charcoa.

2 Platinum

3 Active site

4 Substrate-binding site

5 Catalytic site

6 Emil Fischer

7 Leonor Michaelis

8 Moud Leonora Menten

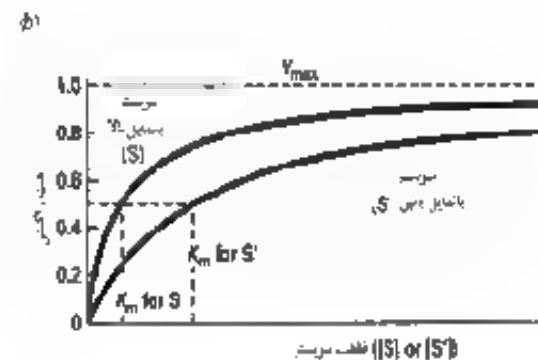
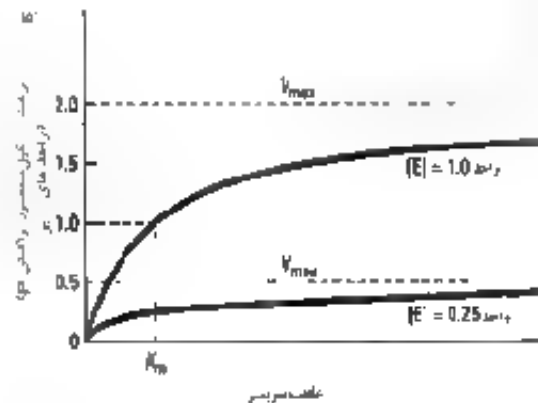


▲ شکل ۳.۲۳ مدل شتابیک از مکانیسم واکنش یک آنزیم. سینک آنزیم می‌گوید، آنزیم‌ها (E) از طریق جایگاه‌های ثابت و محدودی (جایگاه فعال) که دارند به مولکول سوبستر (S) متصل می‌شوند. آنزیم‌های متصل شده به صورت کمپلکس آنزیم - سوبسترا (ES) هستند. کمپلکس ES با آنزیم متصل شده و سوبسترا در تعادل بوده و مرحله حد وسطا در تبدیل سوبسترا به محصولات (P) می‌باشد.

سوبسترا را اتحاد می‌کنند، این پیشنهاد کرد که کمپلکس ES با آنزیم متصل شده و سوبستر در حال تعادل بوده و مرحله حد وسطا در تبدیل برگشت‌ناپذیر سوبستر به محصول (P) می‌باشد (شکل ۳.۲۳).



رابطه بین سرعت V_0 تشکیل محصول در غلظت خاص سوبستر [S] به وسیله معادله‌ای بیان می‌شود که امروزه معادله میکائلیس-متن نامیده می‌شود.



▲ شکل ۳.۲۲ V_m و K_m برای یک واکنش کاتالیز شده با آنزیم. V_m و K_m از آثار وابستگی سرعت واکنش توبه به غلظت سوبسترا تعیین می‌شوند. شکل این نمودارهای فرضی سینتیکی، مشخصه یک واکنش ساده کاتالیز شده با آنزیم بوده و در آن یک سوبستر (S) به محصول (P) تبدیل می‌شود. سرعت اولیه به محض اضافه نمودن آنزیم به سوبسترا و قبل از تغییر چشمگیر غلظت سوبسترا، اندازه‌گیری می‌شود. (a) نمودار سرعت توبه در دو غلظت متفاوت آنزیم در مقابل غلظت سوبسترا، [S]. غلظت [S] که در آن نصف سرعت حداکثر واکنش حاصل می‌شود ثابت میکائلیس (K_m) بوده و مقدار همین آنزیم در تبدیل S به P را نشان می‌دهد. با چهار برابر نمودن غلظت آنزیم [E]، سرعت واکنش چهار برابر می‌شود و در نتیجه V_{Max} (سرعت حداکثر) هر چهار برابر می‌گردد. اما K_m تغییری نمی‌کند. (b) نمودار سرعت اولیه علیه غلظت سوبسترا، S' سوبسترای است که آنزیم تعادل راادی به S دارد و S سوبسترای است که آنزیم، به آن معاین کمی دارد. توجه نمایند به دلیل یکسانی بودن غلظت آنزیم V_{Max} برای هر دو سوبسترا یکسان است. اما K_m برای S' بالاتر (سوبسترای با معاین کم) است.

میکائلیس و متن از اشباع شدن در غلظت‌های بالای سوبسترا به این نتیجه رسیدند که مولکول‌های سوبسترا به تعدادی جایگاه محدود و ثابت بر روی آنزیم (E) متصل شده، کمپلکس آنزیم -

سویستره محصول بوند نموده و در غلبه کمتری از سویستر به نصف سرعت حاکتر می‌رسد. غلبه‌های مولکول‌های کوچک مختلف در یک سلول به‌طور گسترده‌ای تغییر می‌کند و به همین ترتیب مقدار آنزیم‌های متفاوتی که بر روی آنها عمل می‌نماید نیز تغییر می‌نماید معمولاً غلبت درون سلولی سویستر تقریباً مساوی و با کمی بیش از مقدار K_m آنزیمی است که به آن متصل می‌شود سرعت‌های واکنش در غلبه اشباع سویستر به‌طور چشم‌گیری در بین آنزیم‌ها تغییر می‌کند. حداکثر مقدار مولکول‌های سویستر بی که در هر ثانیه توسط یک جایگاه فعال آنزیم به محصول تبدیل می‌شود، عدد تبدیل^(۲) نامیده می‌شود. عدد تبدیل برای آنزیم‌های حیسی کند می‌تواند کمتر از ۱ باشد عدد تبدیل آنزیم کربامیک تبدیل (یکی از سریع‌ترین آنزیم‌ها) 6×10^5 مولکول بر ثانیه است.

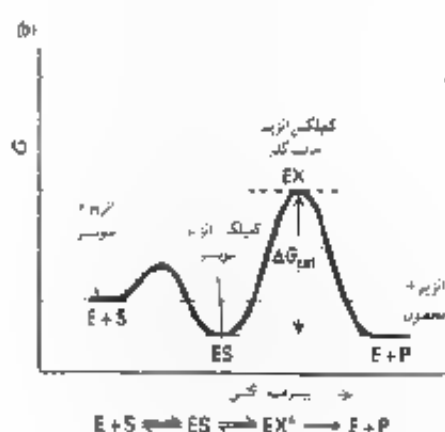
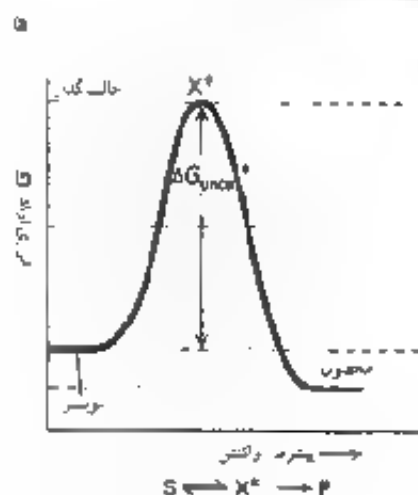
اکثر آنزیم‌ها تبدیل سویسترها به محصولات را به تقسیم بی برآیند به چند واکنش شیمیایی معاد، کاتالیز می‌کنند این واکنش‌های شیمیایی شامل چندین کمپلکس آنزیم-سویسترای جداگانه (ES ، ES' ، ES'' و غیره) برده و قبل از آزاد شدن محصول تشکیل می‌شوند.



مورد انرژی برای چنین واکنش‌های چند مرحله‌ای، شامل چند پستی و بلندی است (شکل ۲-۲۴) و روش‌هایی جهت به دام انداختن حد واسطه‌ها ایجاد شده‌اند. این روش‌ها می‌تواند با جبرنات پشتری چگونگی کاتالیز آنزیمی و واکنش‌های چندین مرحله‌ای را بررسی کرد.

سری پروتئرها، چگونگی عمل جایگاه فعال آنزیم را نشان می‌دهند

سری پروتئرها خانواده بزرگی از آنزیم‌های پروتئیری بوده و در سراسر دمای رده از جمله همه عباد (آنزیم‌های پانکراسی، بریسین، کیموتریپسین و الاستاز، کنترل رتبه شدن حوی (آنزیم) برومبیل و حتی در کمک به پروانه ابریشم در جویس پله جویس و رها سنی از آن، مورد استفاده قرار می‌گیرد این کلاس از آنزیم‌ها، چگونگی همکاری جایگاه اتصال سویستر و جایگاه کاتالیزی که در آن سویسترها طی واکنش چند مرحله‌ای به



▲ شکل ۲-۲۴. مورد انرژی آزاد واکنش کاتالیز شده و واکنش

چند مرحله‌ای کاتالیز آنزیم. (a) مورد انرژی آزاد واکنش بی واکنش ساده کاتالیز شده. در این واکنش (S) با عبور از یک مرحله گذر با انرژی بالا به (P) تبدیل می‌شود. (b) اغلب آنزیم‌ها چنین واکنشی را به تقسیم آن به چند مرحله جداگانه انجام می‌دهد. در این مورد لول کمپلکس ES تشکیل شده و در پی آن به حالت گذر (EX^*) و در نهایت به (E) و P تبدیل می‌شود. انرژی فعالسازی هر کدام از این مراحل به‌طور چشم‌گیری پایین‌تر از واکنش کاتالیز شده است. بنابراین آنزیم به مقدار قابل توجهی سرعت واکنش را افزایش می‌دهد.

$$v_0 = V_{max} \times \frac{[S]}{[S] + K_m} \quad (21)$$

در این جا K_m ثابت میکائلیس^(۱) بوده و اندازه سایل آنزیم به سویستر، R نشان می‌دهد. K_m غلظتی از سویستر است که بر آن، نصف سرعت حاکتر (به $1/2 V_{max}$) حاصل می‌شود. پس مسامه ثابت تجربه K (فصل ۲) می‌باشد. هر اندازه مقدار K_m کوچکتر باشد، آنزیم به‌طور مشخص، در محلول‌های رقیق از

هر سه آنریم در جایگاه هیالینیل از گروه هیدروکسیل رنجیره جانبی سرین ۱۹۵ بری هیدروکسیل پیوندهای پپیدی موجود بر سوپسرای پروتئینی، بهره می‌برد. سه‌تایی^(۱) کاتالیزی از رنجیره جانبی سرین ۱۹۵، هیستیدین ۵۷ و اسید اسپارتیک ۱۰۲ تشکیل شده است. سه‌تایی کاتالیزی در دو مرحله واکنش ضروری شرکت می‌کند. شکل ۲-۲۶ همکاری سه‌تایی کاتالیزی را در شکستن پیوند پپیدی نشی می‌دهد. اسید اسپارتیک ۱۰۲ و هیستیدین ۵۷ از حمله کمپژن گروه هیدروکسیل سرین ۱۹۵ به کربن گروه کربوئیل سوپسرای، پشتیبانی می‌کنند. این حمله در اول یک حالت گذار ناپایدار تشکیل می‌دهد. در این حالت گذار، کربن گروه کربوئیل سوپسرای به چهار گروه متصل می‌شود (حد واسطه چهار وجهی)، با شکستن پیوند پپیدی بین C-N، یک قسمت از پروتئین [سوپسرای (NH₃-P₂)] آزاد می‌شود، در حالی که قسمت دیگر به وسیله پیوند استری به آنریم متصل باقی مانده و حد واسطی سبباً پایدار (آلنیل آنریم) ایجاد می‌شود. در مرحله بعد، اکسیژن مونوکسید آب حائسین اکسیژن پیوند استری می‌شود. در این واکنش حد واسطه چهار وجهی ناپایدار دیگری تشکیل می‌شود و در آخر محصول نهایی (P₁-COOH) آزاد می‌گردد.

حد واسطه‌های چهار وجهی ایجاد شده در کل واکنش از طریق ایجاد پیوند هیدروژنی با گروه‌های آمینوی اسکلت آنریم (که حفره اکسی آمین نامیده می‌شود) مقابله می‌شود. پیوند می‌شود. خانواده بزرگ سرین پروتئازها و آنریم‌های مرتبط با جایگاه فعال حاوی سرین نشی می‌دهند که چگونه آنریم‌های متفاوت برای انجام واکنش‌های مشابه از این مکانیسم، واکنش به صورت مکرر استفاده می‌کند.

مکانیسم سرین پروتئاز چندین نکته کلیدی از کاتالیز آنریمی را شامل می‌شود:

- (۱) جایگاه‌های فعال آنریم طوری طراحی می‌شوند تا اتصال حالت گذار را پایدار نمایند، بنابراین انرژی فعال‌سازی را کاهش داده و سرعت کلی را افزایش می‌دهند.
- (۲) چند رنجیره جانبی از اسکلت پلی‌پپیدی با همدیگر به‌طور دقیق به صورت سه‌بعدی سازمان یافته و با همدیگر برای بدین شیمیایی سوپسرای به محصول همکاری می‌کنند. این بدین اعلب از چندین مرحله واکنش تشکیل می‌شود.
- (۳) کاتالیزر اسیدی-بازی که به وسیله یک یا چند اسید، میوه انجام

محصولات تبدیل می‌شوند و نشی می‌دهند. در اینجا توضیح خواهیم داد که چگونه تریپسین و پروتئازهای پکتازی مرتبط با آن سعی می‌کنند تریپسین و الاستاز، پیوند پپیدی را می‌برد (تریپسین با کیموتريپسین و الاستاز ارتباط تکاملی دارند).



P₁ بخشی از پروتئین است که در طرف انتهایی N پیوند پپیدی و بخش P₂ در طرف انتهایی C قرار می‌گیرد. ما اول شرح می‌دهیم، چگونه سرین پروتئازها به‌طور ویژه به سوپسرای‌های متصل می‌شوند و سپس چگونه انجام کاتالیز آنریمی را با جزئیات نشی می‌دهیم.

شکل ۲-۲۵a نشی می‌دهد چگونه سوپسرای پلی‌پپیدی به جایگاه اتصال سوپسرای در جایگاه فعال تریپسین متصل می‌شود. در این اتصال دو میانکشی کلیدی وجود دارد. اول، سوپسرای و آنریم پیوند هیدروژنی تشکیل می‌دهند که شبیه به صفحه‌نگار است. دوم رنجیره جانبی کلدی در سوپسرای است که با قرار گرفتن در پاکت اتصال ویژه رنجیره جانبی^(۱)، تیسین می‌کند کلد پیوند پپیدی شکسته شود. در نه پاکت اتصال، رنجیره جانبی با بار منفی اسید اسپارتیک ۱۸۹ آنریم قرار دارد. تریپسین به‌طور چشم‌گیری ترجیح می‌دهد پروتئین‌ها را در طرف کربوئیل ریشه‌های رنجیره جانبی بلند با بار مثبت (آرژینین و لیزین) هیدروکسیل کند. زیرا این رنجیره جانبی با بار منفی اسید اسپارتیک ۱۸۹ موجود در پاکت اتصال میانکشی می‌دهد.

اختلاف اندک در ساختار پاکت اتصال درباره سهوت ویژگی سوپسرای در سرین پروتئازهای مرتبط دیگر نشی می‌دهد. کیموتريپسین گروه‌های اروماتیک (فیل آلانین، لیزورین و تربیتوفان) و الاستاز رنجیره‌های جانبی کوچک آلانین و گلیسین را ترجیح می‌دهد (شکل ۲-۲۵b). سرین ۱۸۹ در کیموتريپسین بدون بار بوده و به رنجیره‌های جانبی بزرگ، بدون بار و بزرگ امکان می‌دهد تا به‌طور پایدار به پاکت متصل شوند. در لیمه‌های پاکت اتصال در تریپسین، گلیسین وجود دارد و این در حالی است که در الاستاز در لیمه‌های پاکت اتصال، رنجیره‌های جانبی آلانینیک شعله‌دار والین و تربیتوفان وجود دارد. لیزورین از اتصال الاستاز به سوپسرای‌هایی با رنجیره‌های جانبی بزرگ جلوگیری می‌کند اما باعث برقراری اتصال پایدار بین الاستاز با رنجیره‌های جانبی کوتاه آلانین و گلیسین می‌شود.

1- Side-chain-specificity binding pocket

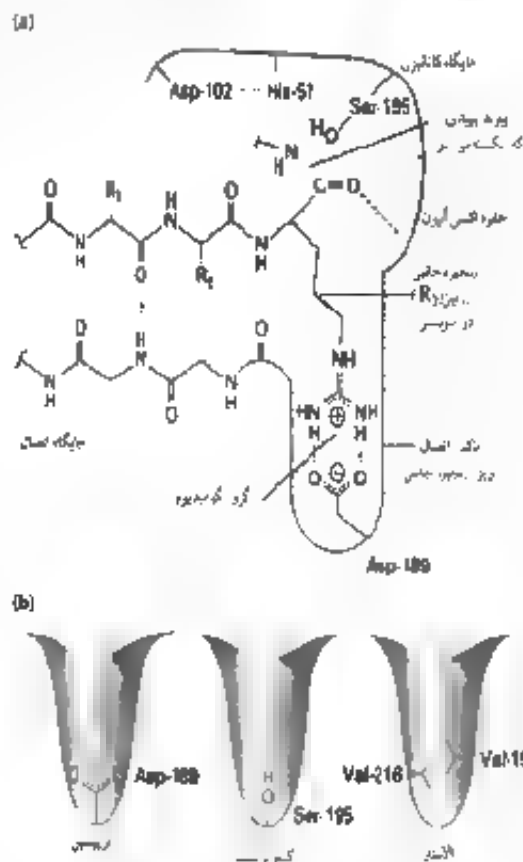
2- Catalytic triad



به عنوان مثال گروه ایمینازول هیسیدین ۵۷ در سرین پروتئازها دارای $pK_a \approx 6/8$ است. این گروه فقط زمانی می‌تواند به هیدروکسید سرین ۱۹۵ در حمله به سوبسترا کمک نماید که پروتئین باشد. بنابراین فعالیت پروتئاز در pH پایین‌تر از ۶/۸ کم بوده و شکل مولد فعالیت در pH های ۸ تا ۹ با مولد بتراسیون رنجیره جانبی هیسیدین ۵۷ به جز در نزدیکی $pH \approx 6/8$ مطابقت داشته و از معادله هنترسون - هاسلباخ تبعیت می‌کند. (شکل ۳-۲۷، در سمت راست و فصل ۲ را ملاحظه کنید). فعالیت در pH های بالاتر افت نموده و مولداری به شکل رنگوله ایجاد می‌کند زیرا با خوردگی صحیح پروتئین هنگامی که گروه مهم در انتهای آمینوی پروتئین پروتئین می‌شود ($pK_a \approx 9$)، به هم ریخته و در نتیجه ساختمان فضایی در نزدیکی جایگاه فعال تغییر می‌کند.

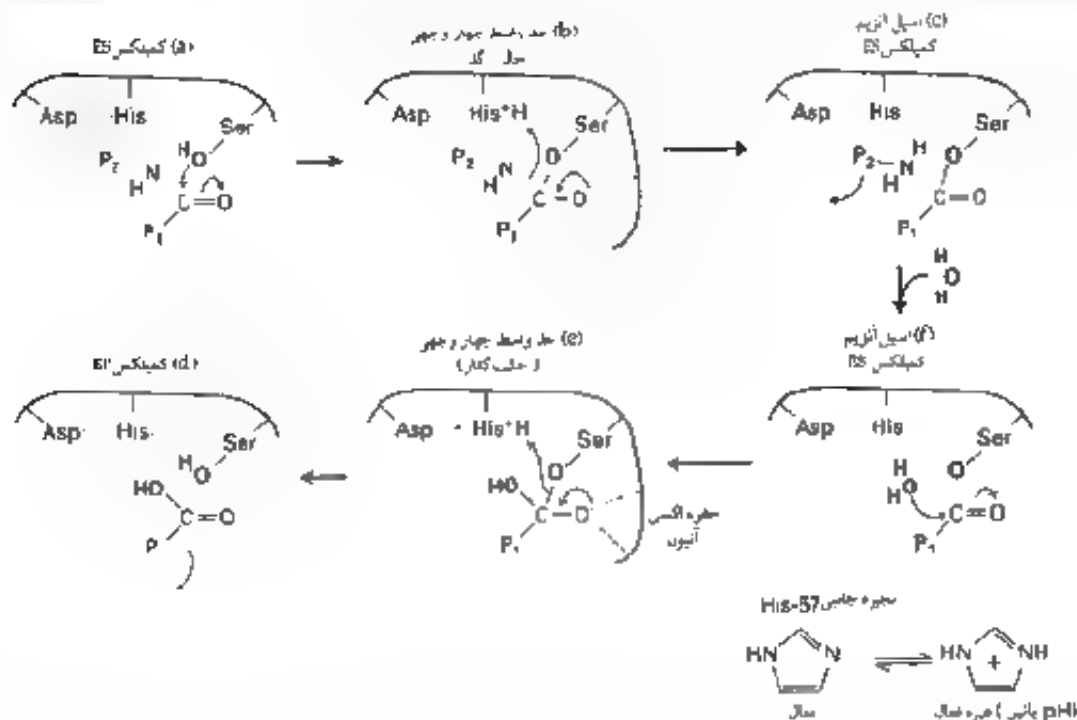
حساسیت فعالیت آنزیم به pH می‌تواند در اثر تغییر یونیزاسیون گروه‌های کاتالیزی، (گروه‌هایی که به صورت مستقیم در اتصال سوبسترا شرکت می‌کنند) یا گروه‌های مؤثر بر ساختمان فضایی پروتئین، باشد. پروتئازهای پانکراسی تکامل یافته‌اند تا بر pH های حش یا شرایط نسبتاً بازی (در روده) فعالیت نمایند، بنابراین pH بهینه آنها تقریباً ۸ است. پروتئازها با آنزیم‌های هیپرولیزی دیگر که در شرایط اسیدی فعالیت می‌کنند یا پسینی از یک سیستم کاتالیزی دیگری استفاده نمایند. از این آنزیم‌ها می‌توان به آنزیم‌های موجود در معده ($pH \approx 1$) مثل پپسین و یا آنزیم‌های موجود در لیروزوم ($pH \approx 4/5$) اشاره کرد. آنزیم‌های لیروزومی نقش کلیدی در تجزیه ماکرومولکول‌های سلولی ایفا می‌کنند. به شکل ۳-۲۷ سمت چپ ر ملاحظه کنید. در واقع، هیپرولازهای لیروزومی مقدار زیادی موکون رستی (پروتئین‌ها، لیپیدها و غیره) را تجزیه می‌کنند. این آنزیم‌ها بر pH سینوزومی (تقریباً ۷) غیرفعال هستند و این خصوصیت باعث می‌شود، در صورت خروج این آنزیم‌ها از لیروزوم باعث حودعه‌ی سلول نشوند.

یک مشخصه مهم کاتالیز آنزیمی که در مورد سرین پروتئازها دیده نمی‌شود ولی در اغلب آنزیم‌های دیگر یافت می‌شود، کوفاکتور^(۱) یا گروه پروستتیک^(۲) (کمک‌کننده) است. این گروه یون یا مولکول کوچک غیرپولی‌پپتیدی (مثلاً، آهن، روی، من، منگن) بوده، به جایگاه فعال متصل شده و شش قسمتی در مکانیسم واکنش سازی می‌کند. گروه‌های پروستتیک آل کوچک در آنزیم‌ها،



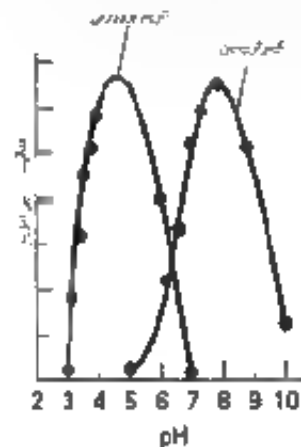
▲ شکل ۳-۲۵ اتصال سوبسترا به جایگاه فعال سرین پروتئازها شبه‌تریپسین. (a) جایگاه فعال تریپسین به یک مولکول سوبسترا متصل می‌شود. سوبسترا با جایگاه اتصال، صفحه گم‌بورستهای بسکین می‌دهد و رنجیره جانبی، رژیون (R) در سوبسترا به پاکت اتصال ویژه رنجیره جانبی متصل می‌گردد. باز مثبت گروه گوانیدینوم رژیون به وسیله بار منفی اسید اسیرتیک ۱۸۹ در آنزیم پایدار می‌شود. این اتصال، پیوند پپتیدی رژیون را در موقعیت مناسبی قرار می‌دهد تا به وسیله مکانی کاتالیزی جایگاه فعال آنزیم (رنجیره‌های جانبی سرین ۱۹۵، هیسیدین ۵۷ و اسید اسیرتیک ۱۸۹) هیپرولیز شود. (b) اسیدهای آمینه موجود در پاکت اتصال ویژه رنجیره جانبی شکل و بار و در نتیجه خصوصیات انحصاری آن را تعیین می‌کنند. تریپسین رنجیره‌های جانبی بار مثبت لیروز و آرژینین را می‌پذیرد. کیموتریپسین رنجیره جانبی بزرگ و دیگری همچون هیل آلانین را قبول می‌کند و الاستاز رنجیره‌های جانبی کوچک همچون گلیسین و آلانین را می‌پذیرد.

می‌شود، اغلب توسط آنزیم‌ها مورد استفاده قرار می‌گیرد در سرین پروتئاز، گروه ایمینازول هیسیدین ۵۷ به عنوان باز عمل کرده و هیپروزی را از گروه هیدروکسید سرین ۱۹۵ بر می‌آورد. در نتیجه اغلب حالت یونیزاسیون خاصی (پروتئین سل یا بی‌پروتئین سس) رنجیره جانبی یک یا چند اسیدآمینه در جایگاه فعال، مناسب تا کاتالیز آنزیمی بوده و بنابراین فعالیت آنزیم وابسته به pH است.

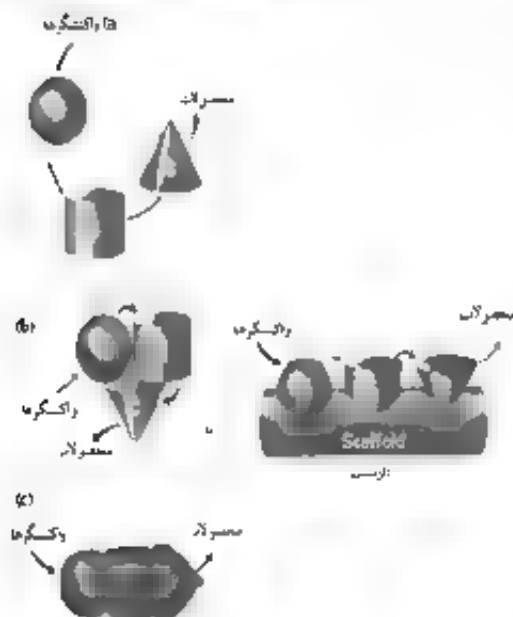


▲ شکل ۳-۲۶ مکانیسم هیدرولیز پیوند پپتیدی به وسیله سرین پروتئاز سه‌تایی کاتالیزی، سرین ۱۹۵، هیستیدین ۵۷ و اسید آمپریک ۱۰۲ در جایگاه‌های فعال سرین پروتئازها. برای هیدرولیز پیوند پپتیدی در پروسس هفت از یک مکلیسم چند مرحله‌ای بهره می‌گیرد (a) بعد از اتصال سوسپری بی‌پپتیدی به جایگاه فعال، اکسیرین گروه هیدروکسیر سرین ۱۹۵ به کربن کربونیل پیوند پپتیدی در سوسپری هفت حمله می‌کند. حرکت الکترونی با پیکان سبز دانه شده اسید (b) در نتیجه این حمله، یک حالت گذار، **حالت واسطه چهار وجهی** نامیده شده و دارای بار منفی در روی اکسیرین سوسپرا بوده و از طریق تشکیل پیوند هیدروژنی با **حفره اکسی امین** انریم، پایدار می‌شود (c) حرکت دیگری در الکترونی‌ها باعث شکست پیوند پپتیدی و آزاد شدن یکی از محصولات واکنش (P_2 و NH_2) و تشکیل آمین انریم می‌شود (کمپلکس ES'). (d) سپس اکسیرین یک مولکول آب از مولکول‌های حلال به کربن کربونیل اسید انریم حمله می‌کند. (e) این حمله باعث ایجاد **حالت واسطه چهار وجهی** دوم می‌شود. (f) در اینجا حرکت الکترونی دیگری انجام، باعث شکست پیوند بین سرین ۱۹۵ و سوسپرا تشکیل کمپلکس ES' و آزاد شدن محصول واکس بهایی ($P-COOH$) می‌شود. **بجیره** حاتی هیستیدین ۵۷ دارای **ارایش** مناسب بوده و از طریق ایجاد پیوند هیدروژنی با **بجیره** حاتی سید آمپریک ۱۰۲، دان و گرفتن پروتون‌ها را طی واکنش کاتالیزر سه‌گانه می‌کند (صمیمه ۴). گر pH به سزای پایینی باشد که **بجیره** حاتی هیستیدین ۵۷ پروتونه شود، هیستیدین دیگر نمی‌تواند در کاتالیزر شرکت نماید و انریم غیرفعال می‌شود.

صورت پروتونه یا دپروتونه باشد تا اجازه اتصال صحیح سوسپرا یا کاتالیزر را بدهند و یا امکان دهند انریم به ساختمان فضایی صحیح خویش مطابق باید. اندازه‌گیری فعالیت انریم در pHهای مختلف می‌تواند جهت شناسایی pK_a این گروه‌ها مورد استفاده قرار گیرد. سرین پروتئازهای پانکراس همچون کیموتریپسین (معدولر سمت راست) حداکثر فعالیت را در اسیدرف $pH=8$ شن می‌دهد زیرا، هیستیدین ۵۷ جایگاه فعال برای کاتالیز لازم بوده و $pK_a \approx 6.1$ دارد) و انتهای امینوی پروتونی (برای ساختن فضایی صحیح انریم لازم بوده و $pK_a \approx 10.4$ دارد) در حالت یونی‌ایزاسیون مطلوبی هستند اغلب هیدرولازهای لیروزومی خوری شکست یافته‌اند که pH بهینه پایین‌تری (تقریباً ۵/۵، معدولر سمت چپ) داشته باشند تا pH پایین موجود در داخل لیروزومها تطابق یافته و عمل نمایند.



▲ شکل ۳-۲۷ وابستگی فعالیت انریم به pH. گروه‌های قائل **بجیره** (قابل تیزر با pH) در جایگاه‌های فعال یا در هر کجای انریم بایستی به



شکل ۲.۸ نمایش آسبیمها به صورت کمپلکسهای چند آسیمی کارآمد. در مسیرهای واکنش عروسی نشان داده شده در این جا واکنشگرهای اولیه در اثر عملکرد پشت سرهم سه آنزیم (A، B و C) به محصولات نهایی تبدیل می‌شوند. A، هنگامی که آنزیمها در محلول آزاد هستند و یا حتی درون یک ساختار سولوی محدود می‌شوند حد واسطه‌های ایجاد شده در واکنش‌ها، مایمی از یک آنزیم به آنزیم دیگر انتشار یابند. انتشار به‌طور ذاتی یک فرآیند آهسته است. (B) هنگامی که آنزیمها به صورت کمپلکس‌های چند زیر واحدی تجمع می‌یابند انتشار به‌طور چشمگیری کاهش می‌یابد. تجمع یافتن آنزیمها به صورت کمپلکس، به وسیله حوض‌ها و یا با کمک یک پروتئین داریسی انجام می‌شود (C) نزدیک‌ترین حالت به هم پیوستگی فعالیت‌های کاتالیزی زمانی رخ می‌دهد که آنزیمها در سطح ژنتیکی با هم ادغام شوند به‌طوری که هر کدام از آنزیمها، دیمی از یک رنجیر، پلی‌پپتیدی را تشکیل دهند.

آنزیمها در میری مشترک اغلب به‌طور فیزیکی با یکدیگر تجمع می‌یابند

آنزیمهایی که در یک فرآیند متابولیسمی (هم‌چون تجزیه گلوکز به پیروات) شرکت می‌کنند روی یک ساختار سولوی جای می‌گیرند (مثلاً در سیتوزول، غشاء یا درون اندامک خاص). در درون یک ساختار سولوی، محصولات یک واکنش از طریق انتشار به طرف

کوآنزیم^۱ نامیده می‌شوند. بعضی از این گروهها در طی واکنش آنزیمی به‌طور میمبایی تغییر می‌یابند، بنابراین لازم است بعد از هر واکنش این گروهها جایگزین و یا تجدید شوند. بقیه دچار تغییر شیمیایی نمی‌شوند به عنوان مثال از کوآنزیمهایی که تغییر می‌کنند می‌توان به NAD^+ (نیکوتین آمید آدنین دی‌نوکلئوتید) و FAD (فلاوین آدنین دی‌نوکلئوتید) اشاره نمود (شکل ۲.۳۳ را ملاحظه کنید). گروه‌های مهم که در هموگلوبین به اکسیژن متصل شده و با به عنوان ناقل الکترون در بعضی سیتوکرومها عمل می‌نمایند، می‌توان به عنوان مثال از کوآنزیمهایی دانست که طی واکنش آنزیمی تغییری نمی‌یابند (شکل ۱۲.۱۴). بنابراین شیمی کاتالیز آنزیمی، محدود به اسیدهای آمینه موجود در رنجیرهای پلی‌پپتیدی نمی‌شود. غلب ویتامین‌ها همچون ویتامین‌های B، تیامین^۲ (B₁)، ریبوفلاوین^۳ (B₂)، نیاسین^۴ (B₃)، پیریدوکسین^۵ (B₆) و ویتامین C که به وسیله سول‌های جانوری آلی می‌توانند سنتز شوند، یا خود به عنوان کوآنزیم بوده و یا در ساخت کوآنزیم مورد استفاده قرار می‌گیرند اضافه نمودن مکمل‌های ویتامینی به محیط مایع رشد سول‌های جانوری در آزمایشگاه بر به این دلیل می‌باشد (فصل ۹).

مولکول‌های کوچکی که به جایگاه فعال متصل شده و واکنش را متوقف می‌نمایند، مهارکننده‌های آنزیمی^۶ نامیده می‌شوند. چنین مهارکننده‌هایی ابزارهای مفیدی برای مطالعه نقش آنزیمها بر سول‌ها و در کل پس موجود رنده می‌باشد این مواد با از بین بردن فعالیت آنزیمی، امکان تجزیه و سطحی نتایج حاصل از نبود آن آنزیم را می‌دهند بنابراین مهارکننده‌ها استفاده از جهش‌ها را در مطالعه عملکرد آنزیم در سول‌ها تکمیل می‌نمایند (فصل ۵ را ملاحظه کنید). با این حال تفسیر نتایج حاصل از مطالعات مهارکننده‌ها پیچیده است زیرا در اغلب موارد مهارکننده‌ها بیش از یک پروتئین را ملوک می‌کنند. مهار فعالیت پروتئین با مولکول‌های کوچک پایه و اساس اغلب داروها (هم‌چون آسپرین که آنزیم سیکلواکسیژناز ر مهار می‌کند) و مواد موجود در جنگل‌های شیمیایی است. سارین^۷ و گازهای اعصاب دیگر با گروه‌های هیدروکسیل سرین فعال در سرین پروتئین‌ها و یک آنزیم مرصا (استین کولین استراز) واکنش می‌دهند. اسین کولین استراز آنزیم کلیدی در تنظیم هدایت عصبی است (فصل ۲۳ را ملاحظه کنید).

- | | |
|---------------|----------------------|
| 1- Coenzyme | 2- Thiamine |
| 3- Riboflavin | 4- Niacin |
| 5- Pyridoxine | 6- Enzyme inhibitors |
| 7- Sarin | |

ما مثال‌های زیادی از این مولکول‌های حرکتی را در فصل‌های بعدی خواهیم دید.

نکات کلیدی بخش ۲.۳

عملکرد پروتئین

- تقریباً عملکرد همه پروتئین‌ها، وابسته به اتصال به مولکول دیگر (لیگاند) است.
- ویژگی یک پروتئین به لیگاندی خاص به اتصال مرجیحی آن به یک یا چند لیگاند مرتبط، بر می‌گردد.
- تمایز یک پروتئین به لیگاند خاص شن‌دهنده قدرت اتصال بوده و معمولاً با ثابت تجزیه (K_d) بیان می‌شود.
- جایگاه‌های اتصال به لیگاند بر روی پروتئین‌ها و لیگاند‌های مرتبط با آنها، در لحاظ شیمیایی و فضایی مکمل هستند.
- آنزیم‌ها پروتئین‌های کاتالیزی بوده و سرعت واکنش‌های سلولی را افزایش می‌دهند. آنزیم‌ها این عمل را با کاهش انرژی فعال‌سازی و یا پایداری موقت حد واسطه‌های حالت گذار، انجام می‌دهند.

- جایگاه فعال آنزیم قسمت کوچکی از پروتئین است و شامل دو قسمت عملکردی می‌باشد. جایگاه اتصال به سوبسترا و جایگاه کاتالیزر. اسیدهای آمینه تشکیل‌دهنده جایگاه فعال، در توالی اسیدهای آمینه لزماً کنار هم نیستند بلکه در ساختمان فضایی طبیعی نزدیک هم قرار می‌گیرند.
- جایگاه اتصال به سوبسترا مسئول ویژگی استثنایی آنزیم‌هاست. این ویژگی در اثر مکمل شدن مولکولی جایگاه اتصال به سوبسترا یا سوبسترا و حالت گذار، ایجاد می‌شود.
- اتصال سوبسترا (S) به آنزیم (E) باعث تشکیل کمپلکس آنزیم-سوبسترا (ES) شده و بحث یک یا چند واکنش فرار می‌گیرد. این واکنش‌ها به وسیله گروه‌های کاتالیزی موجود در جایگاه فعال انجام می‌گیرد تا محصول (P) تشکیل شده و به بیرون از آنزیم اطلاق یابد.
- از روی نمودار اثر غلظت سوبسترا بر سرعت واکنش، دو پارامتر از آنزیم را می‌توان تعیین نمود: ثابت میکائیلیس (K_m)، این پارامتر تمایز آنزیم‌ها برای تبدیل سوبسترا به محصول نشان می‌دهد و سرعت حداکثر (V_{max}) که اندازه قدرت کاتالیزی آنزیمی را نشان می‌دهد (شکل ۲.۲۲ را ملاحظه کنید).

- سرعت واکنش‌های کاتالیز شده با آنزیم به‌طور چشم‌گیری متفاوت است. واکنش‌های آنزیمی، اعداد بزرگی (تعدادی از

آنزیم بعدی در مسیر متابولیکی حرکت می‌کند، با این حال، انتشار شامل حرکت تصادفی است که این حرکت می‌تواند انتشار را کند نموده و بدین ترتیب فرایند انتقال مولکول‌ها بین آنزیم‌های پراکنده را با کارآمد سازد (شکل ۲.۲۸ a). برای غلبه بر این مشکل، در سلول‌ها مکانیسم‌هایی تکامل یافته‌اند تا آنزیم‌های دخیل در یک مسیر را کنار هم قرار دهند.

در ساده‌ترین مکانیسم، چند رشته پلی‌پپیدی با فعالیت‌های کاتالیزی مختلف کنار هم قرار گرفته و زیر واحدهای یک آنزیم چند پروتئینی تشکیل می‌دهند و با این که این رشته‌های پلی‌پپیدی به روی یک داربست مشترک، جمع شده و توسط آن کنار هم نگه داشته می‌شوند (شکل ۲.۲۸ c). این آرایش به محصولات یک واکنش امکان می‌دهد تا به‌طور مستقیم به طرف آنزیم بعدی در مسیر متابولیکی جریان یابند. در بعضی موارد پروتئین‌های مستقل، در سطح ژنتیکی با هم ادغام می‌شوند و سریعی با چند عملکرد و چند تمیز می‌سازند (شکل ۲.۲۸ c).

آنزیم‌هایی که مولکول‌های حرکتی نامیده می‌شوند، انرژی را به حرکت تبدیل می‌کنند

در مقیاس نانو مول‌ها و مولکول‌ها، تحرک بحث ناآزاد بیرونی قرار می‌گیرد که این بیرونی متفاوت از بیرونی موجود در دنیای ماکروسکوپی است. به عنوان مثال غلظت بالای پروتئین ($200-300 \text{ mg/ml}$) در سیتوپلاسم اجازه نمی‌دهد آن‌ها مکمل و وریکول‌ها با سرعت بیشتر از 10^{-6} m/s در سه ساعت انتشار یابند. حتی یک باکتری در اندازه میکرومتر متحمل نیروی کششی آب می‌شود بطوریکه این نیرو در هنگام توقف حرکت باکتری، از حرکت رو به جلوی آن در مقیاس نفوذناپذیر می‌کند جهت تولید نیروی لازم برای اغلب حرکات سلولی، سلول‌ها به آنزیم‌های تخصص یافته‌ای نیازمندند که مولکول حرکتی یا پروتئین‌های حرکتی نامیده می‌شوند این آنزیم‌های مکانوشیمیایی، انرژی آزاد شده هیدرولیز ATP و یا انرژی موجود در شش‌دهی یونی را به نیروی مکانیکی تبدیل می‌نمایند و معمولاً حرکت خطی و یا چرخشی تولید می‌کنند از فعالیت‌های مشاهده شده برای پروتئین‌های حرکتی به سه خصوصیت کلی آنها پی ببریم.

- توانایی تبدیل یک منبع انرژی (ATP یا شیب یونی) به حرکت خطی یا چرخشی.
- توانایی اتصال به سوبسترا یا جایگاه‌هایی بر طول آن.
- حرکت در یک جهت خاص.

پروتئینی را فراهم نموده و بر روی یک درخت مشترک تجمع یابد.

- پروتئین‌های حرکتی، آنزیم‌های مکانوشیمیایی بوده و انرژی آزاد شده از هیدرولیز ATP را به حرکت خطی یا چرخشی تبدیل می‌کند.

۳-۲ تنظیم عملکرد پروتئین ۱: تجربه پروتئین

تعب فرایندهای سلولی به‌طور مستقل از هم و یا با ثابت سرعت مستقل، انجام نمی‌شوند. فعالیت همه پروتئین‌ها و سایر مولکول‌های زیستی طوری تنظیم می‌شود تا عملکرد آنها برای حیات، پیچیده باشد به عنوان مثال، فعالیت کاتالیزی آنزیم‌ها طوری تنظیم می‌شود که مقدار محصول واکنش به اندازه نیاز مرسوم باشد. در نتیجه، غلظت‌های حالت پایایی سوبستراها و محصولات بسته به شرایط سلولی تغییر خواهد کرد. تنظیم پروتئین‌های عبر‌آنزیمی (به‌طور مثال، باز و بسته شدن کانال‌های عصبانی و تجمع کمپلکس ماکرومولکولی) بر ضروری است.

در کل سه روش برای تنظیم فعالیت پروتئین وجود دارد. اول، آن‌ها می‌توانند با تغییر سرعت سنتز یا تجزیه پروتئین و یا هر دو، سطح پروتئین را افزایش یا کاهش دهند. دوم، سول‌ها می‌توانند جای از مقدار پروتئین، فعالیت ذاتی آن را نیز تغییر دهند (مثل تمایل اتصال به سوبسترا، مدت زمان بوس پروتئین در ساختمان فضایی فعال نسبت به ساختمان فضایی غیرفعال). سوم، سول‌ها می‌توانند با تغییر غلظت و موقعیت موادی که پروتئین بر روی آن عمل می‌کند (مثل سوبسترای آنزیم) و یا سایر مواد دیگر مورد نیاز برای فعالیت پروتئین (هم‌چون کوفاکتور)، فعالیت پروتئین را تنظیم نمایند. هر سه نوع تنظیم، بخش اساسی را در حیات و عملکرد سول‌ها، ایفا می‌کند.

سنتز و تجزیه تنظیم شده پروتئین‌ها، یک خصوصیت اساسی سلول‌ها است

کنترل سنتز پروتئین: سرعت سنتز پروتئین‌ها به وسیله سرعت تبدیل DNA رمزدهی‌کننده پروتئین به mRNA (ترانسکریپشن)، مقدار mRNAی فعال در سول و سرعت تبدیل mRNA به پروتئین تازه سنتز شده، تعیین می‌شود. این مسیرهای مهم با جزئیات بیشتری در فصل ۴ توضیح داده شده‌اند.

کنترل تجزیه پروتئین: سول‌ها پروتئین‌های درون سلولی از مدت زمانی به کوتاهی چند دقیقه برای سیکلین‌های سلولی (به تنظیم

مولکولی سوبستر که توسط یک جایگاه فعال، در غلظت سوبستر به محصول تبدیل می‌شوند) در محدوده کوچک، 10^{-2} تا 10^{-3} مولکول بر ثانیه دارند.

- سوبستراها با تقسیم سول‌ها یک فرایند به چند واکنش سوبستراها را به محصولات تبدیل می‌کنند. این واکنش‌ها حاوی چند کمپلکس آنزیم-سوبسترای جداگانه هستند (ES، ES' و غیره).

■ سرب پروتئین‌ها با استفاده از ریحیره‌های جانبی سرب ۱۹۵ هسیدین ۵۷ و اسید اسپرتیک ۱۰۲ به سول‌های گروه‌های کاتالیزی، پیوندهای پپتیدی را در سوبستراهای پروتئینی، هیدرولیز می‌کند.

■ اسیدهای آمینه قرار گرفته در باکت اتصال ویژه موجود در جایگاه اتصال سرب پروتئین‌ها، ریشه‌های سوبسترای پروتئینی را که باید هیدرولیز شود تعیین می‌کنند. بنابراین، دلیل تفاوت ویژگی آنزیم‌های سربین، کیموسربین و الاستاز می‌باشد.

■ آنزیم‌ها اکثراً از کاتالیزر اسید بازی استفاده نموده و این عمل را با استفاده از ریحیره جانبی یک یا چند اسید آمینه (مثلاً گروه ایمیدرول هسیدین ۵۷ در سرب پروتئین‌ها) انجام می‌دهند.

■ وابستگی به pH پروتئین‌ها: سول‌های کاتالیزی (pKa) اغلب در محدوده سرعت - pH، فعالیت آنزیمی معکوس می‌شود. حساسیت به pH فعالیت آنزیمی می‌تواند به دلیل تغییر در یونیزاسیون گروه‌های کاتالیزی، یا گروه‌هایی که به‌طور مستقیم در اتصال سوبستر نقش دارند و یا گروه‌هایی مؤثر بر ساختمان فضایی پروتئین باشد.

■ در بعضی آنزیم‌ها، سول‌ها یا مولکول‌های کوچک غیرپپتیدی به نام کوفاکتور یا گروه‌های پروستتیک می‌توانند به جایگاه فعال آنزیم متصل شوند و بخش اصلی در کاتالیز آنزیمی را نمایند. در آنزیم‌ها گروه‌های پروستتیک که از مولکول‌های آلی کوچک تشکیل شده‌اند، کوآنزیم نامیده می‌شوند. این مولکول‌های آلی می‌توانند به ویتامین‌ها اشاره کرد. ویتامین‌ها در سول‌های خائوری عالی سنتز می‌شوند و به عنوان کوآنزیم عمل نموده و یا در ساخت آن مورد استفاده قرار می‌گیرند.

■ آنزیم‌های دخیل در یک مسیر مشترک در ساختار سلولی خاصی قرار گرفته و همچنین می‌توانند به صورت تمی‌های یک پروتئین تک زیرواحدی یا زیر واحدهای پروتئین چند زیرواحدی به هم پیوندند و یا می‌توانند اجزاء یک کمپلکس



می‌شود. به‌رِیا ۴۰۰۰۰ پروتئوروم در هر سلول پستانداران وجود دارد. چندین شکل پروتئورومی وجود دارد که از بین آنها پروتئوروم ۲۶S (شکل ۲ و ۳) بیشترین مورد مطالعه قرار گرفته است. بدنه کاتالیزی پروتئوروم ۲۶S تقریباً ۱۴۰۸ nm طول و ۱۱/۴ nm عرض داشته و در هر انتها حاوی یک سر تنظیمی ۱۹S می‌باشد. کمپلکس‌های سر تنظیمی مختلف و با فعالیت‌های متفاوتی وجود دارد. سر ۱۹S، ۱۸S و ۱۶S پروتئینی دارد، ۶ تا از این زیر واحدها می‌توانند ATP را کاتالیز نموده و انرژی لازم را برای باز سمون سوبسترای پروتئین و انتقال گریشی آن به داخل محفظه پروتئوروم فراهم نمایند. مطالعات ژنتیکی در مخمر نشان داده، سلول‌ها می‌توانند بدون پروتئوروم‌های عملکردی رنده باشند. این اهمیت پروتئوروم در رشد می‌دهد علاوه بر این، فعالیت صحیح پروتئورومی به اندازه‌های مهم است که سلول‌ها به مقدار ۳۰ درصد از انرژی لازم برای سنتز پروتئین را صرف بحریه آن در پروتئوروم می‌کنند.

بدنه کاتالیزی پروتئورومی، حاوی دو حلقه یا شش جایگاه حال پروتولیری به صرف محفظه ناحی با قطر ۱/۷ نانومتر و دو حلقه بیرونی که دسترسی به سوبسترا را کنترل می‌کند، دارد. پروتئوروم‌ها، می‌توانند اغلب پروتئین‌ها را به طور کامل بحریه نمایند چون آنها جایگاه‌های صافی دارند (هر کدام دو جایگاه) که پیوند پپتیدی را بعد از ریشه‌های آمینو اسیدی و یازی می‌شکند. سوبسترای پلی‌پپتیدی بایستی از طریق یک دریچه تنظیم شده در مرکز حلقه‌های بیرونی وارد محفظه (پروتولیری) شود. در پروتئوروم ۲۶S باز شدن دریچه (این دریچه باز بوده و فقط به پروتئین‌های باز شده، امکان ورود می‌دهد) به وسیله ATP از راه‌های موجود در سر ۱۹S کنترل می‌شود. قطعات کوتاه پپتیدی (با طول ۲ تا ۳ ریشه) حاصل از بحریه پروتئورومی از محفظه خارج شده و به وسیله پپتیدازهای سیرونی مورد بحریه بیشتر قرار گرفته و در آخر به اسید آمینه تبدیل می‌شوند. بعضی مواقع به شوخی گفته می‌شود پروتئوروم «آناق سلولی» نباشد؛ اما که در آن پروتئین‌ها با هزار برش، می‌میرند.

 مهارکده‌های عملکرد پروتئورومی می‌توانند به صورت بیرونی مصرف شوند یا وجود اهمیت زیاد پروتئوروم‌ها برای سلول‌ها، مهارکام و پیوسته پروتئوروم‌ها، سلول‌ها را می‌کشد به این حال، مهار جزئی و ناپیوسته پروتئوروم به میزان راهی برای درمان سرطان ارائه شده است برای رنده مائش و رشد سمون، سلول‌ها به طور طبیعی به فعالیت قدمید پروتئین تنظیمی به نام

عبور از مرحله میوزی تقسیم سلولی کمک می‌کند (تا مدت زمانی به درازای طول عمر موجود رنده در مورد پروتئین‌های غنی چسب، معبر است. طول عمر پروتئین به‌طور عمده از طریق بحریه پروتئین کنترل می‌شود).

بحریه پروتئین، نقش مهم اختصاصی دارد. نقش این بحریه پروتئین‌ها این است که پروتئین‌های بالقوه سمی، پروتئین‌های اشیاء تا خوردن به تجمع یافته به‌طور نامناسب و یا آسیب‌دیده (نشان محصولات زن‌های جهش یافته و پروتئین‌های آسیب‌دیده از متابولیت‌های فعال نیمه‌ای سلول) را حذف می‌نماید. علی‌رغم اینکه پروتئین‌ها به وسیله جایرونها تا می‌خورند تخمین رده می‌شود حدود ۳۰ درصد از پروتئین‌های تازه سر شده به دلیل با خوردگی نامناسب، تجمع به صورت کمپلکس‌های ناقص و یا نامناسب سریعاً بحریه می‌شوند. اغلب پروتئین‌های دیگر به آرامی و با سرعت حدود ۱-۲ درصد بحریه در ساعت، در سلول‌های پستانداران، بحریه می‌شوند. نقش دوم این که بحریه کتر شده پروتئین‌های طبیعی، مکثیسم قدرتمندی را برای نگهداری پروتئین‌ها و فعالیت‌های در سطح مناسب فراهم آورده و مکان تغییر سریع در این سطوح را برای کمک به سلول‌ها در پاسخ به معبر شرایط می‌دهد.

سلول‌های یوکاریوتی مسیرهای متعددی برای بحریه پروتئین‌ها دارند. یک مسیر اصلی، بحریه به وسیله آمیرهای لیرومی است. لیروم اندامکی محدوده شده است که درون آن اسیدی (pH ۴/۵) بوده و با آنزیم‌های هیدرولیری پر شده است. بحریه بیرومی به‌طور عمده به طرف اندامک‌های مسس یا آسیب‌دیده (این فرآیند انوافازی نامیده می‌شود شکل ۴ را ملاحظه کنید) و هم‌چنین به صرف پروتئین‌های بیرون سلولی که به وسیله سلول جذب شده‌اند، نهایت می‌شود لیروم‌ها در هس بعد توصیح داده خواهند شد. در این حام بر روی بحریه پروتئین به وسیله پروتئوروم، مکرر می‌کنیم.

پروتئوروم‌ها شش پیچیده مولکولی است و برای بحریه پروتئین‌ها به کار می‌رود

پروتئوروم‌ها عاسین‌های ماکرومولکولی جینی بزرگ بوده و تقریباً از ۵۰۰ زیر واحد پروتئینی با وزن مولکولی 24×10^6 دالتون تشکیل شده‌اند. آنها بدنه کاتالیزی بسکه مانند و استوانه‌ای به نام پروتئوروم ۲۰S داشته (S واحد سود بزرگ براساس خصوصیات رمویی است، خصوصیات رمویی یک دره با اندازه آن مناسب است) و با اتصال سر، به یک یا دو انتهای بدنه، فعالیت پروتئورومی آن تنظیم

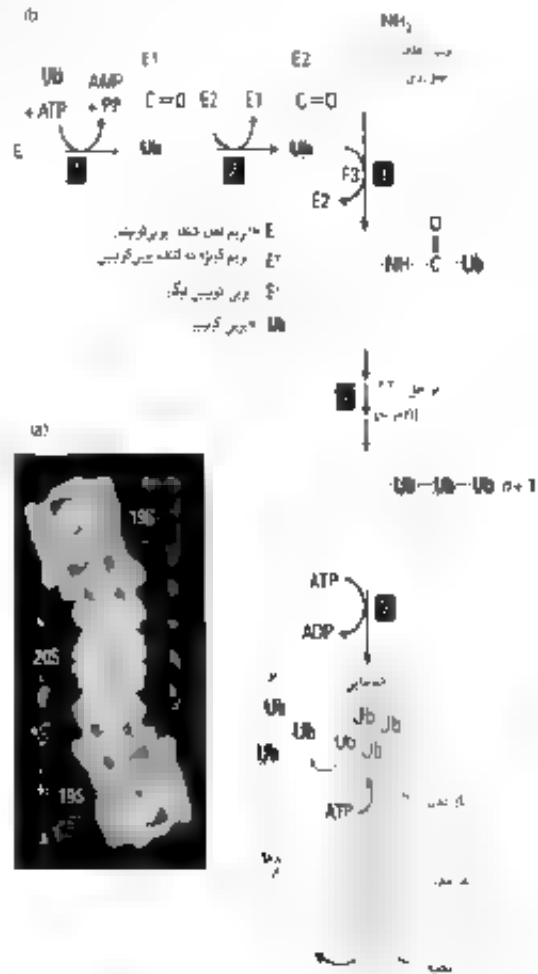


NF_2B و همچنین سایر پروتئین‌های پیش‌قانی^(۱) مبار دارند. NF_2B زمانی می‌تواند به‌طور کامل فعال باشد و باعث بقا شود که مهارکننده پس‌پیش $I\kappa B$ از NF_2B رها شود و به وسیله پروتئوزوم تجزیه گردد (فصل ۱۶). مهار جزئی فعالیت پروتئوزومی به وسیله دارویی مهارکننده باعث افزایش سطح $I\kappa B$ می‌شود و در نتیجه فعالیت NF_2B کاهش می‌یابد (از بین رفتن فعالیت پیش‌پیش به دنبال آن سلول‌ها به وسیله مکانیسمی که آپوپتوز^(۲) امری به نام‌میرگی شده سلول، فصل ۲۱) نامیده می‌شود، می‌میرد چون، بعضی از انواع سلول‌های نوموری در مقابل مهارکننده‌های آنژیوم، حساس‌تر از سلول‌های معمولی بوده و رشد می‌میرد، می‌توان با محوریت کنترل‌شده مهارکننده‌های پروتئوزومی (به معنری که سلول‌های سرطانی را کشته و بر روی سلول‌های طبیعی اثری نداشته باشد به درم مؤثری حداقل برای یک سرطان کشنده یعنی سبومای چندگانه^(۳)، دست یافت.

یوبی‌کوئیتین پروتئین‌های سیورونی را برای تجزیه شدن، در پروتئوزوم هانشاه‌گذاری می‌کند

گرچه پروتئوزومها سریباً فقط پروتئین‌های معیوب و همچنین پروتئین‌هایی که باید به موقع برداشته شوند، را تجزیه می‌کنند، با این حال آنها بایستی قادر باشند تا پروتئین‌هایی که بایستی تجزیه شوند را از بین پروتئین‌های دیگر شناسایی نمایند. برای این مسئله، سلول‌ها پروتئین‌هایی را که دبستی تجزیه شوند با اتصال کووالان چندین نسخه از پی‌پپیدی به نام یوبی‌کوئیتین^(۴) شناسایی می‌کند. یوبی‌کوئیتین ۷۶ اسید آمینه داشته و از محتر تا اسان شدیداً حفاظت شده است. یک سیستم حسگر پیچیده، تکامل یافته تا پروتئین‌هایی را که باید تجزیه شوند، تمییز نموده و سپس در یک فرایند سه مرحله‌ای پروتئین‌های هدف، پی‌یوبی‌کوئیتینه می‌شوند. مد نظیمی ۱۹۵ در پروتئوزوم ۲۶S پروتئین‌های استاندارد شده با یوبی‌کوئیتین را شناسایی نموده، ساختارشان را باز کرده و برای تجزیه، آنها را به داخل پروتئوزوم انتقال می‌دهد. فرایند یوبی‌کوئیتینه شدن (شکل b ۳۲۹)

۱- فعال‌سازی اریم فعال‌کننده یوبی‌کوئیتین^(۵) (E1) ب افزودن یک مونوکول یوبی‌کوئیتین، این واکنش حیاچ به ATP در د



شکل ۳۲۹-۲ یوبی‌کوئیتین و پروتئولیز به وسیله پروتئوزوم. a- تصویر ساخته شده با کامپیوتر شدن می‌دهد، پروتئوزوم با یک سر ۱۹S در نوتهای بدنه ۲۰S، ساختار سولفهای دارد. پروتئین‌های نشاندار شده با یوبی‌کوئیتین در درون سله پروتئوزوم، پروتئولیز می‌شوند. b- پروتئین‌ها از طریق پی‌یوبی‌کوئیتینه شدن، هدف تجزیه پروتئوزومی قرار می‌گیرند. اریم E1 با اتصال یک مونوکول یوبی‌کوئیتین (Ub) فعال می‌شود (مرحله ۱). سپس این مونوکول یوبی‌کوئیتین به یسه مستقیم در E2 منتقل می‌شود (مرحله ۲). یوبی‌کوئیتین بکار (E3) مونوکول Ub منتقل شده به E2 را به NH_2 رجیره حایی ریشه میری در پروتئین هدف منتقل می‌کند (مرحله ۳). مونوکول‌های Ub دیگر با تکرار مراحل ۱، ۲ و ۳ به پروتئین هدف افزوده شده و رجیره پلی‌یوبی‌کوئیتین را تشکیل می‌دهد (مرحله ۴). پروتئین هدف پلی‌یوبی‌کوئیتینه شده به وسیله سر پروتئوزوم ساخته می‌شود. سر پروتئوزوم با استفاده از هیدروبر ATP، گروه‌های حال در می‌دارد. پروتئین هدف باز شده و به داخل محفظه پروتئولیز در سله پروتئوزوم منتقل می‌شود. بعد از آن قطعات پیپیدی کوتاه، حاصل از تجزیه از محفظه پروتئولیز در پروتئوزوم آزاد می‌شوند (مرحله ۵).

1- Pro-Survival Proteins

2- Apoptosis

3- Multiple myeloma

4- Ubiquitin

5- Ubiquitin-activating enzyme

(دست‌بندی) پروتئین‌ها در درون سلول (همچون به درون آمین از سطح عشاء، کنترل تمییز DNA و تنظیم رونویسی ز تحت تأثیر قرار دهد درون شک تغییرات حاصل از یوپی‌کوئیتین شدن، عملیات دیگر را انجام می‌دهد که تاکنون کشف نشده‌اند. سلول‌ها همچنین انواع مختلفی از انریم‌های یوپی‌کوئیتین کننده دارند که یوپی‌کوئیتین‌ها را از پروتئین‌های هدف برداشته و در بعضی موارد باعث می‌شود تنظیم حاصل از یوپی‌کوئیتین شدن، برگشت نماند.

نکات کلیدی بخش ۳.۴

تنظیم عملکرد پروتئین‌ها: تجربه پروتئین

- پروتئین‌ها ممکن است در سطح سبب پروتئین، تجربه پروتئین و یا از طریق تأثیر میانکشی‌های کووالان یا غیرکووالان بر روی فعالیت ذاتی پروتئین‌ها تنظیم شوند.
- مولی عمر پروتئین‌ها درون سلولی به سبب زمانی موسط مستعدپوش آنها نسبت به تجربه پروتئولیزی تعیین می‌شود.
- اغلب پروتئین‌ها برای تحریک یا دباله یوپی‌کوئیتین نشاندار شده سبب درون پروتئوروم (کمیکس استوانه‌ای مرگ با چسب پروتئاز در درون تجربه می‌شود) شکل ۳۶ را (ملاحظه کنید).
- تغییر ماهیت اتصال کووالان یوپی‌کوئیتین به پروتئین‌ها در عملکردهای دیگری غیر از تجربه پروتئوروم همچون تغییر در موفقیت یا فعالیت پروتئین‌ها نقش دارد.

۳.۴ تنظیم عملکرد پروتئین‌ها: تغییرات کووالان و غیرکووالان

فعالیت ذاتی پروتئین‌ها توسط تغییرات غیرکووالان و کووالان پروتئین تنظیم می‌شود. تغییرات غیرکووالان معمولاً شامل اتصال و جد شدن یک مولکول است. این عمل باعث تغییر در ساختمان فضایی پروتئین می‌شود. در چسب مواردی فعال سازی پروتئین اغلب شامل رها شدن یا بوارایی یک زیر واحد یا دبل مهارتی است. تغییرات کووالان شامل هیرولیز ریحیره پی‌پتیدی با اضافه شدن یک مولکول به ریحیره جانبی یک یا چند ریشه و یا به اسهای C و انتهایی N پروتئین است. چسب نمیرانی می‌تواند باعث تغییر ساختمان فضایی در پروتئین شده و در نتیجه باعث تغییر فعالیت آن

۲- انتقال مولکول یوپی‌کوئیتین به ریشه سیستم در انریم کوئیزوگه کننده یوپی‌کوئیتین^(۱) (E2)

۳- تشکیل پیوند ابروپیثیدی بین انتهای کربوکسیل از یوپی‌کوئیتین متصل شده E2 و گروه آمینی ریحیره جانبی ریشه لیری در پروتئین هدف این واکنش به وسیله انریم پروتئین- یوپی‌کوئیتین لیگار^(۲) (E3) انجام می‌شود. واکنش‌های بعدی لیگار، یوپی‌کوئیتین‌های دیگری را به ریحیره جانبی بری-بری ۴۸ در یوپی‌کوئیتین که قبلاً به پروتئین هدف متصل شده اضافه نموده و پیروزی حاصل از یوپی‌کوئیتین با پروتئین هدف تغییر یافته با یوپی‌کوئیتین را می‌سازد.

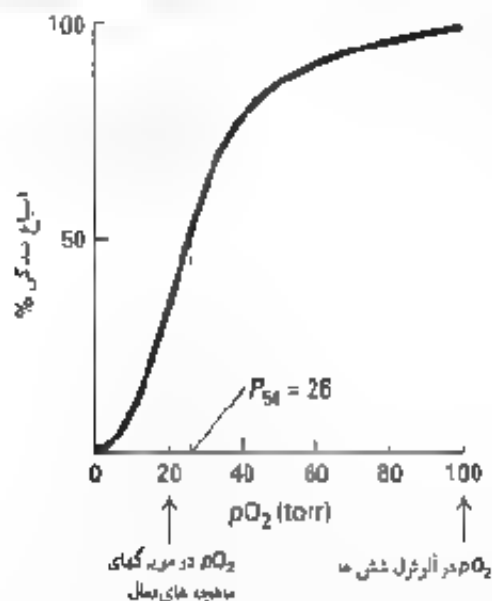
اقتصادی بودن هزارد تهریز: هدف قرار دانی پروتئین‌های ویژه ابتدا از طریق ویژگی سوپراسایی لیگار E3 خاص می‌شود. صدها لیگار E3 در سلول‌های پستاندار وجود داشته و هر وقت باز باشد باعث پی‌یوپی‌کوئیتین شدن مهور وسیعی از پروتئین‌ها می‌شود. مثالی از کنترل فعالیت یک پروتئین کلیدی سلول که با سیستم پروتئوروم - یوپی‌کوئیتین تنظیم می‌شود، تجزیه تنظیم شده پروتئین‌هایی به نام سیکلین‌ها^(۳) است. این پروتئین‌ها چرخه سلولی (فصل ۲۰) را کنترل می‌کند. سیکلین‌ها دارای بوالی درونی اسیدآمینه‌ای می‌تواند باشد هستند که به وسیله کمپلکس‌های انریمی یوپی‌کوئیتین کننده اختصاصی شناخته می‌شوند. در یک مرحله خاص زمانی در چرخه سلولی، هر سیکلین به وسیله سیکلین کینازی ویژه، فسفرینه می‌شود. به نظر می‌رسد این فسفرینه شدن باعث تغییر ساختمان فضایی صدها بوالی‌های مورد تنظیم در معرض انریم‌های یوپی‌کوئیتین کننده قرار می‌گیرد و منجر به پلی‌یوپی‌کوئیتین شدن و تجربه پروتئورومی می‌شود.

دنباله‌های یوپی‌کوئیتین با چند عملکرد یوپی‌کوئیتین شدن غیر از تجربه پروتئین هدف، عملیات دیگری در سلول انجام می‌دهد. مثال‌هایی از یوپی‌کوئیتین شدن‌های دیگر شامل (۱) اضافه شدن کووالان یک مولکول یوپی‌کوئیتین (مهور یوپی‌کوئیتین شدن) به یک لیری در روی پروتئین هدف، (۲) افزودن شدن چند یوپی‌کوئیتین مهور (یوپی‌کوئیتین شدن چسبگانه) به پروتئین، (۳) اتصال یوپی‌کوئیتین به انتهای N پروتئین هدف و (۴) پی‌یوپی‌کوئیتین شدنی که در آن یوپی‌کوئیتین‌ها به جای بری-بری ۴۸، از طریق بری-بری ۶۳ به یکدیگر متصل می‌شوند. این تغییرات می‌تواند رفت و آمد

1 Ubiquitin-conjugating enzyme

2- Ubiquitin-protein ligase

3- Cyclin



▲ شکل تجربی ۳۰-۳۰ هموگلوبین به طور متقارن به اکسیژن متصل می‌شود. هر پروتئین هموگلوبین چهار پرو، هیدر، چهار جایگاه اتصال به اکسیژن دارد. در حالت اشباع همه جایگاه ها اکسیژن پر شده‌اند. غلظت اکسیژن به‌طور معمول به صورت فشار نسبی اندازه‌گیری می‌شود (PO_2)، PO_2 ، I_2 فشاری از اکسیژن است که در آن فشار نصف جایگاه‌های اتصال در غلظتی از هموگلوبین «اکسیژن اشباع شده» بدست می‌آید. PO_2 را شبیه K_{eq} در واکنش‌های انزیمی در نظر می‌گیرند زیرا در واکنش اکسیژن محص شده در اثر تغییرات کم و در مقادیر کم از PO_2 ، امکان می‌دهد تا هموگلوبین به‌طور مؤثری کسیر را در بافت‌های محیطی همچون منجر به تحلیه کند. سمیومندی بودن نمودار درصد اشباع شدن غلبه غلظت بیگانه نسبی دهنده اتصال معمولی اسم در غیاب اتصال معاون، نمودار اتصال، نموداری سهمی شکل شبیه به نمودارهای شکل ۳۳-۳۳ است.

جایگاه، معلومت، شمار، هر

هموگلوبین یک مثال کلاسیک از اتصال متعین مثبت و مشخص می‌دهد. در این پروتئین اتصال یک لیگاند (اکسیژن) تحایل اتصال مونوکول اکسیژن بهی را اثرش می‌دهد. هر کلام از چهار زیر واحد هموگلوبین، طوی یک مونوکول هم است. گروه‌های هم ترکیبات متصل‌شونده به اکسیژن در هموگلوبین هستند (شکل ۲-۱۲ را ملاحظه کنید).

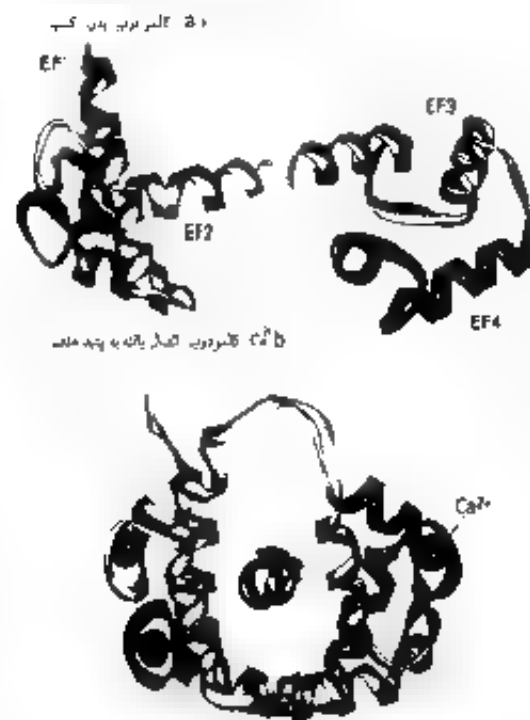
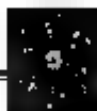
اتصال اکسیژن به مونکول، هم در یک، از چهار و در واحد هم گلیسیر.

معمولاً به جایگاههای خاصی در سطوح سیاستی و اجرایی قرار می‌دهند. این تغییرات کوآلشن‌های سیاسی را به هم پیوند می‌دهد و به تغییرات در ساختار و محتوای سیاست‌ها منجر می‌گردد. این تغییرات، به نوبه خود، به تغییرات در ساختار و محتوای سیاست‌ها منجر می‌گردد. این تغییرات، به نوبه خود، به تغییرات در ساختار و محتوای سیاست‌ها منجر می‌گردد.

اعلا ب تغییرات غیر کووالان و کووالان برگشت پذیر و بنابراین امکان می‌دهد فعالیت یک پروتئین در طی حیات عمری، چندین بار کاهش یا افزایش یابد. تغییرات دیگر از قبیل پروتئولیز، برگشت پذیر بوده و پروتئین تغییر یافته از طریق تجزیه پروتئین و فقط توسط ستر دوباره آن می‌تواند جایگزین شود در مورد انزیم‌ها، این تغییرات تنظیمی، K_m و V_{max} یا هر دو را تغییر می‌دهند. طبیعت اسمارتزی‌های مختلفی برای تنظیم کووالان و غیر کووالان فعالیت [پروتئین‌ها] استفاده می‌کند. در این جا بعضی از مکانیسم‌های رایج تنظیم عملکرد پروتئین را توضیح می‌دهیم، مثال‌های دیگری در اصول سدی مورد بحث قرار خواهد گرفت.

اتصال غیر کووالان امکان تنظیم آلوسٹرک یا متعاون پروٹین ہا، اسی دھند

یکی از مهم ترین مکانیسمهای تنظیم عملکرد پروتئین از طریق میانکشی های آلوستریک انجام می گیرد آلوستری (واژه یونانی شکل دیگره) هر سیرری را که با اتصال غیرکووالانسی یک لیگاند، در ساختار سوم و چهارم پروتئین و یا هر توالی می شود، نشان می دهد هنگامی که بیگاندی به یک جایگاه (A) بر پروتئین متصل شده و مسیر ساختمان فضایی مرئی را در هالیت جایگاه متغوی (B) القاء کند، در این حالت بیگاند، عامل آلوستریک^(۱) پروتئین، جایگاه A، جایگاه اتصال آلوستریک^(۲) و پروتئین، پروتئین آلوستریک^(۳) نامیده می شود. بر اساس تعریف پروتئین های آلوستریک چندی جایگاه اتصال برای یک یا چند نوع لیگاند دارند. تغییر آلوستریک فعالیت می تواند مثبت یا منفی باشد یعنی می تواند فعالیت پروتئین را افزایش یا کاهش دهد. تنظیم آلوستریک به طور احساسی در آنزیم ها و پروتئین های چند زیر واحدی مطرح است. در آنها تغییرات ساختمان فضایی بر یک زیر واحد به زیر واحد مجاور انتقال می یابد. تنوینی^(۴) وازای است که اغلب مرادی ب آلوستری استناد می شود و معمولاً اثر (مثبت یا منفی) اتصال یک لیگاند به یک جایگاه و اثرش بر روی اتصال لیگاند های مشابه در



▲ شکل ۳-۳۱ تغییرات کونفورماسیونی ناشی از اتصال Ca^{2+} به کالمدولین. کالمدولین پروتئین سیورونی است که به طور گسوده‌ای در برقع شده و حاوی چهار جایگاه اتصال به کلسیم می‌باشد. یک جایگاه در هر دست EF است. دست EF موئیف مارپیچ حلقه مارپیچ دارد در غلظت‌های سیورولی کلسیم با حدود 10^{-6} M اتصال کلسیم به کالمدولین، ساختار فضایی دمی شکل آن می‌تواند تغییرات زیادی را به فرمی تغییر می‌دهد که در آن رنج‌های جانبی انگیز بیشتر در معرض حلال قرار می‌گیرد کمپکس کلسیم کالمدولین حاصل می‌تواند اطراف مریخ‌های در دسترس از پروتئین‌های هدف حلقه (b) و بدین ترتیب فعالیت آنها را تغییر دهد.

یافتن Ca^{2+} بیرون سلولی را به درون سلول فراهم می‌کند. اگر اس کلسیم سیورونی توسط پروتئین‌های ویژه مسس شوند به کلسیم حس می‌شود. این پروتئین‌ها با روش خاموش کردن پروتئین‌های دیگر رفتار سلولی را تغییر می‌دهد. اهمیت Ca^{2+} بیرون سلولی برای فعالیت سلولی اولین بار توسط اس رینگر (۳) در سال ۱۸۸۳ نشان داده شد. او کشف کرد که قلب جدا شده موش را با وقتی در محلول NaCl درست شده با آب محب (عی از Ca^{2+}) انداخته شود معیص می‌گردد. اما اگر به جای این آب، آب مقطر استفاده شود، قلب

تغییرات ساختار فضایی را القاء می‌کند که این تغییر به ریز واحد‌های دیگر منتقل و باعث کاهش K_{m} (افزایش حدی) اتصال مولکول‌های دیگر اکسیژن به هم‌های باقیمانده شده و در نتیجه باعث ایجاد نمودار میگموسی برای اتصال کسیر (شکل ۳-۳۰) گردد. به دلیل میگموسی بودن نمودار اشباع کسیر، فقط افزایش چهار برابر غلظت اکسیژن باعث می‌شود درصد اشباع جایگاه‌های اتصال اکسیژن همگلوبین از ۶۰ تا ۹۰ درصد افزایش یابد. در حالیکه اگر اثر حاوی وجود ساختار و شکل نمودار مثل نمودار میگموسی-مس بودن برای حصول به چنین اشباع شدی، بایستی غلظت کسیر ۸۱ برابر افزایش می‌یافت. این تعاونی به همگلوبین امکان می‌دهد تا اکسیژن را به طور موثری در شش‌ها که غلظت اکسیژن زیاد است، جذب نموده و آن را در بافت‌ها که غلظت اکسیژن کم است از دست بدهد. بنابراین اثر حاوی خاصیت یک سیستم را در قبال تغییرات غلظت لیگاند‌هایش تشدید نموده و در بسیاری از موارد در مریت تکاملی را فراهم می‌کند.

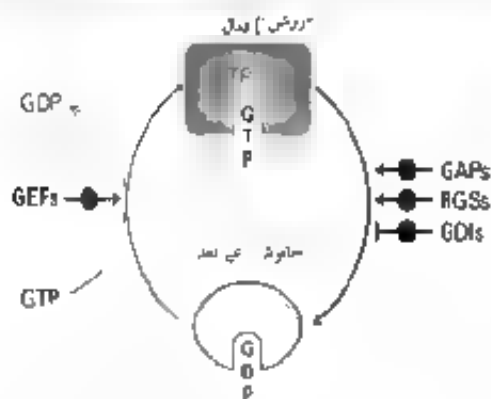
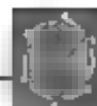
در اثر حاوی معی اغلب محصول یک مسیر بیوشیمیایی چند مرحله‌ای، به آخرین مرحله کسرل‌کننده سرعت متصل شده و فعالیت آن را کاهش می‌دهد. در این مسیر از تولید بیش از اندازه محصول جلوگیری می‌شود. این نوع تنظیم مسیر متابولیکی، مهار با محصول نهایی (۱) یا مهار پس‌بورد (۲) نیز نامیده می‌شود.

اتصال غیر کووالان کلسیم و GTP به طور وسیعی به عنوان سوئیچ‌های آلوستریک استفاده می‌شوند. فعالیت پروتئین را کنترل کند

بر خلاف اکسیژن که باعث تغییرات آلوستریک مرحله به مرحله در فعالیت همگلوبین می‌شود، سایر عوامل آلوستریک باعث ایجاد تغییراتی می‌شود که فعالیت اغلب پروتئین‌ها را روشن یا خاموش می‌کند. دو مسیر آلوستریک مهم که ما در سراسر این کتاب چندین بار با آن مواجه خواهیم شد، کلسیم و GTP است.

تغییر آلوستریک به واسطه کلسیم / کالمدولین: غلظت کلسیم آزاد در سیتوزول (کلسیم اتصال یافته به مولکول‌هایی غیر از آب) در حد پیم (حدوداً 10^{-6} M) بکه دانسته می‌شود. این عمل به وسیله پروتئین‌های انتقالی عثایی تخصص یافته انجام می‌شود که به طور پیوسته Ca^{2+} را به بیرون از سیتوزول پمپ می‌کند. همانطور که در فصل ۱۱ خواهیم دید غلظت سیورولی Ca^{2+} می‌تواند از ۱۰ تا ۱۰۰ برابر افزایش یابد. این حالت هنگامی اتفاق می‌افتد که کانال‌های نموبدیر Ca^{2+} در غشاء‌های سطحی سلول باز شده و امکان جریان

- 1- End-product inhibition
- 2- Feed back inhibition
- 3- S.Ringer



▲ شکل ۳-۳۲ سوئیچ $GTPase$ ، تبدیل فرم فعال یعنی GTP از متصل به GTP به فرم غیرفعال از طریق هیدرولیز GTP انجام می‌گیرد. هیدرولیز GTP به وسیله پروتئین‌های فعال‌کننده GTP (GAPs) و تنظیم‌کننده‌های پی‌دهنده G پروتئین (RGSS) افزایش یافته و به وسیله مهارکننده‌های جدا نشدن نوکلئوتید گوانین^(۴) (GDIs) مهار می‌شود. دوباره فعال‌سازی GTP از طریق تعویض GDP با GTP به وسیله فاکتورهای تعویض نوکلئوتید گوانین^(۵) (GEFs) انجام می‌شود.

هیدرولیز نسبتاً آهسته GTP از شکل فعال ایجاد می‌گردد. مثلاً زمان فعال بودن تغییردهنده GTP از به سرعت فعالیت GTP آن وابسته است. بنابراین فعالیت GTP از مثل یک رمانی سنج این تغییر [در فعالیت GTP] را کنترل می‌کند. سلول‌ها پروتئین‌های مختلفی داشته و می‌توانند مقدار پایه فعالیت GTP را برای سوئیچ GTP از تنظیم نماید به عنوان مثال، فعالیت GTP از می‌تواند به وسیله پروتئین‌های فعال‌کننده GTP از^(۶) مخصوص یاقتنای که GAPs نامیده می‌شوند، افزایش یافته و یا فعالیت GTP از می‌تواند توسط پروتئین‌های دیگری که به عنوان تنظیم‌کننده‌های آلوستریک عمل می‌نمایند، کم شود. بعد از این که تغییر آلوستریک مربع شد (GTP هیدرولیز شد)، تغییر آلوستریکی دوباره می‌تواند توسط عامل تعویض‌کننده GTP از^(۷) برگردد این عامل GDP متصل شده با مولکول‌های GTP محیط اطراف جایگزین می‌کند بنابراین این سول‌ها می‌توانند زمان و طول مدت باقیمانده تغییر آلوستریکی را تنظیم نمایند. ما نقش پروتئین‌های تغییردهنده GTP از مختلف را

به صورتی تبیین و سریعاً متوقف می‌گردد.

عب پروتئین‌های متصل‌شونده به کلسیم یا اسفاده از موئیف بحراری دست EF / مارپیچ - حلقه - مارپیچ به Ca^{2+} متصل می‌شود. این موئیف قبلاً توصیف داده شده است (شکل ۳-۹ b) ر ملاحظه کنید) یک نمونه اصلی از پروتئین دست EF یعنی کالمودولین^(۱) در همه سلول‌های یوکاریوتی یافت شده و ممکن است به صورت تک ربرواحدی انفرادی و یا ربر واحدی از یک پروتئین چند ربرواحدی باشد. کالمودولین موئیفول دمبی شکل بوده و حاوی چهار دست EF متصل‌شونده به کلسیم با K_d حدوداً برابر با $10^{-6} M$ می‌باشد. اتصال کلسیم به کالمودولین باعث تغییر ساختمان فضایی شده و امکان می‌دهد تا کلسیم کالمودولین به توانایی حفاظت‌شدگی در پروتئین‌های هدف مختلف متصل شده و بپیرین فعالیت آنها را روشن یا خاموش کند (شکل ۳-۳۱). پس کالمودولین پروتئین‌های دست EF مشابه به عنوان پروتئین‌های تغییردهنده^(۲) عمل کرده و به موارات تغییر در سطح Ca^{2+} فعالیت پروتئین‌های دیگر را تغییر می‌دهد.

تغییر به واسطه پروتئین‌های متصل‌شونده به نوکلئوتید گوانین، گروه دیگری از پروتئین‌های تغییردهنده، ابرخانواده GTP از^(۳) را تشکیل می‌دهد. همان‌طوری که از نام این گروه بر می‌آید، این پروتئین‌ها، انریم‌های GTP از بوده و می‌توانند GTP (گوانوزین تری فسفات) را به GDP (گوانوزین دی فسفات) تحریک کنند. آنها حاوی پروتئین تک ربرواحدی Ras (شکل ۳-۸) را ملاحظه کنید) و ربرواحد $G12$ در پروتئین‌های G سه ربرواحدی می‌باشد. هر دو این پروتئین‌ها با حرلیات بیشتری در فصل ۵ا توصیف داده شده‌اند. هم Ras و هم $G12$ می‌تواند به عشاء پلاسمایی متصل شده (در پیمارسایی عمل می‌کند، و نقش کلیدی را در بکثیر و نمو سلول یفاء کند. سایر اعضای خانواده GTP از در سنتز پروتئین، انتقال پروتئین‌ها بین هسته و سیتوپلاسم و یوآزایی در اسکلت سلولی نقش دارند. پروتئین چاپرون $Hsp70$ که قبلاً درباره آن بحث کردیم مثالی از یک سوئیچ ATP/ADP بوده و در بسیاری از جیف‌ها به سوئیچ GTP/GDP شباهت دارد.

همه پروتئین‌های تغییردهنده GTP از به دو شکل یا ساختمان فضایی (شکل ۳-۳۲) وجود دارند.

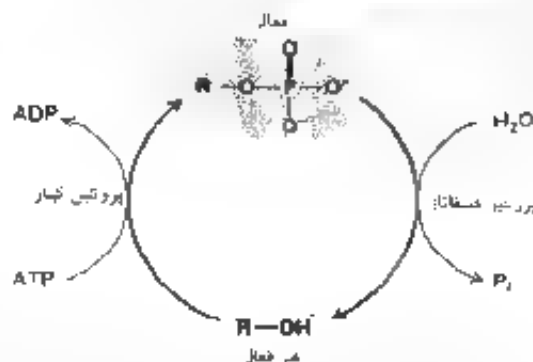
(۱) شکل فعال (بروزش) که به GTP اتصال یافته و فعالیت پروتئین‌های هدف خاصی را تنظیم می‌کند. (۲) شکل غیرفعال (خاموش) که به GDP متصل می‌شود، این شکل از طریق

- 1- Calmodulin
- 2- Switch proteins
- 3- GTPase super family
- 4- Guanine nucleotide dissociation inhibitors
- 5- Guanine nucleotide exchange factors
- 6- GTPase-activating proteins
- 7- Regulators

مختللی تنظیم کند، بعضی از این انرژی‌ها روی یک یا تعداد محدودی از پروتئین‌های هدف عمل می‌کند، در حالی که بعضی دیگر هدف‌های زیادی دارند. کینازها و فسفاتازها یکی که روی تعداد زیادی از پروتئین‌های هدف عمل می‌نمایند، در یکپارچه‌سازی مولکولی فعالیت پروتئین‌ها معین می‌نمایند و این آنزیم‌ها به طور هماهنگ به وسیله یک سوئیچ کیناز / فسفاتاز کنترل می‌شوند. اغلب پروتئین‌های هدف کیناز (و فسفاتاز) کیناز یا فسفاتازهای دیگری بوده و اثر آشفته‌ای ایجاد می‌کند. مثال‌هایی بسیاری از چنین آشفتگی‌های کینازی وجود دارد و امکان شدید و کنترل دقیق در بسیاری از سطوح می‌دهد.

برش پروتئولی به‌طور برگشت‌پذیری بعضی پروتئین‌ها را فعال یا مهار می‌کند

بر خلاف فسفریله شدن که برگشت‌پذیر است، فعال‌سازی یا غیرفعال‌سازی پروتئین از طریق برش پروتئولی مکانیسمی برگشت‌پذیر در تنظیم فعالیت پروتئین است. به عنوان مثال غلب هورمون‌های پلی‌پپتیدی مثل انسولین به صورت پیش‌سازهای حاوی سنتز سده و قی از ترشح شدن از سلول، بعضی از پیوندهای پپتیدی‌سان هیدرولیز می‌شود تا آنها به‌طور صحیحی در مجرای در بعضی موارد پیش هورمون یک پیش‌ساز طولی پلی‌پپتیدی بوده و می‌تواند به صورت چند هورمون متفاوت فعال، بریده شود. برای صنعت از هضم نامناسب پروتئین‌ها پس از رسیدن به روده کوچک، سرین پروتئین‌های پانکراسی به صورت ریموژن^(۱) (پروتئین پیش‌ساز غیرفعال) ستر می‌شوند. برش پیوند پپتیدی نزدیک انتهای N در ریموژن (ریموژن نریسین) به وسیله یک پروتئاز بسیار ویژه یافته در روده کوچک رشته انتهایی N جدیدی (ایروپوسین ۱۶) را ایجاد می‌کند که گروه آمینو N می‌تواند به رنجیره جانبی آمید کریوکسیلیک از یک اسید آمینو یک لای پیوند یابی ایجاد نماید. این عمل باعث تغییر ساختمانی هسیدی شده و در نهایت منجر به باز شدن جایگاه اتصال به سوبسرات و فعال شدن آنزیم می‌شود. سوبس ترپسین فعال شده می‌تواند ترپسینوژن، کیموترپسینوژن و ریموژن‌های دیگر را فعال کند. به‌طور مشابه اما پیچیده‌تر، آسارهای پروتئازی (یک پروتئاز می‌تواند پیش‌سازهای غیرفعال پروتئازهای دیگر را فعال کند) که می‌تواند یک پیام را تشدید نماید، نقش‌های مهمی در سیستم‌های مختلف همچون آشغال‌چنه شدن خون، دارند. اهمیت دقیق در تنظیم چنین سیستم‌هایی واضح است. اگر لایحه شدن



▲ شکل ۲.۲۲ تنظیم فعالیت پروتئین با سوئیچ کیناز / فسفاتاز چرخه فسفریله و دفسفریله شدن پروتئین، مکانیسم سلولی متداولی در تنظیم فعالیت پروتئین است. در این مثال، پروتئین هدف R وقتی فسفریله می‌شود فعال است (بالا) و در هنگام دفسفریله شدن، غیرفعال (پایین) است. بعضی پروتئین‌ها، پاسخ‌های متضادی به فسفریله شدن می‌دهند.

در تنظیم پیام‌رسانی درون سلولی و فرایندهای دیگر در فصل‌های بعدی بررسی خواهیم کرد.

فسفریله و دفسفریله شدن، به‌طور گوناگونی فعالیت پروتئین را تنظیم می‌کند

یکی از متداول‌ترین مکانیسم‌های تنظیم فعالیت پروتئین، فسفریله شدن^(۲) است. در فسفریله شدن، گروه‌های فسفات به گروه‌های هیدروکسیل در روی ریشه‌های سرین، ترئونین یا تیروزین اضافه می‌شوند. پروتئین کینازها عمل فسفریله شدن و فسفاتازها دفسفریله شدن را کاتالیز می‌کنند. اعمال متقابل کینازها و فسفاتازها سوئیچی را برای سلول فراهم می‌سازد تا بتواند عملکرد بسیاری از پروتئین‌ها را روشن یا خاموش کند (شکل ۲.۲۲). فسفریله شدن، باز پروتئین را تغییر داده و منجر به تغییر ساختمان هسایی می‌شود. این تأثیرات می‌تواند به‌طور چشمگیری اتصال لیگاند به پروتئین و یا سایر خصوصیات پروتئین را تغییر داده و در آخر باعث افزایش یا کاهش فعالیت آن شود.

تقریباً ۳ درصد کل پروتئین‌های مخمر، پروتئین کیناز یا فسفاتاز است که اهمیت واکنش‌های فسفریله و دفسفریله شدن را حتی در سلول‌های ساده نشان می‌دهد. همه خانواده‌های پروتئینی از جمله پروتئین‌های ساختاری، داربستی، آنزیم‌ها، کانال‌های عصبی و مولکول‌های ویژه انتقال پیام، اعضای دارند که با سوئیچ‌های کیناز / فسفاتاز تنظیم می‌شوند. پروتئین کیناز و فسفاتازهای مختلف برای پروتئین‌های هدف مختلف، اختصاصی بوده و بنابراین همان‌طوری که در فصل‌های بعدی توضیح داده شده، می‌توانند مسیرهای سلولی

آلوسمریک می‌تواند سوبسٲرا فعال‌کننده یا مهارکننده باشد. ■ در پروتئین‌های چسب‌بروآحادی همچون هموگلوبین که به چند مولکول لیگاند یکسان متصل می‌شوند (همچون کمپلکس اتصال یک مولکول لیگاند ممکن است شامل اتصال را برای مولکول‌های بگاند بعدی افزایش یا کاهش دهد بین نوع آلوسمری به عنوان اثر سلولی ساخته می‌شود.

■ مکانیسم‌های آلوسمریک مختلف به عنوان سوئیچ و به صورت برگشت‌پذیر فعالیت پروتئین و خاموش یا روشن می‌کند.

■ دو خانواده پروتئین‌های سوئیچ داخل سلولی فرآیندهای سلولی متفاوتی را تنظیم می‌کند. (۱) پروتئین‌های متصل شونده به Ca^{2+} (همچون کالمونولین) و (۲) اعضای خانواده GTP از (همچون Ras) که دارای شکل متصل به GTP فعال و شکل متصل به GDP غیرفعال هستند (شکل ۳-۲۲ را ملاحظه کنید).

■ فسفریلاسیون و دفسفریلاسیون گروه‌های هیدروکسیل در رتجیرده‌های چربی در ریدوهای سرب، توفوس یا نیورین با پروتئین کینازها و فسفاتازها، فعال یا غیرفعال شدن سمار رمادی از پروتئین‌ها را تنظیم می‌کند.

■ انواع رمادی از تنظیمات کووالان و غیرکووالان برگشت‌پذیر هستند اما بعضی از اشکال تنظیم همچون برش پروتئین‌ها، برگشت‌پذیر نیستند.

■ سطح در سطح بالانر شامل تقسیم‌بندی پروتئین‌های و کنترل عظمت پروتئین است.

به‌طور نامناسب اتفاق افتاد سیستم گردش خود مسدود می‌شود در حالی که نکته شدن باکتری می‌تواند محرک به خویری غیرقابل کنترل شود.

یک نوع پردازش پروتئین‌های کمپاب و غیرمعمول که خودپیرایش پروتئین^(۱) نامیده می‌شود در باکتری‌ها و بعضی یوکاریوت‌ها اتفاق می‌افتد این فرایند شبیه به ویرایش فیلم است: یک قطعه داخلی از پلی‌پپتید برناشته و انتهای‌های پلی‌پتیدی به هم می‌پیوندند (متصل می‌شوند) بر خلاف سایر اشکال پردازش پروتئین‌ها، خودپیرایش پروتئین فرایندی انوکالیری است که در آن پروتئین بدون مشارکت آنزیم‌های دیگر پردازش می‌شود مشخص شده، پپید برش یافته، خود مشابه مکانیسم مورد استفاده در ویرایش سمی از مولکول‌ها همچون RNA: از پروتئین خارج می‌سازد (فصل ۸). در سلول‌های مهره‌داران، پردازش بعضی از پروتئین‌ها شامل خود-برش است اما مرحله متصل شدن (فصل ۸) پروتئین وجود ندارد. هیچگونه^(۲) یکی از این پروتئین‌ها است. هیچگونه مولکول پیام‌رسان متصل به غشاء می‌باشد که برای شمارش از فرآیندهای رشد و نمو ضروری است.

سطح بالاتر تنظیم شامل کنترل موقعیت و غلظت پروتئین است

همه مکانیسم‌هایی که تاکنون مورد بحث قرار دادیم، پروتئین را به‌طور موضعی در جایگاه عمل خود تحت تأثیر قرار داده و فعالش را روشن یا خاموش می‌کردند یا این حال عملکرد طبیعی سلول بیار دارد. نا پروتئین‌ها به اندامک‌هایی همچون میوکلندری، هسته و پروروم‌ها تقسیم شوند در مورد آنزیم‌ها، تقسیم آنها به اندامک‌ها فرصتی را فراهم می‌کند تا سندن سوسترها و خارج نمودن محصول، کنترل شود و همچنین امکان می‌دهد تا واکنش‌هایی که باهم رقابت می‌کند به‌طور هم‌زمان در قسمت‌های مختلف سلول، انجام شوند با مکانیسم‌های مورد استفاده سلول برای هدایت پروتئین‌های متفاوت به اندامک‌های مختلف، در فصل‌های ۴ و ۱۴ است خواهیم شد.

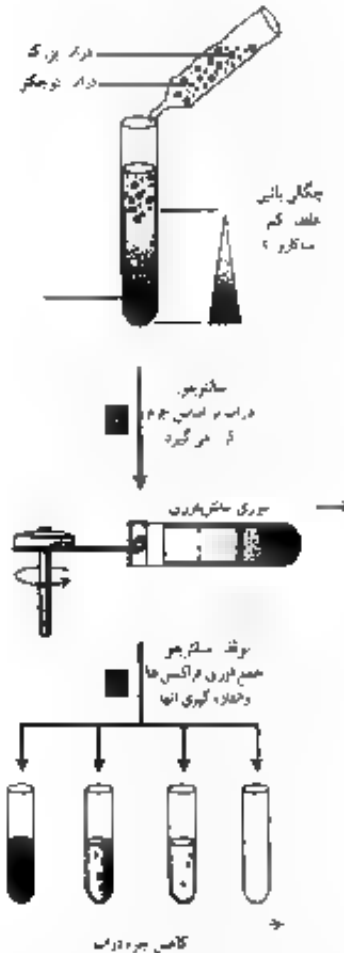
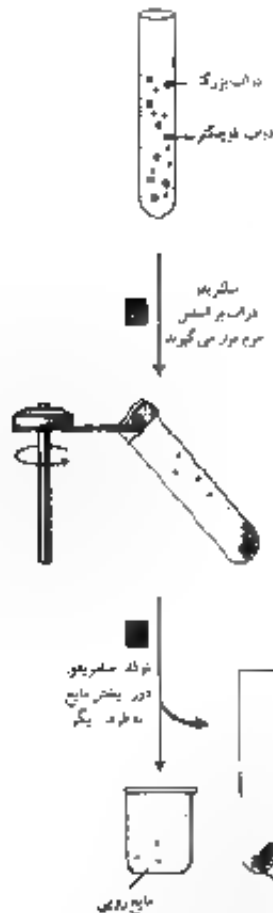
نکات کلیدی بخش ۳.۵

تنظیم پروتئین ۱۱ تغییرات کووالان و غیرکووالان

- در آلوسمری اتصال غیرکووالان بگاند عمل آلوسمریک را مسیر ساختمانی را القا می‌کند که فعالیت یا تامل پروتئین را به بگاند‌های دیگر تغییر می‌دهد ساختمان فضایی آلوسمریک می‌تواند از لحاظ ساختمانی مشابه یا متفاوت از لیگاند‌های باشد که اتصال آنها را تحت تأثیر قرار می‌دهد عامل

۳-۲۲ خالص سازی، شناسایی و تعیین خصوصیات پروتئین‌ها

قبل از مطالعه مکانیسم عمل و ساختار یک پروتئین، بایستی آن را خالص نمود چون پروتئین‌ها از لحاظ اندازه، بار و حالیت در آب متفاوت، روس خاصی برای جفا نمودن همه پروتئین‌ها وجود ندارد. جناسازی یک پروتئین خاص از بین ۱۰۰۰۰۱ پروتئین در یک نوع سلول، کار سنگینی بوده و به روش‌های مختلفی هم برای جناسازی پروتئین‌ها و هم برای شناسایی وجود پروتئین‌های خاص نیاز دارد. هر مولکولی اعم از پروتئین، کربوهیدرات یا اسید نوکلئیک را می‌توان



▲ شکل تجربی ۳-۳۳ تکنیک های سانتریفوژ دراب را براساس تفاوت در جرم یا چگالی جدا می کنند. (۱) در سانتریفوژ افتراقی، عصاره سبولی یا محتوای دیگر به قدری سانتریفوژ می شود تا دراب برگرد. همچنین اندامک های سبولی سبولی ها نهضت شده و به صورت رسوب در نه لوله ازمایش جمع سود. مرحله (۲)، دراب کوچکتر (همچون پروتئین های محلول، اسیدهای نوکلئیک) در مایع رویی مانند و می توان آنها را به لوله آزمایشی دیگر منتقل کرد (مرحله (۳)). سانتریفوژ سرعت. محلول های محلول به قدری سانتریفوژ می شود تا مولکول های که حرم مختلف اما احصالاً شکل و چگالی مشابهی دارند (همچون پروتئین های کروی، مولکول های RNA) به صورت مناطق جداگانه ای در سبب چگالی حاصل در مخلوط ساکنار محیط جد شوند. این مناطق از نه لوله آزمایش برداشته شده و آزمایش می شوند.

ریستی به کار برد (روش های تخصص یافته جهت برداشتن پروتئین های عشاایی از عشاء در فصل ۱۰ بعد از بررسی خصوصیات استثنایی این پروتئین ها، توضیح داده شده اند). سپس استفاده از ترکیبات رادیواکتیو در جهت پیگیری فعالیت ریستی، مورد توجه قرار می دهیم. در آخر تکنیک های مختلفی را که برای تشخیص حرم، توانی و ساختار سه بعدی پروتئین ها مورد استفاده قرار می گیرند، بررسی می کنیم.

براساس تفاوت در یک یا چند خصوصیت شیمیایی و فیزیکی جدا نمود هر اندازه تفاوت بین دو پروتئین یاد باشد، جداسازی شان آسان تر و مؤثرتر خواهد بود. دو خصوصیت عمده ای که به طور گسترده برای جداسازی پروتئین ها استفاده می شود، اندازه (با طول و جرم مولکول تعیین می شود) و معادل اتصال به یک لیگاند خاص است. در این قسمت به طور خلاصه تکنیک های مهم مختلفی را برای جداسازی پروتئین ها بررسی می کنیم. این تکنیک های جداسازی را می توان برای جداسازی اسیدهای نوکلئیک و سایر مولکول های

می‌شود. در این حالت از رسوب سولوی به مایع رویی را می‌توان جدا نموده و با استفاده از روش‌های نخلیص دیگر پروتئین‌های مختلف موجود در آنها را جدا نمود.

مسانتریفیوژ سبخت - منطقه‌ای: در این روش پروتئین‌ها در محلولی قرار می‌گیرند که چگالی محلول در طول لوله آزمایش به تدریج می‌باشد. این افزایش چگالی، شیب چگالی^(۱) نامیده می‌شود. پروتئین‌ها در شیب چگالی می‌توانند به وسیله سانتریفیوژ براساس تفاوت جرم‌ش جدا شوند. معمولاً از یک محلول ساکاروز غلیظ برای نسکین شیب غلظت استفاده می‌شود. وقتی مخلوط پروتئینی در بالای شیب ساکاروز در لوله آزمایش قرار گرفته و سانتریفیوژ شود، هر پروتئین موجود در مخلوط، به سرعت خاصی به ته لوله مهاجرت می‌کند. سرعت مهاجرت به نه بوه به عواس متأثر از ثابت ته‌نشینی مرتبط است. مهاجرت همه پروتئین‌ها از منطقه نازکی در بالای لوله آزمایش شروع شده و به صورت نوارها یا مناطقی (به صورت دایسک‌هایی) در پروتئین‌هایی با جرم‌های متفاوت، جدا می‌شوند. در این تکنیک جداسازی که سانتریفیوژ سرعت - منطقه‌ای نامیده می‌شود، سانتریفیوژ تا زمانی انجام گردد تا مولکول‌های مورد نظر به صورت مناطق جداگانه‌ای جدا شوند (شکل ۲-۳۴ b). اگر نمونه به مدت جیس کمی سانتریفیوژ شود، مولکول‌های مختلف پروتئین به اندازه کافی جدا نخواهند شد. اگر نمونه بیش از حد مورد نیاز سانتریفیوژ شود، همه پروتئین‌ها به صورت رسوب در ته لوله جمع خواهند شد. گرچه سرعت ته‌نشینی شدیداً به وسیله جرم دره تحت تأثیر قرار می‌گیرد، با این حال سانتریفیوژ سرعت - منطقه‌ای در تعیین دقیق وزن مولکولی کارایی کمی دارد زیرا تغییر شکل مولکول نیز در این سانتریفیوژ، سرعت ته‌نشینی و تحت تأثیر قرار می‌دهد. اندازه‌گیری تأثیر شکل در سانتریفیوژ، مخصوصاً برای پروتئین‌ها یا مولکول‌های دیگری همچون مولکول‌های اسید نوکلئیک تک رشتی‌ای که می‌توانند اشکال پیچیده‌ای به خود بگیرند، سخت است. با وجود این، سانتریفیوژ سرعت - منطقه‌ای، روش عمی برای جداسازی انواع مختلفی از پلیمرها و ذرات می‌باشد. تکنیک دوم در شیب - چگالی، سانتریفیوژ شیب چگالی تعادلی^(۲) نامیده می‌شود و اغلب برای جداسازی DNA، لیپوپروتئین‌های حامل لیپید در سیستم گردش خود و اندامک‌ها (شکل ۲-۳۴ a) را ملاحتفه کنید. به کار می‌رود.

سانتریفیوژ می‌تواند ذرات و مولکول‌هایی را که جرم یا چگالی متفاوتی دارند، جدا کند.

مرحله اول در حالم سازی پروتئین، سانتریفیوژ است. مبنای سانتریفیوژ این است که در دره متفاوت از لحاظ جرم یا چگالی در حالت معنی (سلول‌ها، قطعات سولوی، اندامک‌ها یا مولکول‌ها) با سرعت متفاوتی در نه لوله آزمایش ته‌نشین می‌شوند. اینجا باید مدنظر شد که جرم، وزن نمونه (ب گرم اندازه‌گیری می‌شود) و چگالی، نسبت وزن به حجم (گرم بر لیتر) است. پروتئین‌ها به ملو چشم‌گیری از لحاظ جرم و هم متفاوت اما از لحاظ چگالی تفاوت چندانی ندارند. اگر به یک پروتئین، بیهید یا کربوهیدرات متصل شده باشد، چگالی بیش از ۱۵ درصد از $1/27 \text{ g/cm}^3$ (چگالی متوسط پروتئین) تغییر نخواهد کرد. مولکول‌های سنگین‌تر یا با چگالی بالاتر سریع‌تر از مولکول‌های سبک و یا با چگالی پایین‌تر ته‌نشین خواهند شد. سانتریفیوژ سرعت رسوب ذرات را با اعمال نیروی سانتریفیوژی به درجی ۱۰۰۰۰۰ برابر نیروی گرانشی زمین افزایش داده و می‌تواند ذراتی به کوچکی ۱۰ کیوبالتون^۳ را به رسوب دهد. اولتراسانتریفیوژهای مدرن به درجی به سرعت ۱۵۰۰۰۰ دور در دقیقه (rpm) یا بیشتر به این نیروی سانتریفیوژی می‌رسند. با این حال ذرات کوچک با جرم ۵ کیوبالتون حتی در چنین سرعت‌های بالایی به طوری یک‌دست ته‌نشین نمی‌شوند.

سانتریفیوژ برای دو هدف اصلی استفاده می‌شود (۱) به صورت تکنیکه فراهم آورنده جهت جداسازی یک ماده از مواد دیگر و ۲) به صورت یک تکنیک بالیزی جهت اندازه‌گیری خصوصیات فیزیکی (از قبیل وزن مولکولی، چگالی، شکل و ثابت تعادل اتصال) با کروماتوگراف‌ها. ثابت سرعت رسوب یعنی S یک پروتئین، معیاری از سرعت رسوب آن است. ثابت سرعت به طور متداول، سودرگ (S) گفته می‌شود، به عواس مثال کمپلکس پروتئینی بزرگ در حدود ۵۰ S است در حالیکه ریپوروم یوکاریوتی ۵۰ S است.

مسانتریفیوژ افتراقی: مرحله اول متداول در خالص پروتئین است. در سانتریفیوژ افتراقی^(۱) پروتئین‌های محلول در آب سلول‌ها و بافت‌ها از مواد نامحلول سولوی جدا می‌شوند. مخلوطی که برای سانتریفیوژ استفاده می‌شود، معمولاً عصاره سلولی (سلول‌هایی که شکسته‌اند) بوده و به خلل بوه آزمایش ریخته شده و به مدت مشخصی سانتریفیوژ می‌شوند. طی این عمل به اندامک‌های سلولی همچون هسته، سلول‌های شکسته شده، با قطعات سلولی بیرو و وارد می‌شود تا به صورت رسوب در ته لوله جمع شوند. پروتئین‌های محلول در مایع رویی (شکل ۲-۳۴ a) باقی می‌مانند. مایع رویی سپس برنشته

1-Differential centrifugation

2 Density gradient

3- Equilibrium density-gradient centrifugation



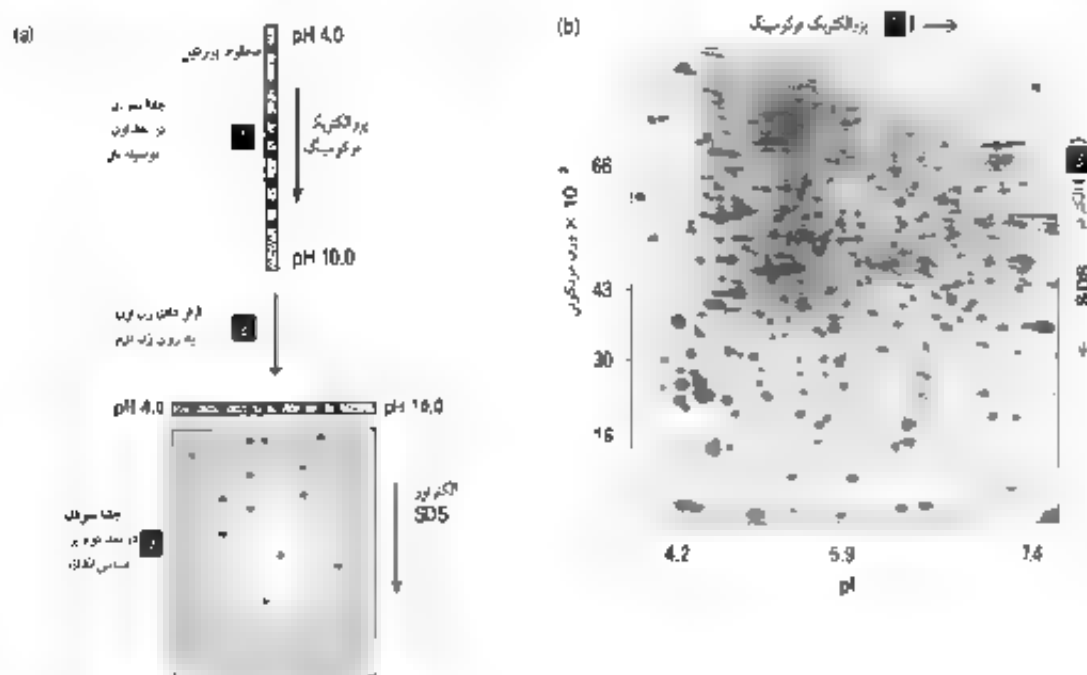
الکتروفلور مولکول هارا پراساس سبب بار به جرمشان جدا می کنند

الکتروفورز:^(۱) تکنیکی است که مخلوطی از مولکول‌ها را با ایجاد میدان الکتریکی از هم جدا می‌کند. الکتروفورز به‌طور گسترده‌ای جهت مطالعه پروتئین‌ها و اسیدهای نوکلئیک استفاده می‌شود. مولکول‌های مختلف در یک زمینه الکتریکی با سرعت‌های حرکت ناممکن جوت می‌کنند. سرعت حرکت مولکول‌ها را سبب بار به جرم آنها تعیین می‌کند. به‌عنوان مثال اگر دو مولکول، جرم و شکل مشابهی داشته باشند، مولکولی که بار بیشتری دارد به طرف الکترود مخالف با سرعت بیشتری حرکت می‌کند.

الکتروفورز ژل SDS آگیل آهسته چوین اغلب پروتئین‌ها یا اسیدهای نوکلئیک که از لحاظ اندازه و شکل متفاوت هستند تقریباً نسبت به بار به حرم یکسانی دارند. با الکتروفورز این ماکرومولکول‌ها مولکول‌های با طول متفاوت یا از هم جدا نمی‌شوند و یا به مقدار خیلی کمی جد می‌شوند. جداسازی پروتئین‌ها و اسیدهای نوکلئیک به وسیله الکتروفورز در ژل‌های مختلف (سوسپانسیون‌های نیمه جامد در آب مشابه ژلاتین موجود در سرها) موفقیت‌آمیزتر از الکتروفورز در محلول مایع، جداسازی الکتروفورزی به‌طور متداول در ژل‌های پلی‌اکریل‌امید انجام می‌شود. وقتی مخلوطی از پروتئین‌ها در ژل قرار گرفته و جریان الکتریکی برقرار شد، پروتئین‌های کوچک‌تر سریع‌تر از پروتئین‌های بزرگ‌تر در ژل حرکت می‌کنند و یا ژل به عنوان یک غربال عمل نموده و مولکول‌های کوچک سریع‌تر از مولکول‌های بزرگ از منافذ ژل عبور می‌کنند. شکل مولکول نیز می‌تواند سرعت مهاجرت را تحت تأثیر قرار دهد (مولکول‌های نامتقارن ضعیف‌تر از مولکول‌های کروی با جرم مشابه مهاجرت می‌کنند).

زل‌ها با پلیمریزه شدن محلول مونومرهای آکریل‌آمید به رشته‌های پلی‌آکریل‌آمید بین یک جهت صفحه شیشه‌ای قالب‌بندی می‌شوند. هم‌زمان با پلیمریزه شدن، رشته‌های پلی‌آکریل‌آمید این رشته‌ها در زمینه یخه جامد به هم متصل می‌شوند. اندازه منافذ ژل را می‌توان با تنظیم غلظت پلی‌آکریل‌آمید و مواد اتصال‌دهنده، تغییر داد. سرعت حرکت پروتئین در ژل تحت تأثیر اندازه منافذ ژل و قدرت الکتریکی است. با تنظیم مناسب این عوامل، پروتئین‌هایی با اندازه‌های کاملاً متنوع می‌توانند با الکتروفورز ژل پلی‌آکریل‌آمید (PAGE) در هم دیگر جدا شوند.

در تکنیک بسیار قدم‌مندی که پروتئین‌ها را از هم جدا می‌کند پروتئین‌ها قبل از الکتروفورز و در حین آن در معرض دترجنت یونی



▲ شکل تجربی ۳-۳۶ الکتروفورز ژل دو بعدی، پروتئین‌ها را براساس بار و جرم از هم جدا می‌کند. (a) در این تکنیک پروتئین‌ها در لوان با بروکتربیک فوکوسینگ و براساس بارهایشان جدا می‌شوند. مرحله (۱)، موژ ژل حاصل بر روی ژل پلی‌آکریل‌امید SDS گذاشته شده (مرحله (۲) و پروتئین‌ها براساس جرمشان به صورت یکمایی (۳) هم جدا می‌شوند. مرحله (۴)، در این ژل دوبعدی از عصاره پروتئین سول‌های کشف شده، هر که، یک پی‌پتید است، پلی‌پپتیدها را می‌توان با رنگ (ایچا) یا با تکنیک‌های دیگر نظیر اتورادیوگرافی تشخیص داد. هر پی‌پتید با نقطه ایزوکتربیک (pI) و وزن مولکولی‌اش شناخته می‌شود.

معایسه فاصله پیموده شده توسط آن در ژل با فاصله پیموده شده پروتئینی یا وزن مولکولی مشخص (ارتباط خطی بین فاصله مهاجرت و لگاریتم وزن مولکولی وجود دارد) تعیین رد پروتئین‌هایی در درون ژل می‌توان برای تجزیه و تحلیل بیشتر (همچون برای شناسایی با روش‌های توصیف داده شده در این فصل) از ژل جدا نمود.

الکتروفورز ژل دو بعدی، الکتروفورز پروتئین‌های سولی ب SDS-PAGE می‌تواند پروتئین‌هایی را که اختلاف نسبتاً زیادی در جرم دارند، را از هم جدا نماید اما قادر به جدا کردن پروتئین‌هایی با وزن مولکولی مشابه نیست (مثلاً جدا کردن پروتئین ۴۱ کیودالتونی از پروتئین ۴۲ کیودالتونی). برای جدا نمودن پروتئین‌های با جرم مشابه، ناپسی از یک خصوصیت فیزیکی دیگر استفاده شود. این

SDS (سدیم دودسیل سولفات)^(۱) قرار می‌گیرد. SDS به محلول‌های جانبی آبگریز در پروتئین‌ها محس شده و میانکشی‌های نگریزی را که باعث پایداری آن می‌شوند، از بین برده و باعث ذاتوره شدن پروتئین می‌شود. (تیمار با SDS معمولاً همراه با گرم کردن نمونه در حضور یک ماده احیاءکننده صورت می‌گیرد. عامل احیاءکننده، پیوندهای دی‌سولفیدی را می‌شکند). در نتیجه پروتئین‌های چند زنجیره‌ای به زنجیرهای ساده‌شده‌شان تجزیه شده و به ساختمان فضایی باز همه زنجیرهای پلی‌پپتیدی با نسبت بار به جرم مشابه پیرو وارد می‌شود.

نماد SDS، نقاط‌های شکل در ساختارهای طبیعی را که‌ها داده و بنابراین ملون و خیره پلی‌پپتیدی که به جرم آن بستگی دارد، سرعت مهاجرت پروتئین‌ها را در الکتروفورز پلی‌آکریل‌امید (SDS-PAGE, SDS) تعیین می‌کند. حتی زنجیره‌هایی که کم‌تر از ۱۰ درصد وزن مولکولی‌شان با هم اختلاف دارند، با این تکنیک جدا می‌شوند. علاوه بر این، وزن مولکولی یک پروتئین را می‌توان با

1 Sodium dodecyl sulfate

کروماتوگرافی مایع، پروتئین‌ها را براساس جرم، بار یا تعاملات اتصال جدامی‌کند

تکنیک مداول سوم برای جداسازی مخلوصی از پروتئین‌ها با قطعاتی از پروتئین‌ها و هم‌چنین مولکول‌های دیگر، بر این اساس استوار است که مولکول‌های حل شده در محلول به‌طور متفاوتی با سطح حامل خاص می‌اندکس (اتصال و جدا شدن) می‌دهند. این سانکس به خصوصیات فیزیکی و شیمیایی مولکول و سطح سانکس دارد. اگر محلولی در میان سطحی جریان یابد مولکول‌هایی که بیشتر با سطح می‌اندکس می‌دهند، مدت زیادی را به صورت متصل به سطح باقی مانده و آهسته‌تر از مولکول‌هایی که می‌اندکس کمی با سطح دارند، خارج می‌شوند. این تکنیک، کروماتوگرافی مایع^(۱) (LC) نامیده شده و در آن نمونه در بالای ستونی سوبی شدیداً فشرده از دانه‌های کروی قرار می‌گیرد. این ستون در تروپ اسوانه سیش‌های یا پلاستیکی نگه داشته می‌شود. نمونه سپس به طرف پایین ستون معمولاً توسط نیروی جاذبه یا هیدرواستاتیک و یا با کمک پمپ جریان می‌یابد. مایع خارج شده از ستون به صورت مقادیر کمی که جزء خروجی^(۲) نامیده می‌شود، به صورت یشت سر هم جمع‌آوری شده و جهت بررسی در مورد وجود پروتئین مورد نظر تحت بررسی قرار می‌گیرد. طبیعت دانه‌ها در ستون تعیین می‌کند، که جداسازی پروتئین وابسته به اختلاف جرم، بار یا تعاملات اتصال باشد.

کروماتوگرافی فیلتراسیون ژل، پروتئین‌ها را با جرم متفاوت می‌تواند با استفاده از ستون‌های ساخته شده از پلی‌کریل‌آمید (بسیار کاربرد با کتریبی) یا آگار (خاص در جنک دریایی) از هم جدا شوند. این تکنیک کروماتوگرافی فیلتراسیون ژل نامیده می‌شود. گرچه پروتئین‌ها در کروماتوگرافی فیلتراسیون ژل، اطراف دانه‌های کروی جریان می‌یابند، آنها گهگاهی وارد حفرات موجود در دانه‌ها می‌شوند. پروتئین‌های کوچک‌تر راحت‌تر از پروتئین‌های بزرگ‌تر می‌توانند وارد حفرات دانه‌ها شوند، بنابراین پروتئین‌های کوچک‌تر در طول ستون فیلتراسیون ژل آهسته‌تر از پروتئین‌های بزرگ حرکت می‌کند (اسکل ۳-۳۷)، (در الکتروفور، پروتئین‌ها از منافذ موجود در ژل الکتروفور حرکت می‌کنند، بنابراین پروتئین‌هایی کوچک‌تر، سریع‌تر از پروتئین‌های بزرگ حرکت می‌کند). حجم مایع مورد نیاز جهت خارج نمودن از حد کردن و

خصوصیت فیزیکی اغلب بار الکتریکی است. بار الکتریکی با pH و تعداد سببی اسیدهای آمینه با بار مثبت و منفی از پروتئین تعیین می‌شود. بار اسیدهای آمینه هم وابسته به pKa گروه‌های قابل یونیزه می‌یابد (فصل ۲، ملاحظه کنید). دو پروتئین غیرمربط با جرم‌های مشابه، بعداًست. بار یکسانی داشته باشند، چون جالی آنها و بنابراین مقدار ریشه‌های اسیدی و بازی آنها متفاوت است.

در الکتروفور، دوسدی، پروتئین‌ها از براساس بار و سپس براساس جرم‌شان (شکل ۳-۳۶) جدا می‌شوند. در مرحله اول، عصاره سلولی با بافتی با غلظت بالایی یوره (۸ مولار) دناتوره شده و سپس روی بوار ژلی با شیب یوسن pH قرار می‌گیرد. در این مرحله نمی‌توان از SDS استفاده کرد، زیرا با اتصال به پروتئین‌ها، بار آنها را تغییر می‌دهد. شیب pH به وسیله آمولین‌ها (محلولی از مولکول‌های پلی‌آنیونیک و پلی‌کاتیونیک) در ترون ژل تشکیل می‌شود. آمولین‌های اسیدی در یک انتها و آمولین‌های بازی در انتهای دیگر قرار می‌گیرند. یک پروتئین باردار تا حدی بر ژل حرکت خواهد کرد که به نقطه ایزوالکتریک^(۳) (pI) خود برسد. نقطه ایزوالکتریک pH است که در آن بار خالص پروتئین صفر است. این تکنیک ایزوالکتریک فوکوسینگ^(۴) (IEF) نامیده شده و می‌تواند پروتئین‌هایی را که حتی یک واحد بار اختلاف دارند، جدا کند. سپس پروتئین‌های جدا شده بر روی ژل IEF را می‌توان در بعد دوم براساس وزن مولکولی‌شان جدا نمود. بزرگی این جداسازی، بوار ژل IEF به‌طور افقی بر روی لیمه بالایی ژل صحیح‌های شکل پلی‌اکریل‌امید (دوسدی) قرار داده شده و با SDS اشباع می‌شود. در این هنگام اگر میدان الکتریکی برقرار گردد، پروتئین‌ها از ژل IEF به ژل SDS منتقل شده و سپس براساس جرم‌شان از هم جدا می‌شوند. تکنیک پشت سرهم پروتئین‌ها براساس بار و جرم باعث می‌شود تا پروتئین‌های سلولی به‌طور بی‌خطری از هم جدا شوند. شکل ۳-۳۶ b به عنوان مثال، ژل‌های دوسدی برای مقایسه پروتئوم بین سلول‌های نمابر یافته و تمایز یافته و با سلول‌های سرطانی و حمیمی بسیار سودمند هستند. چون به‌طور هم‌زمان ۱۰۰۰ پروتئین می‌تواند به صورت لکه‌هایی از هم جدا شود. روش‌های پیشرفته‌ای گسترش یافته و مکان می‌دهد تا الگوهای پیچیده پروتئین‌ها را در ژل‌های دوسدی حاصل از نمونه‌های مرتبط با متفاوت (مثلاً بافت طعمی و بافت جهش یافته) مقایسه نموده و هاب‌های ایجاد شده در نوع و مقدار پروتئین‌ها را در نمونه‌ها سنجایی کرد (قسمت پروتئومیکس در ملاحظه کنید).

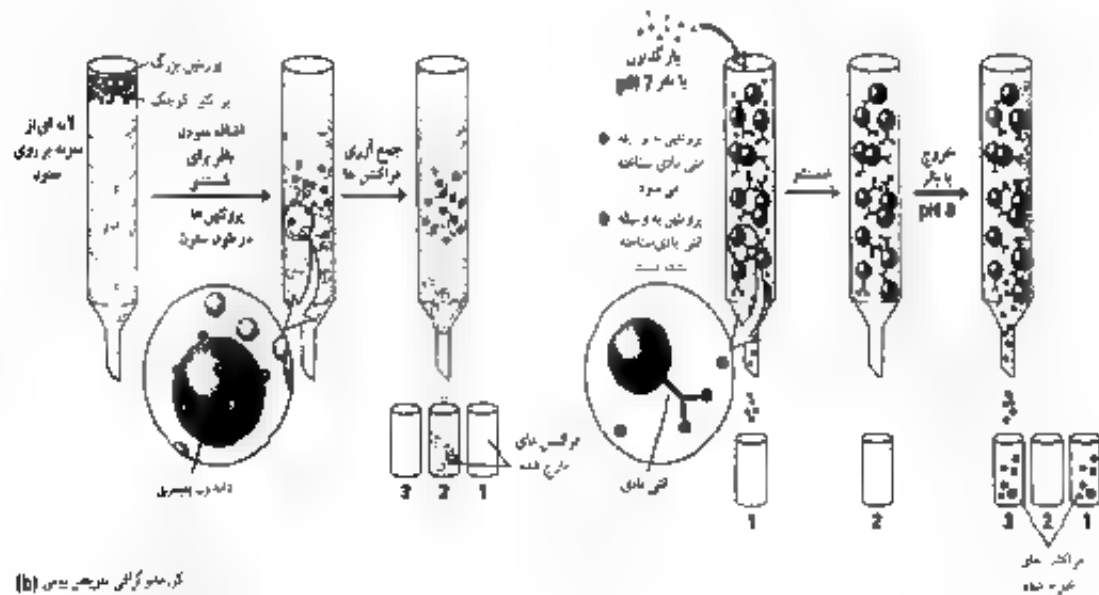
1. Isoelectric Point

2. Isoelectric focusing

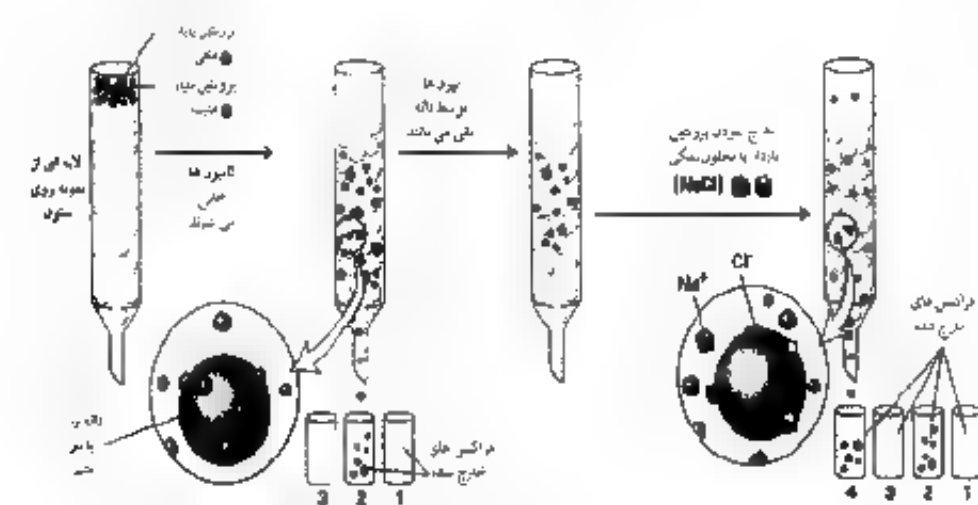
3. Liquid chromatography

4. Fraction

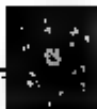
کروماتوگرافی فیلتراسیون (a)



کروماتوگرافی مایع (b)



شکل تجربی ۳.۳۷ سه تکنیک مورد استفاده از کروماتوگرافی مایع که پروتئین‌ها را بر اساس حجم، بار و یا تبدیل به یک مولکول خاص، جداسازی می‌کند. کروماتوگرافی فیلتراسیون زلی پروتئین‌هایی را که از لحاظ اندازه با هم تفاوت دارند جدا می‌کند. محلولی از پروتئین‌ها به دند در بالای ستونی فشرده از دانه‌های سفید، قرار داده می‌شود. پروتئین‌های کوچک‌تر خیلی زودتر از مولکول‌های بزرگ در ستون حرکت می‌کند. بسیاری پروتئین‌های متفاوت در دند‌های متفاوتی از ستون خارج شده (حجم‌های خروج متفاوت) و در لوله‌های آزمایش جداگانه‌ای که جزء خروجی می‌باشد می‌شود جمع‌آوری می‌گردند. کروماتوگرافی دهیوی یونی، پروتئین‌های متفاوت از لحاظ بار را در ستون فشرده‌ای از دانه‌های خاص بار مثبت (نسب داده شده در [۱]) یا بار منفی از هم جدا می‌کند. پروتئین‌های دارای بار مشابه با بار دانه‌ها دفع شده و از ستون عبور می‌کنند. در حالیکه پروتئین‌هایی با بار مخالف با دانه‌ها به‌طور محکم و با سرعت متصل می‌شوند. قدرت اتصال به ساختار پروتئین‌ها، سنگینی ذرات پروتئین‌های متصل شده، در اینجا، پروتئین‌های با بار منفی) یا برعکس، به‌طور سبب غلظت نمکی (معمولاً NaCl یا KCl) از ستون خارج می‌شوند. به موازات اتصال یون‌ها به دانه‌ها، آنها پروتئین‌ها را جدا می‌کند. پروتئین‌هایی که به‌طور محکم به ستون اتصال یافته‌اند، غلظت نمکی بالاتری جهت آزاد شدن از ستون نیاز دارند. در کروماتوگرافی و سمایل به آنی‌یابی، محلولی از پروتئین‌ها در ستون فشرده شده از دانه‌های حاوی یک آنی‌یابی خاص عبور داده می‌شوند (آن‌ی‌یابی به‌طور گویا آن به دانه‌ها متصل شده است). فقط پروتئین‌هایی در ستون باقی می‌مانند که به‌طور شدیدی به آنی‌یابی دانه‌ها باشند و پروتئین‌های اتصال نیافته در ستون عبور می‌کند. بعد از شست‌وشوی ستون، پروتئین‌های اتصال یافته با محلول سیدی یا محلول مشابه دیگری خارج می‌شوند. این محلول‌ها کپسول‌های آنی‌یابی و آنی‌یابی را از بین می‌برد. پروتئین آزاد شده سپس از ستون خارج شده و جمع‌آوری می‌گردد.



سکل مورد استفاده کروماتوگرافی تمایلی می‌باشد. مولکول متصل شده به دانه‌های تشکیل دهنده ستون، آنتی‌بادی ویژه پروتئین مورد نظر است (شکل ۲-۳۷). (در باره آنتی‌بادی‌ها به عنوان ابزارهایی در مطالعه پروتئین‌ها، توضیح خواهیم داد).

در ستون کروماتوگرافی تمایلی، فقط پروتئین‌هایی باقی می‌ماند که به مولکول‌های چسبانده شده به دانه‌ها اتصال یابند. بهیه پروتئین‌ها بدون توجه به بار و جرم‌شان از ستون عبور کرده و به بی متصل نمی‌شوند. با این حال اگر پروتئین باقیمانده در ستون به سایر مولکول‌ها اتصال یابد تشکیل کمپلکس را می‌دهد. بنابراین کمپلکس در روی ستون باقی می‌ماند سپس پروتئین‌های متصل شده به ستون تمایلی سپس با افزودن لیگاند متصل‌شونده به ستون و یا به تغییر غلظت نمکی یا pH از ستون خارج می‌گردد. تغییر غلظت نمکی یا pH تا حدی است که مولکول راز ستون جدا کنند. توانایی این تکنیک در جدا کردن پروتئین‌های خاصی بستگی به انتخاب یک مولکول متصل‌شونده مناسب دارد تا این مولکول به پروتئین مورد نظر محکم‌تر از بیه پروتئین‌ها متصل شود.

سختش با آنتی‌بادی‌ها و آنزیم‌های کاملاً اختصاصی می‌تواند پروتئین‌های خاصی را شناسایی نماید

مطابق پروتئین یا هر مولکول دیگر احتیاج به یک سختش ویژه دارد تا بتواند وجود پروتئین مورد نظر را به موازات جدا شدن از مولکول‌های دیگر، شناسایی کند (مثلاً در ستون، اجزاء خروجی شیب چگالی، باندیابی، بی‌ب لکه‌ها). سختش براساس خصوصیت ویژه یک پروتئین همچون توانایی اتصال به یک لیگاند خاص، کاتالیز واکنش خاص یا شناخته شدن با یک آنتی‌بادی ویژه، اسفولر اسفد سختش همچون بیستی ساده و سریع باشد تا خطاها را کاهش داده و امکان دهد پروتئین قبل از دانه‌ها به بحریه شدن مورد سختش قرار گیرد هدف تحلیلی جدا کردن مقدار مناسب یک پروتئین برای مطالعه است. بنابراین سختش مفید بیستی به قدری حساس باشد تا مقدار کمی از ماده را مصرف نماید. در اغلب سختش‌های پروتئینی منقول فقط به مقدار 10^{-9} تا 10^{-12} گرم از ماده سختش‌شونده احتیاج دارد.

سختش‌های آنزیمی (انزیم و مایکروکلزده) نیز اغلب سختش‌ها براساس شناسایی یک حبه عملکردی از پروتئین است به عنوان

برداشتن یک پروتئین از ستون فیلتراسیون زلی به جرم آن بستگی دارد. هر اندازه جرم کوچک‌تر باشد مدت زمان بیشتری در حفرات دانه‌ها به دام افتاده و در نتیجه به حجم زیادی مایع نیاز دارد که خارج شود. با استفاده از پروتئین‌هایی با جرم مشخص به عنوان استاندارد جهت کالیبره بودن ستون، از روی حجمی که پروتئین خارج می‌شود می‌توان جرم یک پروتئین را تخمین زد. شکل پروتئین نیز مثل جرمش می‌تواند حجم خروج پروتئین را تحت تاثیر قرار دهد.

کروماتوگرافی تمایلی یونی: در کروماتوگرافی تمایلی یونی (نوع دوم از کروماتوگرافی مایع) پروتئین‌ها براساس تفاوت در بارشان جدا می‌شوند. در این تکنیک از دانه‌هایی استفاده می‌شود که سطح‌شان با گروه‌های آمینی یا کربوکسی پوشیده شده و بنابراین در pH خاصی دارای بار مثبت (NH_3^+) و یا دارای بار منفی (COO^-) هستند. پروتئین‌ها در محلولی با pH خاص، بارهای خالص متنوعی دارند. هنگامی که محلول پروتئینی از ستونی با دانه‌های حاوی بار مثبت جریان یابد، فقط پروتئین‌هایی با بار خالص منفی (پروتئین‌های اسیدی) به دانه‌ها چسبیده و پروتئین‌های با بار مثبت (باری) و حتی بدون هیچ مانعی از ستون عبور می‌کنند (شکل ۲-۳۷). پروتئین‌های اسیدی سپس با عبور دادن محلولی که غلظت نمکی‌اش رو به افزایش است (شبه نمکی)، به‌طور انتخابی از ستون خارج می‌شوند. بر غلظت‌های پایین نمک، مولکول‌های پروتئین و دانه‌ها با بارهای مخالف‌شان همدیگر را جذب می‌کنند. در غلظت‌های بالاتر نمک، یون‌های نمکی با بار منفی به دانه‌های با بار مثبت متصل شده و جایگزین پروتئین‌های با بار منفی می‌شوند. با افزایش غلظت نمک پروتئین‌هایی با بار مثبت پایین (پروتئین‌هایی که به‌طور ضعیف به دانه‌ها متصل شده‌اند) در ابتدا خارج شده و پروتئین‌های با بار زیاد در آخر از ستون کروماتوگرافی خارج می‌شوند. به‌طور مشابه، ستون‌های دارای بار منفی می‌توانند برای جداسازی پروتئین‌های باری (با بار مثبت) استفاده شود.

کروماتوگرافی تمایلی: توانایی پروتئین‌ها در اتصال ویژه به مولکول‌های دیگر، اساس کروماتوگرافی تمایلی^(۱) است. در این تکنیک، لیگاند یا مولکول‌های دیگری که به پروتئین مورد نظر متصل می‌گردند به‌طور کووالان به سطح دانه‌های تشکیل‌دهنده ستون چسبانده می‌شوند. لیگاند‌ها می‌توانند سوبستراهای مهارکننده‌های آنزیم و یا مواد مشابه آنها و یا مولکول‌های دیگر باشند که به پروتئین اختصاصی‌شان متصل می‌شوند. در کروماتوگرافی ایمونواغیسی یا تمایل به آنتی‌بادی که بیشترین

امکان را فراهم می‌آورد تا شناسایی پروتئین هدف به صورت خیلی حساس صورت گیرد.

برای تولید آنتی‌بادی، پروتئین مورد نظر یا قطعه‌ای از آن به یک حیوان (معمولاً، چرکوس، موش یا بز) تزریق می‌شود. بعضی مواقع، بر پپتید سنتزی کوتاه یا طول ۱۰ الی ۱۵ اسید آمینه به عنوان آنتی‌ژن جهت اقامه تولید آنتی‌بادی استفاده می‌شود. پس پپتید سنتزی بر اساس مولی پروتئین مورد نظر ساخته می‌شود و هنگامی که به یک حاض پروتئین بزرگ متصل می‌گردد، می‌تواند تولید آنتی‌بادی‌ها را اقامه نماید. این آنتی‌بادی‌ها به قسمت مورد نظر (اپی‌توپ) در پروتئین طبیعی متصل می‌شوند. اتصال به سستری یا سیمایی اپی‌توپ به پروتئین غیر مرتبط را در مدار محدود می‌نماید (۳) می‌نامند و همان‌طوری که در کل این کتاب خواهیم دید، آنتی‌بادی‌هایی که به وسینه استفاده از اپی‌توپ‌های پپتیدی یا پروتئین‌ها، تولید شده‌اند موادی چندکاره برای حداسازی، شناسایی و تعیین خصوصیات پروتئین‌ها می‌باشند.

شناسایی پروتئین‌ها در ژل: پروتئین‌های جای گرفته در درون ژل یک‌بعدی یا دوبعدی معمولاً قابل مشاهده هستند در روش کلی برای شناسایی پروتئین‌ها در ژل، نشانگر محلول یا رنگ‌آمیزی پروتئین‌های موجود در ژل و انتقال الکتروفروری پروتئین‌ها به عشا‌های ساخته شده از نیتروسولز یا پلی‌وینیلیدین دی‌فلورید و سپس شناسایی آنها می‌باشد. پروتئین‌ها در درون ژل‌ها معمولاً به رنگ آبی یا رنگ حاوی نقره رنگ‌آمیزی می‌شوند. در هر دو، رنگ ایجاد شده را با نور معمولی می‌توان مشاهده نمود اما اگر رنگ استفاده شده فلورسنت باشد، برای مشاهده آن به ابزار خاصی نیاز است. کوماسی آبی متداول‌ترین رنگ مورد استفاده بوده و معمولاً برای شناسایی حدوداً ۱-۱۰ نانوگرم پروتئین به کار می‌رود. کم‌ترین مقدار پروتئینی را که می‌توان با کوماسی آبی شناسایی نمود حدود ۴ الی ۱۰ پیکوگرم است. رنگ‌آمیزی نقره یا فلورسانس جینی حساس‌ترند (کم‌تر از ۱ نانوگرم را بهر شناسایی می‌کنند). کوماسی و رنگ‌های دیگر، می‌تواند برای مشاهده پروتئین‌ها بعد از انتقال به عشا مورد استفاده قرار داد. با این حال روش متداول مشاهده پروتئین‌ها در یک عشا، لکه‌گذاری با ایمونوگلوبولین است. این روش معمولاً لکه‌گذاری و سرنوید می‌شود.

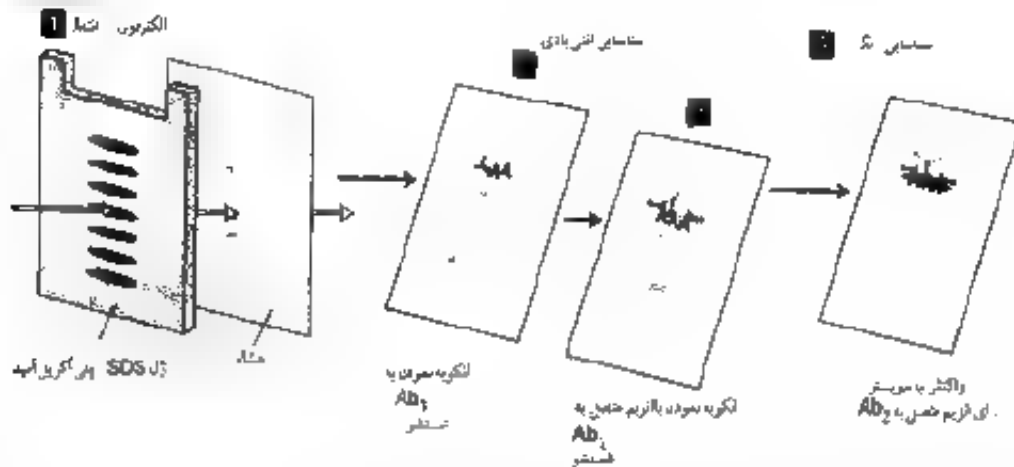
لکه‌گذاری و سرنوید این تکنیک قدرت حداسازی الکتروفروری ژلی

مثال منجش فعالیت آنزیمی بر اساس توانایی شناسایی کاهش سوبسترا یا تشکیل محصول است. بعضی منجش‌های آنزیمی از سوبستراهای رنگز استفاده می‌کنند که در طی واکنش رنگ آنها تغییر می‌نماید. بعضی سوبستراها به‌طور طبیعی رنگز هستند و بعضی دیگر رنگز نیستند و به یک مولکول رنگز متصل می‌شوند. به دلیل حساسی بودن یک آنزیم به سوبستراش، اگر در نمونه آنزیم وجود داشته باشد در حضور سوبسترای رنگز، رنگ تغییر خواهد کرد. سرعت واکنش آنزیمی، مقدار آنزیم موجود در نمونه را سس می‌دهد. آنزیم‌هایی که واکنش‌های رنگز را کاتالیز می‌کنند می‌توان به‌طور سیمایی به آنتی‌بادی متصل نموده و از آن به عنوان گزارش وجود آنتی‌ژن یا موقعیت آنتی‌ژنی که به آن آنتی‌بادی متصل شده، استفاده کرد.

معمولش‌های آنتی‌بادی: همان‌طور که قبلاً اشاره شد، آنتی‌بادی‌ها دو خصوصیت جداگانه یعنی اتصال محکم و ویژه به آنتی‌ژن دارند. در نتیجه می‌توان آنتی‌بادی‌هایی برای شناسایی آنتی‌ژن پروتئینی مورد نظر تهیه نمود و برای شناسایی وجود آن پروتئین در محلول یا چند پروتئین دیگر (پیدا کردن سورن در انبرگاه) و یا در یک محلول سبباً تخصیص شده از آن پروتئین، مورد استفاده قرار داد. اتصال محکم آنتی‌بادی به آنتی‌ژن (بنابراین وجود آنتی‌ژن) را می‌توان با نشانگر محلول آنتی‌بادی یا آنزیم، مولکول فلورسانس و یا اپی‌توپ‌های رادیواکتیو مشاهده نمود. به عنوان مثال، لوسیراز آنزیمی است که در حساسیت سبب‌تاب و بعضی باکتری‌ها وجود دارد و می‌توان آن را به آنتی‌بادی متصل نمود. در حضور ATP و سوبسترای لوسیراز، لوسیراز واکنشی را کاتالیز می‌کند که طی آن نور ساطع می‌شود. در هر مورد، بعد از اتصال آنتی‌بادی به پروتئین مورد نظر (آنتی‌ژن) و سست‌وسوی آنتی‌بادی اتصال یافته، سوبسترای آنزیم متصل شده به آنتی‌بادی اضافه می‌شود و تولید رنگ یا انتشار نور دیده می‌شود. شدت نور یا رنگ متناسب با مقدار آنتی‌بادی متصل به آنزیم بوده و بنابراین نشان‌دهنده مقدار آنتی‌ژن موجود در نمونه است. نوع دیگر این تکنیک در شناسایی پروتئین‌های خاص در درون سبب‌های رده و با استفاده از پروتئین فلورسانس سبب (GFP) انجام می‌شود. پروتئین فلورسنت طبیعی موجود در سبب، دریایی است (شکل ۱-۱۲) را ملاحظه کنید. یک روش منجش دیگر سبب دریایی است. بعد از اتصال آنتی‌بادی اول به پروتئین هدف آنتی‌بادی دوم که نشانگر است برای اتصال به کمیکس حاصل از آنتی‌بادی اول به هدف‌اش، استفاده می‌شود. ترکیب دو آنتی‌بادی این

1- Green fluorescent protein

2- Epitope tagging



شکل تجربی ۲-۳۸ یک گذاری و سترن (یک گذاری یا ایسوفلوکولوبین ها)، مرحله ۱: حد از انجام الکتروفورز ژل SDS باند های چسبیده به یکدیگر در الکتروفورز دو بعدی) از روی رن به عشاء بعد دارای منفی می شوند باند ها در این عشاء به داخلی حذف می شوند. مرحله ۲: عشاء ر معرض محلولی از آنتی بادی اختصاصی (Ab₁) پروتئین مورد نظر قرار گرفته و مدتی با آن انکوبه می گردد. فقط باند اتصال یافته به عشاء که حاوی پروتئین مورد نظر باشد به آنتی بادی اتصال یافته و لایه ای بر مولکول های آنتی بادی ر تشکیل می دهد (این موقعیت ها در اینجا قابل مشاهده نیستند) سپس عشاء سسته شده و Ab₁ های متصل شده حذف می شوند. مرحله ۳: عشاء ب آنتی بادی دوم (Ab₂) انکوبه می شود. Ab₂ به طور اختصاصی Ab₁ را شناخته و به آن متصل می شود. این آنتی بادی دوم به طور گویا به یک آنزیم مثلاً آلکالین فسفاتاز که یک پاکش رنگ زار می تواند کاتالیز نماید، پروتوپ رادیواکتیو یا مواد دیگر که وجودشان می توان با حساسیت بادی شناسایی نمود متصل می شوند. مرحله ۴: در آخر موقعیت و مقدار Ab₂ متصل شناسایی شده (مثلاً با ایجاد رسوب بر عوالتی بره حاصل از واکنش رنگ زار) و امکان می دهد حرکت الکتروفوری (و بنابراین حریم پروتئین مورد نظر و هم چنین مقدار آن) براساس سبب باند تعیین شود.

والی طبیعی پروتئین دارد سود این پروتئین خود می تواند به وسیله آنتی بادی های بخاری که بر علیه این توپ وارد شده هستند شناسایی شود

رادیوایزوتوپ ها ابزار مهمی برای شناسایی مولکول های ریزی هستند

رادیو، کتیوخته خاص از رادیوایزوتوپ های موجود در مولکول، روشی حساس برای ردیابی پروتئین یا مونکول های ریزی دیگر است. حداقل یک اتم در مونکول های شاندار به صورت رادیواکتیو یا رادیوایزوتوپ^(۱) می باشد.

رادیوایزوتوپ های مورد استفاده در تحقیقات زیست شناسی، ترکیب ریزی (مثل اسیدهای آمینه، نوکلئوتیدها و حد واسطه های متابولیسمی مهم) که با رادیوایزوتوپ های مختلف شاندار شده اند به طور بخاری در دسترس هستند. این مواد به طور چشم گیری در

را با اختصاصیت آنتی بادی ها ادغام می کند. این روش چند مرحله ای معمولاً برای شناسایی پروتئین و سپس شناسایی پروتئین خاص استفاده می شود همان طوری که در شکل ۲-۳۸ مثال داده شده است. دو آنتی بادی مختلف در این روش استفاده می شود یکی از این آنتی بادی ها مختص به پروتئین مورد نظر بوده و آنتی بادی دوم به آنتی بادی اول اتصال می یابد. آنتی بادی دوم به یک آنزیم یا مولکول دیگر متصل است که بدین طریق امکان شناسایی آنتی بادی اول (و بنابراین پروتئین مورد نظر) که آنتی بادی بون به آن متصل شده است) را فراهم می نماید. آنزیم های چسبانده شده به آنتی بادی دوم یا می توانند رنگ قابل مشاهده تولید نمایند و یا طی فرایند شیمیولومینسانس^(۲) نور تولید کنند که به راحتی می توان آن را با یک فیلم یا شناساکر حساس، ثبت نمود. دو آنتی بادی متفاوت (بعضی مواقع ساندویچ نامیده می شود) جهت تشدید پیام و افزایش حساسیت مورد استفاده قرار می گیرند. اگر یک آنتی بادی قابل دسترس نباشد اما آن در دسترس آن در دسترس باشد می توان از آن برای بین پروتئین استفاده کرد. به کمک روش های DNA توپرکیب (فصل ۵) می توان یک آنتی توپ پییدی کوچک (دابلدار کردن آنتی توپ) را به

ریستی (همچون پروتئین یا اسید نوکلئیک) با رادیو ایزوتوپ مد ۱۲۵ [۱۲۵] لازم است،^{۲۵} را به صورت کووالان به مولکول اضافه شود زیرا به منظور طبیعی جزء ساختار مولکول ریسی نیست. چون این روش نشانگر محوش ساختار شیمیایی را تغییر می‌دهد، در بعضی موارد فعالیت ریستی مولکول نشانگر متفاوت از فرم غیر نشانگر می‌باشد و خود چنین اتم‌های رادیو کتیوی به صورت پیشوند به خط بره سال داده می‌شود (مثلاً: ^{۱۲۵} بریسن). روش‌های استاندارد برای نشانگر نمودن پروتئین‌ها با ^{۲۵} باعث می‌شوند ^{۱۲۵} به‌طور کووالان به حلقه‌های پروتئیک رنجیرهای جانبی بیروزی (امو و دی‌ید و بیروزی) متصل شود.

آزمایشات نشانگر نمودن و ششایی مولکول‌های نشانگر شده با رادیو ایزوتوپ‌ها: ترکیبات نشانگر به وسیله اتورادیوگرافی (یک روش اندازه‌گیری نیمه کمی قابل مشاهده) ششایی می‌شوند و یا رادیو اکتیو به آنها یا شمارشگرهای^(۳) مناسبی اندازه‌گیری می‌شود. شمارشگر روش سمجش کمی بوده و می‌تواند مقدار ترکیبات نشانگر با رادیو پروتوپ‌ها را در نمونه و بسته به ماهیت آزمایش تعیین نماید. در بعضی آزمایشات هر دو روش ششایی مورد استفاده قرار می‌گیرد.

در یکی از کاربردهای اتورادیوگرافی، یک باهه سلول یا ترکیبات سازنده سلول با ترکیبات رادیو اکتیو نشانگر شده و مواد رادیو اکتیوی که در ساختار وارد شده‌اند، شسته می‌شوند ساختار نمونه یا در فرای انصالات عرضی شیمیایی بین ماکرومولکول‌ها (تثبیت) و یا متحد نمودن ساختار پایدار می‌شود سپس نمونه با امولسیون عکسبرداری حساسی به شعشع پوشانده می‌شود. بعد از پوشانده نشی با امولسیون، ذرات مغزه کوچکی ایجاد می‌شوند پر کدگی این ذرات به مقدار ماده رادیو اکتیو بستگی داشته و معمولاً با میکروسکوپ ششایی می‌شود. مطالعات اتورادیوگرافی کل سلول‌ها در تعیین جایگاه‌های داخل سلولی که ماکرومولکول‌ها ستر شده و سپس در داخل سلول حرکت می‌نمایند ضروری می‌باشد. تکنیک‌های مختلفی که از میکروسکوپ فلورسانت استفاده می‌کند (در فصل ۹ توضیح می‌دهیم) معمولاً در این نوع مطالعات اغلب رادیوگرافی را کنار می‌دهند. با وجود این، اتورادیوگرافی به‌طور متناوب در اندازه‌گیری‌های مختلفی و برای ششایی بالای‌های RNA یا DNA حاشی مورد استفاده قرار می‌گیرد (فصل ۵).

فعالیت ویژه^۱ (که مقدار رادیو اکتیو به در واحد ماده است) با هم مقسوم بوده و مقدار تجربه در دقیقه (dpm) به ازای هر میلی مول اندازه‌گیری می‌شوند. فعالیت ویژه یک ماده نشانگر شده به فعال تجزیه رادیو ایزوتوپ که این خود نیمه عمر^(۴) آن تعیین می‌کند بستگی دارد. نیمه عمر مدت زمان لازم برای نیمی از اتم‌ها است تا تحت تأثیر تجزیه رادیو اکتیو قرار گیرند. در کل هر اندازه نیمه عمر رادیو پروتوپ کوتاه‌تر باشد فعالیت ویژه‌اش بالاتر است (جدول ۳-۱).

فعالیت ویژه ترکیب نشانگر ریستی به خطی باشد که بتواند رادیو کتیو به مناسبی به مولکول‌ها داده و بدین ترتیب به‌طور دقیق ششایی شود به عنوان مثال متیونین و سیستئین نشانگر شده با سولفور ^{۳۵}S به‌طور وسیعی برای نشانگر نمودن پروتئین‌های سلولی مورد استفاده قرار می‌گیرند چون تهیه این اسیدهای آمینه با فعالیت ویژه بالا ($> 10^{10}$ dpm/mol) امکان‌پذیر است. همچنین بیش‌سازهای اسید نوکلئیک که با ^۳H نشانگر شده‌اند و به صورت مختری در دسترس می‌باشند، فعالیت اختصاصی بیشتری نسبت به حامل مواد اما نشانگر شده با ^{۱۴}C دارند. در اغلب آزمایشات اشکال نشانگر شده با ^۳H ترجیح داده می‌شود زیرا امکان می‌دهد RNA یا DNA بعد از مدت کوتاهی نشانگر شوند یا به نمونه سلولی کمی نیاز باشد. ترکیبات مختلف حاوی فسفات که در آن اتم هفر، رادیو ایزوتوپ فسفر ^{۳۲}P است به راحتی در دسترس است به دلیل فعالیت اختصاصی بالا نوکلئوتیدهای نشانگر با ^{۳۲}P، به‌طور معمول برای نشانگر کردن اسیدهای نوکلئیک در سیستم‌های بدون سلول به کار می‌رود.

جدول ۳-۱: رادیو ایزوتوپ‌های رایج در تحقیقات ریستی

ایزوتوپ	نیمه عمر
فسفر ^{۳۲} P	۱۴/۳ روز
ید ^{۱۲۵} I	۶۰/۳ روز
سولفور ^{۳۵} S	۸۷/۵ روز
تریسیوم (هیدروژن ^۳ H)	۱۲/۲ سال
کربن ^{۱۴} C	۵۷۳۰/۲ سال

ترکیبات نشانگر شده با رادیو پروتوپ‌ها، خصوصیات شیمیایی مشابهی با ترکیبات نشانگر شده مرتبط دارند به عنوان مثال، آنزیم‌ها در کل نمی‌توانند بین سوسترهای نشانگر و نشانگر شده تمایز قائل شوند. وجود اتم‌های رادیو اکتیو را با قرار داس ایزوتوپ در داخل گروه و به صورت پیشوند نشان می‌دهند (مثلاً، ^۳H) لوسین) اما در عوض برای نشانگر کردن تقریباً همه مولکول‌های

1- Specific activity

2- Disintegrations per minute

3- Half-life

4- Autoradiography

سپس در یک درج‌ب‌حل شده و پروتئین از آنی‌ب‌ای جدا می‌شود. نمونه با SDS-PAGE جد شده و آنو رادیوگرافی می‌شود. در این نوع آزمایشات، یک ترکیب فلورسانت که با تشعشع فعال می‌گردد، اغلب به داخل رن ریخته می‌شود به طوری که با آنسار نور می‌تواند وجود پروتئین نشانده را شناسایی کند. در این روش از فیلم و یا حساس‌گر الکترونیک نوعی استفاده می‌شود.

ازمایشات صریح - تعقیب^(۳) به‌طور اختصاصی برای دنبال کردن تغییرات در موقعیت داخل سلولی پروتئین یا تغییر یک پروتئین و یا متابولیت در طی زمان مورد استفاده قرار می‌گیرد. در این دستورالعمل آزمایشگاهی نمونه سلولی در معرض ترکیب نشانده قرار می‌گیرد. این ترکیب نشانده می‌تواند وارد ساختار مولکول مورد نظر در سلول شود و یا به آن پیوسته (صریح) بعد از مدت کوتاهی، نمونه با فلوئورسنت شده و ترکیب‌های نشانده‌ای که وارد ساختار مولکولی شده‌اند، برداشته شده و در آخر یا شکل غیرنشانده ترکیب مورد نظر انکوبه می‌شود (تعقیب) (شکل ۲-۳۹). نمونه طی زمان‌های متفاوتی در مرحله تعقیب مورد بررسی قرار می‌گیرد تا متغیبات شکل شیمیایی ترکیب نشانده در طی زمان تعیین شود. آزمایش‌های صریح - تعقیب که در آن پروتئین مورد نظر بعد از رسوب‌دهی با ایمونوگلوبولین‌ها و جداسازی با SDS-PAGE به وسیله آنو رادیوگرافی شناسایی می‌شود اغلب جهت بررسی سرعت سنتز، تغییر و تخریب پروتئین استفاده می‌شود. این عمل یا افزودن پیش‌سازهای اسیدآمینه‌های نشانده در مرحله صریح و شناسایی مقدار و خصوصیات پروتئین رادیو اکتیو طی مرحله تعقیب انجام می‌گیرد. سایرین با این روش می‌توان تغییرات بعد از ترجمه پروتئین را که باعث تغییر تحرک الکتروفروری و سرعت تخریب آن می‌شود، مشاهده نمود. یک استفاده کلاسیک از تکنیک صریح - تعقیب در بررسی مسیر انتقال پروتئین‌های ترشحی از جابگاه سنتز در شبکه آندوپلاسمی به سطح سلول می‌باشد (فصل ۱۴).

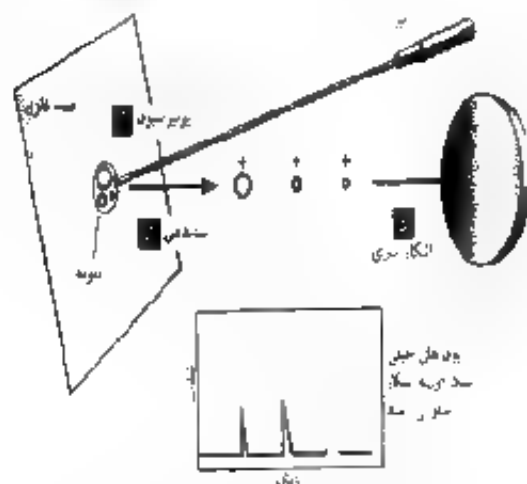
طیف‌سنجی جرمی می‌تواند جرم و نوبت پروتئین‌ها را تعیین کند

طیف‌سنجی جرمی (MS) تکنیک قدرتمندی برای تعیین خصوصیات پروتئین‌ها است. طیف‌سنجی جرمی به‌طور اختصاصی در تعیین جرم پروتئین با قطعات پروتئین مورد استفاده قرار می‌گیرد.

اندازه‌گیری‌های کمی مقدار رادیو اکتیو به در مواد نشانده با ابزارهای مختلفی انجام می‌شود. شمارشگر گایگر یون‌دهی را که به وسیله ذرات گزینا شده گامای ساطع شده از رادیو ایزوتوپ گازی تولید می‌شود را اندازه‌گیری می‌کند. در شمارشگر سیسیلاسیون، نمونه نشانده با مایمی حاوی ترکیب فلورسانت مخلوط می‌شود. ترکیب فلورسانت هنگامی که انرژی ذرات گزینا شده گامای حاصل از تخریب رادیو ایزوتوپ را جذب نمود، باعث تابش نور می‌شود. یک فلوئوریمتر در دستگاه بین تابش‌های نور ر شناسایی نموده و آن را می‌شمارد. فسفوریماگر^(۱) برای اندازه‌گیری رادیو اکتیو به کار می‌رود. فسفوریماگر با استفاده از آرایش نوعی شناساگر، اطلاعات دیجیتال را براساس تعداد تخریب‌ها بر حسب مقدار تخریب در دقیقه بر روی پیکس کوچکی از یک سطح، ذخیره می‌کند. این دستگاه‌ها که می‌تواند به عنوان نوعی فیلم الکترونیکی قابل بازیابی هر می‌شوند به‌طور متداول برای تعیین مقدار مولکول‌های رادیو اکتیو جد شده یا از الکتروفرور مورد استفاده قرار گرفته و برای این هدف جایگزین امپلوسن‌های عکسبرداری می‌شوند.

تکنیکی از تکنیک‌های بیوشیمیایی و نشانده کردن و روش‌های شناسایی کمی و ملاحظاتی به مقدار زیادی در آزمایشات نشانده نمودن مورد استفاده قرار می‌گیرد. به عنوان مثال، برای شناسایی اغلب پروتئین‌های ستر شده توسط یک نوع سلول خاص نمونه‌ای از سلول‌ها با اسید آمینه رادیو اکتیو (همچون ^{35}S متیوسین) برای چند دقیقه انکوبه می‌شود، طی این مدت اسید آمینه نشانده با اسیدهای آمینه غیرنشانده سلول مخلوط شده و مقداری از اسیدهای آمینه نشانده شده، به صورت بیوسنتزی وارد ساختار پروتئین‌های تازه ستر شده می‌گردد. سپس اسیدهای آمینه رادیو اکتیو که وارد پروتئین‌ها شده‌اند، از سلول‌ها شسته می‌شوند. سلول‌ها جمع‌آوری شده، مخلوط پروتئین‌های سلولی از سلول‌ها استخراج (مثلاً با یک محلول دترجنت) و سپس با الکتروفرور ژل جد می‌شوند. ژل حاصل با آنو رادیوگرافی و فسفوریماگر مورد آنالیز قرار می‌گیرد. باندهای رادیو اکتیو به پروتئین‌های تازه ستر شده مربوط می‌باشد که اسیدهای آمینه نشانده در آن وارد شده‌اند. همچنین پروتئین‌ها را می‌توان با کروماتوگرافی مایع جدا نمود و رادیو اکتیو به در اجزاء خارج شده به‌طور کمی با یک شمارشگر تعیین کرد. جهت شناسایی یک پروتئین ویژه از بین همه پروتئین‌هایی که در این روش نشانده شده‌اند، از آنتی‌بادی اختصاصی برای پروتئین مورد نظر می‌توان استفاده نمود و آن پروتئین را از پروتئین‌های دیگر در نمونه شناسایی کرده و رسوب داد (رسوب دادن یا ایمونوپرسیپیتاسیون^(۲)). سوب حاصله

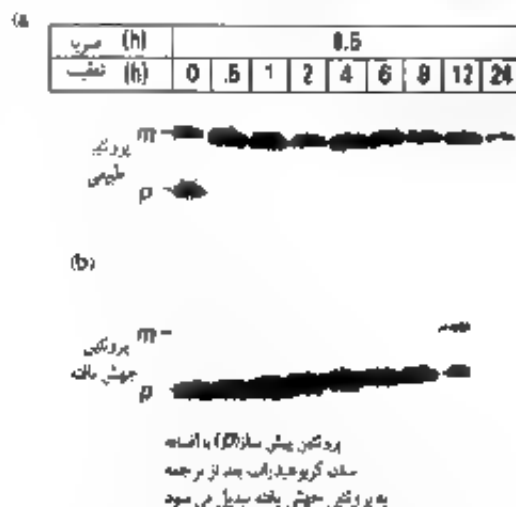
1- Phosphorimagers 2- Immunoprecipitation
3- pulse-chase



▲ شکل تجربی ۳-۴۰ جرم مولکولی را می‌توان با طیف‌سنجی جرمی هدا سازی ، یونیورامیون لیرری با کمک ماتریکس زمان پرواز (MALD-TOF) تعیین نمود. در طیف‌سنج جرمی (MALD-TOF) پالس‌های بوری بزرگ مخلوط یبندی یا پروتئین جذب شده به روی صفحه فلزی را یونیزه می‌کند (مرحله ۱). یک میدان الکتریکی یون‌ها را به طرف آشکارساز شتاب می‌دهد (مرحل ۲ و ۳). زمان رسیدن به آشکارساز با نسبت بار به جرم (m/z) یون‌ها متناسب است. در مورد یون‌های دارای بار یکسانی، یون‌های کوچک‌تر سریع‌تر حرکت می‌کنند (در متن کوتاهی به آشکارساز می‌رسند). وزن مولکولی با استفاده از زمانی پرواز یک یون استاندارد، محاسبه می‌شود.

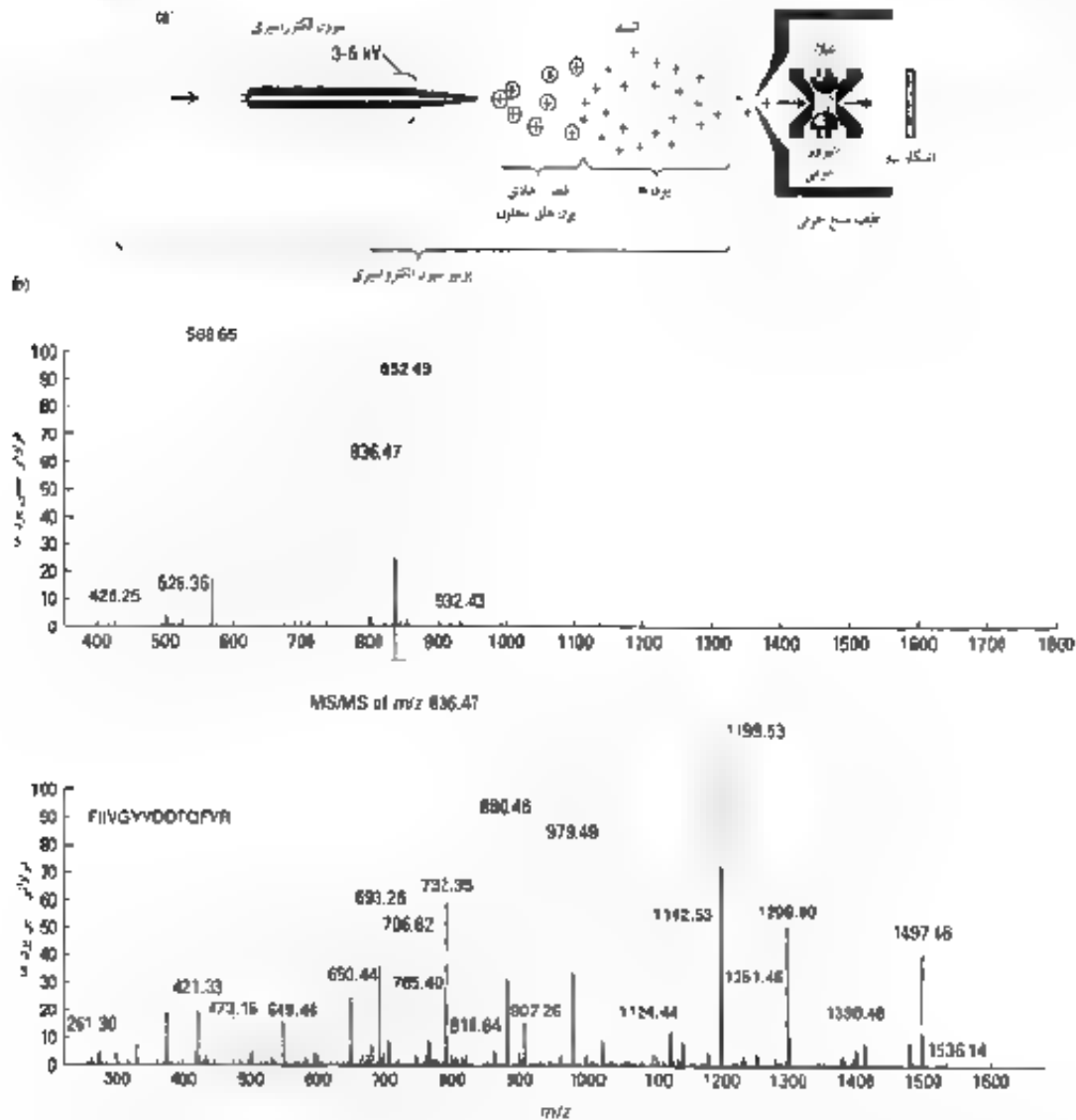
میدان الکتریکی با قدرت بالا ایجاد می‌شود. این میدان الکتریکی مولکول‌های باردار را به سوی قسمت دوم هدایت می‌کند. قسمت دوم دستگاه آنالیزکننده جرمی است. آنالیزکننده جرمی در داخل محفظه خلاء قرار گرفته و به‌طور فیزیکی یون‌ها را براساس اختلاف بار به جرم (m/z) جدا نموده و باعث می‌شود یون‌ها به طرف آشکارساز هدایت و نه آن برخورد کنند. آشکارساز قسمت سوم دستگاه را تشکیل می‌دهد. آشکارساز فرتوانی نسی هر کدام از یون‌ها را در نمونه اندازه‌گیری می‌کند. قسمت چهارم، سیستم اطلاعات می‌باشد که کامپیوتری شده است. این سیستم دستگاه را تنظیم می‌کند و عمل جمع‌آوری و پرتلرس اطلاعات حاصل را به عهده داشته و می‌تواند به‌طور جداگانه دستگاه را در جهت جمع‌آوری اطلاعات خاصی از نمونه و براساس مشاهدات اولیه هدایت نماید. این نوع تنظیم خودکار برای تعیین توانایی پیید ب MS پست سر هم (MS/MS) مورد استفاده قرار می‌گیرد.

نوروش عهده مورد استفاده برای تولید یون پروتئین‌ها و قطعات



▲ شکل تجربی ۳-۳۹ آزمایشات صربه و تعقیب می‌تواند مسیر تغییر پروتئین یا حرکت آن را ردیابی کند. (a) برای پیگیری سرپوست یک پروتئین تازه سر شده در سلول سلول‌ها به مدت نیم ساعت در حضور $[^{35}S]$ میوین آنکوبه شدند (صربه) تا همه پروتئین‌های تازه ستر شده، شاندار گردند سپس لیسیدهای آمیه را با اکتیوی که وارد سلول‌ها شده بودند شسته شدند. سلول‌ها به مدت ۲۴ ساعت دیگر دوباره آنکوبه گردیدند. مرحله تعقیب: در این ساعت در فواصل زمانی متفاوت نمونه‌برداری انجام شده و پروتئین مورد نظر به وسیله رسوب‌دهی با یونیورامیون جدا می‌شود (در اینجا گیرنده لیوپروترین با چگالی بایس). SDS-PAGE رسوب‌های حاصل و به دنبال آن اتو اذیوگرافی این امکان را می‌دهد تا یک پروتئین خاص از لحظات اولیه ستر تا زمان بلوغ مورد بررسی قرار گیرد. در این جا پروتئین اول به صورت پیش‌ساز کوچک (p) ستر شده و سپس به‌تدریج به وسیله امروده شنی گریویدرات‌ها به فرم بالغ بزرگتر (m) تغییر می‌یابد. حدود نیمی از پروتئین شاندار طی مرحله صربه و مقیه در نیم ساعت بول مرحله تعقیب از p به m تبدیل می‌شود. پروتئین به مدت ۶ الی ۸ ساعت پایدار باقیمانده و سپس شروع به تجزیه شدن می‌کند (تجزیه) — به وسیله کاهش شدت بااند دیده می‌شود. (b) همین آزمایش در سو-های انجام شد که فرم چشم یافته پروتئین را می‌نماید. فرم p چشم یافته می‌تواند به‌طور صحیح به فرم m تبدیل شود و بنابراین سریع‌تر از پروتئین طبیعی تجزیه می‌شود.

داشتن اطلاعات لازم، همچنین می‌تواند توانایی قسمتی از پروتئین‌ها به همه آن در تعیین نمود. این روش امکان می‌دهد به‌طور خیلی دقیق سب جرم (m) یک مولکول برابر (یون) را نسبت به باز س (z) یا m/z تعیین نمود. این تکنیک جرم دقیق یون را تعیین می‌کند. صیغ‌سنج‌های جرمی چهار قسمت کلیدی دارند. قسمت اول صیغ جرم است. در این قسمت باز معمولاً به صورت پروتون به مولکول‌های صیغ یا پروتئین منتقل می‌شود. تشکیل این یون‌ها در حضور یک



شکل ۴-۱ جرم مولکولی پروتئین‌ها و پپتیدها را می‌توان به وسیله طیف‌سنجی یونیزاسیون لیزر-تله یونی تعیین نمود. ۱- یونیزاسیون الکترواسپری، پروتئین‌ها و پپتیدهای محلول را به عبور دادن محلول از یک سوزن (که قطرات را تشکیل داده و با دافس وکاز بالا نظرات را باردار می‌کند) به یون‌های گازی تبدیل می‌کند. به‌دین‌باردار به‌دین‌گاز تبدیل می‌کند. در طیف‌سنج جرمی می‌شود یون‌ها به وسیله یک آنالیزور تله یونی، جدا شده و سپس یون‌ها به طرف آشکارساز هدایت می‌شوند. ۲- نمودار بالا طیف جرمی مخلوطی از سه پپتید بزرگ و چند پپتید کوچک را به صورت گرواتی سی‌سی یون‌های سیده به آشکارساز (محور Y) علیه سب بار به جرم (محور X) نشان می‌دهد. نمودار می‌تواند در دستگاه MS/MS (همین طوری که در قسمت ۲ نشان داده شده) یک یون پپتیدی خاص را می‌توان انتخاب و به یون‌های کوچک‌تر قطعه‌قطعه کرد و سپس مورد آنالیز و شناسایی قرار داد. طیف MS/MS (که حیف محصول یون نیز تعیین می‌شود، اطلاعات ساختاری زیادی را یون مادر همچون اطلاعاتی درباره بوالی پپتیدها را در اختیار فرو می‌دهد. در اینجا یونی با m/z ۸۳۶/۷ انتخاب شده و قطعه‌قطعه می‌گردد و طیف جرمی محصولات یونی آنالیز می‌شود. توجه داشته باشید در طیف تله‌یون‌سده یونی با m/z ۸۳۶/۷ وجود ندارد زیرا خود این یون قطعه‌قطعه می‌شود. با بررسی اندازه‌های مختلف محصولات یونی، و با توجه به این‌که در چنین آزمایش‌هایی اغلب پیوند پپتیدی شکسته می‌شود و همچنین با دانستن مقادیر m/z اسیدهای آمینه و با اطلاعات موجود در منابع اطلاعاتی می‌توانی توانایی پیمودن را که در اینج FIIIVGYVDDTQFVR است به دست آورد.

پروتئین- (۱) حساسازی / یونیزاسیون لیزری یا کمک لیزری (۲)

1- Matrix-assisted laser desorption/ionization

(MALDI) و (۳) الکترواسپری (ES) می‌باشد. در MALDI

2- Electrospray

با استفاده از اطلاعات توالی‌های موجود در منابع اطلاعاتی می‌دهد (شکل b ۳-۴۱، نمودار پایین).

طیف‌سنجی جرمی خیلی حساس بوده و قادر به شناسایی 10^{-15} مول (۱۰۰۰ آتومول) پپتید یا 10^{-10} مول (۱۰۰ فمتومول) از پروتئینی با وزن مولکولی ۲۰۰۰۰۰ دالتون است. خطا در دقت اندازه‌گیری جرم وابسته به نوع آنالیزور جرمی است. معمولاً مقدار خطا در مورد پپتیدها تقریباً 10^{-1} درصد و در مورد پروتئین‌ها 10^{-2} درصد است. همان‌طوری که در قسمت پروتئومیکس توضیح داده می‌شود، می‌توان با استفاده از MS مخلوطی از پروتئین‌ها و همچنین پروتئین‌های خالص شده را مورد بررسی قرار داد. به‌طور معمول، نمونه‌های پروتئینی با پروتئازها هضم شده و پپتیدهای حاصل از هضم مورد بررسی قرار می‌گیرند. کاربرد فزاینده و اختصاصی MS برداشتن مخلوط پروتئینی از نمونه‌های ریزی، هضم آن با تریپسین یا پروتئازهای دیگر، جاسازی سیمی ترکیبات با استفاده از کروماتوگرافی مایع (LC)، و سپس انتقال مخلوط خارج شده از سون کروماتوگرافی (مستقیماً) به طیف‌سنج جرمی تاندم ES است. این تکنیک LC-MS/MS نامیده شده و امکان بررسی پیوسته اغلب مخلوط‌های پروتئینی را می‌دهد.

فراوانی سیمی یون‌ها که به وسیله طیف‌سنجی در نمونه تعیین می‌شود، مقادیر سیمی هستند (مقادیر مطلق نیستند). بنابراین اگر بخواهیم از MS برای مقایسه مقادیر یک پروتئین خاص در دو نمونه مختلف (مثلاً نمونه‌ای از یک موجود طبیعی و یک موجود جهش یافته) استفاده نماییم، لازم است از یک استاندارد داخلی در نمونه‌ها استفاده کنیم. مقدار این استاندارد وابسته بین دو نمونه متفاوت باشد. سپس می‌توان مقدار پروتئین مورد نظر را نسبت به استاندارد موجود در نمونه تعیین نمود. این عمل اسکن می‌دهد تا مقادیر پروتئین مورد نظر به درصدی در دو نمونه مقایسه شود.

ساختار اول پروتئین‌ها می‌تواند با روش‌های شیمیایی و همچنین از روی توالی‌های ژنی تعیین نمود

روش کلاسیک برای تعیین توالی اسیدآمینه‌ای یک پروتئین تجزیه ادم است. در این روش، گروه آمین اسیدآمینه انتهایی N در پی پپید شناسار شده و سپس اسیدآمید شناسار شده، از پی پپید بریده شده و با کروماتوگرافی مایع با فشار بالا (HPLC) شناسایی می‌گردد.

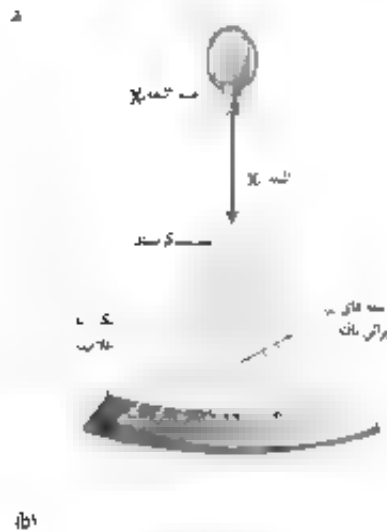
(شکل ۳-۴۰) نمونه بینیدی با پروتئینی با یک اسید آلی (ماتریکس) که وزن مولکولی پائینی داشته و نور UV را جذب می‌کند، مخلوط و سپس بر روی یک صفحه فوری خشک می‌شود. انرژی حاصل از تابش زیر باعث یونیزه و بخار شدن نمونه می‌شود. این عمل باعث تولید یون‌های مولکولی باردار می‌گردد. در FS (شکل ۳-۴۱a)، نمونه بینیدی با پروتئینی در محلول به عبارتی از قطرات ریز تبدیل می‌شود. این عمل از طریق بوله موئین نازک و فشار اتمسفری انجام می‌گیرد. قطرات در حضور میدان الکتریکی شدید ایجاد می‌شود، بین میدان باعث بردار شدن قطرات می‌شود، حلال قطرات در مسیر کوتاه ورود به آنالیزور در اسپکترومتری تجزیه شده یون‌های باردار چذگانه از پروتئین‌ها و پپتیدها ایجاد می‌شود. یون‌های گازی در قسمت آنالیزور دستگاه MS، براساس m/z شان به وسیله میدان الکتریکی شتاب یافته و جد می‌شوند.

دو آنالیزور جرمی که بیشترین استفاده را دارند عبارتند از آنالیز زمان پرواز^(۱) (TOF) و تله یونی^(۲) آنالیز در دستگاه TOF براساس مدت زمانی است که طول می‌کشد یون قبل از رسیدن به آشکارساز از طول آنالیزور عبور کند. این زمان با مقدار m/z یون‌های کوچک‌تر سریع‌تر از یون‌های بزرگ‌تر با بار یکسان حرکت می‌کنند (شکل ۳-۴۰ را ملاحظه کنید). متناسب است، در آنالیزورهای تله یونی، میدان الکتریکی قانس تنظیم برای گرفتن یا به تله انداختن یون‌هایی با m/z خاص به کار می‌رود. سپس یون‌های به تله افتاده از آنالیزور خارج شده و به آشکارساز می‌رسند (شکل الف ۳-۴۱ را ملاحظه کنید). با تغییر میدان الکتریکی می‌توان یون‌های متفاوت از لحاظ m/z را یک به یک آزمایش نمود. نتیجه این آزمایش تولید طیف جرمی است که حاصل از نمودار فراوانی سیمی (محور Y) علیه m/z (محور X) است (شکل b ۳-۴۱، نمودار بالا).

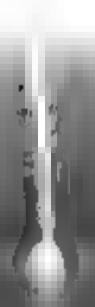
در دستگاه تاندم (MS/MS)، هر کدام از یون‌های والدی در طیف جرمی اولیه (شکل b ۳-۴۱، نمودار بالا) را می‌توان انتخاب نمود و آن را به وسیله برخورد با یک گاز بی‌اثر به یون‌های کوچک‌تر شکسته و سپس m/z و فراوانی سیمی قطعات یونی حاصل را اندازه‌گیری نمود (شکل b ۳-۴۱، نمودار پایین). همه این مراحل در یک دستگاه انجام می‌گیرد و زمان لازم برای آنالیز هر یون والدی 10^{-6} ثانیه می‌باشد. دور دوم قطعه قطعه شدن و آنالیز یون‌ها، امکان تعیین توالی قطعات کوتاه پپیدی > ۲۵ اسید آمینه را می‌دهد. چون قطعه قطعه شدن در اثر برخورد با گاز بی‌اثر اول در پیوسته‌های پپیدی اتفاق می‌افتد، بنابراین اختلاف جرم بین یون‌ها به اختلاف جرم اسیدهای آمینه موجود در ذخیره مربوط بوده و امکان تعیین توالی را

1- Time-of-flight 2- Ion trap

3- High-pressure liquid chromatography



۱b۱



۱۳ شکل تجربی ۲۰۴۲ کریستالوگرافی اشعه X: اطلاعات حاصل از پراش را فراهم می‌سازد که می‌توان با استفاده از آن اطلاعات ساختار سه‌بعدی یک پروتئین را تعیین کرد. ۱۴) قسمتهای اساسی کریستالوگرافی با اشعه X و فنی اشعه X به کریستال برخورد می‌کند قسمتی از آن عبور می‌کند و قسمتی دیگر در جهت مختلفی پراکنده (پراش) می‌شود. شدت امواج پراش یافته روی یک فیلم اشعه X یا آشکارساز الکترونیکی چاپ جامد ثبت می‌شود. امواج پراش یافته، لکه‌های پراکنده و آرایش منسوب ایجاد می‌کند. ۱۵) الگوی پراش اشعه X یک کریستال پروتئین روی آشکارساز حالت جامد، جمع‌آوری می‌شود. با تجزیه و تحلیل الگوی لکه‌هایی همچون این نمونه، موقعیت اتم‌ها در پروتئین را می‌توان تعیین نمود.

1 peptide mass fingerprinting

2- X-ray crystallography

3- Max perutz

4- John kendrew

مدیر تربیب پلی‌پپید از سمت چپ یک اسید آمینه کوتاه‌تر شده و استئامینه جدید [بعدی در توالی پلی‌پپید]، در انتهای N ظاهر می‌شود. این چرخه به تدریج تکرار می‌شود تا همه زنجیرهای پلی‌پپید شناسایی شوند.

قبل از ۱۹۸۵، ریست‌شناسان به‌طور معمول از روش شیمیایی لایس برای تعیین توالی پروتئین استفاده می‌کردند. اما امروزه توالی پروتئین کاملاً به‌طور اولیه معمولاً با بررسی توالی‌های ژنومی تعیین می‌شود. ژنوم کاملاً موجودات رسته زیادی تعیین توالی شده است و اطلاعات توالی ژنوم انسانی و موجودات دیگر به سرعت در حال گسترش است. همان‌طور که در فصل ۵ توضیح داده می‌شود، توالی پروتئین‌ها را می‌توان از روی توالی‌های DNA رمزدهی‌کننده آنها، پیش‌بینی نمود.

روس فرستاد برای تعیین توالی ساختار اولیه یک پروتئین، استفاده ترکیبی از MS و توالی‌های موجود در بانک‌های اطلاعاتی می‌باشد. در اولی انگشتنگاری جرمی پپیدی^{۱۱} از یک پروتئین با استفاده از MS حاصل می‌شود. انگشتنگاری جرمی پپیدی فهرستی از وزن‌های مولکولی پپیدها می‌باشد که به وسیله هضم پروتئین با پروتئاز اختصاصی همچون تریپسین ایجاد شده‌اند. از وزن مولکولی پروتئین و قطعات حاصل از هضم آنزیمی آن برای جست‌وجوی پروتئین مشابه از نظر اندازه و با نقشه‌های جرمی پپیدی مشابه و یا یکسان در بانک‌های اطلاعاتی ژنوم، استفاده می‌شود. حیف‌سخنی جرمی همچنین برای تعیین توالی مستقیم پپیدها با استفاده از MS/MS می‌تواند مورد استفاده قرار گیرد.

ساختار فضایی پروتئین با روش‌های فیزیکی پیشرفته‌ای تعیین می‌شود.

در این فصل، تأکید کردیم که عملکرد پروتئین به ساختار پروتئین وابسته است. بنابراین برای به تصویر کشیدن عملکرد پروتئین، ساختار سه‌بعدی آن را بایستی شناخت. تعیین ساختار فضایی پروتئین به روش‌های پیشرفته فیزیکی و آنالیز پیچیده اطلاعات آزمایشگاهی نیاز دارد. ما به‌طور مختصر سه روش که برای ساخت مدل‌های سه‌بعدی از پروتئین‌ها مورد استفاده قرار می‌گیرند را توضیح می‌دهیم.

۱۴ کریستالوگرافی اشعه X: استفاده از کریستالوگرافی اشعه X^{۱۴}

برای تعیین ساختار سه‌بعدی پروتئین توسط ماکس پراوتر^{۱۳} و جان کندرو^{۱۴} در دهه ۱۹۵۰ آغاز شد. در این تکنیک اشعه X از یک کریستال پروتئین عبور داده می‌شود. این کریستال حاوی میلیون‌ها

به ساختار پروتئین صدمه نرسد. عکس‌ها روی فیلم ثابت می‌شوند. برنامه‌های قدرتمند کامپیوتری تصاویر را انالیز نموده و ساختار سه‌بعدی پروتئین را بازسازی می‌کنند. پیشرفت‌های اخیر در میکروسکوپی کرایوالکترون این امکان را به محققین داده است. مدل‌های مولکولی را بسازند که می‌تواند به درک ما از چگونگی عملکرد پروتئین کمک کند. استفاده از میکروسکوپی کرایوالکترون و انواع دیگری از میکروسکوپ‌های الکترونی جهت مشاهده ساختارهای سلولی در فصل ۹ توصیف شده است.

طیف‌سنجی NMR ساختار سه‌بعدی پروتئین‌های کوچک که حداکثر ۲۰۰ اسیدآمینه دارند را می‌توان با طیف‌سنجی تشدید شامیسی هسته^{۱۳} مطالعه نمود. در این تکنیک، محلول غلیظ پروتئینی در میدان الکتریکی قرار گرفته و تأثیرات حرکات‌های رانده‌بوی مختلف بر روی حالت‌های اسپین هسته در اتم‌های مختلف ایزوتپی می‌شود. حالت اسپینی هر اتم به وسیله اتم‌های مجاور در اسیدهای آمینه کناری، تحت تأثیر قرار می‌گیرد. اسیدهای آمینه نزدیک‌تر هم تأثیر زیادی روی حالت اسپین نسبت به رانده‌های دورتر دارند. از روی شدید اثر، فاصله بین اسیدهای آمینه را می‌توان با فرآیندهایی شبیه به مثلثات، محاسبه نمود. سپس این فواصل برای صاحب مدلی از ساختار سه‌بعدی پروتئین مورد استفاده قرار می‌گیرد. با اینکه در NMR احتیاجی به بلوری کردن پروتئین نیست (بریت NMR)، این تکنیک محدود به پروتئین‌های کوچک‌تر از ۲۰ کیلو دالتون می‌باشد. با وجود این، از NMR می‌توان برای حل‌سازی نم‌های پروتئین استفاده نمود. نم‌ها، ساختارهای پایداری بوده و به قدر کافی کوچک هستند تا با این تکنیک بررسی شوند.

نکات کلیدی بخش ۳.۶

تخمین، شناسایی و تعیین خصوصیات پروتئین‌ها

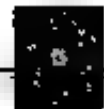
- پروتئین‌ها را می‌توان از سایر اجزای سلولی و از همدیگر بر اساس تفاوت در خصوصیات شیمیایی و فیزیکی جد کرد.
- بخش‌های مختلفی برای شناسایی و اندازه‌گیری مقدار پروتئین استفاده می‌شوند. بعضی بخش‌ها در روش‌های تولیدکننده نور برای سیگنالی که به راحتی شناسایی می‌شود بهره می‌گیرند. بخش‌های دیگر، سیگنال رنگی را با استفاده از صبغ‌های رنگ‌زا و آنزیم‌ها تولید می‌کنند.

میکروسکوپ یوویو-UV سبک به دقت با همدیگر در آرایش کریستالی سخت، که چه قرار گرفته‌اند. طول موج اسعه X در حدود ۱۰۰/۲۰۰ نانومتر. جرم خود به اندازه کافی کوتاه است تا موقعیت اتم‌ها را در مولکول تعیین کند. عکس‌ها بر اتم‌های کریستال، اسعه X پراکنده نموده و الگوی پراش را ایجاد می‌کند. الگوی پراش از لکه‌های چنانگانه‌ای تشکیل می‌شود. این لکه‌ها به وسیله پرچود اسعه پراش یافته به فیلم میکروفرم و با یک اشکارساز الکترونیکی ایجاد می‌شوند (شکل ۳.۴۰). الگوی پراش ایجاد شده فوق‌العاده پیچیده بوده معمولاً تا ۲۵ لکه می‌تواند دانسته باشد و شدت لکه‌ها با توجه به پراکندگی الکترون‌ها تغییر می‌کند. پراکندگی الکترون‌ها نیز به وسیله ساختار اتمی و توزیع ماسیون سه‌بعدی پروتئین تعیین می‌شود. برای هسیر الگوی پراش و محاسبه پراکندگی الکترون‌ها (که نقشه چگالی الکترونی نامیده می‌شود)، دایسنتی محاسبات پیچیده انجام گیرد و همچنین پروتئین تغییر یابد (مثلاً با اتصال به طرانت سنگین). با داشتن نقشه چگالی الکترونی، می‌توان مدل مولکولی پروتئین را با چگالی الکترونی مطابق داد. این مدل‌های مولکولی را در مزارع این کتاب می‌توان دید (مثلاً شکل ۳.۴۱). این فرآیند شبیه به بازسازی شکل یک صند از روی موج‌های ایجاد شده بر اثر افتادن آن در آب می‌باشد. با اینکه بعضی مواقع، ساختار هسته‌ای از پروتئین به وضوح مشخص نمی‌شود. محققان استفاده از کریستالوگرافی اسعه X به طور علمی ساختارهای اغلب پروتئین‌ها را تعیین نموده‌اند، به نحوی که این ساختارها را می‌توان دید، تا به امروز ساختار سه‌بعدی بیش از ۱۰۰۰۰ پروتئین تعیین شده است.

ساختار سه‌بعدی کرایوالکترون: با این‌که بلوری کردن بعضی پروتئین‌ها راحت است اما تهیه کریستال از بعضی دیگر (مخصوصاً پروتئین‌های چند زیر واحدی و پروتئین‌های همراه یا عشاء) نیاز به صرف وقت و آزمون و خطاهای زیادی دارد تا فقط شرایط مناسب برای بلوری کردن پروتئین را پیدا کنند. آن‌ها هم اگر این شرایط را بتوان در همه پیدا کرد (رشد دادن کریستال مناسب برای مطالعات ساختاری، بیشتر از یک کار علمی، کار هنری است). روش‌های متعددی برای تعیین ساختار چند پروتئین‌هایی که سخت بلوری می‌شوند وجود دارد. یکی از این روش‌ها، میکروسکوپی کرایوالکترون^(۱) می‌باشد. در این تکنیک نمونه پروتئین به سرعت در هلیوم مایع منجمد می‌شود تا ساختارش حفظ شود، سپس پروتئین در حالت منجمد و آب‌یوشی شده در میکروسکوپ کرایوالکترون مورد بررسی قرار می‌گیرد. عکس‌ها از پروتئین با استفاده از مقدار دور کمی الکترون، از روایی مختلف گرفته می‌شود تا الکترون‌های نابینا شده

۱. Cryoelectron microscopy

2. Nuclear Magnetic Resonance



شناسایی و تعیین خصوصیات پروتئین‌ها و پپیدها است.
 ■ ساختارهای سه‌بعدی پروتئین‌ها با کریستالوگرافی اشعه X میکروسکوپ کم به الکترون و NMR تعیین می‌شود.
 کریستالوگرافی اشعه X اطلاعات زیادی درباره ساختار پروتئین‌ها می‌دهد اما این روش احتیاج به کریستال کردن پروتئین‌ها دارد. میکروسکوپ کرایوالکترون کاربرد زیادی در کمپلکس‌های پروتئینی بزرگ که بلوری کردنشان مشکل است دارد فقط پروتئین‌های کوچک برای بررسی با NMR مناسب می‌باشد.

۳-۷ پروتئومیکس

در قرن بیستم اغلب مطالعه پروتئین‌ها به سنجش و تحلیل پروتئین‌ها به‌طور انفرادی محدود می‌شد. به‌عنوان مثال یک محقق آنزیمی را با حین فعالیت آنزیمی (سوپر) محمولات، سرعت واکنش، نیاز به کوکتور، pH و غیره، ساختار و مکانیسم عمل آن، مطالعه می‌کرد. در بعضی موارد ارتباطات بین چند آنزیم محدود که در مسیر متابولیکی شرکت می‌کردند نیز مورد مطالعه قرار می‌گرفت. در معیاس وسیع‌تر موقعیت و فعالیت آنزیم در سلول با ناهم‌مورد بررسی قرار می‌گرفت. تأثیر جهش‌ها، بیماری‌ها یا داروهای روی بیان و فعالیت آنزیم موضوعاتی بودند که مطالعه می‌شدند. این مطالعات اطلاعات زیادی درباره عملکرد و مکانیسم عمل پروتئین‌ها به‌طور انفرادی و همچنین تعداد نسبتاً کمی از پروتئین‌های سانکشن‌دهنده فراهم نمود. با این حال، این روش یک به یک جهت، مطالعه پروتئین‌ها برای فراهم نمودن تصویری کلی از رخدادهای موجود در پروتئوم یک سلول، ناهم‌مورد است. کارآمد نبود.

پروتئومیکس مطالعه همه پروتئین‌ها و یا مجموعه زیادی از آنها در یک سیستم زیستی است.

طهور ژنومیکس (تعیین توالی DNA ژنومی و تکنولوژی‌های همراه آن، مثل آنالیز همزمانی سطح همه mRNAها در سلول‌ها و بافت‌ها) به وضوح نشان داد، روس کل با سیستمی در ریسشناسی می‌تواند اطلاعات خیلی ارزشمند و بی‌نظیری را فراهم نماید. اغلب دانشمندان فهمیدند که آنالیز کلی پروتئین‌ها در سیستم‌های زیستی، سهم زیادی در دانسته‌های ما دارد. بنابراین زمینه‌های جدید به نام

■ سامرپوژ پروتئین‌ها را بر اساس سرعت ته‌نشینی جدا می‌کند. سرعت ته‌نشینی بوسیله شکل و جرم پروتئین تحت تأثیر قرار می‌گیرد.

■ الکتروفورز پروتئین‌ها را بر اساس سرعت حرکت‌شان در یک میدل الکتریکی جدا می‌کند. الکتروفورز ژل پلی‌آکریل آمید (PAGE/SDS) می‌تواند ریزه‌های پلی‌پپیدی را که وزن ملکولی‌شان ۱۰٪ یا کمتر یا هم تفاوت دارد، از هم جدا کند. (شکل ۳-۳۵ را ملاحظه کنید). الکتروفورز ژل دو بعدی سرعت تفکیک بیشتری و در الکتروفورز فراهم می‌نماید. در الکتروفورز دو بعدی پروتئین‌ها اول بر اساس بار (بعد اول) و سپس بر اساس جرم از هم‌دیگر جدا می‌شوند. (بعد دوم).

■ کروماتوگرافی مایع پروتئین‌ها را بر اساس حرکتشان از یک ستون پر شده از دانه‌های کروی جدا می‌کند. پروتئین‌هایی متفاوت از لحاظ جرم با سون‌های فیلتراسیون (ژل)، متفاوت از لحاظ بار با سون‌های نموبص یون و متفاوت از لحاظ خصوصیات اتصال به یک لیگاند با کروماتوگرافی نمایی جدا می‌شوند. (شکل ۳-۳۶ را ملاحظه کنید).

■ اسی‌لادی، موادی قدرتمند برای شناسایی تعیین مقدار و جداسازی پروتئین‌ها هستند.

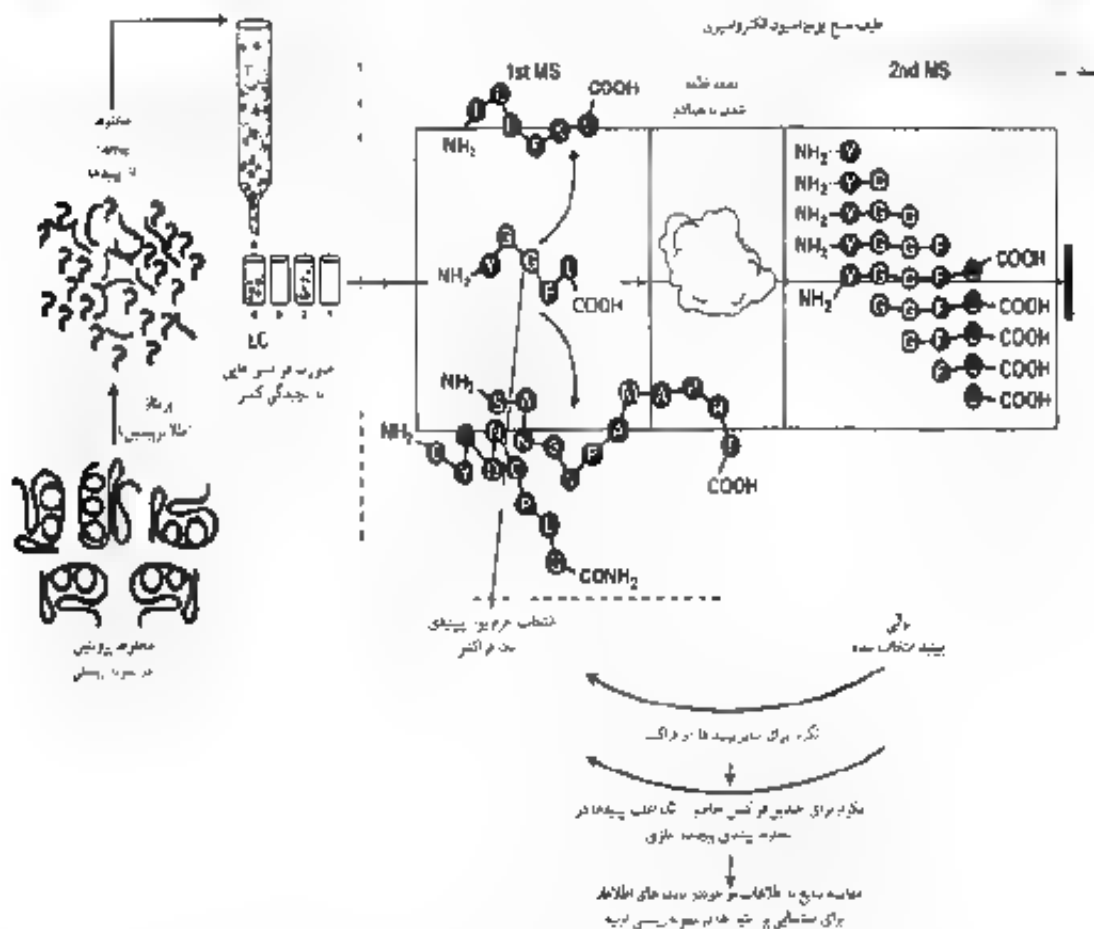
■ بکه‌گذاری یا امونوبلوکس‌ها، بکه‌گذاری و سوزن نیز نامیده شده و روشی است که مکرراً جهت مطالعه و پروتئین‌های خاص استفاده می‌شود این روش با بهره‌گیری از آنتی‌بادی‌ها و جداسازی با تکنیک بالای پروتئین توسط SDS-PAGE روشی بسیار اختصاصی و حساس در شناسایی پروتئین محسوب می‌شود.

■ رادیوایزوتوپ‌ها نقش کلیدی در مطالعه پروتئین‌ها و مولکول‌های زیستی دیگر دارند. آنها را می‌توان بدون تغییر شیمیایی مولکول به آن اضافه و به‌صورت دنباله‌ای به مولکول‌ها متصل نمود. از آنها می‌توان برای کمک به تشخیص سمتر پروتئین، جابجایی، پرنز و پایداری پروتئین‌ها استفاده کرد.

■ انورادیوگرافی تک‌بیک سیمه‌کشی برای تشخیص مولکول‌های نشانگر یا مولد رادیواکتیو در سون‌ها، بافت‌ها یا ژل‌های الکتروفورز است.

■ نشانگر کرس صریح تحقیق می‌نماید در روش سلولی پروتئین‌ها و متابولیسم‌های دیگر را تعیین کند.

■ طبع‌سمجی جرمی رومی بسیار حساس و دقیق برای



▲ شکل تجربی LC MS/MS برای شناسایی پروتئین‌ها در یک نمونه رستنی پیچیده استفاده می‌شود. مخلوط پیچیده پروتئین‌ها در یک نمونه رستنی (مثلاً، انبساط‌های گلزی) تا پروتئاز هضم می‌شوند. مخلوطی از پپتیدهای حاصل به وسیله کروماتوگرافی مایع (LC) به چندین تراکتس یا بخار پپید کم‌تر تقسیم شده و به صورت آزاد و پیوسته با یونیزاسیون الکترواسپری به داخل عیف‌سج ثانوم تزریق می‌شوند. هر کس‌ها پست سر هم به چرخه‌های چندگانه MS/MS وارد می‌گردند تا جرم‌ها و توالی‌های اغلب پپتیدها تعیین شوند. سپس با استفاده از این اطلاعات و مقایسه آنها با اطلاعات موجود در بانک‌های اطلاعاتی، پروتئین‌های موجود در نمونه رستنی اولیه شناسایی می‌شوند.

■ فراوانی نسبی اشکال مختلف پیرایش و تغییر شیمیایی یافته (هم‌چون فسفریله شده، میته شده یا آسیله شده با اسید چرب) از پروتئین‌ها چقدر است؟

■ کدام پروتئین‌ها در کمپلکس‌های چند پروتئینی بزرگ وجود داشته و کدام پروتئین‌ها در هر کمپلکسی وجود دارند؟ عملکرد این کمپلکس‌ها چیست و چگونه آنها میانکشی می‌دهند؟

■ هنگامی که حالت مثلاً سرعت رشد، مرحله چرخه سلولی، تمایز، سطح استرس) سلول تغییر می‌یابد، آیا پروتئین‌ها در سلول و پروتئین‌های ترشح شده از سلول در جهت مشخصی تغییر می‌یابند

پروتئومیکس^۱، متولد شد. پروتئومیکس، مطالعه علمی مقدار تغییرات میانکشی‌ها، جذابی و عملکرد همه پروتئین‌ها به مجموعه‌ای از آنها در موجود زنده، و با در ستوح بافتی، سلولی و زیر سلولی است.

شماره‌ای از سؤالات مهم در مطالعات پروتئومیکس به صورت زیر است:

■ در یک نمونه (موجود زنده، بافت، سلول، ترکیبات زیر سلولی، چه نسبی از کل پروتئوم بیان می‌شود (با کدام پروتئین‌ها وجود دارند؟

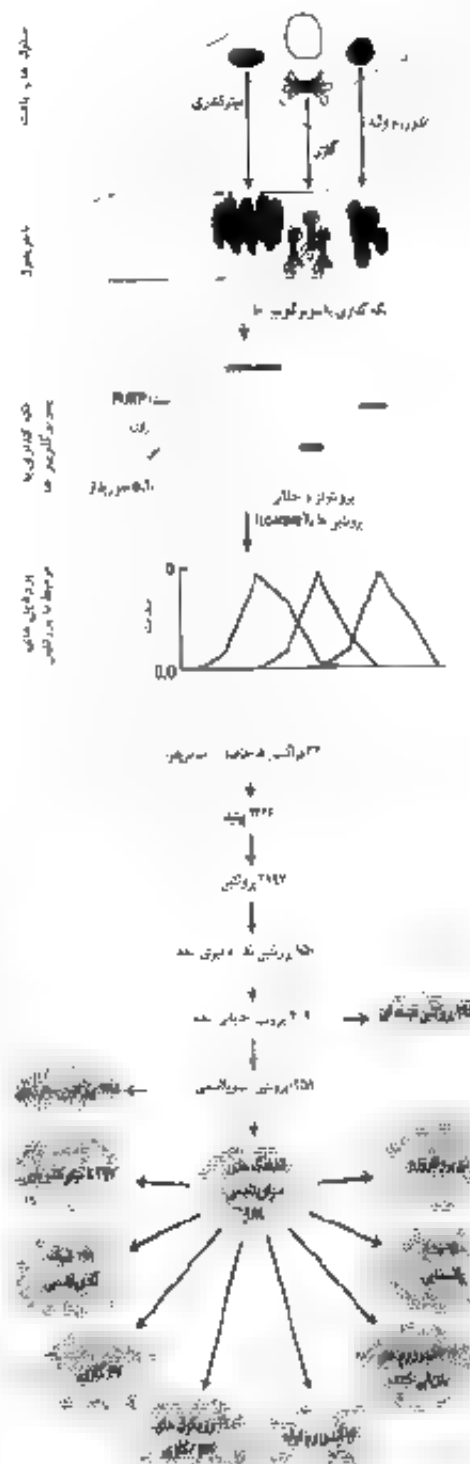
■ از بین پروتئین‌های موجود در نمونه، فراوانی نسبی آنها چقدر است؟

برای شناسایی اغلب پروتئین‌ها در اندامک‌ها استفاده می‌شود. (a) طول‌های یاخته کبد به‌طور مکانیکی شکسته شده، اندامک‌های آن را از هم جدا می‌کنند. اندامک‌های آزاد شده به‌طور نسبی به سانتریول‌ها و میتوکندری‌ها (که به نوارات شبیه جگالی جدا می‌شوند و بعضی مواقع با هم هم‌پوشانی دارند) به وسیله نقطه‌نگاری به آنتی‌بادی‌هایی که پروتئین‌های ویژه هر اندامک را می‌شناسند متصل می‌شوند. فراکش‌های حاصل از سبب جگالی، پروتئولیز شده و برای شناسایی پپیدها (در اینجا پروتئین‌ها) در هر فراکش، در دستگاه LC-MS/MS قرار می‌گیرند. به‌دنبال موقعیت اندامک‌ها در سبب جگالی (پروفایل نمودی پروتئین مرتبط با هر پپتید می‌شود)، امکان می‌دهد % اغلب پروتئین‌ها را به یک یا چند اندامک (شناسایی پروتئوم اندامک) نسبت دهد. (b) به نوبت و تحلیل سلسله مراتبی اطلاعات حاصل از روش ذکر شده در قسمت (a) توجه کنید، نه تنها همه پروتئین‌های شناخته شده در این روش، می‌تواند به اندامک‌ها نسبت داده، بلکه بعضی از پروتئین‌ها نیز هستند که به بیش از یک اندامک نسبت داده می‌شوند.

قلبی باعث سیراب خاصی در پروتئین‌های حور می‌شوند؟ آیا انگشت‌نگاری پروتئومیک می‌تواند تعیین کند یک سرطان، به کدام داروی شیمی‌درمانی حساس و به کدام یک مقاوم است؟ انگشت‌نگاری‌های پروتئومیک می‌توانند نقطه شروع در مطالعه مکانیسم‌های مؤثر در تغییر حالت [متولی] باشند. پروتئین‌ها (و مولکول‌های ریزی دیگر) تغییراتی در مثال می‌دهند که برای یک مرحله خاص، ارزش تشخیصی داشته و مارکرهای ریزی^(۱) نامیده می‌شوند.

■ آیا تغییرات در پروتئوم می‌تواند در تعیین هدف‌های داروها کمک کند و یا می‌تواند مکانیسم‌هایی را ارائه نماید که به وسیله آنها دارو در احصالاً اثرات جانبی سمی را ایجاد می‌کند؟ اگر این چنین باشد، مهندسی نسخه‌های تغییر یافته داروها امکان‌پذیر خواهد بود تا اثرات جانبی کم‌تری داشته باشند.

این‌ها تنها سوالات محدودی بود که می‌توان با استفاده از پروتئومیکس به آنها پاسخ داد، روش‌های مورد استفاده در پاسخ دادن به این سوالات، مثل خود سوالات متوع بوده و شامل این روش‌ها به سرعت در حال رشد است.



(شبیه به انگشتانگری؟) کدام پروتئین‌ها تغییر می‌یابند و چگونه (مقادیر نسبی، تغییرات، شکل‌های پیرایش یافته و غیره)؟ (آیس شکلی از نژادهای بیان پروتئین بوده و نه‌ای ریبوسی (mRNA) را که در فصل ۷ توضیح داده شده تکمیل می‌کنند.

■ آیا می‌توان از چسب تغییر شبیه به انگشت‌نگاری برای اهداف تشخیصی بهره برد؟ به عنوان مثال، آیا سرطان‌های خاص و بیماری‌های

دارد. چنین مطالعات علمی در پروتئومیکه نگرش جدیدی را به سازمان‌یابی پروتئین‌ها در داخل سلول‌ها و چگونگی عملکرد پروتئین‌ها با همدیگر برای رنده مانتی و عملکرد سلول‌ها فراهم می‌آورد.

نکات کلیدی بخش ۳.۲

پروتئومیکس

- پروتئومیکس مطالعه علمی مقادیر (و تغییر مقادیر)، تغییرات، میانگین‌ها، چنانگیزی‌ها و عملکرد همه یا مجموعه‌ای از پروتئین‌ها در سیستم‌های زیست‌شناسی در کل موجود زنده، بافت، سلول، سلولی و زیرسولی می‌باشد.
- پروتئومیکس نگرشی پایه‌ای برای سازمان‌یابی پروتئین‌ها در دوزن سلول‌ها فراهم می‌نماید. چگونگی این سازمان‌یابی تحت تاثیر حالت سلولی (همچون تغییر به انواع سلول‌ها یا پاسخ به استرس، بیماری و داروها) است.
- روش‌های مصنوعی همچون الکتروفرز دو بعدی، سانتریفور شیب چگالی و طیف‌سنجی جرمی (MALDI-TOF, LC-MS/MS) استفاده می‌شود.
- پروتئومیکس به شروع شناسایی پروتئوم اندامک‌ها (پروتئوم اندامک) و سازمان‌یابی پروتئین‌ها به صورت کمپلکس‌های چندپروتئینی کمک کرده است. کمپلکس‌های چندپروتئینی بصورت شبکه‌ای کمپلکس می‌تواند داده و ارتباط و عملکرد سلولی پشتیبانی می‌کند.

چشم‌اندازی به آینده

نگرش شگفت‌انگیز قدرت محاسباتی کامپیوتری، عامل اصلی پیشرفت تعیین ساختار سه‌بعدی پروتئین‌ها است. به عنوان مثال، در کامپیوتری با لامپ خلاء برای تعیین ساختار دوزن پروتئینی ب استفاده از کریستالوگرافی امعه X استفاده می‌شد. در آینده محققین می‌خواهند ساختار پروتئین را فقط از روی توانایی اسیدآمینه‌های حاصل از توانایی ژنتیکی، پیش‌بینی کنند. این مسأله محاسباتی به ابرکامپیوترها و یا گروهی از کامپیوترها که به‌طور هم‌زمان کار می‌کنند، نیاز دارند. در حال حاضر، فقط ساختار دمی‌های خیلی کوچک یا ۱۰۰ اسید آمینه و یا کمتر می‌توان با قدرت تفکیک پایین پیش‌بینی نمود. با این حال، پیشرفت‌های پیوسته در محاسبه و مدل‌های تا خوردن پروتئین به همراه تعیین موتیف‌های ساختاری همه پروتئین‌ها، امکان پیش‌بینی ساختار پروتئین‌های بزرگ را

تکسبک‌های بیشتر در طیف‌سنجی جرمی برای آنالیز پروتئومیک ضروری هستند

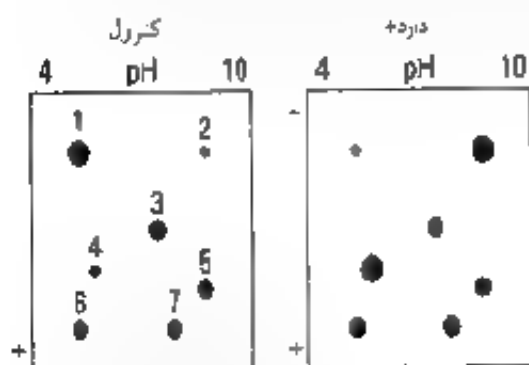
پیشرفت در تکنولوژی‌های پروتئومیکس (همچون طیف‌سنجی جرمی، تاثیر عمیقی بر نوع سؤالاتی داشت که می‌توانستند به‌طور علمی مورد آزمایش قرار گیرند. برای سالیان متمادی، الکتروفرز دو بعدی به محققان این امکان را می‌داد تا مخلوطی از پروتئین‌ها را جدا نموده، نشان داده و تعیین خصوصیت نماید (شکل ۳-۲۶). نگاه را در زن دو بعدی می‌توان چنانچه استفاده از پروتئولیز (مثلاً به وسیله هضم با تریپسین) قطعه قطعه نمود و سپس قطعات را با استفاده از MS شناسایی نمود. روش جایگزین برای زن دو بعدی، LC-MS/MS یا تارایی بالا است. شکل ۳-۲۷ روش کلی LC-MS/MS را نشان می‌دهد که در آن مخلوط پیچیده پروتئینی ب پروتئاز هضم شده و قطعات پپیدی زیادی ایجاد می‌کند، این قطعات به وسیله LC به جدین جزء تقسیم می‌شوند این اجزای پیچیدگی کم‌تری داشته و به‌طور آرام و پیوسته با استفاده از بومرسانس الکترواستری به داخل طیف‌سنج جرمی ناندوم تزریق می‌شوند. سپس فراکنش‌های پشت سر هم در چرخه‌های چندگانه MS/MS تراز می‌گیرند تا توانایی اغلب پپتیدها تعیین و با استفاده از بانک‌های اطلاعاتی، پروتئین‌های موجود در نمونه ریسی رویه شناسایی شوند.

در شکل ۳-۲۸ مثال استفاده LC MS/MS برای شناسایی پروتئین‌ها در هر اندامک، دیده می‌شود. سلول‌های ناف‌کند موش به صورت مکانیکی شکسته می‌شود تا اندامک‌های آن آزاد شوند. اندامک‌ها به‌طور منظم با سانتریفور شیب چگالی جد می‌شوند. هویت اندامک‌ها در شیب چگالی با

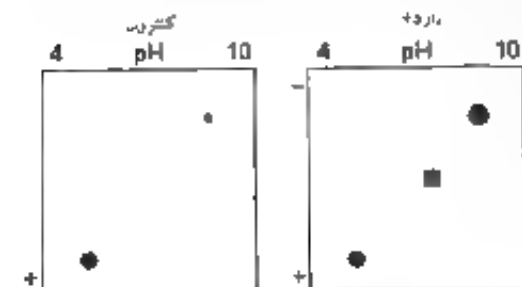
استفاده از نقطه‌گذاری با آنتی‌بادی‌هایی که پروتئین‌های ویژه اندامک را می‌شناسند، تعیین می‌شود. اجزاء از شیب چگالی وارد LC-MS می‌شوند. پروتئین‌های موجود در هر اجزاء شناسایی و پراکندگی آنها در شیب چگالی پروتئین‌ها با پراکندگی اندامک‌ها مقایسه شود. این عمل امکان می‌دهد تا بیشتر پروتئین‌ها را به یک یا چند اندامک نسبت دهیم.

پروتئومیکس با روش‌های رسیک مونومری ترکیب شده و به‌طور متداول برای شناسایی همه کمپلکس‌های پروتئینی در سلول یوکاریوتی محمر ساکرومایسین سروریه مورد استفاده قرار می‌گیرد. تقریباً ۵۰۰ کمپلکس مورد شناسایی قرار گرفته است که در هر کلام به‌طور متوسط ۲/۹ پروتئین متفاوت وجود دارد. این پروتئین‌ها حداقل در ۳۰۰ میانگین کمپلکس به کمپلکس نقش

کروموفور ژل دوبعدی جدا می‌شود معمولاً صند یا هزاران لکه پروتئینی در این روش جدا شده و سطوح پایانی (تعدادی) هر پروتئین بین سلول‌های کنترل و تیمار شده مقایسه می‌شود. در مثال زیر، برای سادگی لکه‌های پروتئینی کمی نشان داده شده است. پروتئین‌ها در بعد اول بر اساس بار و به وسیله یروالکتریک فوکوسینگ (pH 4-10) و در بعد دوم بر اساس اندازه و به وسیله الکتروفورز ژل SDS پی‌اگرین‌اسید از هم جدا می‌شوند. پروتئین‌ها برای اینکه دیده شوند با رنگی هم‌چون کوماسی آبی رنگ‌آمیزی شده و شناسایی می‌گردند. (a) سلول‌ها با دارو تیمار داده می‌شوند (دارو +) و سلول‌های تیمار داده نشده به عنوان کنترل قرار می‌گیرند. سپس پروتئین استخراج شده و با الکتروفورز ژل دوبعدی جدا می‌شود. رنگ‌آمیزی شده بر روی نشان داده شده‌اند. شما چه نتیجه‌ای از تأثیر دارو بر سطوح پایانی پروتئین‌های ۱ تا ۷ می‌گیرید؟



(b) فرض کنید دارو نتواند پروتئین کمپازی را القاء نماید. بنابراین آزمایش انجام شده در قسمت a را یک بار دیگر در حضور فسفات معدنی نشاندار ^{32}P تکرار نمایید. در این آزمایش ژل‌های دوبعدی در معرض فیلم آتمه X قرار می‌گیرند تا حضور پروتئین‌های نشاندار شده با ^{32}P مشخص شود. شما از این آزمایش درباره تأثیر دارو بر روی پروتئین‌های ۱ تا ۷ چه نتیجه‌ای می‌گیرید؟



(c) برای تعیین موقعیت سلولی پروتئین‌های ۱ تا ۷ کنترل‌ها در قسمت a با ساینریموز به صورت اجزاء هسته‌ای و سیتوپلاسمی جدا می‌گردند. الکتروفورز دوبعدی انجام می‌شود. ژل‌های رنگ‌آمیزی شده بر روی نشان داده شده‌اند. شما چه برداشتی درباره جایگاه سلولی

خونده داد. با افزایش اطلاعات به‌طور مادی درباره ساختار موتیف‌ها، دُم‌ها و پروتئین‌ها، دانشمندان قادر خواهند بود تا موتیف‌ها را در یک پره‌نشین نام‌نشان با تصویق موتیف‌ها توانی شناسایی نموده و با استفاده از این، ساختار سه‌بعدی پروتئین کامل را پی‌ریزی کنند. روش‌های ترکیبی جدید کمک خواهند کرد تا ساختار هائین‌های مولکولی را با قدرت نه‌چیک بالا تعیین نمود. گرچه اجتماعت ماکرومولکولی حتی بزرگ، بلوری شدن و بنابراین تعیین ساختارشان با کریستالوگرافی اشعه X مشکل است، با این حال می‌توان با استفاده از میکروسکوپ کرایوالکتریک از به‌دادرهای هبیم مایع و انرژی بالای الکترون، تصویر بهیبه‌نمود بوسیله این تصاویر از میسرون‌ها در حد آنگاه که هر کدام نمای تصادفی از کمپلکس پروتئین را نشان می‌دهد می‌توان ساختار سه‌بعدی پروتئین را ساخت. چون ریزر و حجم‌های کمپلکس پروتئین ممکن است به راحتی با کریستالوگرافی سببی ساختار شود این ساختارهای به دست آمده بر کریستالوگرافی اشعه X با مدل‌های حاصل از میکروسکوپ الکترونی تطابق یافته و بدین ترتیب ساختار کمپلکس‌های پیچیده، تعیین می‌شود. مثالی از این روش درباره ایرکمپلکس انتقال الکترون در فصل ۱۲ توضیح داده می‌شود.

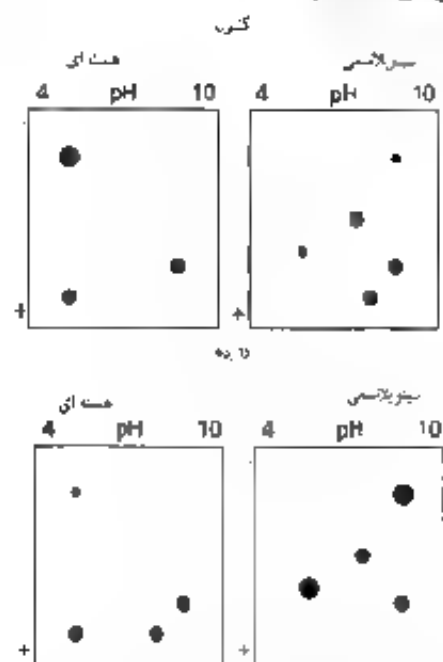
روش‌های تعیین ساختار سریع به همراه شناسایی سوبستراها و مهرکننده‌های جدید کمک خواهند کرد تا ساختارهای کمپلکس آنزیم سوبستر و حالت‌های گذار تعیین شده و بنابراین اطلاعات ریادی با توجه به مکانیسم‌های کاتالیزی آنزیم فراهم گردد.

با گسترش سریع تکنولوژی‌های نوین، انتظار می‌رود مسائل حل شده در پروتئومیکس حل گردند. به نظر می‌رسد شناسایی و تعیین توانی پروتئین‌ها از محلول‌های پیچیده با استفاده از تکنولوژی‌های MS و بدون شکس پروتئین‌ها به صورت پپتید امکان‌پذیر باشد. مسئله موجود در آنالیز پروتئومیک محلول‌های پیچیده مشکل بودن شناسایی قطعات پروتئینی می‌باشد که تفاوت عظمت آنها در نمونه بیش از ۱۰۰۰ برابر است. در چنین نمونه‌هایی از جمله پلاسمای خون، پروتئین‌های وجود دارند که عظمتشان در محدوده 10^1 برابر متغیر است. آنالیز نمونه‌هایی با چنین عظمت‌های گسترده‌ای ارزش مشخصی پروتئومیکس پلاسمای خون را به‌طور چشم‌گیری افزایش خواهد داد.

تجربه و تحلیل داده‌ها

پروتئومیک شامل آنالیز کلی بیان پروتئین می‌باشد. همه پروتئین‌ها در سلول‌های کنترل و تیمار شده استخراج و سپس با

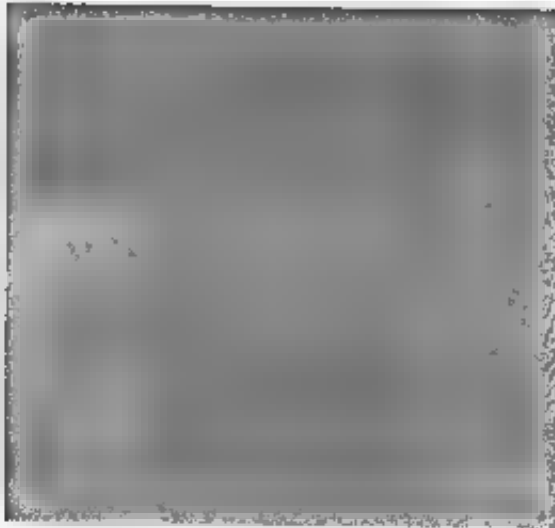
پروتئین‌های ۱ تا ۷ در جدول



(d) مشخصات کلی پروتئین‌های ۱ تا ۷ را با استفاده از اطلاعات قسمت‌های (a)، (b) و (c) به‌طور خلاصه بنویسید. توضیح دهید چگونه می‌توانید مشابهت هر کدام از این پروتئین‌ها را سنجی دهید؟

مکانیسم‌های پایه‌ای

ژنتیک مولکولی



میکروگراف الکترونی رنگی از یک واحد ریبوسی RNA ریبوزومی در آووسیم ریبوزومی. فرید ریبوسی از سمت چپ به سمت پستری برده‌است. مجموعه‌های ریبونوکلئوپروتئینی ریبوزومی (RNP) دیده می‌شود که طریقتی رفته و رفته پیوسته می‌شود قابل مشاهده هستند. مولکول‌های RNA به‌طور ۱ به صورت پست سرهم در مرکز شکل روی DNA الگو در حال حرکت هستند. این شکل همانطور که مشاهده می‌شود رشته‌های rRNP به طرف بالا و پائین DNA در حال الگوبرداری را پیش می‌برد و لذا تمامی کلی سینه به یک چتر می‌باشد در هسته یک سول رنده. rRNP‌های تازه ایجاد شده در تمام جهات گسترش می‌یابند.

رئوس مطالب

- ۴.۱ ساختار اسیدهای نوکلئیک
- ۴.۲ ریبوسی از ژن‌های رمزگشده پروتئین و تشکیل mRNA عملکردی
- ۴.۳ رمزگشایی mRNA توسط tRNAها
- ۴.۴ ساعت مرحله به مرحله پروتئین‌ها روی ریبوزوم‌ها
- ۴.۵ همانندسازی DNA
- ۴.۶ تصویر و نوکلئیک DNA
- ۴.۷ ویروس‌ها انگل‌های سیستم ژنتیکی سول

دانشی ریبونوکلئیک اسید (DNA) یک مولکول اطلاعاتی است که در موالی نوکلئوتیدی خود حاوی اطلاعات لازم برای ساخت تمام پروتئین‌ها و لذا سول‌ها و بافت‌های یک موجود رنده می‌باشد. حالت ایده‌آل اینست که این مولکول این عمل را در سطح مولکولی انجام دهد. این مولکول از لحاظ شیمیایی تحت شرایط مختلف بسیار پایدار است. قابلیت بازیافت موالی‌های DNA از هس‌هایی با سس دهه‌ها هر سال شاهده می‌شود. به دلیل این پایداری و میر به دین مکانیسم‌های تعمیر که در سول‌های رنده صورت می‌گیرد، پیوسته یک مولکول DNA می‌تواند طولی در حدود 10^9 نوکلئوتید داشته باشد در واقع تمام اطلاعات لازم برای رشد یک سول نجم افتاح یافته انسانی به یک فرد بالغ که از مریلیون‌ها سول یا اعمال اختصاصی تشکیل شده است می‌تواند در یک توالی ۴ نوکلئوتیدی ممکن که حجم آن 3×10^9 جفت باز را در ژنوم انسانی تشکیل می‌دهد ذخیره شود. به خاطر اصول جیت شدن بارها که در این فصل اشاره خواهد شد در هر مولیمتلی، اطلاعات با سرح خطای کمتر از ۱ خطا در 10^9 نوکلئوتید مسجهرداری می‌شوند (10^9 در 10^{-9}). همانندسازی دقیق این اطلاعات در هر گونه، بیوسکی ریبیکی آن را از سسی به

عمل مسوع پروتئین‌ها به عنوان ماشین‌های مولکولی، کاتالیزورهای سولی و اجر تشکیل دهنده ساختارهای سلولی در فصل سوم توضیح داده شد. در این فصل به نحوه ساخته شدن پروتئین‌ها و سایر فرآیندهای سولی ضروری برای رنده مانند یک موجود رنده و سس‌های بعدی آن، می‌پردازیم. توجه به روی مولکول‌های حیاتی اسیدهای نوکلئیک و اینکه اینها چگونه تمام اعمال سولی را تحت کنترل دربر خواهد بود همانطور که در فصل ۲ اشاره شد اسیدهای نوکلئیک پلیمرهای خطی متشکل از ۴ موج نوکلئوتید می‌باشد (شکل‌های ۱۳، ۱۴، ۱۵، ۱۶، ۱۷، ۱۸). این ماکرومولکول‌ها: (۱) به حاضر توالی‌های دقیق نوکلئوتیدی که تارهای حاوی اطلاعات برای توالی اسیدهای آمینه و بنابراین برای ساختار و عمل تمام پروتئین‌های یک سول می‌باشد (۲) اجزای تشکیل دهنده عملکردی مهم ماکرومولکولی سلولی هستند که اسیدهای آمینه را در ترتیب‌های صحیحی به عنوان رنده‌های پلی‌پپتیدی، انتخاب و ردیف می‌کنند. (۳) تعدادی از واکنش‌های شیمیایی اساسی مثل تشکیل پیوند پپتیدی بین اسیدهای آمینه را در طول فرایند سس پروتئین در سول کاتالیز می‌کنند.

تجمع پروتئین‌ها هم صورت می‌گیرد (فرآیندی که قرارداد اصلی^(۲) نامیده می‌شود) پیشرفتهای عظیم و بزرگی بوده که شانه‌دهنده دوره‌های اوج ریسستشناسی مولکولی می‌باشد ولی بر سر گونه بیان قرارداد اصلی به سه صورت: $DNA \rightarrow RNA \rightarrow Protein$ به خوبی نقش پروتئین‌ها را در سنتز اسیدهای نوکلئیک نشان می‌دهد علاوه بر این همانطور که در فصل ۷ اشاره شده است پروتئین‌ها مسئول عمده فرآیند تنظیم بیان ژن هستند. تنظیم بیان ژن همی کنترل این موضوع که اب اطلاعات رمزگذاری شده در DNA سوله در زمان مناسبی از رشد و در قالب پروتئین‌های صحیحی رمزگشایی می‌شود یا نه؟ برای مثال تنظیم بیان ژن اجازه می‌دهد که شعبکولیس سفا در سوله‌های قرمز ممر استخوان (ریکونوسیت‌ها) که قرار است به چرخه سوله‌های قرمز حوی (اریتروسیت‌ها) وارد شوند بین بیان ژن سیر هدایت‌کننده بورون‌های در حال رشد برای ساخت میپس‌های صحیح (اتصال) با ۱۰ بورون دیگر در حال رشد در مغز انسان سیر می‌باشد. فریسه‌های اساسی ژنتیک مولکولی یعنی همانندسازی DNA، سخته‌برداری و ترجمه باید در بهیت وظیفه‌شناسی، سرعت و درستی سظم فریسه‌ها انجام شوند تا ابکه ارگانیسم‌های پیچیده پروکاریونی و یوکاریونی به صورت عادی و طبیعی رشد پیدا کنند. چنین منظور یا هدفی توسط فرآیندهای شیمیایی‌ای که با صحت فوق‌العاده‌ای انجام شده و با سطوح جدلایه نقاط کنترل یا نظارت، حاصل می‌گردد باید اضافه کرد نقاط کنترلی مکانیزم‌هایی هستند که قبل از شروع یک مرحله بعدی، صحت انجام مراحل کلیدی و مهم را در مرحله قبلی بررسی می‌کنند. بیان فوق‌العاده تنظیم شده ری‌ها که برای رشد یک موجود پرسلولی ضروری است نیازمند ادغام اطلاعات حاصل از پیام‌های آرسالی از طرف سوله‌های دور و سوله‌های همسایه (محاور) و سیر یک برنامه مدون رشد هست که در مراحل اویه رشد رویانی اجر می‌شود و از سوله‌های یایی (احدلی) اقتباس شده است. تمام این سظم‌ها به بوالی‌های کنترلی در DNA که با پروتئین‌هایی تمام عوامل رونویسی همکاری می‌کنند تا بیان هر ژنی در هماهنگ سازیدوابسته هستند بوالی‌های RNAی که در فصل ۸ بحث می‌شود و فرآیندهای پردازش RNA و ترجمه را تنظیم می‌کنند سیر در DNA رمزگذاری شده‌اند. لذا اعمال اسیده‌های

س دیگر صمیم کرده و برای رشد عادی یک فرد ضروری می‌باشد. DNA به عنوان زکی ب سون اطلاعات ژنتیکی در تمام اشکال حسی ساخته شده و این عمل را بخوبی انجام می‌دهد ویروس‌های RNA متا می‌باشند. ب وجود این ژنوم این ویروس‌ها به راهی بسیار کوتاه محدود شده است که این به خاطر ناپایداری سسی RNA در مقایسه با DNA است که به آن خواهیم پرداخت. پس بی بردن به این مسئله که در واقع تمام اشکال حیات، DNA بری اوردن اطلاعات ژنتیکی خود به کار می‌برد و از بوالی‌های اسید نوکلئیک سبباً شایعی برای تشکیل بوالی اسید آمینه‌ای به کار می‌برد. دلالت دارد بر اینکه تمام اشکال حیات از یک جد مشترک براساس ذخیره اطلاعات در بوالی اسید نوکلئیک مشت می‌گیرند. این طلاعات از طریق جهت شس اختصاصی بین بازها قابل دسترسی و همانندسازی می‌شوند. اطلاعات ذخیره شده در DNA در واحدهای وراثتی دسته بندی شده‌اند که امروزه به عنوان ژن شناخته می‌شوند و صفات شناخته شده یک ارگانیسم را کنترل می‌کنند. در فرآیند سخته‌برداری، اطلاعات ذخیره شده در DNA درون ریبونوکلئیک اسید (RNA) کپی می‌شود که این RNA دارای سه نقش شناخته شده در ستر پروتئین می‌باشد.

بخش‌هایی از بوالی نوکلئوبیدی DNA به RNA پیک (mRNA) که ستر یک پروتئین خاص را ف می‌کند کپی می‌شوند بوالی نوکلئوبیدی یک مولکول mRNA حاوی اطلاعاتی هست که ترتیب صحیح اسیده‌های آمینه را در طول فرس سسر یک پروتئین تعیین می‌کند. مرحله قابل توجه تجمع بوالی اسیده‌های آمینه بر یک پروتئین هست که طی فرآیند ترجمه^(۱) mRNA می‌دهد. در این فرآیند بوالی نوکلئوبیدی یک mRNA توسط نوع دومی از RNA به نام tRNA (ترن) و سیر به کمک نوع سوم RNA یعنی rRNA ریبورومی (rRNA) و سیر پروتئین‌های همراه آن، «خوانده» می‌شود. tRNA اسیده‌های آمینه صحیح را به بوالی در حال رشد پروتئین اضافه می‌کند و این اسیده‌های آمینه «پیوند پهنیدی به هم وصل شده ناپروتئین‌ها ساخته شوند. فرآیند ستر RNA، سخته‌برداری^(۲) نامیده می‌شود چون «رین» بوالی نوکلئوبیدی DNA به دقت به بوالی نوکلئوبیدی یک مولکول RNA الگوبرداری می‌شود. فرآیند ستر پروتئین‌ها ترجمه نامیده می‌شود سیر بیان بوالی نوکلئوبیدی DNA و RNA به بیان بوالی اسید آمینه‌های پروتئین ترجمه می‌شود.

کشف ساختمان DNA در ۱۹۵۳ و نه دنبال آن روشن سنی چگونگی هدیت DNA به ساخته شس RNA که به دنبال آن

1- Translation

2- Transcription

۱- Central dogma

مولکول‌های اطلاعاتی به نوالی دقیق نوکلئوتیدی آنها برمی‌گردد. RNAهای سلولی از لحاظ طول از یک صد تا چند هزار نوکلئوتید تنوع دارند. مولکول‌های DNA سلولی می‌توانند تا چند صد میلیون نوکلئوتید طول داشته باشند. این واحدهای بزرگ DNAای تجمع یافته به پروتئین‌ها در می‌جوشد رنگ آمیزی کرده و با میکروسکوپ پوری به عنوان کروموزوم‌ها مشاهده کرد. اسم کروموزوم بخاطر رنگ پذیری آن می‌باشد. RNA و DNA در عین شابهت شیمیایی، تفاوت‌های بسیار زیادی را نشان می‌دهند. به عنوان مثال، RNA می‌تواند به عنوان یک مولکول کاتالیزی عمل کند، که بعداً به آن اشاره خواهیم کرد. این تفاوت‌ها و ویژگی‌های منحصر بفرد DNA و RNA هست که هر کدام از آنها را برای نقش‌های اختصاصی‌شان در سلول مناسب کرده است.

یک رشته اسید نوکلئیک یک پلیمر خطی با جهت‌گیری انتها به انتها می‌باشد

در تمام موجودات زنده، DNA و RNA هر کدام تنها از چهار نوکلئوتید متفاوت تشکیل یافته‌اند. از فصل ۲ به یاد دارید که تمام نوکلئوتیدها دارای یک باز آللی محصی به قند پنج کربنه هستند که این قند پنج کربنه حاوی یک گروه فسفات متصل به کربن شماره ۵ می‌باشد. در RNA، قند ریبوز و در DNA، ناکسی ریبوز می‌باشد (شکل ۱-۲). نوکلئوتیدهای به کار رفته در ستر DNA و RNA حاوی یکی از پنج نوع باز مختلف هستند باز آدنین (A) و گوانین (G)، پورین‌ها هستند که شامل یک حجت حلقه متصل به هم می‌باشند و بازهای سیتورین (C)، تیمین (T) و اوراسیل (U)، پیریمیدین‌ها هستند که یک حلقه منفرد دارند (شکل ۱-۲). سه نا از این بازها، A، G و C هم در DNA و هم در RNA یافت می‌شوند. با وجود این T تنها در DNA و U تنها در RNA یافت می‌شود. (تذکر این است که شانه‌های تک حرفی این بازها اغلب برای نشان دادن نوکلئوتیدها در پلیمرهای اسید نوکلئیک هم به کار می‌رود).

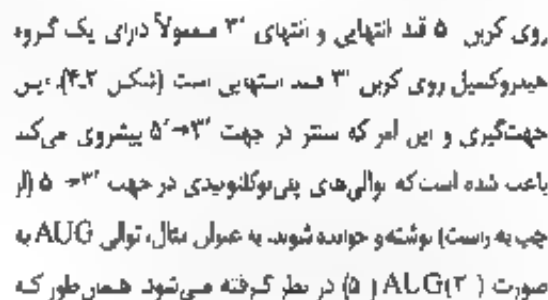
یک رشته منفرد اسید نوکلئیک دارای یک سبب هفرت شام و واحدهای مکرر موده پنور. هسظا هسب که بازهای پورین و پیریمیدین رسته‌های جانبی آن را تشکیل می‌دهند. همانند یک پلی‌پپتید، یک اسید نوکلئیک نیز دارای جهت‌گیری شیمیایی انتها به انتها می‌باشد. انتهای ۵ در ی یک گروه فسفات بر

نوکلئیک همچون سیستم‌های مغزی و عصبی، مرکز یک سلول هستند برحالبکه پروتئین‌ها در محدوده عملکرد خاصی که تخصص یافته‌اند فعالیت می‌کنند.

در این فصل ابتدا ساختار و ویژگی‌های DNA، RNA و اینکه چگونه ویژگی‌های متفاوت هر نوع از اسیدهای نوکلئیک، آنها را برای انجام نقش‌هایشان در سلول مناسب می‌کند مورد توجه قرار می‌دهیم. در بخش‌های بعدی به بررسی فرایدهای خلاصه شده در شکل ۱-۴، نسخه برداری DNA به صورت RNA بویژه پرنانش این مولکول‌های لویه برای ایجاد مولکول‌های RNA واحد عملکرد ترجمه mRNA به پروتئین‌ها، و همانندسازی DNA خواهیم پرداخت. پس از ارائه طرح کلی نقش‌های مستقل mRNA، rRNA و tRNA در ستر پروتئین به توضیح دقیقتر و جزئی‌تر اجرا تشکیل دهنده و مراحل بیوشیمیایی تحیل در فرایند ترجمه خواهیم پرداخت. همچنین مسائل مولکولی دهن در همانندسازی DNA و نیز ماشین پیچیده مولی برای ضمن صحت کپی برداری از عاده ژنتیکی مورد توجه قرار خواهد گرفت. در ادامه به مقایسه این پدیده‌ها در پروکاریوت‌ها و یوکاریوت‌ها خواهیم پرداخت. در بخش بعدی اینکه چگونه آسیب‌های وارده به DNA برمیم می‌شود و چگونه مناطق مربوط به بخش‌های مختلف DNA می‌در یند نورکیبی^(۱) معنویه می‌شود، مورد بررسی قرار می‌گیرد. بخش بیانی فصل بیانگر اطلاعات پدیده‌های دیراره ویروس‌هاست که علاوه بر اینکه یون‌های شاخته شده‌ای هستند مل‌های رگانبسمی مهمی برای مطالعه ستر ماکرومولکول‌ها و سایر فرایدهای مولی به شمار می‌آید. ویروس‌ها در مقایسه با سلول‌ها دارای ساختار نسبتاً ساده و زبوم کوچکی هستند که آنها را به ابزار مناسبی برای مطالعات ابتدایی بر مورد اساس فرایدهای همانندسازی DNA، نسخه برداری، ترجمه، نورکیبی و بیان ژن تبدیل کرده است. ویروس‌ها امروزه هم برای آموختن مسائل مهم ریمبستایی مولکولی و هم به عنوان ابزارهای آزمایشگاهی برای ارسال هر ر مورد نظر به برون سلول‌ها (ابزاری که امروزه برای تعیین اثر آنها در ژن درمانی انسانی از موده می‌شود، مورد استفاده قرار می‌گیرد).

۱-۲ ساختار اسیدهای نوکلئیک

DNA و RNA از لحاظ شیمیایی خیلی شبیه هستند ساختار توله هر دو پلیمر خطی تشکیل شده از مونومرهای هست که نوکلئوتید نامیده می‌شود عملکرد ابتدایی هر دو به عنوان

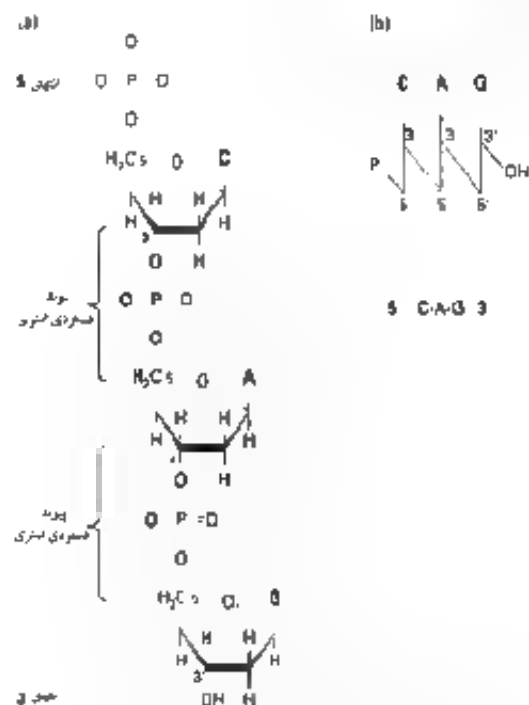


DNA طبیعی یک مارپیچ دوتایی از رشته‌های ناهموسی

مکمل می‌باشد

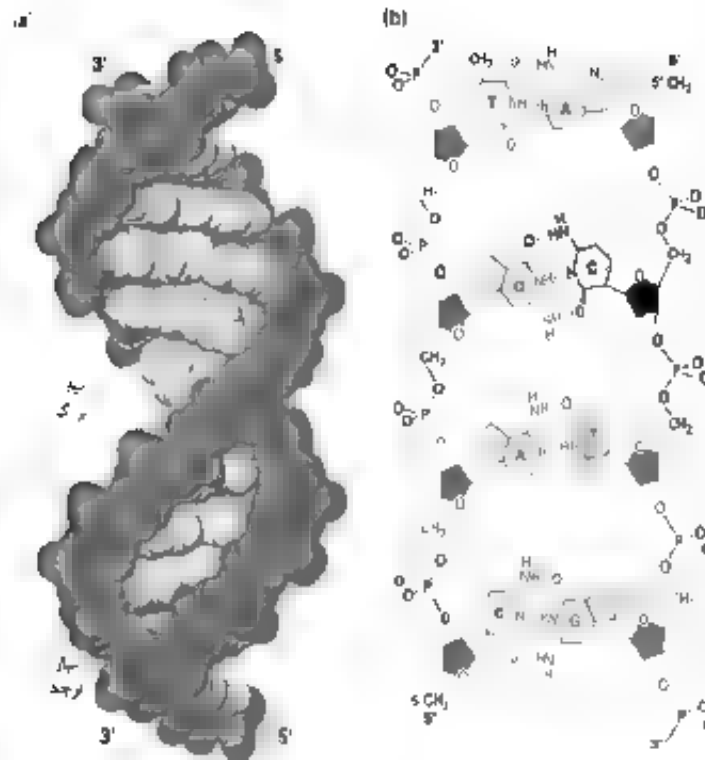
ریمه جدید ریست‌شناسی مولکولی در سال ۱۹۵۳ زمانی آغاز شد که جیمز واتسون و فرانسیس کریک پیشنهاد کردند که DNA دارای ساختار مارپیچ دوتایی هست. پیشنهاد آنها که براساس بررسی الگوهای پراش اشعه X انجام گرفته توسط رزالی فرانکلین و موریس ویلیکس پایه‌گذاری شده بود که مسیر امروزی ما را در مورد حرکت چگونگی عملکرد DNA به عنوان مات زنتیکی تثبیت و هموار کرد. DNA از دو رشته پی‌نوکلئوتیدی که دور هم پیچیده‌اند تشکیل شده تا یک مارپیچ دوگانه را ایجاد کند دو ستون بلند. هسفات در بیرون مارپیچ دوتایی و در هر بخش داخلی آنها قرار دارند. بازهای مجاور هم در هر رشته به صورت صفحات موازی روی هم چیده شده‌اند (شکل ۴-۲۵). جهت‌گیری دو رشته، ناهموسی می‌باشد یعنی جهت‌گیری ۵' → ۳' آنها مخالف هم می‌باشد. رشته‌ها با تشکیل حفته‌های بازی بین دو رشته در وضعیت مستقیم دقیقی نگه داشته می‌شوند. A با T توسط دو پیوند هیدروژنی و G با C توسط سه پیوند هیدروژنی حثت می‌شود (شکل ۴-۲۶). این مکمل بودن باز به اندازه، شکل و ترکیب شیمیایی آنها برمی‌گردد. حضور هر از این عدد از این پیوندهای هیدروژنی باعث استحکام مارپیچ دوتایی در مولکول DNA می‌شود. میانکنش‌های هیدروژن و واندروالسی بین حثت بازهای روی هم قرار گرفته، باعث استحکام بیشتر مارپیچ دوگانه می‌شود.

در DNA طبیعی، A همیشه با T و G با C پیوند هیدروژنی برقرار کرده و حثت بازهای A-T و G-C را همان‌طور که در شکل ۴-۲۶ نشان داده شده، تشکیل می‌دهد. این پیوندها، همیشه بین یک پورین بزرگتر و پیریمیدین کوچکتر، عیب جهت بازهای واتسون کریکی نامیده می‌شود. دو رشته پی‌نوکلئوتیدی و بنابراین مناطقی که تمام نوکلئوتیدها این‌گونه حثت بازها را ایجاد می‌کند مکمل نامیده می‌شوند با وجود این در حالت تئوری و در DNAهای مصنوعی، سایر حثت بازها نیز می‌تواند تشکیل شود. به عنوان مثال: گوارین (یک پورین) به صورت تئوری می‌تواند با بیسی (یک پیریمیدین) پیوند هیدروژنی دهد که سها باعث یک کجی خرنی در مارپیچ می‌شود. هم‌چنین فضای موجود در مارپیچ (مارپیچ) ممکن است باعث حثت شدن بین دو پیریمیدین سیتورین و تیمین گردد. اگرچه حثت بازهای غیر استاندارد T-G و C-T در حالت عادی در DNA یافت نمی‌شوند، ولی حثت‌های بازی G-U در مناطق مارپیچ دوتایی که در RNA یک رشته‌ای ایجاد می‌شوند اغلب



شکل ۴-۲۶: جهت‌گیری شیمیایی یک رشته اسید نوکلئیک: تصویر تناوبی سبب داده شده در اینجا مربوط به یک تک رشته DNA هست که تنها حاوی سه باز سیتورین (C)، اثنین (A) و گوانین (G) می‌باشد. (a) ساختار شیمیایی نشان‌دهنده یک گروه هیدروکسیل در انتهای ۳' و یک گروه هسفات در انتهای ۵' می‌باشد. هم‌چنین دو پیوند فسفواستری، نوکلئوتیدهای مجاور را به هم وصل می‌کند این ارتباط دو پیوندی، اغلب پیوند فسفودی استری نامیده می‌شود (b) در شکل شایع‌تر (بالا) فند، به صورت خط‌های عمودی و پیوندهای فسفودی استری به صورت خطوط اریب شلی داده شده‌اند. بازها یا حروف شباهت تک حرفی نمایش داده شده‌اند. در سلاهمین حالت (پایین) سها بازها شلی داده شده‌اند. طبق قرارند همیشه یک نوالی پی‌نوکلئوتیدی در جهت ۵' → ۳' (چپ به راست) نوشته می‌شود مگر این‌که جور دیگری بیان شود.

استری، ساختار اولیه اسیده‌ی نوکلئیک را تشکیل می‌دهد. هم‌چون پی‌نوکلئوتیدها، پی‌نوکلئوتیدها هم می‌تواند پیچ خورده و به صورت ساختمان هسبی‌های سه بعدی بایند شده یا پیوندهای غیرکوالان در می‌آیند. اگرچه ساختمان‌های بول DNA و RNA عموماً شبیه هم هستند ولی ساختمان فضای سه‌بعدی آنها کاملاً متفاوت می‌باشد این تفاوت‌های ساختاری برای اعمال متفاوت بین دو نوع اسید نوکلئیک ضروری می‌باشد.



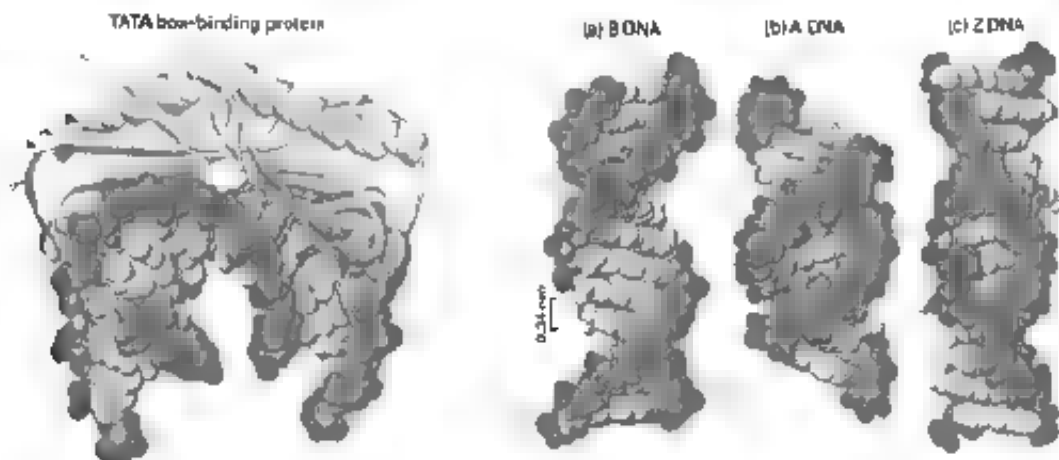
شکل ۴.۳: (شکل رنگی) مارپیچ دوگانه DNA. (a) مدل فضا پرکی DNA B، شکل غالب DNA در سبوس‌ها برها (بدیه روس‌ها) از جانب سبوس قرارند. فسفات (قرمز بزرگ و آبی) هر دسته به طرف داخل قرار دارند ولی به‌های آنها از طریق سیار بزرگ و کوچک قابل دسترسی می‌باشد. پیکان جهت‌گیری ۳'→۵' هر رشته را نشان می‌دهد. پیوندهای هیدروژنی بین یارها در مرکز ساختار واقع شده‌اند. سیارهای بزرگ و کوچک در اثر پیوندهای هیدروژنی بین دهنده‌ها و گیرنده‌ها ایجاد شده‌اند (زرد روشن). (b) ساختار سیمایی DNA دورسته‌ای این طرح شاتیک دو سبوس هند. فسفات و پیوندهای هیدروژنی بین جهت بازهای وانسون - کریکی AT و GC را نشان می‌دهد

نوع سطح اتصالی را ایجاد می‌کنند. پروتئین‌های متصل‌شونده به DNA می‌توانند از طریق بعضی انمی هم در سیار بزرگ و هم در سیار کوچک، نوالی به‌های DNA را بخوانند

علاوه بر ساختار B، ساختارهای دیگری هم از DNA توصیف شده است. دو تا از این ساختارها در شکل ۴.۴ با DNA B مقایسه شده است. در شرایط آزمایشگاهی که اب از DNA گرفته می‌شود، ساختار کریستالوگرافیک B DNA به شکل A تغییر می‌یابد که عریض‌تر و کوتاه‌تر از B DNA بوده و در آن جهت بازها نسبت به حالت عمود به محور مارپیچ قدری خم شده‌اند. مارپیچ‌های RNA-DNA و RNA-RNA در شرایط آزمایشگاهی در سول‌ها به این شکل هستند. مولکول‌های کوتاه DNA متشکل از نوکلئوتیدهای منسوب پورین - پیریمیدین (خصوصاً G و C‌ها) به جای شکل مارپیچ راست‌گردش، به صورت مارپیچ منسوب چپ‌گردش می‌آید. این ساختار به خاطر این‌که وقتی بازها از کنار مشاهده می‌شوند حالت ریگزالی دارد، شکل Z DNA نامیده می‌شود. برخی

حضور دارند. جهت‌های بازی غیراستاندارد در حالت طبیعی در DNA دورسته‌ای ایجاد نمی‌شوند که این به دلیل آن‌ریم گی‌کننده DNA است که چنین اجازه‌ای به آنها نمی‌دهد و بعداً در این فصل به آن اشاره می‌شود

بیشتر DNA سولوی از نوع مارپیچ راست‌گردش می‌باشد. الگوی پراش اشعه X مربوط به DNA نشان می‌دهد که فاصله بازهایی که به‌طور متوسط در طول رشته روی هم قرار گرفته‌اند ۳.۴nm می‌باشد. مارپیچ بر هر ۳.۴nm یک دور کامل می‌برد. بنابراین در هر دور حدود ۱۰/۱ جهت باز وجود دارد. چنین حالتی شکل B از DNA است. یعنی حالت طبیعی DNA که در بیشتر DNA در سول حضور دارد. در قسمت خارجی شکل B از DNA (B DNA) قصاهای بین رشته‌ای به هم تأیید شده، دو نوع سیار یا عرض‌های متفاوت ایجاد می‌کند که سیار بزرگ و سیار کوچک نامیده می‌شوند (شکل ۴.۳). در سیخه آتم‌های موجود در به‌های هر باز درون این سیارها از بیرون مارپیچ قابل دسترسی هستند و در



▲ شکل ۳-۴: میانگینش پروتئین می‌تواند DNA را خم کند. همین جفت شده مربوط به انتهای C پروتئین منحنی‌شده به جعبه TATA (TBP) به شیار کوچک برآلی اختصاصی DNA عمی از A و T وصل می‌شود و پیچ مارپیچ دورشته‌ای را باز کرده و آن را به سمت خم می‌کند. رونویسی اغلب ژن‌های یوکاریوتی نیازمند دخالت TBP می‌باشد.

بایدتر نسبت به RNA می‌گردد که RNA به جای هیدروژن، دارای یک گروه هیدروکسیل در موقعیت ۲' ریبوز می‌باشد (شکل ۲-۱۶). گروه ۲' - هیدروکسیل در RNA در pH حتی در فریید هیدرولیز پیوند فسفودی استری کاتالیز شده توسط OH شرکت می‌کند (شکل ۴-۶). عدم حضور گروه ۲' - هیدروکسیل در DNA از این فرایند جلوگیری می‌کند. بنابراین حضور ذاکسی ریبوز در DNA، آن را به یک مولکول بسیار پایدار تبدیل کرده که این پایداری یک ویژگی مهم برای عملکرد آن در ذخیره طولانی مدت اطلاعات ژنتیکی می‌باشد.

DNA می‌تواند دستخوش جدایی برگشت پذیر رشته‌ها شود
در طول همادسازی و سنجبرناری DNA، رسته‌های مارپیچ دورشته‌ای باید از هم جدا شوند تا برای لیه‌های داخلی بازها این امکان فراهم شود که با بازهای نوکلئوسیدهای جدید که به صورت رشته جدیدی در حال به‌روزره شش هستند جفت شوند. در بخش‌های بعدی مکانیسم‌های سلولی که رسته‌های DNA را در طول همانندسازی و سنجبرناری از هم جدا کرده و پس از آن به هم وصل می‌کنند توصیف خواهیم کرد. در اینجا عوامل اساسی دخیل در جداسازی و بازآرایی رشته‌های DNA را بررسی می‌کنیم. این ویژگی‌های DNA از طریق بررسی در شرایط آزمایشگاهی روشن شده است.

▲ شکل ۳-۴: مدل‌های متنوع ساختارهای ساخته شده DNA: سون‌های قند - فسفات مربوط به دو رشته که در بحثی بیرون تمام ساختار قرار دارند به رنگ آبی و قرمز و بازها (سایه روشن) در بحث داخلی واقع شده‌اند. (a) حالت B در مورد DNA حدوداً دارای ۱۰/۱ حجت باز بر هر دور مارپیچ می‌باشد. فاصله جفت بازهای روی هم قرار گرفته محور ۳۴nm می‌باشد. (b) شکل فشرده‌تر A در هر دور دارای ۱۱ حجت باز و دارای خمیدگی بیسو جفت‌های بازی نسبت به محور عمودی مرکز دو رشته می‌باشد. (c) یک مارپیچ دورشته‌ای چپگرد می‌باشد.

شواهد نشان می‌دهد که حالت Z DNA ممکن است در سلول‌ها حضور نداشته باشد گرچه عملکرد آن ناشناخته می‌باشد در بیشتر مواقع تعبیر جینی مهمی در ساختار استاندارد B DNA در اثر اتصال پروتئین‌ها به توالی‌های خاص DNA بوجود می‌آید. اگرچه پیوندهای هیدروژنی و هیدروفوب ریادی بین بازها باعث پایداری DNA می‌شود یا وجود این مارپیچ دورشته‌ای حول محور طولی خود انعطاف‌پذیر می‌باشد بر خلاف مارپیچ «در پروتئین‌ها» (شکل ۳-۴). هیچ پیوند هیدروژنی یا محور مارپیچ DNA مولاری نمی‌باشد این قابلیت به DNA امکان می‌دهد تا هنگام اتصال پروتئین‌های متصل‌شده به DNA، دچار خمیدگی شود (شکل ۴-۵). خمیدگی DNA برای سرازیم شش آن در کروماتین ضروری می‌باشد کروماتین، کمپلکسی از DNA پروتئین هست و DNA هسته‌ای در سلول‌های یوکاریوتی به شکل کروماتین است (فصل ۶).

اگرچه بر خلاف RNA، این DNA است که به گونه‌ای تحول یافته تا حامل اطلاعات ژنتیکی سلول باشد؟ هیدروژن در موقعیت ۲' در ذاکسی ریبوز DNA، آن را تبدیل به مولکول بسیار

مولکول‌های DNA تک رشته‌ای که در اثر دناتوراسیون ایجاد شده‌اند، حلقه‌های تصادفی^(۳) بدون هیچ ساختار منظمی ایجاد می‌کند. کاهش دما و افزایش غلظت یون یا حتی گرانش pH باعث می‌شود که رشته‌های مکمل به صورت یک مارپیچ دورشته‌ای کامل درآید. خامه این دناتوراسیون (دوباره طبیعی شدن) به رهن، غلظت DNA و غلظت یونی بستگی دارد. دورشته DNA که توانایی همبستن رابطه مکملی ندارد به صورت حلقه تصادفی باقی مانده و رنانوره می‌شوند و در همه مهم‌تر این که دیگر مانع نمی‌گردند که جهت رشته‌های مکمل همدیگر را پیدا کرده و رنانوره شوند دناتوراسیون و رناناتوراسیون DNA اساس هیبریدراسیون اسیدهای نوکلئیک هستند. هیبریدراسیون تکنیک قدرتمندی است که برای مطالعه رابطه بین دو DNA نمونه و نیز تشخیص و جناسازی اختصاصی مولکول‌های DNA در یک مخلوط حاوی تعداد زیادی توالی‌های متفاوت DNA مورد استفاده قرار می‌گیرد (شکل ۵-۱۶).

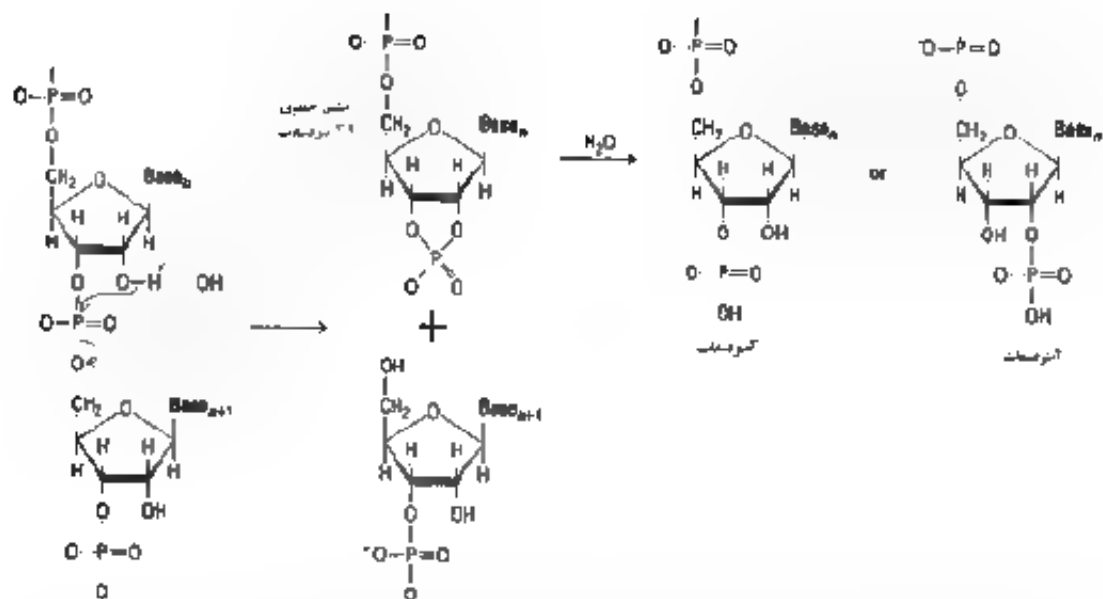
نش پیچشی در DNA توسط آبریم‌ها برطرف می‌شود

بسیاری از DNAهای ژنوم پروکاریوتی و بسیاری از DNAهای دیروسی، مولکول‌هایی حلقوی هستند. مولکول‌های DNA حلقوی در میتوکندری که در غلب سلول‌های یوکاریوتی وجود دارند و در کلروپلاست‌ها که در سلول‌های گیاهی و برخی از تک سلول‌های یوکاریوتی وجود دارند نیز دیده می‌شود. هر کدام از رشته در یک مولکول DNA حلقوی، یک ساختار سته بدون اشک‌های آزاد را تشکیل می‌دهد. باز شدن موضعی یک مولکول DNA حلقوی در هنگام همانندسازی اتفاق می‌افتد، به خاطر این که این اشک‌های رشته‌ها آزاد شوند و نمی‌توانند بجز خود لبا این باز شدن یک نش پیچشی را به خط‌های دیگر DNA اعمال می‌کند و در نتیجه مولکول DNA مثل یک نور پلاستیکی بر روی خودش پیچ خورده و سوپرکویل ایجاد می‌کند (شکل ۴-۸). به بیان دیگر، زمانی که بخشی از مارپیچ DNA باز می‌شود به بخش‌های مولکول بیشتر پیچ می‌خورند یا وجود این، سلول‌های یوکاریوتی و باکتریایی حاوی نویر پرومراز ۱ هستند که می‌توانند هر گونه تنش پیچشی را که در طول همانندسازی و با سایر پدیده‌ها در مولکول‌های DNA سلولی اعمال می‌شود برطرف کنند. این انزیم در جایگاه‌های تصادفی به DNA وصل شده و یک پیوند فسفودی استری در یک رشته قطع می‌کند. این گونه شکست تک رشته‌ای بر DNA یک

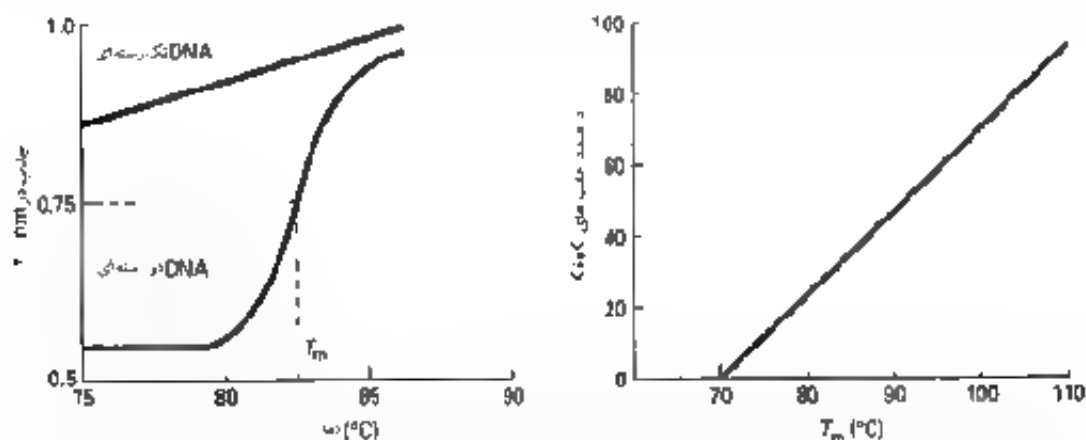
خا شش رشته‌های DNA که تحت عنوان دناتوراسیون غیر طبیعی شدن) یادوب مس بیان می‌شود می‌تواند به‌طور تجربی - فریش دمای محلول حاوی DNA اعمال شود. با افزایش انرژی حرری حرکت مولکولی افزایش یافته و نهایتاً باعث شکست پیوندهای هیدروژنی و سایر پیوندهایی می‌شود که مارپیچ دورشته‌ای پایدز می‌کند، و سپس رشته‌ها جدا شده و در اثر دافعه تکرواستاتیک ستون‌های خلکسی دیپور-فسفات دارای بار صعی، هر کدام از رشته‌ها کنار رده می‌شوند. یک افزایش کوچک در دمای بزرگ دمای دناتوراسیون باعث از دست رهن سریع و تقریباً همزمان چندین میلکنش صعیف در طول DNA می‌شود که رشته‌ها را با هم بکه داشته‌اند چون جهت بازهای روی هم قرار گرفته در دورشته DNA نسبت به بازهای روی هم چیده شده یا دیف شده در DNA تک رشته‌ای، نور ماوراء بنفش (UV) کمتری را جذب می‌کند، بنا باعث یک افزایش ناگهانی در جذب UV [در زمان دناتوراسیون DNA] می‌شود. این پدیده هیپرکرومیسیتی^۱ نامیده می‌شود (شکل ۴-۷).

دمای دوب (T_m) معانی است که در آن رشته‌های DNA به خاطر عوامل مختلفی از هم جدا می‌شوند. مولکول‌هایی که حاوی جفت‌های C.G بیشتری هستند چون بیس G.C سه پیوند هیبروزی وجود دارد استحکام پیوندی آنها بیشتر از جفت‌های T.A است که فقط دو پیوند هیبروزی دارند، لذا این مولکول‌ها نیازمند دماهای بالاتری برای دناتوراسیون هستند. در واقع درصد جفت بازهای C.G در یک DNA نمونه را می‌توان از روی T_m آن تخمین زد (شکل ۴-۷b). غلظت یونی نیز روی T_m تاثیر می‌گذارد به خاطر این که بار صعی گروه‌های فسفات در دورشته توسط یون‌های دری بار مثبت پوشیده می‌شود. زمانی که غلظت یون پایینی است میزان یون پوشش کاهش می‌یابد و لذا نیروهای دافعه بین رشته‌ها فرایش یافته و در نتیجه T_m کاهش می‌یابد. عواملی که پیوندهای هیبروزی را سست می‌کنند مانند فرامید یا اوره، T_m را نیز کاهش می‌دهد. در نهایت، بوسانات pH [چه بازی، چه اسیدی] در دماهای پایین باعث دناتوراسیون DNA می‌شود. در pH پایین (اسیدی)، بازها پروتونه و لذا واحد بار مثبت شده و همدیگر را دفع می‌کنند. در pH بالا (قلبی)، بازها پروتون از دست داده و واحد بار صعی می‌شوند و با هم به خاطر بار مشابه همدیگر را دفع می‌کنند. در سلول‌ها، دما و pH تا حد زیادی ثابت نگه داشته می‌شود این ویژگی‌های جدا شس DNA که در بالا اشاره شد برای دستکاری آن در آزمایشگاه بسیار

مفید می‌باشد.



▲ شکل ۴-۶: فرآیند هیدرولیزی کاتالیز شده توسط بازهای RNA. گروه هیدروکسیل در موقعیت ۳' در RNA می‌تواند به عنوان یک نوکلئوفیل عمل کرده و به پیوند فسفودی استری حمله کند. مستطاب ۳' و نوکلئوفیل بعداً به صورت مخلوطی از ۳' و ۲' فسفوسفایدها هیدرولیز می‌شود. این مکانیسم هیدرولیز پیوند فسفودی استری در DNA امکان پذیر نیست چون فاقد گروه ۲' - هیدروکسیل می‌باشد.



▲ شکل تجربی ۴-۷: محتوای C، G، روی دمای ذوب DNA اثر می‌گذارد. نمایی که در آن DNA دناتوره می‌شود به سبب تغییر چگالی C، G. افزایش می‌یابد. (a) ذوب شدن DNA در رشتگی با جذب نور ماوراء بنفش در ۲۶۰ nm قابل مشاهده و ارزیابی می‌شود. بخش‌هایی از DNA دنور رشتگی که به صورت جفت نشده باشد تغییر باعث دو برابر شدن جذب نور می‌شود. دمایایی که در آن نصف پارهای یک DNA در رشتگی نمونه دناتوره شده‌اند، T_m (دمایی ذوب شدن) نامیده می‌شود. جذب نوری توسط DNA تک رشته‌ای با افزایش دما جایی که معبر می‌کند، I_m نامی از محتوای C، G در DNA است که هر چه درصد G+C بیشتر شود، T_m هم بیشتر می‌گردد.

مولکول DNA دو رشته‌ای، شکست ایجاد کرده و سپس آنها را به هم وصل می‌کند. در نتیجه توپیر و رومراز I هم تنش پدجشی را

شکاف (a) نامیده می‌شود. سپس پیچ رشته شکسته شده به دور رشته بریده شده باز می‌شود و بدین ترتیب سوپرکویل حذف شده (شکل b) (۴۸) و در نهایت همان آنزیم انشهای قطع شده را به هم وصل می‌کند. آنزیم دیگر، توپیر و رومراز II هست که در هر دو رشته یک

به صاف شدن و هم دو سر مولکول را به هم وصل می‌کند.

گرچه DNA هسته یوکاریوت‌ها حقیقی هست و بی حلقه‌های درونی کروموزوم‌ها وجود دارد (فصل ۵)، بنابراین سش یجی و سوپرکویل حاصل از آن می‌تواند در طول همانندسازی DNA هسته‌ای هم همانند سلول‌های باکتریایی اتفاق بیفتد. مقدار -- نویر پرومراز موجود در هسته یوکاریوت‌ها، هر نوع سش یجی را که در DNA هسته‌ای ایجاد می‌شود از بین می‌برد. در عین حال، آنزیم‌ها این سش گسترش می‌یابند.

تنوع متفاوت RNAها بسته به عملکرد آنها ساختمان فضایی‌های متنوعی را نشان می‌دهد.

ساختار لویه RNA به چرخه مورد عموماً شبیه ساختمان لویه DNA می‌باشد. این دو مورد اساس موقعیت ۲ (شکل ۲-۱۶) و جایگزین شدن تیمین در DNA با اوراسیل در RNA می‌باشد. خصوصاً تیمین به جای اوراسیل در DNA برای پایداری طولانی مدت DNA حائز اهمیت است که این به خاطر عملکرد آن در برهم DNA می‌باشد (بحث ۴-۶). همان‌طور که قبلاً اشاره شد گروه هیدروکسیل در موضع C_2 ریبوز باعث می‌شود که RNA نسبت به DNA از لحاظ شیمیایی، پایداری کم‌تری داشته باشد و به خاطر همین مسئله RNA در محلول‌های فلیایی به مونوکلتونیدها شکسته می‌شود. در صورتی که DNA دچار این شکست نمی‌شود (شکل ۴-۴). گروه هیدروکسیل C_2 در RNA همچنین به عنوان یک گروه فعال شیمیایی عمل کرده و در واکنش‌های کاتالیزی که RNA در حالت دارد شرکت می‌کند. همچون DNA، RNA هم یک پلی‌نوکلئوتید طولانی است که می‌تواند دو رشته‌ای یا تک رشته‌ای، حقیقی و یا حلقوی باشد. این مولکول همچنین می‌تواند در یک مارپیچ دوانبی که یک رشته آن RNA و رشته دیگر DNA هست شرکت کند. همان‌طور که در بالا اشاره شد مارپیچ‌های دوانبی RNA-RNA و RNA-DNA دارای ساختمان فضایی فشرده‌ای شبیه شکل A در DNA هستند (شکل ۴-۲b).

علی‌رغم اینکه DNA در قالب ساختمانی لویه خود به صورت یک مارپیچ یوگانه حقیقی بلند می‌باشد، ولی بیشتر RNAهای سلولی به صورت تک رشته‌ای و دارای ساختمان فضایی‌های مسطح هستند (شکل ۴-۹). تفاوت‌های موجود در اندازه و ساختمان فضایی انواع مختلف RNA، این امکان را برای آنها فراهم می‌کند تا اعمال خاصی را در سلول انجام دهند. ساده‌ترین ساختار دوم RNAهای تک رشته‌ای در اثر جهت شدن بازهای مکمل در یک توالی حقیقی

ایجاد می‌شوند.

سحقاق سرها^(۱) در اثر جهت شدن سس بازی حدود ۱۰ نوکلئوتید با هم دیگر و ساختارهای ساقه - حلقه^(۲) با جهت شدن بازهایی که بیش از ۱۰ تا حدود چند صد نوکلئوتید از هم جدا هستند ایجاد می‌شود. این پیچ و تاب‌های ساده می‌توانند به هم همکاری کرده و ساختارهای نوع سوم پیچیده‌ای را ایجاد کنند که یکی از آنها «گره‌های کابل»^(۳) نامیده می‌شود.

همین‌طور که قبلاً اشاره شد مولکول‌های tRNA درون سلولی، دارای یک ساختار سه‌بعدی شناخته شده‌ای هستند که برای فرایند سنتز پروتئین بسیار حیاتی می‌باشد. مولکول‌های rRNA بزرگ‌تر نیز دارای ساختارهای موضعی شناخته شده سه‌بعدی هستند که در ممانش سوانی‌های بسیار انعطاف‌پذیر قرار دارد. ساختارهای دوم و سوم در mRNA هم دیده می‌شوند و به خصوص در انتهای این مولکول بیشتر یافت می‌شوند. واضح است که مولکول‌های RNA، همچون پروتئین‌ها، دارای دمن‌های ساختاری هستند که توسط گسره‌های [توالی‌های] کم ساختار و مسطح به هم وصل شده‌اند. دمن‌های پیچ و تاب خورده در مولکول RNA به سه‌تاز سطح ساختاری مشابه مارپیچ‌های "α" و رنجیرهای "β" یافت شده در پروتئین‌ها هستند؛ بیکه در برخی موارد دارای ظرفیت کاتالیزیکی هم می‌باشد.

این RNAهای کاتالیزیک ریبوزیم^(۴) نامیده می‌شوند. اگرچه ریبوزیم‌ها معمولاً با پروتئین‌هایی همراه هستند که باعث پایداری آنها می‌شوند ولی این RNA هست که به عنوان یک کاتالیزور عمل می‌کند. برخی ریبوزیم‌ها می‌توانند فرایند ویرایش^(۵) را کاتالیز کنند. در فرایند ویرایش یک توالی از بخش داخلی RNA بریده شده و برداشته می‌شود و دو رشته حاصل دوباره به هم وصل می‌شوند. این فرایند در طول تشکیل اکثر مولکول‌های عملکردی mRNA در یوکاریوت‌های چند سلولی و نیز تک سلول‌های یوکاریوتی همچون مخمر، باکتری و آرکها صورت می‌گیرد. برخی RNAها به طور قابل ملاحظه‌ای دچار فرایند خود - ویرایش می‌شوند که این کار توسط فعالیت کاتالیزی سوانی برداشته شده، انجام می‌شود. مکانیسم‌های ویرایش و خود - ویرایش به طور کامل در فصل ۸ بررسی می‌شوند. همان‌طور که در این فصل بیان می‌شود rRNA، اهاگر بخش کاتالیزیک در تشکیل پیوندهای پیمیدی در طول فرایند

1- Hairpins

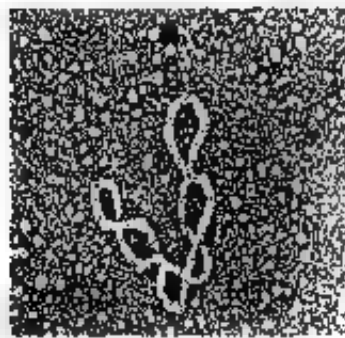
2- Stem-loops

3- Pseudoknot

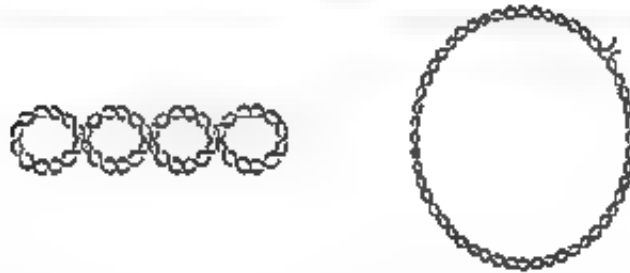
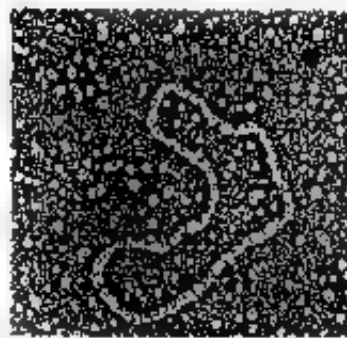
4- Ribozymes

5- Splicing

شکل ۴-۸: حلقه سوپرکویلینگ



(b) حلقه سوپرکویلینگ

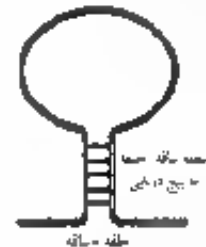


▲ شکل ۴-۸: توپوایزومراز I تنش پیچشی در DNA را برطرف می‌کند. (a) میزوگراف الکترونی از DNA ویروس SV40 مانی که DNA حلقوی مربوط به ویروس SV40 جداسازی شده و از پروتئین‌های همراهش تفکیک می‌شود DNA نورشهای تحت بیچس در گرفته و حالت سوپرکویلینگ ایجاد می‌کند. (b) اگر یک سوپرکویل DNA شکسته شود (یعنی یکی از رشته‌ها شکاف بردارد) رشته‌ها می‌توانند باز شده و DNA از حالت سوپرکویلینگ رها شود. توپوایزومراز I این واکنش را کاتالیز می‌کند و علاوه بر این توانهای جد شده را هم به هم وصل می‌کند تمام سوپرکویل‌های DNA ویروس SV40 واکنش متوالی این آنزیم قابل رفع هستند که نتیجه آن تولید ساختمان‌های حلقوی در حالت اسراحت (relaxed) می‌باشد برای درک بهتر شکل‌های مربوط به سوپرکویلینگ در پایین ساندرو برسییم ساندرو [نوجه: لطفاً توجه شود که در برخی ترجمه‌های فارسی متن‌های مختلف از واژه سوپرکویلینگ تحت عنوان فراموشی شده استفاده می‌شود، ترجمه].

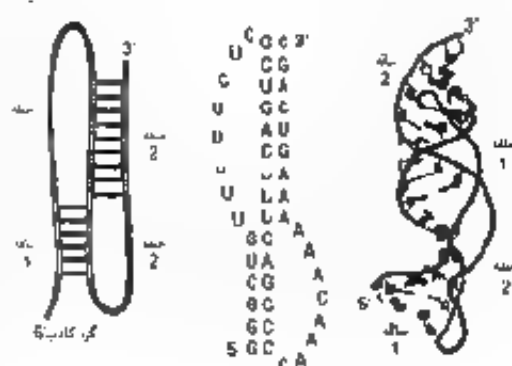
► شکل ۴-۹: (شکل رنگی) ساختارهای دوم و سوم RNA (a)

ساختار حلقه‌ها، ساختارهای دوم و سوم RNA می‌تواند از طریق جهت شدن قطب‌های مکمل فاصله‌دار در یک مولکول RNA ایجاد شود. در ساختار حلقه‌ها، قطب یک رشته‌ای بین ساختارهای دوم و سوم جمع بازها ممکن است دارای صدها و یا حتی چند هزار نوکلئوتید طول داشته باشد. این حالت در ساختارهای ساختارهای کوتاه ممکن است که کم‌تر از ۴ نوکلئوتید طول داشته باشد. (b) pseudoknots (گره‌های کاذب) نوعی از ساختار دوم RNA هستند که از طریق میانکشی بین حلقه ثانویه (واحد ساختار دوم) از طریق جهت شدن باز بین بازهای مکمل ایجاد می‌شوند. ساختارهای نشان داده شده مربوط به هسته‌های RNA توپوایزاسی است. سمت چپ: ساختار ثانویه یا نوکلئوتیدی جهت بازی به رنگ سبز و آبی و مناطق تک رشته‌ای به رنگ قرمز و مشکی. نوکلئوتیدی مرکزی RNA توپوایزاسی رنگ‌آمیزی ساختار دوم شکل سمت چپ رنگ‌آمیزی شده است. سمت راست: شکل مربوط به ساختار دوم مرکزی به دست آمده توسط NMR دوبعدی است که نشان می‌دهد جهت شده و یک شکل لوله مانند (استون فند - فسفات) را نشان می‌دهد، که بر طبق شکل سمت چپ رنگ‌آمیزی شده است.

(a) ساختار دوم



(b) ساختار سوم



ایجاد می‌کند.

■ گرما باعث جنایی رشته‌های DNA (دناوراسیون) می‌شود. نقطه ذوب Tm برای DNA با درصد جفت‌های G.C افزایش می‌یابد. تحت شرایط مناسب دو رشته مکمل اسید نوکلئیک جدا شده می‌تواند رناتوره شود.

■ مولکول‌های DNA خلغوی می‌تواند به دور خود پیچش کنند و سوپرکویل تشکیل دهند (شکل ۸-۳ را ملاحظه کنید). آمپیم‌هایی پیام توپوایزومرازها می‌تواند استرس ایجاد شده و سوپرکویل را از مولکول‌های DNA برارند. DNA خطی بلند می‌تواند تحت شرایط استرس قرار گیرد زیرا حلقه‌های طویل در مظهرایی در کروموزوم ثابت شده‌اند.

■ RNAهای سلولی پی‌نوکلئوسیدهای تک‌رشته‌ای هستند که برخی از آنها می‌تواند ساختارهای دوم و سوم حویی تشکیل دهند (شکل ۹-۳ را ملاحظه کنید). برخی از RNAها موسوم به ریبوزیم، فعالیت کاتالیتیکی دارند.

۴-۲ نسخه‌برداری از ژن‌های رمزدهی‌کننده پروتئین و تشکیل RNA عملکردی

ساده‌ترین تعریف ژن عبارت است از «واحدی از DNA که حاوی اطلاعات لازم برای ساخت یک تک‌رشته پلی‌پپیدی با RNA عملکردی (همچون tRNA) می‌باشد». مولکول‌های DNA مربوط به ویروس‌های کوچک تنها حاوی تعداد کمی ژن هستند. اگرچه تک‌مولکول DNA در هر کدام از کروموزوم‌های حیوانات عالی و گیاهان ممکن است حاوی چندین هزار ژن باشد. بخش اعظم ژن‌ها حاوی اطلاعات لازم برای تولید مولکول‌های پروتئین هستند و در واقع RNAهای کپی شده از این ژن‌های رمزدهی‌کننده پروتئین هستند که محتوای mRNA یک سلول در تشکیل می‌دهند.

در طول فرآیند سنتز RNA، ریان چهار بازی DNA شامل A، G، C و T به سانگی به صورت ریان چهار بازی RNA که شبیه DNA بوده و فقط U به جای T می‌شوند کپی‌برداری و یا نسخه‌برداری می‌شود. بر خلاف این، در طول فرایند سنتز پروتئین ریان چهار بازی DNA و RNA به صورت ریان ۲۰ اسید آمینه‌ای پروتئین‌ها ترجمه می‌شود. در این بخش به تشکیل mRNAهای عملکردی ریان‌های رمزدهی‌کننده پروتئین می‌پردازیم (شکل ۱۰-۳). فرآیند مشابهی منجر به تولید rRNA و tRNAهای پیش‌ساز یا اولیه می‌شود که توسط ژن‌های tRNA و rRNA

به پیش می‌باشد. بر این فصل توجه ما روی عمل mRNA، rRNA و tRNA در فرایند ریان ژن خواهد بود. در فصل‌های بعدی - RNAهای دیگری مواجه خواهیم شد که غیب یا پروتئین‌ها مجتمع بوده و در سایر فعالیت‌های سلولی وارد می‌شوند.

نگات کلیدی بخش ۴-۱

ساختار اسیدهای نوکلئیک

■ داکسی ریبونوکلئیک اسید (DNA) به عوامل ماده تنیکی، اطلاعات را به حوالی‌های اختصاصی اسید آمینه‌ای در پروتئین‌ها تبدیل می‌کند. DNA به چندین نوع ریبونوکلئیک اسید (RNA) که شمس RNA پیامبر (mRNA)، RNA مائل (rRNA) و RNA ریبوزومی (rRNA) هستند و در سنتز پروتئین مشارکت دارند. ریبوزی می‌شود (شکل ۱-۲ را ملاحظه کنید).

■ هم DNA و هم RNA پدیم‌های غیر شادخای نوکلئوسید هستند که شامل پتورهای فسفرینه متصل به یک باز آلی مثل پورین یا پیریمیدین می‌باشد.

■ پورین‌های آدین (A) و گوانین (G) و پیریمیدین‌های سیتوزین (C) در هر دو DNA و RNA یافت می‌شوند. پیریمیدین‌های تیمین (T) موجود در DNA توسط پیریمیدین یوراسیل (U) در RNA جایگزین می‌شود.

■ نوکلئوتیدهای مختار در یک پلی‌نوکلئوتید توسط پیوندهای فسفودی‌استری بهم متصل می‌شوند. کل رشته یک جهت‌گیری شیمیایی با انتهای ۵ و ۳ دارد (شکل ۲-۴ را ملاحظه کنید).

■ DNA طبیعی (B DNA) حاوی دو رشته پلی‌نوکلئوتیدی با همسوا است که در یک مارپیچ دوگانه راست‌گرد منظم قرار گرفته‌اند. به دوریکه نازها در ناحیه رشته و دو اسکلت قند-فسفات در بیرون رشته قرار دارند (شکل ۳-۴ را ملاحظه کنید). جهت شمس بازی بین رشته‌ها و بهمکنش‌های انگیر بین جفت بازهای مختار فشرنگی ساختار مزینچی را پاندر کند.

■ بازهای موجود در اسیدهای نوکلئیک می‌تواند با پیوندهای هیدروژنی با هم بهمکنش دهند. جفت بازهای استاندارد وائسون-کریکی G.C و A.T (در DNA) و G.C و A.U (در RNA) هستند. جفت بازها ساختار سه‌بعدی DNA و RNA را پاندر می‌کند.

■ اتصال پروتئین به DNA می‌تواند ساختار مزینچی را بهم رد و یک همکنگی یا فرایچس موضعی در مولکول DNA

در رشته DNA، شبه DNA الگو و رشته RNA در حال رشد که بازهاشان به هم جفت شده است دارای جهتگیری مخالف ۳' → ۵' هستند.

طبق قرارداده محلی از DNA که RNA پلیمراز سحبهرداری را آغاز می‌کند ۵' نامیده می‌شود بخش فرودست^(۱) بیانگر جهت است که DNA الگو، سحبهرداری می‌شود و فرادست^(۲) بیانگر جهت خلاف آن است. موقعیت نوکلئوتیدهای DNA که نسبت به یک محل آغاز الگوداری (روبوئیسی)، در فرودست هستند با علامت مثبت (+) و امیدی که بر بخش فرادست هستند با علامت منفی (-) نشان داده می‌شوند. به علت این که RNA در جهت ۳' → ۵' ساخته می‌شود آنزیم RNA پلیمراز بر روی DNA الگو در جهت ۳' → ۵' حرکت می‌کند. RNA تازه ساخته شده مکمل رشته DNA الگو می‌باشد. بنابراین، این رشته RNA سیه رشته DNA غیرالگو می‌باشد. با این تفاوت که پوراسین به جای تیمین قرار گرفته است (شکل ۱۰b-۴).

مراحل الگوداری (روبوئیسی): برای انجام روبوئیسی (الگوداری)، RNA پلیمرازها چندین عمل محر را انجام می‌دهند که در شکل ۱۱ نشان داده شده است. در طول آغاز سحبهرداری، RNA پلیمراز محل خاصی را در DNA نو رشته‌ای که پروموتور^(۳) نامیده می‌شود شناسایی و به آن متصل می‌شود (مرحله ۱). RNA پلیمرازها نیازمند چندین عامل پروتئینی هستند که عامل عمومی سحبهرداری^(۴) نامیده می‌شوند و به آنزیم‌ها کمک می‌کنند در پروموتور جایگیری کرده و سحبهرداری را شروع کنند. بعد از اتصال به یک پروموتور، آنزیم RNA پلیمراز به منظور این که بازهای رشته الگو برای جهت شش یا ریپونوکلئوتید دری فسفات‌هایی که ب هم پیهمیره خواهند شد قابل دسترسی باشند نو رشته DNA را از هم جدا می‌کند. آنزیم RNA پلیمراز در محدوده محل آغاز سحبهرداری، ۱۲-۱۴ جهت باز از DNA ردوب می‌کند (از هم جدا می‌کند) که این جفت بازها در منطقه پروموتور قرار دارند (مرحله ۲). این عمل به رشته الگو این مکان را می‌دهد تا وارد جایگاه فعال آنزیم شود. این آنزیم تشکیل پیوند فسفودی استری بین ریپونوکلئوتید دری فسفات‌هایی که مکمل رشته الگوی منطقه پروموتور در محل آغاز سحبهرداری هستند، کاتالیز می‌کند. محدوده ۱۲-۱۴ جهت

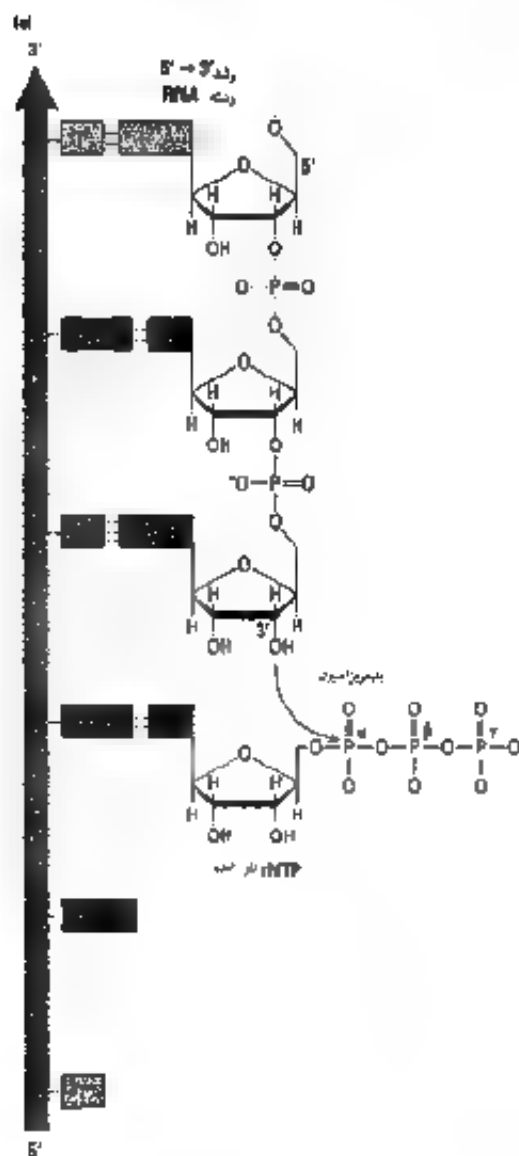
رهمدهی می‌شوند. سپس این پیش‌سازها دچار معییرات بیشتری می‌شوند تا tRNA و rRNAهای واحد عملکرد خاص شوند. به علاوه هزاران میکرو RNA (miRNA, micro RNAs)، که اخیراً شناسایی شده‌اند و عملکرد آنها تنظیم ترجمه mRNAهای هدف خاص و الگوداری ژن‌های هدف خاص می‌باشد توسط RNA پلیمرازها به صورت RNAهای پیش‌ساز یا اولیه تولید شده و پس به صورت miRNAهای واحد عملکرد دچار پردازش می‌شوند. سحبهرداری و پردازش این نوع از RNA در فصل ۸ بررسی شده است. تنظیم سحبهرداری باعث می‌شود که ژن‌های یکماین بسته به نوع سلول‌هایی که در یک موجود پر سلولی یافت می‌شوند به صورت‌های متفاوتی بیان شوند. همچنین تنظیم روبوئیسی باعث می‌شود که مقادیر متفاوتی از mRNA از ژن‌های مختلف سحبهرداری شوند که این باعث تفاوت در مقدار پروتئین‌های رمز شده موجود در یک سلول می‌شود. تنظیم سحبهرداری در فصل ۷ بررسی می‌شود.

یک رشته DNA الگو توسط RNA پلیمراز به صورت رشته RNA مکمل سحبهرداری می‌شود

در طول سحبهرداری DNA، یکی از رشته‌های DNA به عنوان الگو^(۱) عمل می‌کند که تعیین‌کننده ترتیب پیهمیراسیون مونمرهای ریپونوکلئوتید دری فسفات‌ها (rNTP) برای تشکیل یک ریهمیره مکمل RNA می‌باشد. بازهای موجود در رشته DNA الگو ب rNTPهایی که وارد می‌شوند جهت می‌شوند که بعداً پس از rNTP در یک واکنش پیهمیراسیون کاتالیز شده توسط RNA پلیمراز به هم متصل می‌شوند. پیهمیراسیون شامل حمله نوکلئوفیل اکسیرن موقعیت ۳' در ریهمیره RNA در حال رشد به فسفات ۵ نوکلئوتید بعدی آماده اتصال به ریهمیره می‌باشد که نتیجه این فریند تشکیل یک پیوند فسفودی استری و ره‌اشش پیروفسفات (PPi) می‌باشد. در نتیجه این مکانیسم، مولکول‌های RNA همیشه در جهت ۳' → ۵' ساخته می‌شوند (شکل ۱۰b-۴).

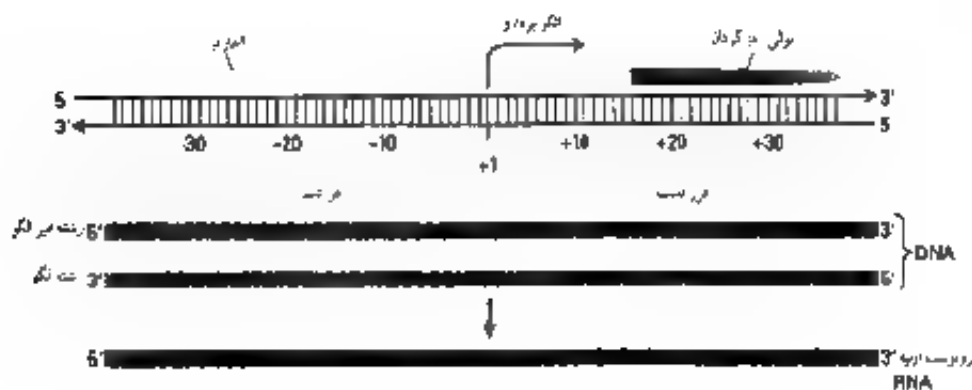
واکنش پیهمیراسیون اتصال ریپونوکلئوتید به RNA در حال رشد از لحاظ انرژی بسیار مساعد است که این به خاطر انرژی بالای پیوندی بین فسفات ۵ و ۳ مربوط به مونمرهای rNTP با انرژی پیوندی کم در فسفودی استری بین نوکلئوتیدها می‌باشد. تعادل واکنش بیشتر در جهت طولانی شدن ریهمیره پیش می‌رود که این توسط پیروفسفات، آنزیمی که مولکول‌های PPi را سده به صورت دو مولکول فسفات معدنی می‌سکافد، انجام می‌گیرد. همانند

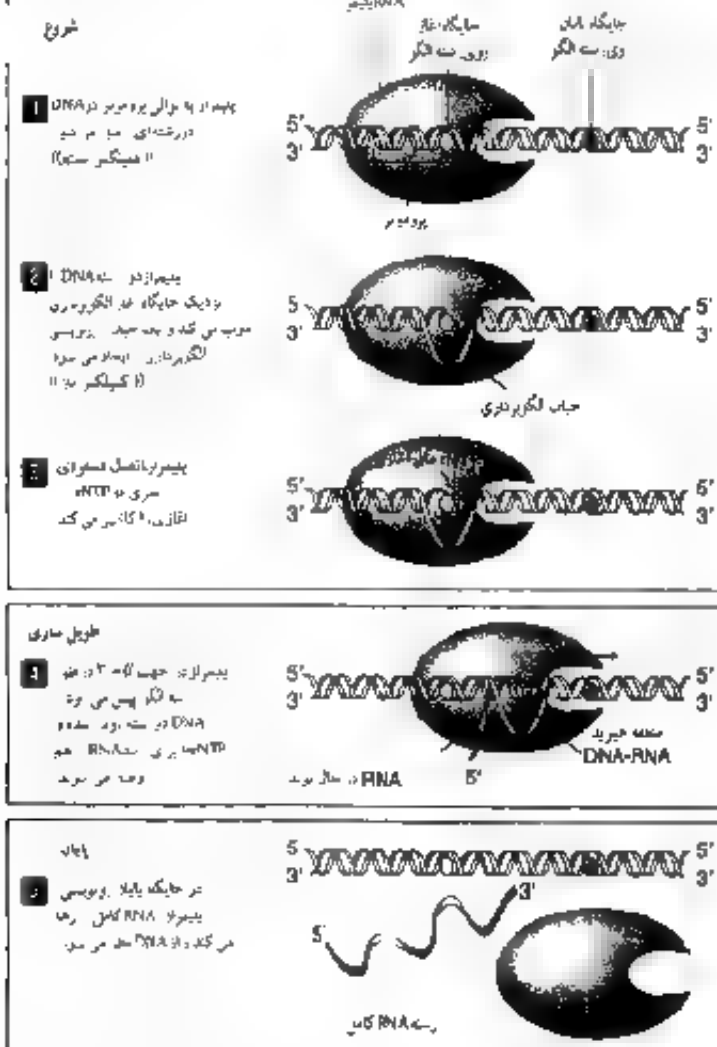
- 1- Template
- 2- Downstream
- 3- Upstream
- 4- Promoter
- 5- Transcription factors



◀ شکل ۴-۱۰: RNA در جهت ۵' → ۳' سنتز می‌شود (a)

بیمبر میسون ریبونوکلوئیدها توسط RNA پلیمراز در طول سحمرودی. ریبونوکلوئیدی که باید به انتهای ۳' رشته RNA به حال رشد اضافه شود از طریق جفت شدن بازی بین باز بعدی در رشته DNA الگو و ریبونوکلوئید مری‌سفات (rNTP) مکس خصاصی می‌شود زمانی که RNA پلیمراز واکنشی را بین کسین موصیه ۳' رشته در حال رشد و فسفات ۵' یک rNTP صحیح جفت شده کاتالیز می‌کند، یک پیوند فسفودی استری بسکیل می‌گردد. رشته‌های RNA همیشه در جهت ۵' → ۳' ساخته می‌شوند و از لحاظ جهت‌گیری همواره به رشته DNA الگو که از روی آن ساخته می‌شوند نامعسو هستند. (b) قرار دادن نسخه برداری RNA را شش می‌دهد بالا نوکلوئیدی از DNA که RNA پلیمراز سخته برداری را از آن آغاز می‌کند +۱ نامیده می‌شود مسیر یا جهتی که آنزیم در سمت س، روی DNA حرکت می‌کند فرودست نامیده شده که بازهای آن با علامت مثبت (+) سانه‌گذاری می‌شود و جهت مخالف، فرادست هست که بازهای آن با علامت (-) معنی شانه‌گذاری می‌شود. برخی اشکال مهم ژنی در فرادست محل آغاز رونویسی قرار می‌گیرند که شانس توالی پررمویر هست که آنزیم RNA پلیمراز را برای ژن دایگیری می‌کند. پانچ رشته DNA ای که مورد سخته برداری قرار گرفته، رشته الگو و رشته مکمل آن رشته غیرالگو نامیده می‌شود رشته RNA ای که ساخته شده است مکمل رشته الگو بوده و بنا بیشتر شبیه توالی رشته غیرالگو می‌باشد. این تفاوت که به جای سیمین، اوراسیل دارد





شکل ۱-۴: سه مرحله در نسخه برداری (رومبسی). در طول شروع هرایند نسخه برداری RNA پیمراز یک حباب رومبسی ایجاد می‌کند و پلیمریزاسیون دیپونکتوسوف (RNTPs) را در جایگاه عار شروع می‌کند که این جایگاه آغاز درون ناحیه پرومومر قرار گرفته است. همین که یک منطقه از DNA نسخه برداری بد رسته‌های از هم جدا شده دوباره به شکل مارپیچ دوگانه به هم وصل می‌شوند. RNA در حال ستر به چر انتهای "آ" از رشته الگوی خود جدا می‌شود. انتهای رشته RNA از طریق یک کانال در ترمیم پیمراز خارج می‌شود. حاتمه، زمانی اتفاق می‌افتد که پیمراز با یک بوالی خاص حاتمه مواجه شود (جایگاه پای). برای جزئیات بیشتر تصویر را ملاحظه کنید. برای سهولت، شکل نشان دهنده چهار پیچش مارپیچ DNA و سرگردن (حدود ۴۰ بوکلتوید RNA) می‌باشد. بیشتر RNAها به طول قابل ملاحظه‌ای ندارند. نسخه برداری از یک منطقه بلند DNA نیاز دارد.

پلیمراز از ناحیه پروموتور DNA و عوامل عمومی کوپرایزری جدا می‌شود. در طول مرحله طولیل شش رشته^(۲) RNA پلیمراز در طول رشته DNA الگو هر بار به اندازه یک باز حرکت کرده و در سمت

بازی مربوط به DNA دوب شده در نرون پسینر، حباب
ساخته‌برداری^(۱) نامیده می‌شود آغاز سنجیداری زمانی که در
ریبونوکلئوئید اول یک رشته RNA یا پیوند فسفودی استری به هم
وصل شدند پاهای می‌پدرید [یکی مرحله طویل شدن شروع
می‌شود] [مرحله ۱].

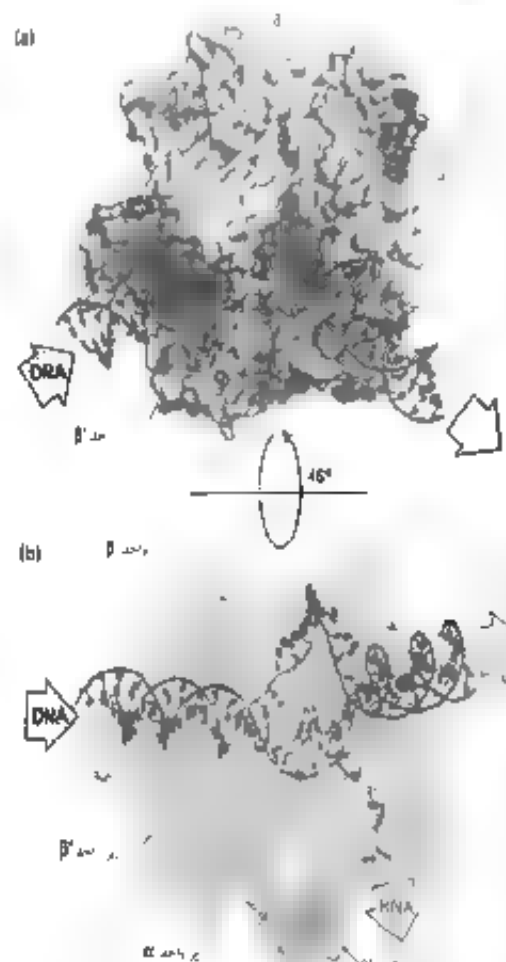
بعد از این که چندین ریپونوکلئوسید به صورت پوره شدت آن را به RNA

- 1- Transcription bubble
- 2- Strand elongation

خلوی حرکت خود دو رشته DNA را از هم باز می‌کند و در سمت فراوانی جناب نسخه‌برداری، دو رشته را به سمت هم هدایت می‌کند تا با هم هیبرید شوند (شکل ۴-۱۱، مرحله ۱). در هر باز یک ریبونوکلوئید توسط پیمرز در طول طول شدن رشته، به انتهای ۳' رشته RNA در حال رشد اضافه می‌شود. آنزیم همواره یک محدوده تقریباً ۱۴ جفت بازی را به صورت دوبل شده نگه می‌دارد که جناب نسخه‌برداری نامیده می‌شود. حدوداً هشت نوکلئوتید در انتهای ۳' رشته RNA در حال رشد در منطقه جناب الگو برداری با رشته DNA الگو به صورت جفت شده باقی می‌ماند کمپلکس طول‌سازی شامل RNA پلیمرز، DNA الگو و رشته RNA در حال رشد به سبب پایدار می‌باشد. به عنوان مثال، آنزیم RNA پلیمرز بلندترین پی ساخته شده پسندانی را که حاوی حدود ۲ میلیون جفت باز است، بدون جدا شدن از DNA الگو و به روشی RNA ایجاد شده، نسخه‌برداری می‌کند. از آنجایی که ساخت RNA تا حدی با سرعت حدود ۱۰۰۰ نوکلئوتید در دقیقه بر دمای ۳۷°C صورت می‌گیرد کمپلکس طول‌سازی باید بیش از ۳۴ ساعت به صورت متصل باقی بماند تا اینکه ساخت پیش mRNA (pre-mRNA) از روی پی زن طولی با موفقیت انجام شود.

در طول فرایند پایانی^(۱) نسخه‌برداری پی مرحله پایانی ساخت RNA، مولکول کامل RNA و یا روپشت‌آویزه RNA پلیمرزها شده و آنزیم پلیمرز از DNA الگو جدا می‌شود (شکل ۴-۱۱، مرحله ۲). بوالی‌های خاصی در DNA الگو به آنزیم RNA پلیمرز متصل و پیام پایان نسخه‌برداری را انجام می‌دهند. یک آنزیم پلیمرز رها شده، قادر به نسخه‌برداری دوباره از همان پی یا پی دیگری است.

علائق RNA پلیمرز RNA پلیمرزهای مربوطه به باکتری‌ها، آرکتاد و سلول‌های یوکاریوت از لحاظ پایه‌ای دارای ساختار و عملکرد مشابه می‌باشد. RNA پلیمرزهای باکتریایی از دو زیر واحد متصل به هم بزرگ (β) و دو نسخه از یک نوع زیر واحد کوچک‌تر (β') تشکیل شده که این (β) برای نسخه‌برداری یا رونده حائز اصول ضروری نیست ولی باعث پایداری آنزیم شده و به تجمع زیر واحدهای آن کمک می‌کند. علاوه بر این RNA پلیمرز آرکتاد و سلول‌های یوکاریوت، دارای چندین زیر واحد کوچک هستند که به این کمپلکس مرکزی متصل می‌شوند و در پی فصل توضیح داده می‌شود طرح شماتیک فرایند نسخه‌برداری که نشان‌دهنده اتصال RNA



▲ شکل ۴-۱۲: RNA پلیمرز باکتریایی. این ساختار مطابق با مولکول پلیمرز در فاز طول‌سازی (elongation) (مرحله ۳) شکل ۴-۱۱) هستند. در این طرح‌ها نسخه‌برداری در جهت چپ پیشروی می‌کند. پیکان‌ها نشان‌دهنده جایی است که DNA فرو دست وارد پلیمرز شده و DNA فرامست تحت یک زاویه نسبت به DNA فرو دست خارج می‌شود. رشته رمزگردان به رنگ قرمز، رشته غیر رمزگردان آبی و RNA در حال سنتز سبز رنگ می‌باشد. زیر واحد β' در RNA پلیمرز، طلایی رنگ، رقم خاکستری روشن و زیر واحد α از این زاویه قهوه‌ای است. در (a) یک مدل هم برکن از کمپلکس طول‌سازی از زاویه‌ای دیده می‌شود که روی کمپلکس DNA زمانی که پلیمرز عبور می‌کند ناکید می‌کند. کمپلکس طول‌سازی عمل‌طور که دیده می‌شود در (b) چرخیده و پروتئین‌ها تا حد زیادی صاف شده‌اند تا اینکه ساختار جناب ریبونوسی درون پلیمرز دیده شود که در مدل هم برکن قابل مشاهده نیست. نوکلئوتیدهای مکمل به DNA الگو به انتهای ۳' رشته RNA در حال رشد متصل می‌شوند و در سمت چپ، رشته RNA تازه ساخته شده از پایین از طریق یک کانال تشکیل شده بین زیر واحدهای β' و β از پلیمرز خارج می‌شود. زیر واحد β' و سایر زیر واحدهای α از این زاویه قابل مشاهده هستند.



پروکاریوتی در حالی آغاز می‌شود که انتهای ۳' آن هور در حال ساخته شدن در جایگاه سال RNA پلیمراز می‌باشد.

چنین دسته‌بندی اقتصادی ژن‌ها به خاطر یک عمل متابولیکی در یوکاریوت‌ها، حتی در انواع ساده‌ای مثل مخمرها که از لحاظ متابولیکی می‌توانند خیلی شبیه باکتری‌ها باشند، دیده نمی‌شود. نرچیناً ژن‌های یوکاریوتی، مردهی کننده پروتئین‌هایی که با هم عمل می‌کنند، اغلب در DNA از لحاظ فیزیکی جدا هستند. در واقع این گونه ژن‌ها معمولاً روی کروموزوم‌های متفاوتی قرار دارند. هر ژن از پروموتور اختصاصی خود رونویسی شده و یک mRNA به وجود می‌آورد که عموماً به صورت یک یک رشته پلی‌رینتیدی سرخه می‌شود (شکل ۴-۱۲b).

زمانی که در ابتدا محصل بوالی نوکلئوتیدی mRNAهای یوکاریوتی از رگانسهای چند سولی را با بوالی‌های DNAی مردهی کننده آنها مقایسه کردند، راین مسئله دچار شگفتی شدند که بوالی ناگسته مردهی کننده پروتئین مربوط به یک mRNA در بخش معادل آن در DNA، به صورت غیرپیوسته بود. آنها چنین فراراد کردند که بخش‌هایی از ژن‌های یوکاریوتی که حاوی بوالی رمزگردانی هستند اگرچه ۳' می‌باشند که با قطعات غیررمزگرده پروتئین یعنی اینترون‌ها^(۴) از هم جدا شده‌اند. از این یافته‌های حیرت‌انگیز چنین بر می‌آید که رونویشت بلند اولیه، سخته RNAی از بوالی DNAی سخته برداری شده، باید برای برداشت پترون‌ها شکافته شوند و سپس به تق به هم وصل شوند تا اینکه mRNAهای یوکاریوتی تولید شود.

اگرچه ایسرون‌ها اغلب در یوکاریوت‌های چند سولی حضور دارند، وجود یں در باکتری‌ها و آرکی‌ها بسیار نادر بوده و در بسیاری از یوکاریوت‌های تک سولی همچون مخمر نال کمباب هستند. با وجود این، ایسرون‌ها در DNA ویروس‌هایی که سلول‌های یوکاریوتی را آلوده می‌کنند، حضور دارند. در واقع وجود ایسرون‌ها اولین بار در این ویروس‌ها کشف شد که DNA این ویروس‌ها توسط آنزیم‌های سلول‌های میزبان رونویسی می‌شود.

mRNAهای پیش ساز یوکاریوتی برای ایجاد mRNAهای عملکردی پردازش می‌شوند

در سلول‌های پروکاریوتی که فاقد هسته هستند، سرخه یک

پلیمراز به یک DNA بدون حمیدگی می‌باشد در شکل ۴-۱۱ توصیف شده است. با وجود یں، کریستالوگرافی اضمه X و سایر مطالعات انجام گرفته بر روی یک RNA پلیمراز باکتریایی نشان می‌دهد که DNA بر حباب رونویسی دچار حمیدگی می‌شود (شکل ۴-۱۲).

سازمان‌یابی ژن‌ها در DNA پروکاریوتی و یوکاریوتی متفاوت است

حال با دانش طرح کلی از فرایند سخته‌برداری، به طور خلاصه به رایش اطلاعات در مولکول DNA و چگونگی اثر یں ترتیب و آرایش سر القاء ساخت RNA برای انتقال آسالی اطلاعات می‌پردازیم. در سال‌های اخیر بوالی‌یابی کل رونم چندین ارگانسیم آشکار کرده است که به ننها سوع بسیار زیادی در ژن‌های مردهی کننده پروتئین‌ها وجود دارند بلکه در سازمان‌یابی این ژن‌ها در پروکاریوت‌ها و یوکاریوت‌ها، تفاوت‌های زیادی وجود دارند.

آرایش ژن‌های مردهی کننده پروتئین در تمام پروکاریوت‌ها دارای یک منطق قدرتمند و جالبی هست، ژن‌های مردهی کننده پروتئین‌هایی که با هم کار می‌کنند برای مثال، آنزیم‌هایی که برای سسر اسیدآمینه ترینوفال لازم هستند، اغلب در DNA در یک ردیف پیوسته یاقب می‌شوند.

چنین آرایش ژنی در یک گروه عمکردی، یک ایرون^(۱) نامیده می‌شود که این به خاطر عمل کردن آن به عنوان یک واحد، از یک آغازگر، پروموتور واحد می‌باشد [یعنی تمام یں ژن‌ها به عنوان یک ایرون دارای یک پروموتور هستند، مرجع]. سخته برداری از یک ایرون باعث تولید یک رشته پیوسته mRNA می‌شود که حامل پیام برای یک سری پروتئین‌های به هم پیوسته است. (شکل ۴-۱۲a). هر بخش mRNA شش دهمه واحد (یا ژنی) هست که مردهی کننده یکی از پروتئین‌هاست. یں رایش باعث بیان هماهنگ^(۲) تمام ژن‌های موجود در ایرون می‌شود. هر رمان که یک RNA پلیمراز رونویسی را از یک پروموتور مربوط به یک ایرون آغاز کند تمام ژن‌های ایرون رونویسی شده و سرخه می‌شوند. در DNA یوکاریوت‌ها ژن‌ها به صورت نزدیک هم فسرده شده‌اند که این وضعیت با شکاف‌های غیررمزگرده بسیار کم همراه بوده و DNA مستقیماً به صورت mRNA سخته برداری می‌شود. با توجه به یں که در پروکاریوت‌ها DNA درون هسته قرار نگرفته است لذا به محصل این که رشته‌های mRNA از سطح RNA پلیمراز خارج می‌شوند ریزوروم‌ها به چانگله‌های آغاز ترجمه در mRNA متصل می‌شوند سخته یں فرزند این اسب که ترجمه mRNA

۱- Operon

2- Coordinate expression

3- Exons

4- Introns

RNA، مناطق غیرمترکندهای را نگه می‌دارد که به مناطق غیرترجمه‌ای (UTRs) ۳' و ۵' در هر آنها بر می‌گردند در mRNA پستانداران، 5' UTR ممکن است طولی به اندازه صد نوکلئوتید یا بیشتر و 3' UTR ممکن است تا چندین کیلو باز داشته باشد. mRNAهای پروکاریوتی هم واجد ۳' و ۵' UTR می‌باشند و بی طول این‌ها گونه‌ها را از انواع یوکاریوتی بوده و معمولاً کمتر از ۱۰ نوکلئوتید دارند.

پردازش متناوب RNA باعث افزایش تعداد پروتئین‌های بیان شده از یک ژن منفرد یوکاریوتی می‌شود

بر خلاف ژن‌های بکتریایی و رگ‌ها، اکثر ژن‌ها در یوکاریوت‌های پر سلولی عالی حاوی چندین اینترون هستند. همان‌طور که در فصل ۲ اشاره شده است بسیاری از پروتئین‌های یوکاریوت‌های عالی تر دارای یک ساختار سوم چند دُمی هستند (شکل ۴-۱۱). دُم‌های منفرد پروتئینی تکرار شده معمولاً توسط یک و یا تعداد کمی اگرون که برای نوآلی‌های اسید آمینه‌ای یکس و یا تقریباً یکس مرده‌ی می‌شوند به وجود می‌آیند گفته می‌شود این گرونی‌های تکرار شونده از طریق چندین دهه مصاعف شش مصادیقی طولی از DNA که این دو جانگه در ایسرون‌های محاور قرار دارند تشکیل می‌گیرند که این واقع شدن بین جایگاه اینترونی، در اثر وارد شدن رشته‌ای از اگرون‌های تکرار شده و جدا شده توسط ایسرون‌ها بین دو ایسرون اصلی ایجاد می‌شود. حضور اینترون‌های چندتایی در بسیاری از ژن‌های یوکاریوتی اجازه بیان پروتئین‌های چندتایی مرتبط به هم را از یک ژن منفرد از طریق پیرایش متناوب^(۱) فراهم می‌کند. در یوکاریوت‌های عالی، پیرایش متناوب مکانیسم مهمی برای تولید اشکال متفاوت یک پروتئین در انواع سلول‌ها است که به این پروتئین‌ها بروشکل^(۲) مهم (شکل) می‌گویند.

فیرونیکن یک پروتئین چند دُمی است که در پستانداران یافت شده و یک مثال خوب برای پیرایش متناوب می‌باشد (شکل ۴-۱۷). فیرونیکن پروتئینی چسبک و پنبه‌ای است که به ناحیه بین سلولی ترشح شده و می‌تواند سایر پروتئین‌ها را به هم وصل کند، این که فیرونیکن کجا و چه چیزی را متصل کند بستگی به این دارد که کدام دُم‌ها به هم پیرایش شده باشند. ژن فیرونیکن

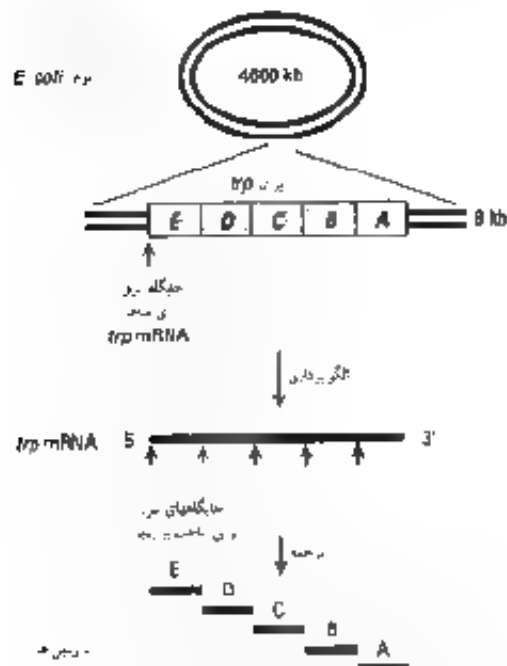
mRNA به پروتئین می‌تواند از انتهای ۵' mRNA حتی در حالی که پتی ۳' هور در حال سیر با RNA پیمراز می‌باشد شروع شود. یعنی سخمرداری و ترجمه در پروکاریوت‌ها به صورت هم‌زمان انجام می‌گیرد، تا وجود این در سلول‌های یوکاریوتی نه تنها معی‌ب RNA (مسته) از محل ترجمه (سیئوپلاسم) جدا هست بلکه رونوشت‌های اولیه ژن‌های مرده‌ی کسده پروتئین mRNAهای پیش‌ساز به اولیه (pre-mRNAs) نیز وجود دارند که باید تحت تغییرات متفاوتی قرار گیرند تا mRNA عملکردی تولید شود. این تغییرات معمولاً پردازش RNA^(۱) نامیده می‌شود (شکل ۴-۱۲). سپس این mRNA باید قبل از ترجمه شدن به پروتئین، به سیئوپلاسم فرستاده شود. بنابراین سخمه مرداری و ترجمه می‌تواند در سلول‌های یوکاریوتی هم‌زمان صورت پذیرند. تمامی mRNAهای اولیه یوکاریوتی در ابتدا در دو انتها دچار تغییر می‌شوند و این تغییرات در mRNAها باقی می‌ماند. همین که انتهای ۵' یک رخمیره در حال تولد از سطح RNA پیمراز جدا می‌گردد، فوراً تا چندین اتریم درگیر می‌شود که با هم کلاهیک ۵' را می‌سازند، یعنی یک ۷- متیل‌گوآنیلات را به یک پیوند غیرعادی ۵' به ۵' بری‌فصل به نوکلئوتید انتهایی RNA وصل می‌کند. همچنین کلاهیک توسط یک فاکتور پروتئینی که برای شروع ترجمه در سیئوپلاسم لازم هست نیز ایجاد می‌شود.

پردازش در انتهای ۳' یک mRNA اولیه شامل برش با یک انوسوکلاز برای ایجاد یک گروه ۳'- هیدروکسیل می‌باشد تا اینکه رشته‌ای از ریشه‌های آدیلیک اسید یک به یک توسط آنریم پلی A پلیمراز به آن احتمال یابند. دم پلی A در محمرها و بی‌مهرگان ۵۰ الی ۲۵۰ باز کونه‌تر از مهرطاران است. پلی A پیمراز بخشی از مجموعه‌ای از پروتئین‌هاست که می‌تواند بر روی یک رونوشت جایگیری کرده و آن را در یک جانگه خاص برش داده و سپس تعداد صحیحی از ریشه‌های A را طی فرآیندی که نیازمند الگو نیست اضافه کند.

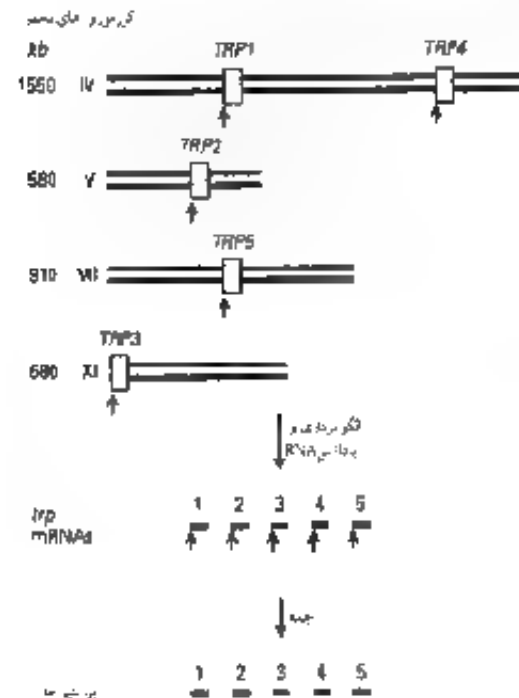
مرحله بعدی در پردازش بسیاری از مونکون‌های RNA متفاوت، ویرایش RNA^(۲) می‌باشد که عبارت‌است از شکاف درونی در یک رونوشت برای خارج کردن اینترون‌ها که به اتصال دوباره اگرون‌های مرگزردل ادامه پیدا می‌کند. شکل ۴-۱۵ مراحل اساسی فرایند پردازش mRNA یوکاریوتی را با استفاده از ژن گلیکولین نشان می‌دهد. ماشین سلولی را برای انجام پردازش mRNA و tRNA در فصل ۸ مورد بررسی قرار داده‌ایم.

mRNAهای یوکاریوتی عملکردی تولید شده توسط پردازش

شکل ۱۲: (a)



شکل ۱۳: (b)



شکل ۱۳-۴ (شکل رنگی) سازمانی زی‌ها در پروکاریوت‌ها و یوکاریوت‌ها. (a) اپرون تریپتوفان (*trp*) قطعاتی پیوسته از کروموزوم *E. coli* می‌باشد که حاوی پنج س (آبی رنگ) است که انزیم‌های ضروری برای سیرده به دلم تریپتوفان را رمز می‌کنند کل اپرون از یک پروموتور به صورت یک *trp mRNA* (قرمز رنگ) ملند و پیوسته رونویسی می‌شود. مرحله این *mRNA* از ۵ تا ۳ حاکمگاه عازین متفاوت شروع شده و باعث تولید پنج پروتین (سیر رنگ) می‌شود. تریپتین‌ها در ژنوم با کتریایی با اعمال متوالی پروتین‌های رمزدهی شده در سیر تریپتوفان همسو می‌باشد. (b) پنج ژن رمزدهی کننده انزیم‌های مورد نیاز برای ستر تریپتوفان در محرم روی چهار کروموزوم مختلف حص می‌شوند. هر ژن از پروموتور خودش الگوپذیری می‌شود تا اینکه یک رونوشت اولیه تولید کند که به صورت یک *mRNA* عملکردی رمزدهی کرده یک پروتین پردازش می‌شود. طول کروموزوم‌های صوح بر حسب کیلوپاز (۱۰^۳ باز) نشان داده شده است.

تا حوالی حالت سیال و جاری خود را داشته باشد. با وجود این در حوالی تشکیل لخته خون، دمن‌های متصل شونده به فیبرین مربوط به فیبروکتین حیاتیست. به فیبرین، یکی از پایه‌های سازنده لخته، متصل می‌شود سپس فیبروکتین متصل، با ایستگرین موجود در روی غشاء پلاکت‌ها می‌تکنس داده و با اتصال پلاکت‌ها، لخته گسترش می‌یابد.

بیس از ۱۲۰ پروتکل متفاوت فیبروکتینی شناسایی شده است که هر کدام توسط یک *mRNA* پیرایش شده متناوب رمزدهی می‌شوند. این *mRNA* متشکل از ترکیب محصر به هرداگرونی‌های ژن فیبروکتین می‌باشد. توالی‌یابی‌های اخیر معده ریادی از *mRNA*‌های جد شده از بافت‌های متنوع و مقایسه توالی آنها با DNA ژنومی نشان داده است که نزدیک ۶۰ درصد تمام ژن‌های

حاوی چندین اگرون هست که در غالب چندین منطقه گروه‌بندی شده و مطابق با دمن‌های خاصی در پروتین هستند. فیبروبلاست‌ها، *mRNA* فیبروکتین را تولید می‌کنند که حاوی اگرون‌های *E1E A* و *E1E B* می‌باشد. این اگرون‌ها توالی‌های اسیدامینه‌ای را رمزدهی می‌کنند که بر غشاء پلاسمایی فیبروبلاست محکم به پروتین‌ها وصل می‌شوند. در نتیجه، این ایر، شکل فیبروکتین باعث چسبیدن فیبروبلاست‌ها به ماتریکس خارج سلولی می‌شود. پیرایش متناوب رونوشت اولیه فیبروکتین در هیپوسیت‌ها، عمده‌ترین نوع سلول‌های کبد، باعث تولید *mRNA*‌هایی می‌شود که فاقد اگرون *E1E A* و *E1E B* می‌باشد. در نتیجه فیبروکتین ترشح شده توسط هیپاتوسیت‌ها به درون خون به صورت محکم به فیبروبلاست‌ها یا بیشتر انواع سلول‌ها وصل می‌شود و اجازه می‌دهد

کنید). سوالی رشته DNA مکمن وضعیت را که بر آن ریپونکلوئیدها در قالب رنجیره RNA پلیمریزه می‌شوند را تعیین می‌کند.

■ به هنگام شروع رونویسی، RNA پیمراز به یک محل اختصاصی در DNA (پروموتور) متصل شده و به طور موضعی DNA دورشته‌ای را دوب کرده تا رشته غیرمکمل را آشکار ساخته و دو نوکلئوتید اولیه مکمل رشته الگو، پلیمریزه می‌کند. منطقه دوت سده ۱۲-۱۴ جفت سازی به عنوان «حبیب رونویسی» نامیده می‌شود.

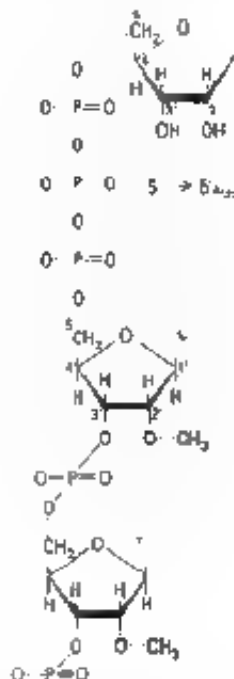
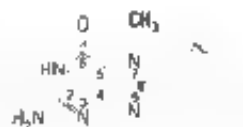
■ به هنگام طول شدن رشته، RNA پیمراز در طول DNA حرکت کرده و سر DNA مربوط به پیمراز را دوب کرده و سپس رشته مکمل می‌تواند وارد محل جایگاه فعال آنزیم شده و اجازه می‌دهد که رشته‌های DNA مکمل مناطق پشت از رونویسی شود. حبیب رونویسی و پیمراز هم‌راستا با صافه کردن ریپونکلوئیدهای مکمل به رشته الگو توسط آنزیم به انتهای ۳' رنجیره RNA در حال رشد حرکت می‌کند.

■ هنگامی که RNA پیمراز به توانی خاتمه در DNA می‌رسد آنزیم، رونویسی را متوقف کرده، باعث آزادی RNA مکمل و جانشین آنزیم از DNA الگو می‌شود.

■ در DNA یوکاریوتی چندین ژن کدکننده پروتئین در یک منطق عملکردی بنام لوپرون گرد هم می‌آیند که در آن ژن‌ها از یک پروموتور به چندین mRNA کدکننده پروتئین‌ها با اعمال مربوط رونویسی می‌شوند. شکل ۱۴-۲ را ملاحظه کنید). ترجمه mRNA با کتریایی می‌تواند قبل از سنتز کامل mRNA شروع شود.

■ در DNA یوکاریوتی، هر ژن کدکننده پروتئین هم‌ا از پروموتور مربوط به خودش رونویسی می‌شود، رونویست اولیه معمولاً دارای واحی غیرکدکننده (ایسرون‌ها) است که توسط مناطق کدکننده (اگرینها) از هم جدا شده‌اند.

■ رونویست‌های اولیه یوکاریوتی باید متحمل پردازش RNA شوند تا RNA‌های عملکردی حاصل شود. به هنگام پردازش، انتهای تمام رونویست‌های اولیه از ژن‌های کدکننده پروتئین‌ها با اضافه‌شدن کلاهک ۵' و دم پی A به ۳' دچار تغییر می‌شوند. رونویست‌های حاصل از ژن‌های حاوی ایسرون‌ها متحمل پیرایش می‌شوند که در آن ایسرون‌ها برداشته شده و اگرین‌ها به هم متصل می‌شوند. شامل ۱۵-۴ (ملاحظه کنید).



▲ شکل ۱۴-۲ ساختار کلاهک ۵' متیل شده. ویژگی‌های بارر شیمیایی یک کلاهک ۵' متیل شده در mRNA یوکاریوتی عبارتند از: (۱) پیوند ۵' → ۷' متیل گوانیلات به نوکلئوتید آغازی مونوکول mRNA، (۲) گروه میل روی هیدروکسیل ۳' ریور نوکلئوتید اول (باز ۱). هر دو این ویژگی‌ها در تمام سلول‌های جانوری و گیاهی عالی دیده می‌شوند. محم‌رهاظفاد گروه متیل روی نوکلئوتید ۱ هستند. ریور مربوط به نوکلئوتید دوم (باز ۲) نیز در مهره‌داران میانه می‌شود.

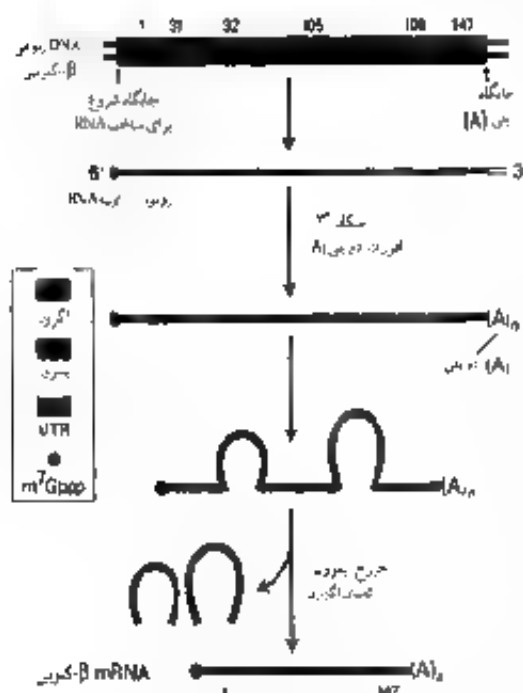
انسانی از طریق mRNA‌های پیرایش شده متدوب بیان می‌شوند. واضح است که پیرایش متفاوت RNA به مقدار زیادی معاد پروتئین‌های مرددهی شده توسط ارگانیسم‌های پر سولی عالی را پوشیه تازه است.

نکات کلیدی بخش ۴-۲

رونویسی ژن‌های کدکننده پروتئین‌ها و تشکیل mRNA

عسکری

■ رونویسی و DNA توسط RNA پیمراز صورت می‌گیرد که یک تک نوکلئوتیدها را در یک زمان به انتهای ۳' رنجیره RNA در حال رشد اضافه می‌کند (شکل ۱۴-۲ را ملاحظه



شکل ۱۵: چرخه زندگی یک mRNA مروری بر

پردازش RNA. پردازش RNA در یوکاریوتها باعث تولید mRNA عملکردی می‌شود. ژن β گلوبین واحد ۱۲ اگزون، رمزکنده پروتئین ناحیه رمزکنده به رنگ قرمز و نوایسرون فاصله انتر (ای) می‌باشد. یسرون‌ها باعث گسسته شدن توالی رمزدهی کسده پروتئین در ناحیه کسده‌های اسیدهای آمینه ۳۱، ۳۲، ۱۰۵ و ۱۰۶ می‌شوند. الگوپردازی از رن‌های رمزدهی کسده پروتئین در یوکاریوتها، قبل از توالی رمزدهی کسده اولین اسیدآمینه شروع شده و تا بعد از توالی رمزکنده آخرین اسیدآمینه ادامه پیدا می‌کند و باعث تولید مناطق غیرمرکزانی (حاکسری) در انتهای رویش اولیه می‌شود. این مناطق غیرقابل ترجمه (UTRs) در طول فرایند پردازش باقی می‌ماند. کلاهک ۵' ب (m⁷Gppp) در طول فرایند تشکیل RNA رویش بویه، محص می‌شود که این RNA اولیه توسط ناحیه poly(A) کسترش می‌یابد. مقدار مکاف در ناحیه پی (A) و افزوده شدن چندین رشته A به انتهای ۳. پذیرش باعث برداشته شدن ایسرون‌ها و اتصال اگزون‌ها می‌شود. شماره‌های کوچک مربوط به موقعیت‌ها در توالی ۱۴۷ اسیدآمینه‌های β گلوبین (β-globin) است.

به‌طور هریکی در طول یک مونکول mRNA حرکت می‌کند به هم پیوستن اسیدهای آمینه در قالب رشته پی‌پتیدی را کاتالیز می‌کند. این‌ها همچنین به tRNA و پروتئین‌های کمکی متبوعی که برای سنتز پروتئین ضروری هستند، وصل می‌شوند. ریبوزوم از دو زیر واحد بزرگ و کوچک تشکیل شده‌اند که هر کدام حاوی مولکول یا

■ ذمهم‌های انفرادی در پروتئین‌های چندمیی اغلب شده در یوکاریوت‌های علی، اغلب توسط اگزون‌های متعدد یا تعداد کمی از اگزون‌ها کد می‌شوند. ایزوژن‌های مختلف هر کدام، پروتئین‌ها در سلول‌های ویرهای پیوسته می‌شوند زیرا پرنالزس متغلوب اگزون‌ها ایزوژن‌های مختلف تولید می‌کند.

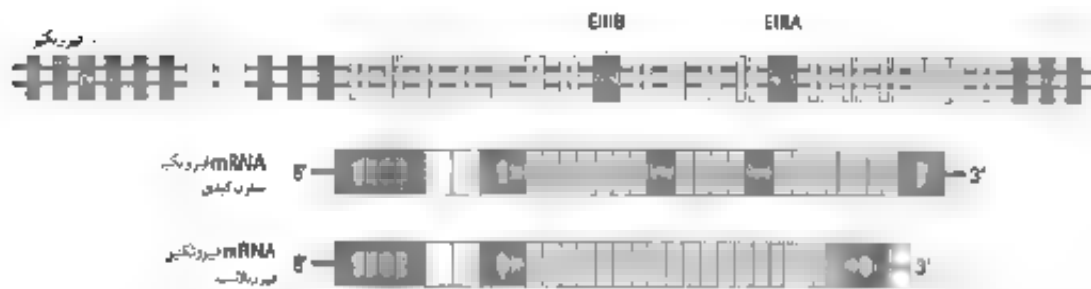
۲-۳ رمزگشایی mRNA توسط mRNA

اگرچه DNA نگهدارنده اطلاعات برای سنتز پروتئین و mRNA حمل‌کننده ساختارهای رمز شده در DNA می‌باشد، ولی بیشتر فعالیت‌های ریستی توسط پروتئین‌ها انجام می‌شود. همان‌طور که در فصل ۳ دیدیم توالی حطی اسیدهای آمینه در هر پروتئین، تعیین‌کننده ساختار سه‌بعدی و فعالیت آن می‌باشد. به همین دلیل به هم پیوستن اسیدهای آمینه در ترتیب صحیح خودشان بر اساس آنچه که در DNA رمز شده است، برای تولید پروتئین‌های واحد عملکرد و ند برای پیشبرد فعالیت‌های سلول‌ها و ارگانیسم‌ها ضروری و حیاتی می‌باشد.

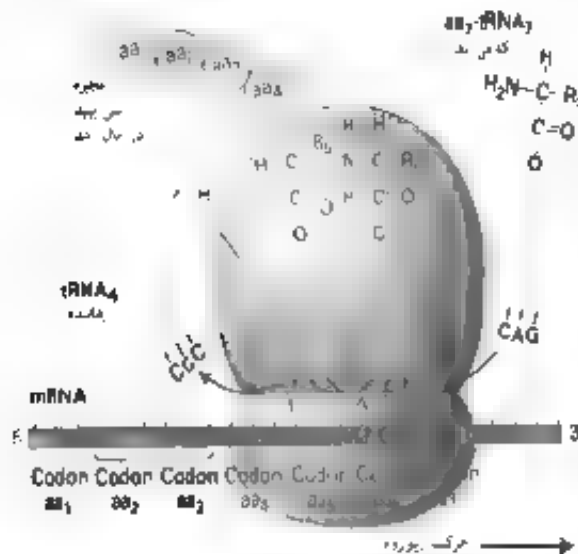
برجه دربردارنده تمام فرایندهایی است که توالی نوکلئوتیدی یک mRNA به عنوان یک الگو برای اتصال اسیدهای آمینه در قالب یک رشته پی‌پتیدی در یک ترتیب درست به کار می‌رود (شکل ۴-۱). در سلول‌های یوکاریوتی، سنتز پروتئین‌ها در سیتوپلاسم اتفاق می‌افتد یعنی جایی که سه نوع مولکول RNA گرد هم می‌آید تا عمل متفاوت ولی در عین حال، هماهنگی را انجام دهند (شکل ۴-۱۷).

۱- RNA پیک (mRNA) اطلاعات الگوپردازی شده در DNA در یک شکل حطی حمل می‌کند. mRNA در قالب سری‌های توالی ۳ تایی نوکلئوتیدی به نام کدون خوانده می‌شود که هر کدام تعیین‌کننده یک اسیدآمینه خاصی می‌باشد.

۲- RNA باقل (tRNA) کلید رمزگشایی کسده‌های mRNA می‌باشد. هر نوع اسیدآمینه‌ی، tRNA، دارای مخصوص به خود دارد که به اسیدآمینه وصل شده و آن را به انتهای در حال رشد یک رشته پی‌پتیدی زمانی که کدون بعدی در mRNA آن را می‌خواند، حمل می‌کند. tRNA صحیح با اسیدآمینه متصل به آن در هر مرحله‌ای انتخاب می‌شود زیرا هر مولکول tRNA اختصاصی حاوی یک توالی سه نوکلئوتیدی به نام آسی‌کدون هست که می‌تواند با کدون مکمل خود در mRNA، جهت باز سمکین دهد. ۳- RNA ریبوزومی (rRNA) یا رشته‌ای از پروتئین‌ها، همراه می‌شود تا ریبوزوم‌ها را ایجاد می‌کند. این ساختارهای مجتمع که



شکل ۴-۱۶ (شکل رنگی): پیرایش متفاوت در فیبروئیکین (حدود ۷۳kD) بالای چندین اکزون هسته و پیرایش فیبروئیکین بسته به نوع سلول متغیر است. اکزون‌های E11A و E11B (سبز) ژن‌های متصل به برای پروتئین‌های خاصی روی سطح فیبروبلاست‌ها و مژده می‌کند. mRNA فیبروئیکین تولید شده در فیبروبلاست‌ها شامل اکزون‌های E11A و E11B می‌باشد. با این حال این اکزون‌ها در mRNA هیپاتوسیت‌ها خارج می‌شوند. در این طرح ایزرون‌ها (حصولاً سیاه) به هم می‌رسند و بیشتر آنها به‌شدت از هر کدام از اکزون‌ها هستند.



شکل ۴-۱۷ (شکل رنگی): سه نقش RNA در سنتز پروتئین. RNA پیک (mRNA) از طریق عملکرد به هم RNA نقل (tRNA) و ریبوزوم به پروتئین ترجمه می‌شود که در ریبوزوم‌ها از چندین پروتئین و در RNA ریبوزومی و tRNA تشکیل شده‌اند (نشان داده شده). جهت شش بلای بین آن‌ها کنون‌های tRNA و کنون‌های مکمل در mRNA قابل توجه است. تشکیل یک پیوند پپیدی بین گروه آمینوی N روی آمینو اسید - tRNA (aa-tRNA) تازه آمده و انتهای کربوکسیل C روی رنجیره پروتئین در حال رشد (سبز) از طریق یکی از RNA‌ها کاتالیز می‌شود (اسید آمینه = aa، رنجیره جانبی = R).

مولکول‌های tRNA مخصوص به خود هستند.

این سه نوع RNA در تمام موجودات زنده در سنتز پروتئین شرکت دارند. در واقع یخاد RNAهای مجزای سه عملکردی حتمالاً کلید مولکولی برای منشأ حیات بوده است. در این بخش ما بر وی رمزگشایی mRNA توسط میدل‌های tRNA و اینکه چگونه ساختار هر کدام از این RNAها با عملکرد خاص آن ربط پیدا می‌کند می‌پردازیم. اینکه چگونه با tRNA، ریبوزوم و سایر عوامل پروتئینی برای سنتز پروتئین‌ها همراه می‌شوند. در بخش بعدی مورد بررسی قرار می‌گیرد از اینجا که ترجمه برای سنتز پروتئین ضروری هست این دو پدیده [ترجمه و سنتز پروتئین] اغلب به جای هم نگار برده می‌شوند. با وجود این، رنجیره‌های پلی‌پپیدی به وجود آمده از طریق ترجمه بعد از ترجمه ناچورده و اغلب متخمل

سایر تغییراتی (مثل: تغییرات شیمیایی، تجمع با سایر رنجیره‌ها) می‌شوند که برای تولید پروتئین‌های واجد عملکرد و بالغ ضروری هستند (فصل ۳).

RNAها اطلاعات را از DNA در شکل یک رمز ژنتیکی به حرفی انتقال می‌دهند.

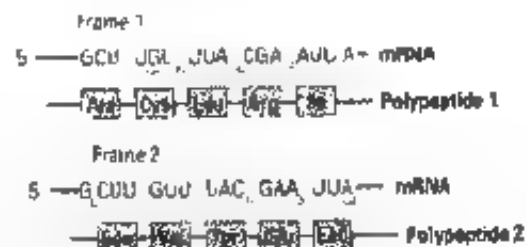
همان‌طور که در بالا اشاره شد کد ژنتیکی مورد استفاده توسط سلول‌ها یک رمز ماکدسه دبی می‌باشد. هر توانی سه نوکلئوتیدی یا کنون از یک جایگاه شروع خاصی در mRNA خوانده می‌شود. از ۶۴ کنون ممکن در رمز ژنتیکی، ۶۱ ن مربوط به اسیدهای آمینه و ۳ نا مربوط به کنون پایان می‌باشد. جدول ۴-۱ نشان می‌دهد که بیشتر اسیدهای آمینه به بیش از یک کنون رمزدهی می‌شوند. آنها دو

جدول ۱-۴ کد ژنتیکی (رمزهای اسید آمینه‌ها).

کد ژنتیکی					
	U	C	A	G	
U	Phe	Ser	Tyr	Cys	U
	Phe	Ser	Tyr	Cys	C
	Leu	Ser	Stop	Stop	A
	Leu	Ser	Stop	Trp	G
C	Leu	Pro	His	Arg	U
	Leu	Pro	His	Arg	C
	Leu	Pro	Gln	Arg	A
	Leu (Met)*	Pro	Gln	Arg	G
A	Ile	Thr	Asn	Ser	U
	Ile	Thr	Asn	Ser	C
	Ile	Thr	Lys	Arg	A
	Met (Start)	Thr	Lys	Arg	G
G	Val	Ala	Asp	Gly	U
	Val	Ala	Asp	Gly	C
	Val	Ala	Glu	Gly	A
	Val (Met)*	Ala	Glu	Gly	G

(AUC) غالب‌ترین رمز عمر GUG معمولاً والین و CUG معمولاً گلو آمینو را رمز می‌کند، اما در باکتری کلاوین می‌تواند به سیوین هم رمز بدهد که به عنوان رمز آغاز رنجیره پروتئین عمل می‌کند.

بهره‌ده دچار یک تغییر به اندازه یک باز به طرف راست شده‌اند در نتیجه همان توالی نوکلئوتیدی در طول ترجمه، سیدهای آمینه متفاوتی را بیان می‌کند. با وجود اینکه دو قالب خواندن از مجموع سه قالب خواندن به ندرت رخ می‌دهد مثال‌هایی هم در پروکاریوت‌ها و هم در یوکاریوت‌ها و خصوصاً در ویروس‌ها وجود دارد که در اینجا یک توالی مشابه از mRNA در دو مسیر ترجمه می‌شود که خود این توالی mRNA از یک توالی DNA بیان می‌شود به این صورت که دو قالب خواندن در مورد یک توالی mRNA اعمال می‌شود حتی مثال‌هایی وجود دارد که یک توالی یکسان در هر سه قالب خواندن، خوانده می‌شود.



شکل ۱۸-۴: قالب خواندن چندتایی در توالی mRNA. اگر ترجمه توالی mRNA مثالی داده شده از دو جایگاه متفاوت در منطقه فراست شروع شود (جایگاه‌های شروع نشان داده شده)، تاثر بر دو قالب خواندن همیشه امکان‌پذیر خواهد بود در این مثال کلاوین در قالب

هست که یک دلیل قوی این است که زندگی در زمین یک بار تکامل یافته است. در واقع رمز ژنتیکی شای داده شده در جنون ۴-۱ به عنوان رمز یا کد همگانی (جهانی)^(۵) می‌باشد. با وجود این مشخص است که رمز ژنتیکی برای تعداد کدون‌های کمی در بسیاری از میکروکدنی‌ها، پروتئورهای پررنگ و استوبولا یا ۴، یک گناه یک سولی، متفاوت است. همان‌طور که در جدول ۴-۲ نشان داده شده بیشتر این تغییرات در پروتئورهای جوانی رمزهای پایانی طبعی به عنوان اسیدآمینه هستند تا اینکه اسیدآمینه‌ای با دیگری میانه شود این استثناها در مورد رمزهای عمومی به احتمال زیاد در گذشته وسیعاً تکاملی بودند به این معنی که با وجود این که در این رمزهای عمومی در اوایل تکامل شروع به فعالیت کردند، تغییرات عظیم خطی می‌شد، در هیچ زمانی رمزها حفظ شده بودند.

ساختار قاعده mRNA، آغازگر فعالیت رمزگذاری آن می‌باشد
برجسته یا رمزگذاری از ریل چهار نوکلئیدی DNA و mRNA به ریل ۲۰ اسیدآمینه‌ای پروتئین‌ها سرمد tRNA و آنزیم‌هایی هستند که آمینوسیل - tRNA بستار نامیده می‌شوند. یک مولکول tRNA برای شرکت در سیر پروتئین، باید از طریق یک پیوند آنزیمی بالا به صورت شیمیایی به اسیدآمینه خاصی وصل شود. این فرایند باعث تشکیل یک آمینوسیل - tRNA (اسکن ۱۹-۱۴) می‌شود. سپس آنتی کدون در tRNA با کدومی در mRNA جهت یابی تشکیل می‌دهد تا اینکه اسید آمینه فعال شده بتواند به ریحیره در حال رشد وصل شود (شکل‌های ۲-۴ و ۱۸-۴).

۳۰-۴۰ tRNA متفاوت در سلول‌های باکتریایی و بیش از ۵۰ الی ۱۰۰ tRNA متفاوت در سلول‌های گیاهی و حیوانی شناسایی شده‌اند. این تعداد tRNA در بیشتر سلول‌ها بیشتر از تعداد اسیدهای آمینه استفاده شده در ستر پروتئین (۲۰ عدد) می‌باشد و در این تعداد (تعداد tRNA) از تعداد کدون‌های اسیدهای آمینه در رمز ژنتیکی (۶۱ عدد) هم متفاوت است. بنابراین برای بسیاری از اسیدهای آمینه بیش از یک tRNA وجود دارند که می‌توانند به آن وصل شوند (این امر موند این مسئله هست که چطور tRNA می‌تواند از اسیدهای آمینه بیشتر باشد). علاوه بر این بسیاری از tRNA دارای این توانایی هستند که با بیش از یک کدون حست شوند (این پدیده توصیف‌کننده این است که چگونه اسکن

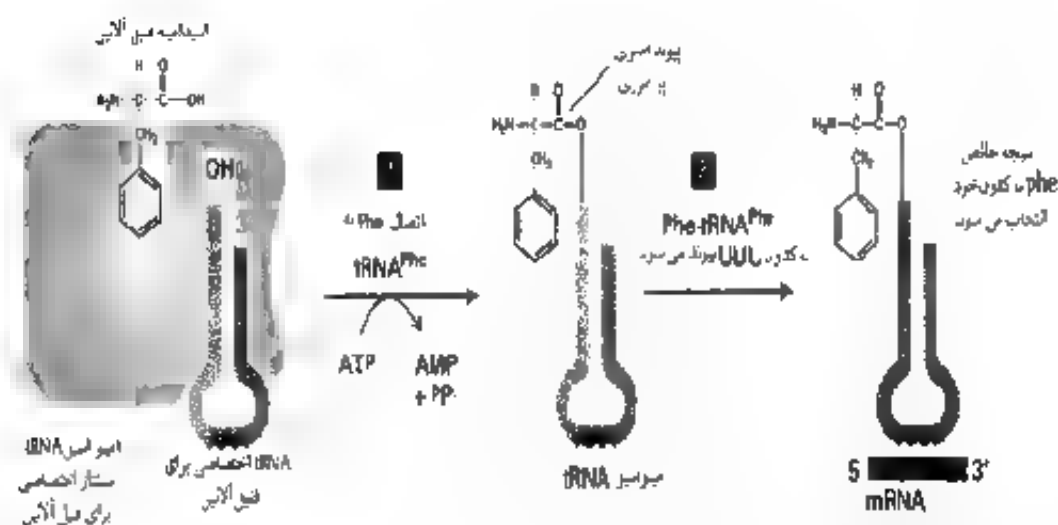
سید آمینه اسیدی و مریطولان، دارای کدون معهود هستند و در مقدر وسیع سری و رژیم هر کدام دارای شش کدون متفاوت هستند کدون‌های متفاوت برای یک اسیدآمینه معین، مترادف^(۱) آمینه می‌توند. این که گفته می‌شود رمز استتالهای^(۲) است یعنی یک سید آمینه خاص با چندین کدون تعیین می‌شود. ستر رمز ریحیره‌های پلی‌پپتیدی در سلول‌های پروکاریوتی و یوکاریوتی - سید آمینه میونس آغاز می‌شود. در باکتری‌ها یک شکل اختصاصی متیونس استفاده می‌شود که واحد یک گروه فرمیل متصل به گروه آمینوی آن می‌باشد. در بیشتر mRNAها، کدون آغاز تعیین‌کننده این متیونس انتهای آمینی AUG می‌باشد. در برخی mRNAهای باکتریایی، GUG به عنوان رمز آغاز استفاده می‌شود و CUG گاه‌ها به عنوان رمز آغاز برای میونس در یوکاریوت‌ها استفاده می‌شود سه کدون UAA، UAG و UAC به هیچ سیدآمینه‌ای اختصاص ندارند و تقریباً تعیین‌کننده رمز پایل هستند که نشانگر انتهای کربوکسیل ریحیره پلی‌پپتیدی تقریباً در تمام سلول‌ها می‌باشد. بالای کدون‌هایی که از یک جایگاه شروع خاص تا یک کدون پایانی ادامه دارند یک «قالب خواندن»^(۳) نامیده می‌شود. این ترتیب دقیق حطی ریبونوکلئوتیدها در گروه‌های سه بایی در mRNA، تعیین‌کننده توالی دقیق حطی اسیدهای آمینه در یک ریحیره پلی‌پپتیدی و نیز نشانگر محل شروع و تمام سیر ریحیره می‌باشد.

چون رمز ژنتیکی به صورت کدون یا رمز سه بایی فاقد همبستگی و نیز بدون فاصله یا جدایی بین رمزها می‌باشد از لحاظ نووی، یک mRNA خاص باید بتواند در سه قالب خواندن متفاوت ترجمه شود. در واقع شش داده شده است که برخی mRNAها دارای اطلاعات همیشال هستند که می‌تواند در قالب‌های خواندن متفاوت ترجمه شده و پلی‌پپتیدهای متفاوتی حاصل شود (شکل ۱۸-۴). با وجود این تعداد زیادی از mRNAها، یک قالب دربرده که به دلیل آن هست که رمزهای پایانی مواجه شده در دو قالب جویس ممکن دیگر، باعث پایان ترجمه قبل از تولید یک پروتئین درک عمکرد می‌شوند به ندرت یک آرایش رمز غیر معمول به خاطر معیر قالب^(۴) انجام می‌شود. در این مورد هاشین ستر پروتئینی ممکن هست چهار نوکلئوتید را به عنوان یک اسیدآمینه بخواند و سپس به خواندن سه بایی ادامه دهد و ممکن است از یک باز استفاده کرده و مردم سه بایی‌های بعدی را در یک قالب تازه بخواند تا اینکه به پایان ریحیره برسد. تنها مثال‌های کمی از این حالت شناخته شده است. معنی هر کدون در بیسر آرگانیزم‌های ساخته شده یکسانی

- | | |
|------------------|------------------|
| 1 Synonymous | 2 Degenerate |
| 3 reading frame | 4 Frame Shifting |
| 5 Universal Code | 6 Acetabularia |

کدون	دور جهتی	کد غیر طبعی	معنا خاص
UAA		Trp	سما ... میوه ... میوه ... میوه ...
CUU	Len	Thr	نیم
LAA, LAG	—	Gln	نیم
UGA	Stop	Cyn	Explots

یافته شده در این‌ها هسته‌ای دکائیم‌های نسبت شده و در ژن‌های میتوکندریایی



▲ شکل ۴-۱۹. رمزگشایی توالی اسید نوکلئیک به توالی آمینواسیدی. فرایند ترجمه توالی‌های اسیدهای نوکلئیک در mRNA به سولی‌های اسیدهای آمینه در پروتئین‌ها شامل دو مرحله است. مرحله ۱: ابتدا یک آمینو اسید - tRNA استاز یک اسید آمینه اختصاصی را از طریق یک پیوند اسیری پر انرژی به هیدروکسیل ۳' یا ۲' آخرین انتهایی در tRNA وصل می‌کند. مرحله ۲: سپس یک توالی ۳' نازی در tRNA (آنتی کدون) با یک کدون در mRNA تعیین کننده اسید آمینه اتصالی حقت می‌شود. گر در هر کدام از مراحل اشتباهی رخ دهد اسید آمینه اشتباه ممکن است وارد و تجزیه پلی پپتیدی شود (Phe = فیل آلانین)

مارپیچ‌های دورشعاعی کونا‌هی هستند که از طریق جهت‌های بری واتسون - کریک پایدار می‌شوند سه تا از ساقه‌ها دارای حلقه‌هایی با هفت یا هشت باز در انتهای خود هستند بر حالی که ساقه چهارم بدون حلقه بوده و دارای انتهای ۳' و ۵' رحیره می‌باشد. سه نوکلئوتید تشکیل دهنده آنتی کدون در مرکز حلقه وسط قرار گرفته‌اند که در یک موقعیت قابل دسترسی بوده و باعث سهولت جهت شناس کدون - آنتی

دارد تعداد کدون‌ها بیش از tRNA باشد). عملکرد مولکول‌های tRNA که دارای طول حدود ۷۰ الی ۸۰ نوکلئوتید هستند به ساختار سه‌بعدی دقیق آنها بستگی دارد. تمام مولکول‌های tRNA درون سلول به صورت آرایش مشابه ساقه - حلقه در می‌یابد که وقتی به صورت نو بیدی رسم شود شبیه بری شستر می‌باشد (مکمل ۴-۲۰). بر این ساختار چهار ساقه موجود

یک تک tRNA با G در موقعیت اول (لورس) انتی‌کدون رمزگشایی می‌شوند، گرچه به ندرت آنتین در موقعیت مار لورس آنتی‌کدون باعث می‌شود ولی بسیاری از tRNAها در گاه‌ها و جانورانی در این موقعیت حاوی یورین (I)، یعنی یک محصول دامیبه‌ز آنتین هستند. یورین می‌تواند با A، C و U جهت باز غیر استاندارد تشکیل دهد لذا یک tRNA با ایورین موجود در موقعیت باز برزانی می‌تواند کدون‌های mRNA مطابق با آنتی‌کدون را که واجد C، A و یا U در موقعیت سوم (لرانی) هستند شناسایی کند (شکل ۴-۲۱)، به این دلیل، tRNAهای حاوی یورین به سمت در درجه‌کدون‌های مترادف که تعیین‌کننده یک اسیدآمینه معین هستند به کار گرفته می‌شوند. برای مثال، چهار تازش کدون مربوط به یوسین، UUA، CUU، CUC و CUA همگی توسط یک tRNA یکسان با آنتی‌کدون ۵'-GAI-۳' قابل شناسایی هستند. ایورین در موقعیت باز برزانی با باز سوم در این چهار کدون جهت باز غیر استاندارد تشکیل می‌دهد. در مورد کدون UUA، یک جهت باز غیر استاندارد با G هم بین موقعیت ۲ آنتی‌کدون و موقعیت ۱ کدون تشکیل می‌شود.

اسیدهای آمینه رهانی که به صورت کووالان به tRNAها متصل می‌شوند، فعال می‌گردند

شناسایی کدون و یا کدون‌های اختصاصی برای یک اسیدآمینه معین توسط یک tRNA مخصوص در واقع مرحله دوم در رمزگشایی پیام ژنتیکی می‌باشد. مرحله اول، اتصال اسیدآمینه مناسب به یک tRNA هست که توسط یک آمینواسیل tRNA سنتاز اختصاصی کاتالیز می‌شود. هر کدام از ۲۰ سنتاز متفاوت، یک اسیدآمینه و تمام tRNAهای سازگار یا خویشاوند را شناسایی می‌کنند. این انزیم‌های اتصال‌دهنده، یک اسیدآمینه را به گروه هیدروکسیل آزاد ۲' یا ۳' (نورین در انتهای ۳' مولکول tRNA) در یک واکنش نیازمند به ATP وصل می‌کنند. در این واکنش اسیدآمینه با یک پیوند پر انرژی به tRNA متصل می‌شود و به این دلیل هست که گفته می‌شود فعال شده است. بعد از انرژی پیوند باعث تشکیل پیوندهای پپیدی متصل‌کننده اسیدهای آمینه مجاوره به هم در یک زنجیره در حال رشد پپیدی می‌شود. تبادل واکنش آمینواسیلایون بیشتر در جهت فعال شدن اسیدهای آمینه و از طریق هیدرولیز پیوند پر انرژی فسفوانیدرید در پیرافسفاته‌ها شده پیش می‌رود (شکل ۴-۱۹).

کدون می‌شود. در تمام tRNAهای ۳' غیرحلقه‌ای ساقه گیرنده دارای نوالی CCA می‌باشد که در بیشتر مواقع این نوالی بعد از مباحثه شدن و پردازش tRNA به آن اضافه می‌شود. همچنین چمدین باز در بیشتر tRNAها بعد از الگوپردازی، دچار تغییر شده که باعث تولید سوکلوته‌های غیر استاندارد همچون یورین، دی‌هیدرویوریدین و پسونویوریدین می‌شود. همین طور که خواهیم دید برخی از این بازهای تغییر یافته در سنتز پروتئین نقش مهمی بنا می‌کنند. از دیدگاه سه بعدی، مولکول tRNA ناحورده دارای شکل L مانند یک حلقه انتی‌کدون و یک ساقه گیرنده است که انتهای این بازوی این ساختار را تشکیل می‌دهد (شکل ۴-۲۰).

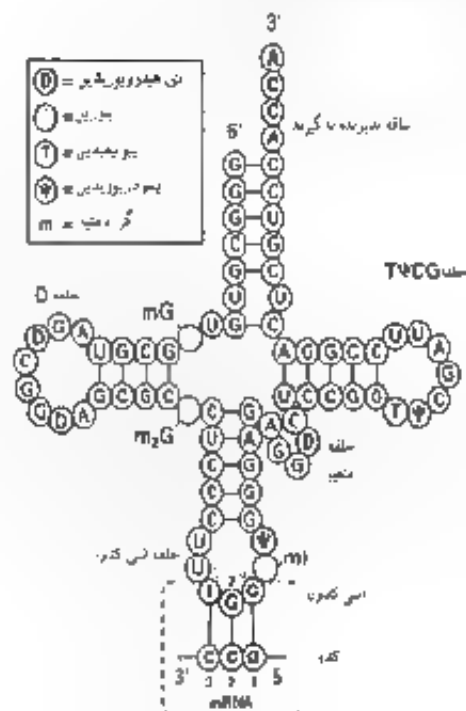
جهت شدن بازی غیر استاندارد اغلب بین کدون و آنتی‌کدون اتفاق می‌افتد

اگر جهت شدن بازی کامل و اتساع کر یکی بین کدون‌ها و آنتی‌کدون‌ها منظر باشد سول‌ها محبور هستند که حداقل ۶۱ نوع مختلف RNA به صورت یکی برای هر کدون که تعیین‌کننده یک اسیدآمینه می‌باشد داشته باشند. با وجود این همان طور که در بالا اشاره شد بسیاری از سلول‌ها کمتر از ۶۱ نوع tRNA دارند. توصیف بی‌پایه‌ی می‌کند که کم‌تر بودن تعداد، به توانایی یک آنتی‌کدون tRNA که بیش از یک کدون را (البته ضرورتاً نه هر کدونی را) تشخیص می‌دهد بستگی دارد. این توانایی شناخت گسترده می‌تواند به دلیل جهت شدن غیر استاندارد باشد که بین بازها در ناحیه یا موقعیتی که موقعیت باز لورس^(۱) آمینه می‌شود اتفاق می‌افتد که این مولعیت غیراست از سومین باز (۳') در یک کدون mRNA و باز مطابق آن در آنتی‌کدون tRNA (همی باز ۵') دومین و دومین باز یک کدون تقریباً همیشه به ترتیب یا سومین و دومین باز آنتی‌کدون مطابق آن کدون جهت باز استاندارد و اتساع - کریک را تشکیل می‌دهند ولی چهار میانکشن غیر استاندارد در موقعیت لرزانی می‌تواند بین بازها اتفاق بیفتد به خصوص در مورد جهت باز G که از لحاظ ساختاری تقریباً همانند G.C مناسب است. این مسئله اهمیت دارد بنابراین می‌کدون معین در tRNA با باز G در موقعیت این لرزانی می‌تواند با کدون مطابق N که دارای پیریمیدین (C یا U) در موقعیت سوم هست، جهت شود (شکل ۴-۲۱). مثلاً کدون‌های هیل‌آلین UUU و UUC (۵'→۳') هر دو توسط tRNA که واجد GAA و ۳'→۵' در آنتی‌کدون خود هستند شناسایی می‌شوند.

در واقع هر کدام از دو نوع کدون‌های NNPy₃ (N = هر نوع باز، PyT = پیریمیدین) یک اسیدآمینه معین در رمزدهی می‌کنند و توسط

1- Wobble position

شکل ۴-۲۰: ساختار tRNA. (a) اگرچه مولی دقیق نوکلئوتیدی بین tRNAها متغیر است، با وجود این همه آنها به صورت چهار ساقه جفت بری و سه حلقه تا می‌خورند. مولی در انتهای CCA در انتهای ۳' تمامی tRNA وجود دارد. اتصال یک اسیدآمینه به A در انتهای ۳' موجب تشکیل یک آمینواسیل - tRNA می‌شود. در بیشتر tRNA برخی از ریشه‌های A، C، G و U با بعد از الگوبرداری دچار تغییر می‌شوند. دی‌هیدروپورینین (D) تقریباً همیشه در حلقه D وجود دارد. همپین‌نور (H) و یس‌نورینین (Ψ) هر یک همیشه در حلقه TψC وجود دارند. tRNA اولین مخمر شالی داده شده در اینجاست که می‌تواند از طریق توالی‌های معین یافته می‌باشد. سه یاژ موجود در نوک حلقه آنتی کدون یا کدون مطابق در mRNA حلقه می‌شود. (b) مدل سه‌بعدی برای تمام tRNAها شالی‌دهنده شکل L مانند مولکول می‌باشد.



غلط‌گیری^(۱) هستند سرطرف می‌شود، این فعالیت با ویژگی انریجه‌مناسب بودن جایگاه اتصال اسیدآمینه را کنترل می‌کند. اگر یک اسیدآمینه اشتباه به tRNA وصل شود، سنتز اتصال یافته، برداشت اسیدآمینه از RNA را کاتالیز می‌کند. این عمل حیاتی تصمیم‌کننده این پذیرنده است که یک tRNA، اسیدآمینه صحیحی را به ماشین سنتز پروتئین تحویل دهد. مرج کلی اشتباه برای ترجمه در E. coli بسیار پایین و حدود یک اشتباه به ازای ۵۰۰۰۰ کدون می‌باشد که این مدرکی بر صحت شناسایی tRNA و بر اهمیت غلط‌گیری توسط آمینواسیل - tRNA سنتز می‌باشد.

آمینواسیل - tRNA سنتز، tRNAهای خوشامدی خود را از طریق میانکشی رویه با حلقه آنتی کدون و ساقه پذیرنده شناسایی می‌کند. با این حال میانکشی با سایر مناطق یک tRNA هم در برخی موارد در تشخیص نقش دارند. همچنین بازهای خاصی در tRNAهای ناصحیح که از لحاظ ساختاری شبیه به یک خوشامد tRNA هستند از بارگیری آن tRNA اشتباه جلوگیری خواهند کرد. سایر شناسایی tRNA صحیح هم به وجود میانکشی‌های مثبت و عدم وجود میانکشی‌های منفی بستگی دارد. چون برخی اسیدهای آمینه از لحاظ ساختار خیلی شبیه هم هستند، آمینواسیل - tRNA سنتز، گاهی اوقات دچار اشتباه می‌شوند. با وجود این، این خطاها توسط خود آن‌ریم‌ها که دارای فعالیت

است که به طور ویژه انتهای NH_2 رنجیره پروتئینی وجود دارد سه کدون ($\text{UAA}, \text{UAG}, \text{UGA}$) به عنوان کدهای خامه عمر کرده و برای هیچ اسید آمینه‌ای اختصاصی نیست. ■ قالب خواندن یا همان بوالی پشت سرهم و بدون فاصله کدونها در mRNA از کدون آغاز تا کدون پایانی، به بوالی خطی از آمینو اسید در رنجیره‌های پلی پپتیدی ترجمه می‌شود. ■ کسمن بوالی‌های نوکلئوتیدی در mRNA به بوالیهای اسید آمینه‌ای در پروتئین‌ها به tRNAها و آمینواسیل tRNA - سنتتازها وابسته است.

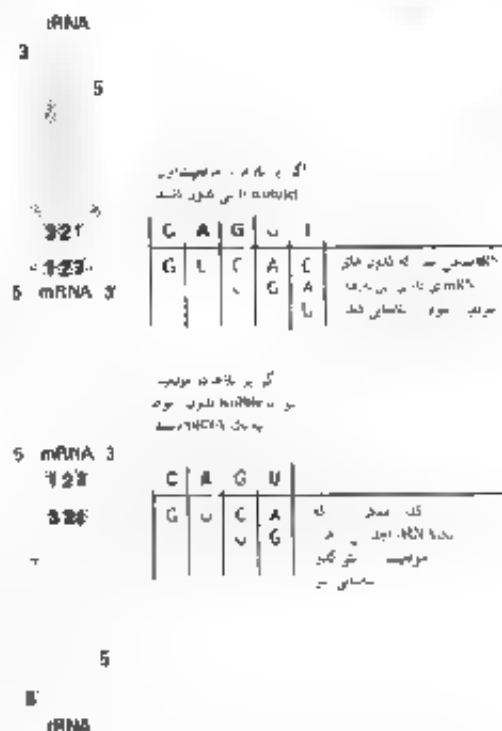
■ تمام tRNAها ساختار سه بعدی مشابهی دارند که حاوی یک بازوی پذیرنده برای اتصال به یک اسید آمینه اختصاصی و یک ساقه - حلقه با بوالی سه باز آنتی کدون در انتها است (شکل ۴-۲) را ملاحظه کنید). آنتی کدون می‌تواند با کدون مربوطه در mRNA جهت باز تشکیل دهد.

■ tRNA ممکن است به علت برهمکنش‌های غیراستاندارد با بیس از یک کدون mRNA جهت باز تشکیل دهد؛ متقابلاً یک کدون مشخص ممکن است با چندین tRNA جهت باز تشکیل دهد. این حال در هر کدام از این موارد فقط اسید آمینه مناسب به رنجیره پلی پپتیدی در حال رشد الحاق می‌شود.

■ هر ۲۰ آمینواسیل tRNA سنتتازها فقط یک اسید آمینه را شناسایی کرده و فقط به tRNA مربوط به آن به صورت کوآلان متصل می‌شوند و آمینواسیل - tRNA را تشکیل می‌دهند (شکل ۴-۱۹ را ملاحظه کنید). این واکنش، اسید آمینه را فعال کرده و بنابراین اسید آمینه در تشکیل پیوند پپتیدی مشارکت می‌کند.

۴-۱ ساخت مرحله به مرحله پروتئین‌ها روی ریبوزوم‌ها

بخش قبلی دو عصر مهم در ستر پروتئین (یعنی mRNA و tRNA آمینواسیل شده) را معرفی کرد در ابتدا سومین عصر ایفاگر نقش در ستر پروتئین یعنی ریبوزوم حاوی tRNA - rRNA را برداشتنی تر به اینکه چگونه این سه عصر با هم جمع می‌شوند تا واقع بیوشیمیایی منتهی به تشکیل رنجیره‌های پلی پپتیدی روی ریبوزوم را هدایت کنند را معرفی می‌کنیم. مسابه الگوبرداری، کل فرایند ترجمه می‌تواند به سه مرحله تقسیم شود آغاز، طولین شدن و خامه که به ترتیب بررسی می‌شوند. ما روی ترجمه در سلسله‌های



شکل ۴-۲: یک باز برای هر اسید آمینه (۴۰ باز برای هر اسید آمینه) در mRNA و tRNA. این بازها با هم جفت می‌شوند و به یک باز برای هر اسید آمینه (۴۰ باز برای هر اسید آمینه) در mRNA و tRNA تبدیل می‌شوند. این بازها با هم جفت می‌شوند و به یک باز برای هر اسید آمینه (۴۰ باز برای هر اسید آمینه) در mRNA و tRNA تبدیل می‌شوند.

نکات کلیدی بخش ۴-۳

کد کردن mRNA توسط tRNA

- اطلاعات ژنتیکی از DNA به صورت mRNA و در شکل هم‌پوشانی و استانه کدهای سه‌بازی رونویسی می‌شود.
- هر اسید آمینه توسط یک یا تعداد زیادی از بوالی‌های سه نوکلئوتیدی (کدون‌ها) در mRNA کد می‌شود. هر کدون برای هر اسید آمینه اختصاصی است اما بسیاری از اسیدهای آمینه توسط چندین کدون کد می‌شوند (جدول ۴-۱ را ملاحظه کنید).
- کدون AUG برای متیونین پیش‌سری کتون شروع معمول

شرایط استاندارد که اساس نوعی تخمین اندازه می‌باشد، ریز واحد کوچک ریبوزوم حاوی یک مولکول rRNA ۲۳S است که rRNA کوچک نامیده می‌شود. ریز واحد بزرگ حاوی یک مولکول rRNA ۲۳S و یک مولکول ۱۶S rRNA به علاوه یک ۵S rRNA در مهره‌داری می‌باشد. طول مولکول‌های rRNA معیار پروتئین‌ها در هر ریز واحد و در نتیجه اندازه ریز واحد‌ها بین سلول‌های یوکاریوتی و باکتریایی متفاوت می‌باشد. ریبوزوم‌های فراهم آمده [یعنی در حالت اتصال ریز واحد بزرگ و کوچک در باکتری ۷۰S و در مهره‌داران ۸۰S می‌باشند].

در حال حاضر نوبت‌های rRNAهای کوچک و بزرگ در مورد چندین هزار ارگانیسم شناخته شده است. اگرچه توانی نوکلئوتیدی اولیه این rRNAها بسیار قابل توجه هستند اما بخش‌هایی یکسان از هر نوع rRNAها به صورت تئوری می‌تواند ساقه حلقه‌های تحت بازی تشکیل دهند که یخ‌آذک‌ها یک ساختار سه بعدی مشابه برای هر rRNA در تمام ارگانیسم‌ها خواهد بود. ساختار سه بعدی واقعی rRNAهای باکتری E. coli اخیراً از طریق کریستالوگرافی اتمه X ریبوزوم ۷۰S شناسایی شده است (شکل ۲-۲۳). چندین پروتئین بسیار کوچک ریبوزومی تا حد زیادی به سطح rRNAها اتصال برقرار می‌کنند. اگرچه تعداد مولکول‌های پروتئینی در ریبوزوم‌ها بسیار بیشتر از تعداد مولکول‌های rRNA می‌باشند، به این حال RNA حدوداً ۶۰ درصد جرم یک ریبوزوم را به خود اختصاص می‌دهد. در سطح مشترک یا به اصطلاح سطح تماس ریز واحد‌های بزرگ و کوچک ریبوزومی، سه دُمین موضعی ایجاد می‌شود که به نام‌های جایگاه A، جایگاه P و جایگاه E شناخته می‌شوند. همان‌طور که خواهیم دید این‌ها عمده‌ترین یا اصلی‌ترین جایگاه‌های میانکشی آئینوسیل - tRNA و mRNA در ریبوزوم در زمانی انجام فرایند سمر پروتئین می‌باشند.

در موش فرایند ترجمه، یک ریبوزوم در طول یک مجریه mRNA حرکت کرده و با چندین فاکتور پروتئینی و tRNAهای میانکشی داده و تحت تغییرات شدید کنفورماسیونی قرار می‌گیرد. علی‌رغم پیچیدگی ریبوزوم، یشرهت‌های خوبی در مسیر شناسایی ساختار کلی ریبوزوم‌های باکتریایی و تعیین جایگاه‌های مختلف واکنش‌پذیر صورت گرفته است. مثلاً مطالعات کریستالوگرافی اتمه X بر روی ریبوزوم ۷۰S، بر موفیلوس، به تنها ابعاد و شکل کلی ریز واحد‌های ریبوزومی را بیان می‌کند بلکه موقعیت tRNAهای متصل

یوکاریوتی دقیق می‌شود ولی مکانیسم ترجمه اساساً در تمام سلول‌ها مشابه است.

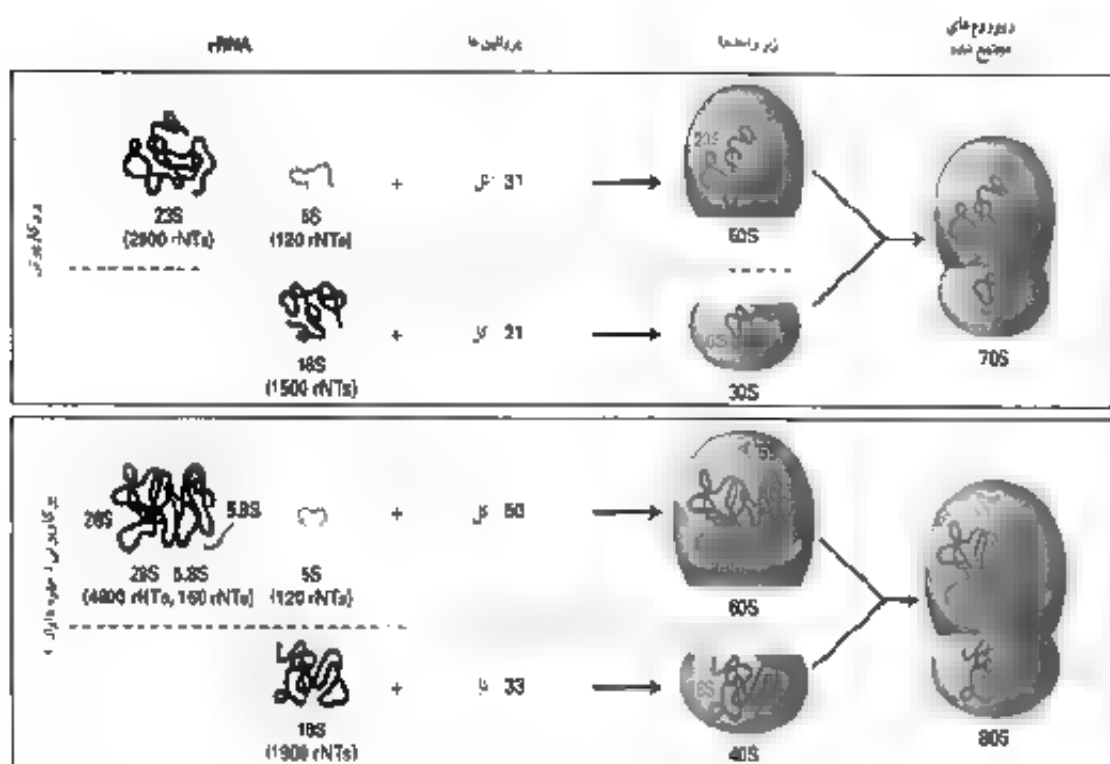
ریبوزوم‌ها ماشین‌های ستر پروتئین‌ها هستند

اگر اجزاء بسیاری از ترکیباتی که در ترجمه mRNA شرکت می‌کنند وادار شود که در یک محلول آزاد میانکشی دهند احتمال به هم خوردن هم‌زمان این اجزاء و در نتیجه و سرج پلیمریزاسیون اسیدهای آمینه نیز بسیار کم خواهد بود. راندها در ترجمه و اتصال mRNA و آمینواسین - tRNAهای انفرادی به ریبوزوم به شدت افزایش می‌یابد. ریبوزوم به عنوان فراوان‌ترین کمپلکس RNA - پروتئین در سلول، طولی شش یک پی‌پی‌بند در محل اتصال سه تا پنج اسیدآمینه در هر ثانیه را هدایت می‌کند لذا پروتئین‌های کوچک با ۱۰۰ الی ۲۰۰ اسیدآمینه در عرض یک دقیقه یا کم‌تر ساخته می‌شوند. از طرف دیگر برای ساخت بزرگ‌ترین پروتئین شناخته شده، یعنی تیتین^(۱) که در ماهیچه یافت می‌شود و حاوی حدود ۳۰۰۰۰ اسیدآمینه می‌باشد ۲ الی ۳ ساعت زمان لازم است. ماشین سلولی انجام دهنده این کار باید دقیق و پایدار باشد.

به کار بردن میکروسکوپ الکترونی، ریبوزوم‌ها در ابتدا به صورت ذرات ریز مجزای عی از RNA در سلول شناسایی شدند که واحد معقل ریادی پروتئین بودند. با وجود این بخش آنها در سمر پروتئین تا زمانی که شرایط نسبتاً حالتی از ریبوزوم‌ها فراهم شده بود شناخته شده بود.

آزمایش‌های نشان‌دارکردن با مواد رادیواکتیو در شرایط آزمایشگاهی با مهندسازی نسبتاً خالص ریبوزوم نشان داد که اسب‌های آمینه رادیواکتیو قبل از آن که در مجریه‌های پایا یافته دیده شوند ابتدا وارد مجریه پلی‌پپتیدی در حال رشد که همراه ریبوزوم‌هاست می‌شود.

اگرچه تفاوت‌هایی بین ریبوزوم‌های یوکاریوتی و یوکاریوت‌ها وجود دارد ولی شباهت ساختاری عمده و عملکردی آنها بین ریبوزوم‌های تمام گونه‌ها نشان دهنده مسأله تکاملی مشترک بیشتر اجزاء اصلی سازنده سلول‌های رنده می‌باشد. یک ریبوزوم از سه (در باکتری‌ها) یا چهار بخش (در یوکاریوت‌ها) با مولکول‌های rRNA متفاوت و حدود ۸۲ پروتئین تشکیل شده است که در قالب یک ریز واحد بزرگ و یک ریز واحد کوچک سازمان یافته‌اند (شکل ۲-۲۲). ریز واحد‌های ریبوزومی و مولکول‌های rRNA عمدتاً به واحد سودبرگ (S) بیان می‌شوند. واحد‌های سودبرگ (S) عبارتند از اندازه‌گیری آمیگ (سرعت) رسوب ماکرومولکول‌های سانتریفیوژ شده تحت



▲ شکل ۲۲-۴: (شکل رنگی) اجزاء ریبوزوم‌های پروکاریوتی و یوکاریوتی. در تمام سلول‌ها، هر ریبوزوم حاوی یک زیر واحد بزرگ و یک زیر واحد کوچک می‌باشد. نویر واحد دارای rRNA ها (قرمز رنگ) با طول‌های متفاوت و سری‌های متفاوت از پروتئین‌ها، تمام ریبوزوم‌ها حاوی دو مولکول rRNA عمده هستند. (۱۶S rRNA و ۲۳S) در باکتری‌ها و (۱۸S rRNA و ۲۸S) در یوکاریوت‌ها می‌باشد. زیر واحد بزرگ ریبوزوم مهره‌خارلی همچنین حاوی یک rRNA ۵۸S می‌باشد که با ۲۸S rRNA جهت‌دار شکلی می‌دهد. تعداد ریبونوکلوئوسدها (rNTs) در هر نوع rRNA نشان داده شده است.

پایه‌گذاری می‌شود هم پروکاریوت‌ها و هم یوکاریوت‌ها حاوی متیونین tRNA^{Met} متغلوب هستند. tRNA^{Met} می‌تواند ستر پروتئین را شروع کند و tRNA^{Met} بها می‌تواند متیونین را به رنجیره پروتئینی در حال رشد اضافه کند. آمینواسیل - tRNA استازهای یکسانی (MetRS)، tRNA ها را ب متیونین باردار می‌کند (یعنی اتصال برقرار می‌کنند). با وجود این، تنها Met-tRNA^{Met} (یعنی متیونین فعال شده متصل به tRNA^{Met}) می‌تواند به جایگاه مناسبی از زیر واحد کوچک ریبوزوم یعنی جایگاه P متصل شده و ستر پروتئین را آغاز کند. Met-tRNA^{Met} معمولی و سایر tRNA های دارای اسید آمینه به جایگاه بعدی ریبوزوم یعنی جایگاه A که بعداً توضیح داده می‌شود وصل گردند. همان‌طور که قبلاً بیان شد در باکتری‌ها، متیونین آغازی دارای یک گروه فرمیل متصل شده به گروه آمینوی خود می‌باشد که باعث تشکیل N - فرمیل متیونین می‌شود.

به ریبوزوم در طول تولید شدن یک رنجیره پروتئینی در حال رشد را هم مشخص می‌کند علاوه بر این تکنیک‌های شیمیایی قدرتمندی هم چون رذ پایانی که در فصل ۷ توضیح داده شده است برای سنجش نوآلی‌های خاص نوکلئوتیدی در tRNA هایی که به پروتئین‌ها و tRNA های دیگر وصل می‌شوند به کار می‌رود. ۴۰ سال بعد از کشف و شناسایی ریبوزوم‌ها، ساختار کلی آنها و عملکردشان در طول ستر پروتئین در نهایت آشکار شد.

متیونین - tRNA^{Met} (Methionyl-tRNA^{Met}) کدون آغاز (AUG) را شناسایی می‌کند

همان‌طور که قبلاً بیان شد، رمز AUG برای متیونین در دد، گسترده‌ای از mRNA ها به عنوان کدون آغاز عمل می‌کند. یک حبه سیار حیاتی آغاز ترجمه شروع ستر پروتئین در کدون آغازین می‌شد که ر طریق آن قالب خواندن صحیح، برای کل mRNA



شکل ۲۳: (شکل رنگی) ساختار ریبوزوم S-۷۰ مربوط به E. coli. شناسایی شده توسط کریستالوگرافی اشعه X. مدل ریبوزوم نشان داده شده از طرف سطح مسطح بین زیر واحدهای بزرگ (5S) و کوچک (23S rRNA) و پروتئین هادر بر واحد کوچک به ترتیب بزرگ سبز روشن و بنفش تیره و 23S rRNA با رنگ آبی تیره نشان داده شده است. جایگاههای A، P و E ریبوزومی نشان داده شده است. تپالان ذکر است که پروتئین های ریبوزومی در سطح ریبوزوم و rRNA در درون جای می گیرند و به ترتیب جایگاههای A، P و E را ایجاد می کند.

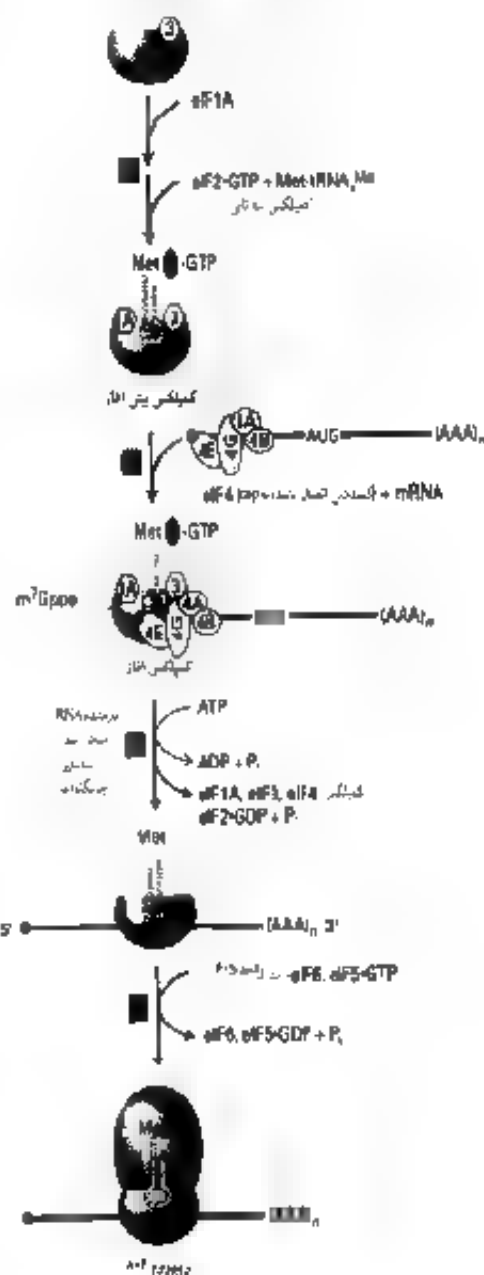
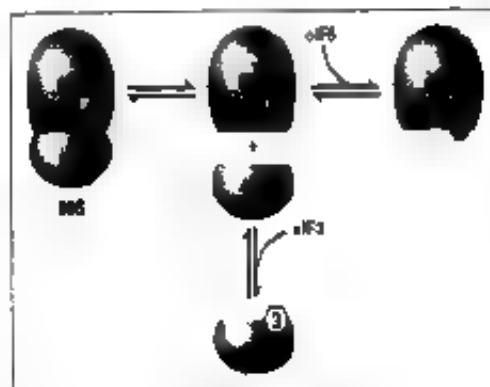
در طول بولین مرحله ترجمه، ربر واحدهای کوچک و بزرگ ریبوزوم به دور یک mRNA ای که دارای یک tRNA آمینواسیله شده اتصال یافته به کپسول آغاز هست، تجمع می‌یابند. این فرایند به واسطه یک سری پروتئین‌های ویژه که عوامل آغاز ترجمه⁽¹⁾ (IFs) نامیده می‌شوند و به مجموعه وصل گردند ادامه می‌یابد. یک یا چند فاکتور آغازین اختصاصی وجود دارد که شرایط اتصال را فراهم می‌کند. میانکشی بین این عوامل آغازین به پایداری سیستم کمک می‌کند علاوه بر این برخی از این عوامل، آغازین به GTP جهت می‌شوند و هیدرولیز GTP به GDP به عنوان یک نقشه کنس عمل می‌کند که در صورتی به پیشروی یک مرحله اجازه می‌دهد که مرحله قبلی به درستی انجام گرفته باشد.

زیر واحدهای رایبوری بزرگ و کوچک که در فرایند مرحله فعال هستند، وارد این فرایند شدهاند تا اتصال به دو فاکتور

کلاهک ۵ یک mRNA که قرار است ترجمه شود توسط کمپلکس اتصال کلاهک به eIF4 متصل می‌شود. کمپلکس اتصال کلاهک به eIF4 واجد چندین زیرواحد و عملکردهای متفاوت هستند. زیرواحد eIF4E مربوط به کمپلکس eIF4 به ساختار کلاهک ۵ در mRNA ها وصل می‌شود (شکل ۱۴-۴). سپس کمپلکس eIF4-mRNA از طریق میانکشی زیر واحد eIF4G مربوط به کمپلکس eIF4 با eIF3 در کمپلکس پیش‌آغازی، کمپلکس آغازین را تشکیل می‌دهد. شکل ۱۴-۲۴، مرحله ۲، زیر واحد eIF4B مربوط به eIF4 در برای یک نقش ساختارنی می‌باشد. بعضی جایگیری زیر واحد RNA هلیکازی eIF4A تا این که این زیر واحد بتواند مناطق کوتاه واحد ساختار دوم RNA در RNA اتصال یافته به استفاده از انرژی هیدرولیز ATP رفع نماید. سپس کمپلکس آغاز چند حرتی احتمالاً در طول mRNA اتصال یافته سر می‌خورد و یاده اصطلاحاً، رالسکی می‌کند. بدین صورت که هالیته هلیکازی eIF4A باعث باز شدن ساختارهای دوم RNA می‌شود که ممکن است این ساختارهای دوم با پدیده اسکی فینس در طول

► شکل ۴.۲۳: آغاز ترجمه در پروکاریوت‌ها. داخل کلاز، زمانی که زیر واحد‌های یک ریبوزوم در انتهای ترجمه از هم جدا می‌شوند، ریبزوم واحد‌های ۴۰S و ۶۰S به ترتیب به عواس آغاز eIF3 و eIF6 اتصال یافته و کمپلکس‌هایی را ایجاد می‌کند که می‌توانند دور دیگری از ترجمه را آغاز کنند. مرحله ۱ و ۲: اتصال متوالی اجزاء نشان داده شده به کمپلکس ریبزوم واحد ۴۰S - eIF3 باعث تشکیل کمپلکس آغاز (initiation complex) می‌شود. مرحله ۳: اسکن کردن mRNA توسط کمپلکس آغاز باعث جایگیری ریبزوم واحد کوچک و $\text{Met-tRNA}_i^{\text{Met}}$ اتصال به در کلاز آغاز می‌شود. مرحله ۴: اجتماع ریبزوم واحد بزرگ (۶۰S) باعث ایجاد ریبوزوم ۸۰S می‌شود که آماده ترجمه mRNA می‌باشد. نو فاکتور آغاز eIF2 (مرحله ۱) و eIF5 (مرحله ۲) پروتئین‌های اتصال یافته به GTP هستند که این اتصال در طی فرایند آغاز ترجمه هیدرولیز می‌شود. زمان دقیقی که عوامل ویژه آغاز رها می‌شوند هنوز تعیین نشده است. برای پی بردن به جزئیات به متن مراجعه کنید.

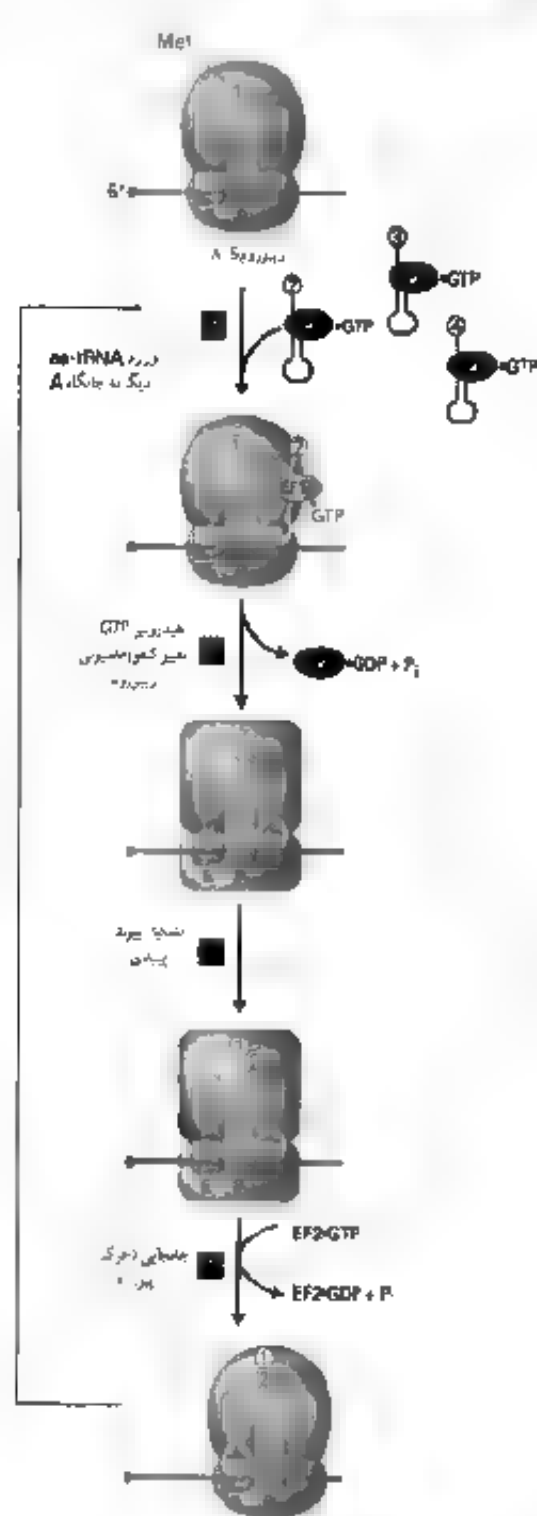
mRNA در جهت ۵'، مخالف کد، اسکن کردن می‌کند زمانی که آن‌س کلاز $\text{Met-tRNA}_i^{\text{Met}}$ کلاز آغاز را شناسایی کرد، متوقف می‌شود که این ریبزوم آغاز (کلاز) در واقع اولین AUG موجود در هر دو دست انتهای ۵' [بیشتر mRNAهای یوکاریوتی] می‌باشد. (مرحله ۳). شناسایی کلاز آغاز باعث هیدرولیز GTP همراه eIF2 می‌شود که یک فرایند برگشتناپذیر بوده و از اسکن شدن بیشتر، ممانعت می‌کند. انتخاب AUC، اعزازی از طریق نوکلئوتیدهای خاص. ادخاله کد که آن که توانی کوکراک (۱) نامیده می‌شود، سهیل می‌شود. نام این توانی به خاطر مارپین کوکراک می‌باشد که این توانی را (۵) $\text{ACC}^+ \text{AUG G}^-(3')$ معرهمی کرد نوکلئوتید A که قبل از AUG وجود دارد و بیر گوانین (G) که بلافاصله بعد از ریبزوم آغاز واقع شده است نوکلئوتیدهای بسیار مؤثر در راندن شروع ترجمه می‌باشد. همین که ریبزوم واحد کوچک ریبوزوم با $\text{Met-tRNA}_i^{\text{Met}}$ متصل به آن به درستی در محل کلاز آغاز جایگیری کرد و GTP اتصال یافته از طریق eIF2 به صورت GDP هیدرولیز شد، عوامل eIF1 و 2 و 3 و 4 جدا شده و ریبزوم واحد کوچک طی واکنشی که توسط 5 و eIF6 کاتالیز می‌شود با ریبزوم واحد بزرگ (۶۰S) ریبوزومی اتصال برقرار می‌کند که نتیجه آن ایجاد یک ریبوزوم کامل ۸۰S می‌باشد با



شکل ۳-۲۵: طولی‌شدی ریبوزوم پپتیدیل ترانسفراز یوکاریوت‌ها. همین‌که ریبوزوم ۸۰ S با $\text{Met-tRNA}^{\text{Met}}$ در جایگاه P ریبوزوم تجمع یافتند (۱)، یک کمپلکس سه تایی (آورن‌آسید آمینه دوم (aa)) مرده‌ی سده با mRNA به جایگاه A وصل می‌شود (مرحله ۱). این فرایند با یک تغییر کانسروماتوسی در ریبوزوم اتفاق شده با هیدرولیز GTP در $\text{EF}\alpha\text{-GTP}$ ادامه پیدا می‌کند (مرحله ۲). tRNA بزرگ تشکیل پیوند پپتیدی بین Met و aa و کاتالیز می‌کند (مرحله ۳). هیدرولیز GTP در $\text{EF}\beta\text{-GTP}$ باعث تغییر ساختمان فضایی دیگری در ریبوزوم می‌شود که نتیجه آن حرکت ریبوزوم به اندازه یک کدون بر طول mRNA و حرکت tRNA^{Met} بدون اسید سده (unacylated tRNA^{Met}) به جایگاه E و حرکت tRNA با پیوند متصل به آن به جایگاه P می‌باشد (مرحله ۴). چرخه می‌تواند دوباره با اتصال یک کمپلکس سه تایی آورن‌آسید aa به جایگاه A که آن باز است آغاز گردد. در چرخه‌های دوم و بعدی طولی‌سازی tRNA طی مرحله ۲ در نتیجه تغییر کانسروماتوسی القا شده توسط هیدرولیز GTP در $\text{EF}\alpha\text{-GTP}$ از جایگاه E خارج می‌شود.

فرایند درگشت‌پذیری تبدیل می‌کند. تا زمانی که کل mRNA ترجمه نشده و سبزر پروتئین خامه نیافته است، ریزر واحد‌های ریبوزومی از هم جدا نمی‌شوند.

ماشین سبزر پروتئین در یوکاریوت‌ها، ترجمه بیشتر mRNAهای سلولی را در بین حدود ۶۰۰ نوکلئوتیدی از انتهای ۵ دارای کلاهک آغاز می‌کند. با وجود این، برخی mRNAهای سلولی واحد یک جایگاه ورود داخلی برای ریبوزوم^(۱) (IRES) هستند که در فاصله‌ای دور از فروند سبز انتهای ۵ قرار گرفته است. علاوه بر این، ترجمه برخی mRNAهای ویروسی که فاقد کلاهک ۵ هستند از جایگاه بوالی IRES توسط ماشین سول یوکاریوتی می‌رسان که توسط ویروس آلوده شده است، آغاز می‌شود. برخی عوامل آغاز ترجمه مشابه که در اسکن کردن ریبوزوم از انتهای ۵ شرکت دارند برای جایگیری یا شناسایی یک کدون آغاز داخلی AUG هم مورد نیاز هستند، ولی در واقع اینکه چگونه یک بوالی IRES شناسایی می‌شود هنوز یاد روشن نیست. نتایج اخیر نشان می‌دهد که برخی از بوالی‌های IRES در قالب یک ساختار RNAی طوری تا می‌چورد که به جایگاه E در ریبوزوم وصل شود (پسین را ملاحظه کنید). نتیجه این عصب جایگیری یک AUG آغاز داخلی نزدیک در جایگاه P می‌باشد.



تجمع کامل کمپلکس، $\text{Met-tRNA}^{\text{Met}}$ متصل به کدون AUG در جایگاه P قرار می‌گیرد به کار گرفتن ریزر واحد بزرگ ریبوزومی با هیدرولیز یک GTP اتصال یافته با eIF۳ همراه می‌شود که در واقع مرحله دیگری از عطف‌گیری می‌باشد (مرحله ۴). حثت شدن اتصال ریزر واحد‌های ریبوزومی با هیدرولیز GTP این امکان را برای فرایند آغازین فراهم می‌کند که آنها زمانی این فرایند ادامه باید که میانکشی ریزر واحد‌ها به درستی انجام گرفته باشد. این شرایط همچنین این مرحله را به یک



درستی انجام گرفت، GTP موجود بر EF1α، هیدرولیز می‌شود. هیدرولیز GTP باعث یک تغییر کنفورماسیونی در ریبوزوم می‌شود که نتیجه آن تغییر اتصال محکم آمینواسیل - tRNA در جایگاه A و رها شدن کمپلکس EF1α GDP حاصل می‌باشد (مرحله ۳). این تغییر کنفورماسیونی همچنین باعث جابجایی انتهای 3' tRNA^{Met} امینواسیل به جایگاه A و در مجاورت بردیک به انتهای 3' مربوط به Met-tRNA^{Met} در جایگاه P می‌شود و بنابراین در شرایطی که آنتی‌کدون مربوط به آمینواسیل - tRNA تازه وارد می‌شود یا آنتی‌کدون موجود در جایگاه A جهت باز سنجیدن اتصال محکم صورت بخواند گرفت. در این مرحله کمپلکس سه تایی رها شده و جایگاه A برای اتصال کمپلکس‌های دیگر آمینواسیل - tRNA EF1α.GTP-tRNA^{Met} رمانی که یک tRNA به جهت شدن برای صحیح وارد بشود حالی می‌ماند. بنابراین هیدرولیز GTP توسط EF1α مرحله دیگری از عطاگیری هست که حازه می‌دهد ستر پروتئین سه‌تایی پیشروی کند که tRNA^{Met} امینواسیل شده صحیحی به جایگاه A وصل شود. این پدیده باعث صحت ستر پروتئین می‌شود.

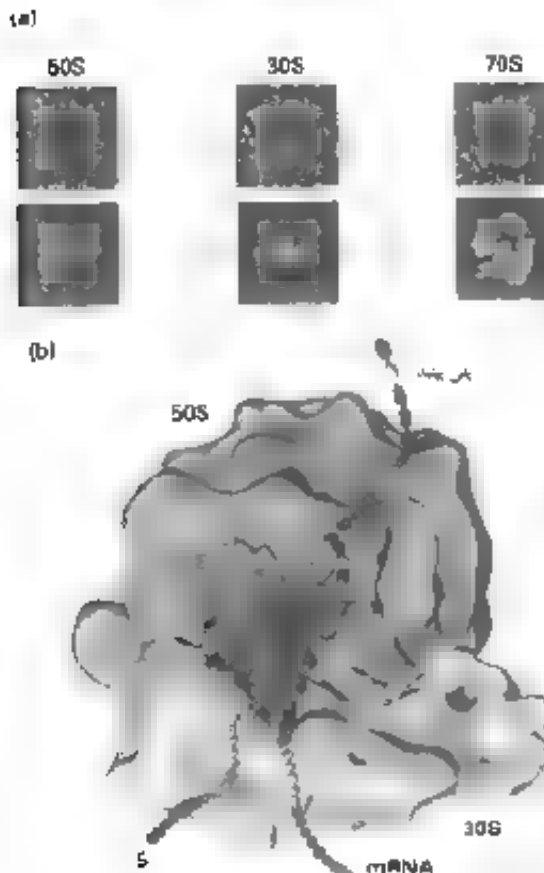
با Met-tRNA^{Met} آغازی در جایگاه P و آمینواسیل - tRNA متصل شده محکم در جایگاه A، گروه آمینوی آلفا (α) آمینواسید دوم با متیونین «فعال شده» در روی tRNA آغازگر واکنش داده (پیونداسری) و یک پیوند پپیدی حاصل می‌شود (شکل ۴-۲۵، مرحله ۳). همچنین شکل ۴-۱۷ این واکنش پپتیدی در اسفرازی توسط tRNA بزرگ کاتالیز می‌شود که به وقت اتم‌های میانکنش‌دهنده را طوری افزایش می‌دهد که باعث پیشرفت واکنش می‌شود. توانایی کاتالیزیکی tRNA بزرگ در باکتری‌ها از طریق برداشت دقیق بخش وسیعی از پروتئین‌ها از ریبوزوم بزرگ ریبوزومی به اثبات رسیده است. باکتری‌های تقریباً عری از tRNA^{Met} می‌توانند یک واکنش پپیدی ترانسفراری را بین آنالوگ‌های tRNA^{Met} امینواسیل شده و پپتیدیل - tRNA کاتالیز کنند. تأیید بیشتر بر نقش کاتالیزیکی tRNA بزرگ در ستر پروتئین، از مطالعات کریستالوگرافی حاصل می‌شود که نشان می‌دهد در ساختار کریستالی ریبوزوم واحد بزرگ باکتریایی هیچ پروتئینی در نزدیکی محل ستر پیوند پپیدی حضور ندارد.

در ادامه ستر پیوند پپیدی، ریبوزوم به اندازه یک کدون در مو

در باکتری‌ها، اتصال ریبوزوم واحد کوچک به جایگاه شروع توسط مکانیسم‌های متفاوتی انجام می‌گیرد که باعث آغاز از یک جایگاه دروسی در mRNA های پلی‌سیترونی نسخه‌برداری شده از پرون‌ها می‌شود. در mRNA های باکتریایی یک توالی حدوداً شش باری با انتهای 3' tRNA^{Met} کوچک، حالت ممکن دارد که این قسمت 4-۷ نوکلئوتیدی قبل از AUG قرار گرفته است. جهت شدن بازها بین این توالی در mRNA (که بعد از کشف آن به نام کاشف آن، توالی شین دالگارنو^(۱) نامیده می‌شود) و tRNA^{Met} کوچک باعث جابجایی ریبوزوم واحد کوچک ریبوزوم در جایگاه صحیح و مناسب برای شروع ترجمه می‌شود. سپس f-Met-tRNA^{Met} و عوامل آغاز قابل فیس به eIF1A، eIF2 و eIF3 با ریبوزوم واحد کوچک تجمع یافته و اتصال ریبوزوم واحد بزرگ ریبوزومی انجام می‌گیرد تا اینکه ریبوزوم کامل باکتریایی با مکانیسمی شبیه یوکاریوت‌ها ایجاد شود.

در طول افزایش رنجیره، هر آمینواسیل - tRNA وارد می‌شود

حالت کمپلکسی که در آن جابجایی ریبوزوم - Met-tRNA^{Met} به ترسی انجام گرفته است، آماده است تا کار افزودن یک به یک اسیدهای آمینه را در طریق ترجمه در قالب mRNA انجام دهد. همانند مرحله آغاز، در این مرحله هم یک سری پروتئین‌های خاص که عوامل طول‌سازی^(۲) (EF) نامیده می‌شوند مورد نیاز هستند تا فرایند طول‌شدن رنجیره به انجام برسد. مراحل کلیدی در طول ستری عبارتند از ورود آمینواسیل - tRNA با یک آنتی‌کدون مکمل با آنتی‌کدون بعدی، تشکیل پیوند پپیدی و حرکت یا جابجایی ریبوزوم در هر بار به اندازه یک کدون در طول mRNA. همان‌طور که بیان شد با تکمیل فرایند آغاز ترجمه، Met-tRNA^{Met} به جایگاه P ریبوزوم کامل 80S متصل می‌شود (شکل ۴-۲۵، بالا). این منطقه از ریبوزوم به این دلیل جایگاه P نامیده می‌شود که tRNA به صورت شیمیایی به رنجیره پلی‌پپتیدی (Polypeptide) منطقه در حال رشد که در اینجا قرار گرفته وصل می‌شود، آمینواسیل - tRNA دوم در قالب یک کمپلکس سه تایی دارای EF1α.GTP آمده و به جایگاه A وصل می‌شود. دلیل نامگذاری جایگاه A به خاطر این است که tRNA های آمینواسیل شده به انت متصل می‌شوند (مرحله ۴). EF1α.GTP متصل به آمینواسیل tRNA های مسوع به جایگاه A وارد می‌شود و در مرحله بعدی در ترجمه سه‌تایی پیش می‌رود که آنتی‌کدون tRNA با کدون دوم در منطقه رمزگشایی، جهت شود. زمانی که این امر به



▲ شکل ۴-۲۶: (شکل رنگی) مدلی از ریبوزوم *E. coli* ۷۰S. (a) شکل‌های بالا تصویرهایی از ریبوزوم *E. coli* ۷۰S را نشان می‌دهد که به وسیله میکروسکوپ کریوالکترون گرفته شده است. همان‌طور که در تصویر مشاهده می‌کنید زیر واحدهای ۳۰S و ۵۰S ریبوزوم نشان داده شده است. قلب‌های بیسی نتیجه تصویرهایی است که از یک جهت جدید بار گرفته شده و از مدل و میانگین این تصویرها یک تصویر مناسب به وسیله کامپیوتر به وجود آمده است. (b) مدل ریبوزوم ۷۰S براساس تصویرهای به وجود آمده از کامپیوتر و مطالعات cross-linking سیستمی سه tRNA در جایگاه‌های E (رزد) و P (سیرا) و A (صوری) قرار گرفته‌اند و مجیره پلی‌پپید در حال تولید در یک تونل که در زیر واحد بزرگ ریبوزوم وجود دارد قرار گرفته است. این تونل از نزدیک ساقه پذیرنده tRNA در جایگاه P شروع می‌شود.

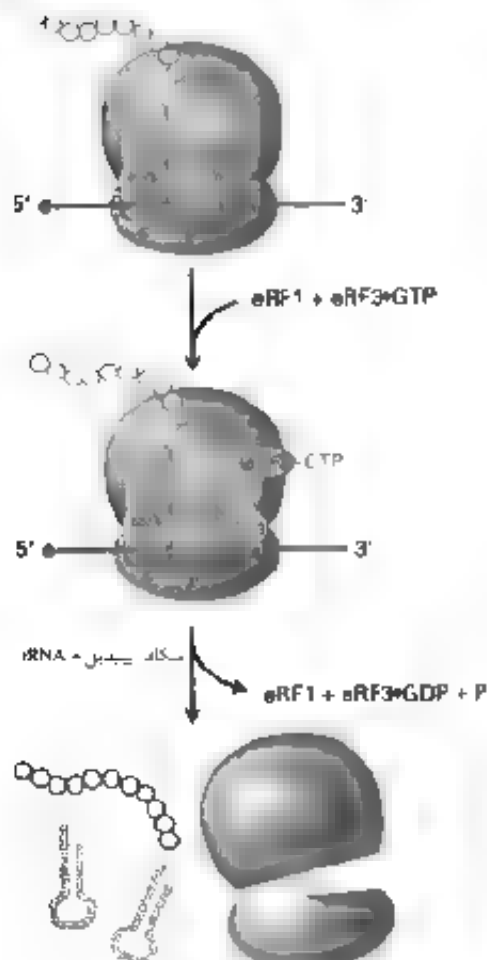
ترجمه به وسیله عوامل آزادکننده به هنگام رسیدن به کدون خاتمه پایان می‌پذیرد

مرحله پایانی ترجمه، همانند آغاز و طویل‌سازی آن شدیداً بازمند پیام‌های مولکولی ویژه می‌باشد که سرپوشش و سرانجام

mRNA حرکت می‌کند این مرحله خاتمه‌جایی^(۱) توسط هیدرولیز GTP در EF2-GTP یوکاریوتی کنترل می‌شود همین که خاتمه‌جایی به درستی انجام گرفته GTP اتصال یافته هیدرولیز می‌شود که این فرآیند برگشت‌ناپذیر دیگری است که از حرکت ریبوزوم در طول RNA در جهت انتهایی و به خاتمه‌جایی به بعد مولکول‌های سارست جلوگیری می‌کند. در آنسب سیراب کهورمانیوی در ریبوزومی که به درستی خاتمه‌جا شده و در نتیجه هیدرولیز GTP توسط EF2 حل tRNA^{Met} بدون متیونین به سمت جایگاه E در ریبوزوم حرکت کرده و به‌طور همزمان tRNA دوم متصل به یک دی‌پپید (یک پپتیدین - tRNA) به طرف جایگاه P حرکت می‌کند (شکل ۴-۲۵). مرحله ۴ به این ترتیب خاتمه‌جایی ساختمان فضایی ریبوزوم را به حالتی بر می‌گرداند که جایگاه A باز بوده و قادر هست یک کمپلکس tRNA آمینواسیله شده به GTP EF1α را پذیرفته و چرخ دیگری از حلقه‌های رنجیره را آغاز کند.

تکرار چرخه‌های طویل‌شدن در شکل ۴-۲۵ نشان داده شده که در آن یک امیدآمین به انتهای C پپید در حال رشد اضافه می‌شود و این اضافه‌شدن در جهت نوالی mRNA صورت می‌گیرد و زمانی که به کدون خاتمه می‌رسد متوقف می‌شود. در این چرخه مولی، تغییرات کهورمانیوی که در مرحله ۲ اتفاق می‌افتد tRNA غیراسسه را از جایگاه E خارج می‌کند به موازات برگشت‌شدن و مجیره پلی‌پپیدی تازه ستر شده. این مجیره وارد کانالی در زیر واحد بزرگ ریبوزوم می‌شود و از جایگاهی که مقابل زیر واحد کوچک است و با این میانگین تارد خارج می‌گردد (شکل ۴-۲۶).

در عدم حضور ریبوزوم سه جفت باز هیبرید RNA-RNA بین آنتی کدون در tRNA و کدون در mRNA در جایگاه‌های A و P ممکن نیست پایدار باشد. RNA-RNA دوگانه بین دو مولکول RNA جدا باید به‌طور قابل توجهی بلند باشد تا در شرایط غیرپولوزیک پایدار گردد. با وجود این جسدین میانگین بین tRNA کوچک و بزرگ و همچنین زمین‌های tRNAs (به عنوان مثال لوپ‌های D و TψC) (شکل ۴-۲۰) که tRNAها را در جایگاه‌های A و P پیوند می‌کنند میانگین‌های RNA-RNA دیگری در درست قرار گرفتن جهت بازهای کدون - آنتی کدون نفس دارند که در مجموع باعث صحیح جواس و رمز زنتیکی می‌شود. در نتیجه میانگین‌های بین tRNAs و زمین‌های موجود در هیبرید tRNAها سبب حرکت و خاتمه‌جایی tRNAها در جایگاه‌های A و P و E در انحطایی که ترجمه توسط ریبوزوم در طول mRNA ای که کدون‌های سه مولکولیدی را در خود دارد، می‌شود.



شکل ۴-۲۷: پایان ترجمه در یوکاریوت‌ها. زمانی که یک ریبوزوم در حال نوید رسته پروتئینی به یک کدون پایان (LAA و UGA و UAO) می‌رسد فاکتور آزادکننده eRF1 وارد کمپلکس ریبوزومی می‌شود که این جایگاه در جایگاه A و یا در مجاورت جایگاه A است و به اتفاق فاکتور eRF3.GTP صورت می‌گیرد و هیدرولیز پیوند GTP، پیوند بین رسته پروتئینی و tRNA در جایگاه P بریده شده و tRNA از جایگاه P آزاد می‌شود و نو ریز واحد ریبوزومی نیز از همدیگر جدا می‌شود.

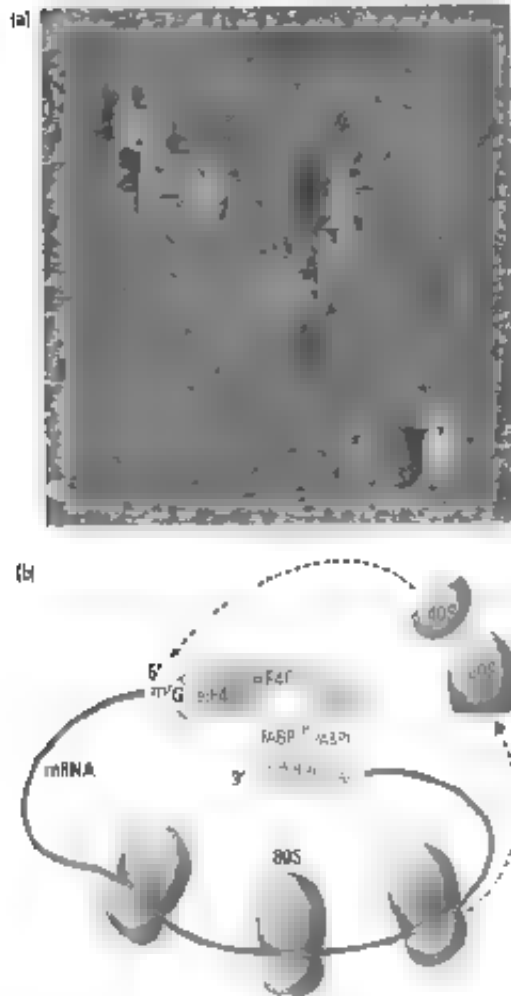
ترجمه صحیح به وسیله ریبوزوم در طول mRNA می‌شود (شکل ۴-۲۵، مرحله ۴) و همچنین هیدرولیز eRF3.GTP به eRF3.GDP به صحت پاییل صحیح ترجمه کمک می‌کند از آنجایی که هیدرولیز پیوند پر انرژی فسفودی استر ۷' موجود در GTP هیرقابل برگشت می‌باشد جهت شدن این مراحل در ستر یا هیدرولیز GTP مانع از برگشت این مراحل می‌شود.

نوعی جهش که می‌تواند یک ریز را در هر ارگانیسمی غیرفعال

کمپلکس پیپیدیل ترانسفراز (RFs) شناخته شده‌اند. در دو نوع خاص از عوامل آزادکننده (RFs) شناخته شده‌اند. در یوکاریوت‌ها فاکتور eRF1 که شکل آن مشابه tRNAs می‌باشد با اتصال به جایگاه A، مستقیماً کدون‌های پایان را شناسایی می‌کند. هم‌طور که قبلاً اشاره شد همانند بعضی از عوامل اعدادین و طویل‌سازی، فاکتور آزادکننده یوکاریوتی eRF3 نیز یک پروتئین متصل‌شونده به GTP می‌باشد. eRF3.GTP به همراه پروتئین eRF1 موجب بریدگی در پیپیدیل ترانسفراز می‌شود که سبب آزاد شدن رشته پروتئین کاس شده می‌گردد (شکل ۴-۲۷). باکتری‌ها دارای دو نوع فاکتور آزادکننده می‌باشد عوامل RF1 و RF2 که از نظر عملکردی مشابه فاکتور eRF1 بوده و فاکتور متصل‌شونده به GTP (RF3) که مشابه فاکتور eRF3 عمل می‌کند یک بار دیگر eRF3 GTPase، eRF3 شناسایی صحیح کدون پایان به وسیله eRF1 در کنترل می‌کند. پیوند پیپیدین tRNA در tRNA می‌کند که در جایگاه P وجود دارد شکسته نمی‌شود مگر آن که یکی از سه کدون پایانی به وسیله فاکتور eRF1 به طور صحیح شناخته شود. این خود مثالی دیگر از مراحل اصلاح در ستر پروتئین می‌باشد.

بگذار آزاد شدن رشته پروتئین از ریبوزوم، این پروتئین تازه‌ساز شده ساختمان فیزیکی به بدنی حلیمی را به خود می‌گیرد که این مسیر به وسیله پروتئین‌های دیگری موسوم به چاپرون^(۱) تسهیل می‌شود (فصل ۳). عوامل آزادکننده دیگری موجب جدایی ریبوزوم به صورت زیر واحدهای آزاد mRNA و tRNA با بانی می‌شوند تا نور بعدی ترجمه را شروع کند.

در حال حاضر ما می‌توانیم شاهد حضور یک یا تعداد بیشتری از پروتئین‌های متصل‌شونده به GTP باشیم که در هر مرحله از ترجمه شرکت می‌کنند. این پروتئین‌ها متصل به سوپر خانواده GTP ازی می‌باشند که پروتئین‌های کلیدی بوده و بین حالت متصل شده به GTP یا همان شکل فعال و حالت متصل شده به GDP یا همان شکل غیرفعال بر حال گردش می‌باشند (شکل ۴-۳۲). ملاحظه کنید، هیدرولیز پیوند GTP سبب تغییر کنفورماسیونی در خود GTP و پروتئین‌های دیگر با آن شده و این عمل برای فرایندهای موتوکونی پیچیده بسیار حیاتی می‌باشد. برای مثال در شروع ترجمه به هنگام شناخته شدن جایگاه شروع، هیدرولیز eIF2.GTP به eIF2.GDP منتج دسترسی بیشتر mRNA می‌شود و به ریز واحد بزرگ ریبوزومی اجازه اتصال به ریز واحد کوچک داده می‌شود (شکل ۴-۳۴، مرحله ۳). به طور مشابه، هیدرولیز eIF2.GTP به eIF2.GDP در طول مرحله طویل‌سازی، ریزه‌ای پروتئینی محرک به



شکل تجربی ۲۸: ساختار حلقه‌های mRNA بازده ترجمه را افزایش می‌دهد. ساختار خاصی mRNA با کاربوتی مستزم میانکشی سه پروتئین می‌باشد (a) در حضور پروتئین متصل‌شده به پلی (A) (PAB1)، eIF4E و F4G mRNA ساختار حلقوی به خود می‌گیرد که در تصویر میکروگراف اتمی قابل مشاهده است. در این ساختار میانکشی‌های پروتئین - پروتئین و پروتئین - mRNA پلی را بین انتهای ۵' و ۳' mRNA ایجاد می‌کند. (b) مدلی از سبب پروتئین به وسیله پی‌روهای چرخه‌ای و برگشت دوباره ریز واحد‌های ریبوزوم به داخل چرخه ترجمه. چنین ریبوزوم می‌تواند به‌طور همزمان یک mRNA با کاربوتی را ترجمه کند همان‌طور که مشاهده می‌کنید دو انتهای ۵' و ۳' به واسطه میانکشی پروتئین‌ها پایدار شده است. وقتی یک ریبوزوم ترجمه را کامل کرد از انتهای ۳' جدا می‌شود که این ریز واحد‌های جدا شده سریعاً کلاهک ۵' (m⁷G) را پیدا کرده و سنتز دوباره را از سر می‌گیرند.

کند تغییر در جهت باز می‌باشد. در این تغییر یک کدون که به‌طور معمول یک اسید آمینه را رمزدهی می‌کرده به کدون پایان تبدیل می‌شود به عنوان مثال UAC اکدون تیروزین به LAG (کدون پایان) تبدیل می‌شود وقتی این عمل در ابتدا و اوایل ترجمه صورت می‌گیرد پروتئین کوتاهی تولید می‌شود که معمولاً هیچ فعالیتی ندارد. چنین جهشی را بی‌معنی^(۱) می‌نامند چرا که در رمز ژنتیکی هر توانایی سه تایی معادل یک اسید آمینه است و سه توانایی کدون پایان اسید آمینه‌ای را رمزدهی نمی‌کنند.

مطالعات ژنتیکی انجام گرفته بر روی باکتری E. coli نشان می‌دهد که اثر جهش بی‌معنی، می‌تواند با جهش دوم در ژن tRNA مرصع شود به این صورت که با تغییر توانایی رمزدهی کسده ژن، آنی کدون tRNA به توانایی سه تایی که ممکن کدون پایان اصلی است می‌تواند این مشکل را حل کرد به عنوان مثال جهش در tRNA^{Tyr} که آنتی کدون GUA را به CLA تغییر می‌دهد سبب می‌شود تا با کدون پایان جهت شود. در این حالت tRNA جهش یافته می‌تواند به وسیله تیروزین آمینو اسید - سنتز شناختی شده و به تیروزین متصل شود. همان‌طور هم با جهش بی‌معنی اولیه و هم با جهش بعدی در ژن tRNA^{Tyr} می‌تواند یک تیروزین در جایگاه کدون پایانی که جهش یافته است وارد کنند و با این عمل سبب ادامه سنتز پروتئین بدون روی دادن جهش بی‌معنی شوند. این پروتئین تولید شده می‌تواند به‌طور طبیعی به فعالیت بپردازد.

این مکانیسم از بین بردن اثر جهش، به مقدار زیاد صورت نمی‌گیرد به این ترتیب ترجمه mRNA طبیعی که دارای کدون پایانی UAG می‌باشد در بیشتر اوقات در جایگاه مناسب پایانی می‌پذیرد. اگر پروتئین به اندازه کافی به وسیله ژن اصلی با جهش بی‌معنی تولید شود و این پروتئین فعالیت لازم را نداشته باشد گفته می‌شود که اثر جهش لوی به وسیله جهش دومی در آنی کدون ژن tRNA سرکوب شده است.

این مکانیسم سرکوب جهش بی‌معنی یک ابزار قوی در مطالعات ژنتیک باکتری می‌باشد. به عنوان مثال ویروس‌های باکتریایی جهش یافته جیون نمی‌توانند در سلول‌های طبیعی رشد کنند می‌توان آنها را جدا کرد اما این ویروس‌های جهش یافته می‌توانند در سلول‌های بی‌کسند tRNA سرکوب‌کننده جهش بی‌معنی رشد کنند. چرا که این ویروس‌ها دارای جهش بی‌معنی در یک ژن ضروری خود می‌باشند. چنین ویروس‌هایی که در سلول‌های سرکوب‌کننده جهش بی‌معنی رشد یافته‌اند می‌توانند به صورت تجربی برای بررسی عملکرد ژن جهش یافته استفاده شوند. به این

نکات کلیدی بخش ۴-۲

سفر مرحله به مرحله پروتئین‌ها بر روی ریبوزوم

■ ریبوزوم‌های پروکاریوتی یوکاریوتی (کپسول‌های ریبونوکلئوپروپروسی ببرگ که مرجعه بر روی اسه روی می‌دهد) حاوی ریبواحد‌های ببرگ و کوچک هستند (شکل ۲۲-۲) ملاحظه کنید هر ریبواحد حاوی پروتئین‌های مختلف متعدد و یک مولکول مهم rRNA (ببرگ و کوچک) است ریبواحد ببرگ همچنین حاوی یک 5S rRNA و 5.8S (در مهره‌داران) اسامی در باکتری‌ها و دو tRNA اسامی دیگر در یوکاریوت‌ها است (5S و 5.8S در مهره‌داران)

■ tRNAهای مشابه از بسیاری از گونه‌های مختلف در یک ساختار سه‌بعدی مشابهی که حاوی سانه - حلقه‌های زیاد و معیهای اتصال به پروتئین‌ها، mRNA و tRNA است چین می‌خورند بسیاری از پروتئین‌های کوچک ریبوزومی همراه با tRNAهای محیطی وجود دارند

■ دو tRNA موجود به متیونین در تمامی سول‌ها یافت می‌شود ولی فقط یکی از آنها (tRNA^{Met}) در شروع ترجمه نقش دارد

■ هر مرحله از ترجمه (شروع، طول‌شدن، رجیره و پایان) به عوامل پروتئینی ویژه خاص پروتئین‌های متصل شونده به GTP نیاز دارند که پیوند GTP متصل را به هنگام موفقیت کامل هر مرحله به GDP هیدرولیز می‌کند

■ به هنگام شروع، ریبواحد‌های ریبوزومی در نزدیک محل شروع ترجمه در مولکول mRNA با tRNA حاوی متیونین انتهایی آمین (Met-tRNA^{Met}) همایش پیدا کرده و ب کدون شروع جهت باز تشکیل می‌دهند (شکل ۲۴-۴)

■ طول‌شدن رجیره شامل چهار مرحله تکراری است (۱) اتصال آمینو اسیل tRNA به جایگاه A بر روی ریبوزوم (۲) اتصال محکم آمینو اسیل tRNA به محل شروع A با آزادی tRNA مورد استفاده قبلی از جایگاه E بقویت می‌شود (۳) و در نتیجه انتقال رجیره در حال رشد پتندی به اسید آمینه تازه آمده توسط ریبواحد ببرگ ریبوزوم کانالیز شده و (۴) انتقال ریبوزوم به کدون بعدی باعث حرکت پیش‌تبدیل - tRNA در جایگاه A به جایگاه P و حرکت tRNA غیرسیله در جایگاه P به جایگاه E می‌گردند (شکل ۲۵-۴) ملاحظه کنید

■ در هر چرخه از مرحله طول‌سازی، ریبوزوم متحمل دو تغییر شکل فصایی می‌شود که با پروتئین‌های متصل‌شونده به GTP

صورت که می‌توان آنها را وارد سلول‌های طبیعی نمود که جهش را سرکوب نمی‌کند در نتیجه می‌توان بررسی کرد که چه مرحله‌ای از چرخه حیات ویروس در اثر عدم حضور پروتئین جهش یافته دچار نقص شده است

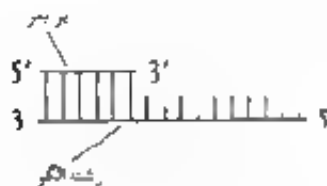
پلی‌روم‌ها و برگشت سریع ریبوزوم به چرخه ترجمه، کارایی ترجمه را بالا می‌برد

ترجمه تنها یک مولکول mRNA یوکاریوتی که یک پروتئین با اندازه معمول تولید می‌کند حدود یک یا دو دقیقه طول می‌کشد دو پدیده شدیداً سرعت کلی ستر را در سلول افزایش می‌دهد ۱ ترجمه همزمان یک مولکول mRNA چندین ریبوزوم ۲ برگشت سریع ریبواحد‌های ریبوزومی به چرخه ترجمه بعد از جدا شدن از انتهای ۳ mRNA ترجمه همزمان یک mRNA به وسیله چندین ریبوزوم به اسانی میکروگراف الکترونی و بررسی‌های رسوب‌دهی فابل مشاهده است این تصاویر mRNA متصل یافته به ریبوزوم‌هایی را نشان می‌دهد که رشته‌های پی‌پتیدی در حال رشد را حمل می‌کند این ساختارها که پلی‌ریبوزوم‌ها یا پلی‌روم‌ها نامیده می‌شوند در میکروگراف‌های الکترونی برخی از بافت‌ها به صورت حلقوی دیده می‌شوند مطالعات بعدی بر روی سلول‌های مخمری، شکل حلقوی پلی‌ریبوزوم‌ها را توضیح داده و مکانیسمی را پیشنهاد می‌کند که از طریق آن پلی‌ریبوزوم‌ها بطور مؤثری به چرخه (ستر پروتئین) باز می‌گردند این مطالعات نشان دادند که چندین کیلی از پروتئین سیورولی در تمام سلول‌های یوکاریوتی یافت شده است پروتئین A متصل‌شونده به پلی (A) (PABPI) می‌تواند هم به دمپی (A) یک mRNA و هم به ریبواحد 4G از فاکتور eIF4 محتر متصل شود به خاطر نباشد باشد که ریبواحد 4E از فاکتور eIF4 محتر به انتهای 5 mRNA متصل می‌شود در اثر این مانکنش، دو انتهای یک مولکول mRNA به وسیله پروتئین‌های حد واسطه به یکدیگر متصل شده و mRNA حلقوی را به وجود می‌آورد (شکل ۲۸-۴) چون دو انتهای پلی‌روم نسبتاً نزدیک یکدیگرند، ریبواحد‌های ریبوزومی که از انتهای ۳ جدا شده‌اند در مجاورت انتهای ۵ قرار می‌گیرند در این روش، شروع دوباره ترجمه به وسیله میانکنش ریبواحد 4E با eIF4 متصل شده به کلاهک ۵ سرپین می‌شود مسیر چرخشی که در شکل ۲۸b-۴ به تصویر کشیده شده است احتمالاً در خیلی از سلول‌های یوکاریوتی اتفاق می‌افتد این روش، بازگشت ریبوزوم به چرخه را افزایش داده و در نتیجه بازدهی ستر پروتئین را بالا می‌برد

همانندسازی DNA، سحمرناری DNA و تولد RNA و همان‌طور که در فصل‌های آینده خواهید دید، اساس نوگرایی و تعمیر DNA خواهد بود. در تمام این موارد، اطلاعات در رشته‌الگو به شکل توالی خاص نوکلئوسیدی حفظ خواهد شد. در بعضی از ویروس‌های مولکول‌های یک رشته‌ای RNA برای ستر رشته مکمل RNA یا DNA به عنوان رشته‌الگو عمل می‌کند، با این حال فراوانی غالب RNA و DNA در سلول‌ها نتیجه مستقیم از DNAهای دوگانه از قبل موجود می‌باشد.

DNA پلیمرها برای شروع همانندسازی به یک پرایمر نیاز دارند

مشابه RNA، DNA نیز از پیش‌سازهای دئوکسی نوکلئوتید ۵' تری فسفات (dNTPs) ستر می‌شود همچنین مشابه ستر RNA، ستر DNA همیشه در جهت ۵' → ۳' پیش می‌رود چرا که رشد رنجیره، نتیجه تشکیل پیوند فسفودی استری بین اکسیژن ۳' رسته در حال رشد و فسفات ۵' یک dNTP می‌باشد (شکل ۱۰-۴). همان‌طور که قبلاً بحث شد یک RNA پلیمراز می‌تواند جایگاه شروع صحیح رونویسی را روی مارپیچ دوگانه DNA پیدا کرده و ستر RNA را از روی DNA الگوی مکمل شروع کند (شکل ۱۰-۱۱). در مقابل DNA پلیمرازها نمی‌توانند ستر رنجیره را شروع کنند و به یک رشته کوتاه از DNA و RNA که از قبل وجود دارد نیاز دارند. به این رشته کوتاه که برای شروع رشد رنجیره مورد نیاز است پرایمر می‌گویند. وقتی یک پرایمر با رشته الگو جفت شود DNA پلیمراز دئوکسی نوکلئوتیدها را به گروه هیدروکسیل در انتهای ۳' پرایمر اضافه می‌کند. که این جهت‌یابی پرایمر براساس توالی رشته الگو می‌باشد.



زمانی که یک RNA پرایمر می‌باشد انتهای ۵' رشته دختر RNA بوده و انتهای ۳' رشته دختر DNA می‌باشد.

DNA دوگانه باز می‌شود و رشته‌های دختر در چنگال همانندسازی DNA شکل می‌گیرند

برای آن که DNA دوگانه به عنوان یک الگو در طول همانندسازی عمل کند نو رشته‌ای از DNA که به هم پیچیده‌اند

کنترل می‌شود. وی (شامل EF1α) باعث اتصال محکم اسواسیل - tRNA ورودی به جایگاه A و بیرون راندن tRNA از جایگاه و دومی (شامل EF2) باعث عمل جابجایی می‌شود.

■ خانه ترجمه توسط دوسری از عوامل خانه صورت می‌گیرد اینها کدون‌های خانه را شناسایی کرده و هیدرولیز پیپیدیل - tRNA (شکل ۲۷-۴) را ملاحظه کنید) باعث می‌شوند باز دوباره، مشخص صحیح کدنی انتهای توسط GTPase (eRF3) کنترل می‌شود.

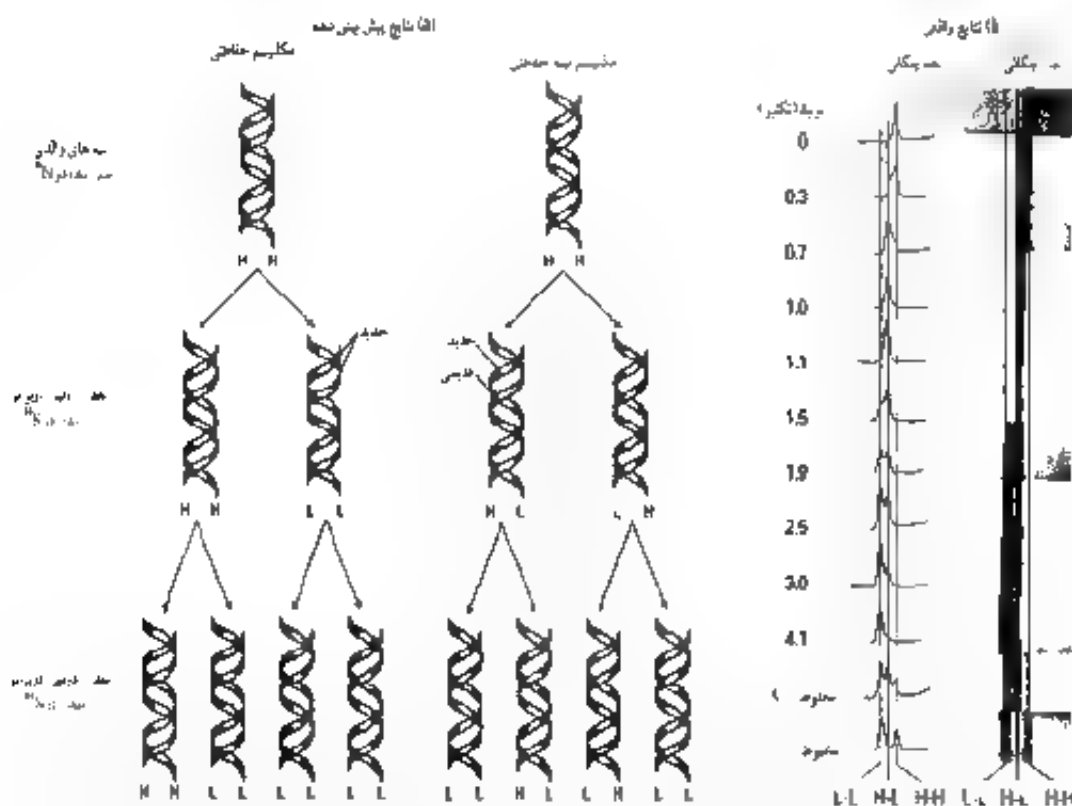
■ کارایی ستر پروتئین توسط ترجمه یک mRNA بوسیله چندین ریبوزوم افزایش می‌یابد که پلی‌ریبوزوم یا پلی‌سوم تشکیل می‌دهند. نو سلول‌های یوکاریوتی، برهمکنش‌های واسطه پروتئین، نو انتهای پلی‌ریبوزوم را به هم متصل کرده و بنابراین چرخش مجدد ریبوزوم‌های ریبوزومی را تسهیل می‌کند در نتیجه کارایی ستر پروتئین افزایش می‌یابد.

۴- همانندسازی DNA

حال که مشاهده کردیم چگونه اطلاعات ژنتیکی موجود در توالی نوکلئوتیدی DNA به پروتئین‌هایی که اکثر فعالیت‌های سلول را انجام می‌دهد ترجمه می‌شود می‌توانیم به اهمیت دقیق همانندسازی DNA در طول همانندسازی به منظور آماده شدن برای تقسیم سلولی پی ببریم (شکل ۱۰-۱، ۱۰-۲). ساختار مارپیچ دو رشته‌ای DNA به وسیله وانسون و کریک پیشنهاد شد که رشته‌های جدید از DNA از رشته‌های موجود (مادری) به عنوان الگو استفاده می‌کنند تا رشته‌های جدید (دختر) که مکمل شده‌های مادری است به وجود آیند.

در نظر تئوری، مدل الگوی جهت شش باز می‌تواند هم به صورت محافظتی و هم نیمه محافظتی صورت گیرد. در مکانیسم محافظتی، نو رشته دختر یک مولکول DNA دو رشته‌ای (دوپلکس) جدید را به وجود می‌آورد و DNA دوگانه مادری دست نخورده باقی می‌ماند. در مکانیسم نیمه محافظتی رشته‌های مادری کاملاً از هم باز شده و هرکدام با یک رشته دختری به صورت دوگانه جهت می‌شود. شواهد قطعی که DNA دو رشته‌ای به وسیله مکانیسم نیمه محافظتی همانندسازی می‌شود نتیجه آزمایش‌های کلاسیک انجام شده به وسیله مرسون و اسمال می‌باشد که در شکل ۱۰-۲۹ توضیح داده شده است.

همانندسازی از یک رشته DNA الگو و تولید رشته مکمل اساس



شکل ۴-۲۹. (شکل رنگی) آزمایش مرسون - استال همانندسازی از نوع نیمه حفاظتی را نشان می‌دهد. این آزمایش نشان می‌دهد که همانندسازی DNA به صورت نیمه حفاظتی انجام می‌گیرد. ابتدا سلول‌های E. coli در محیط کشت حاوی نمک آمونیومی که دارای سیروژن سنگین (^{15}N) بود رشد داده شد تا تمام DNAهای سلولی نشاندار شوند. بعد از آن سلول‌ها به محیطی که یزوتوپ معمولی (سبک) (^{14}N) داشت انتقال داده شد. هر دو چندگانه‌های منویلهایی از محیط کشت دریافت شد و DNA موجود در هر نمونه به وسیله سانتریفوژ تانیدی شیب غلظت بررسی می‌شدند. در این روش ما کروموزوم‌ها بر اساس چگالی‌شان جدا می‌شوند. این تکنیک می‌تواند رشته‌های دوگانه سنگین - سنگین (H-H) و سبک - سبک (L-L) و سنگین - سبک (H-L) را به صورت باندهای مجزا از یکدیگر جدا کند. (a) ترکیب‌های مورد انتظار در مولکول‌های نوزادهای دختر سبک شده از DNA نشاندار ^{15}N بعد از آن که سلول‌های E. coli به محیط کشت ^{14}N منتقل شدند، با فرض این که همانندسازی DNA به صورت نیمه حفاظتی و حفاظتی رخ می‌دهد. ستهای سنگین مادری (H) قرمز می‌باشد و رشته‌های سبک (L) ساخته شده بعد از انتقال به محیط حاوی ^{14}N این می‌باشد. یادآور می‌شویم که مکانیسم حفاظتی هرگز DNA H-L تولید نمی‌کند و مکانیسم نیمه حفاظتی هرگز DNA H-H تولید نمی‌کند. اما دو برابر شدن در مرحله دوم H-L DNA تولید می‌کند. بعد از تعداد زیادی همانندسازی، رشته‌های نشاندار شده به ^{15}N نسبت به DNA طبیعی مقدار خیلی کمی خواهند داشت بنابراین - هر دو مکانیسم، بخش اعظم DNA از ستهای دوگانه L-L خواهد بود. (b) الگوی بعدی DNA تریپل شده به دستگاه سانتریفوژ شیب غلظت. در این انتقال سلول‌های E. coli، به محیط کشت حاوی ^{14}N باندهای DNA بر نور UV قابل مشاهده بوده که فتوگراف آنها نیز گرفته شده است. نمودارهای سمت چپ میزان از چگالی سیگنال‌های فتوگرافی و همچنین میزان از غلظت DNA می‌باشد که در سل سانتریفوژ از چپ به سمت راست می‌کند. بعد از سل‌ها بعد از انتقال به محیط حاوی ^{14}N به وسیله محاسبه غلظت سلول‌های E. coli در محیط کشت مشخص شد این انداز معتبر است. دوره همانندسازی DNA در هر بار برداشتن از نمونه می‌باشد. بعد از رشد یک سل، تمام DNA خارج شده از سلول‌ها چگالی DNA H-L - بعد از سل ۱۹ تقریباً بیمن از DNAها چگالی DNA H-L و نیم دیگر چگالی DNA L-L را داشتند. در سل بعدی بخش اعظم DNA سبک‌تر شده رشته‌های دوگانه L-L بودند و دوگانه H-H هرگز مشاهده شد. این نتیجه مطابق با الگوی مکانیسم نیمه حفاظتی همانندسازی می‌باشد که در سکر (a) نشان داده شده است. دو سل سانتریفوژ حاوی ترکیبی از DNA H-H و DNA L-L جدا شده از سل‌های ۱۹ و ۴/۱ می‌باشد تا به طور واضح در آنکه‌های DNA L-L و H-L و H-H را در شیب غلظت نشان دهد.

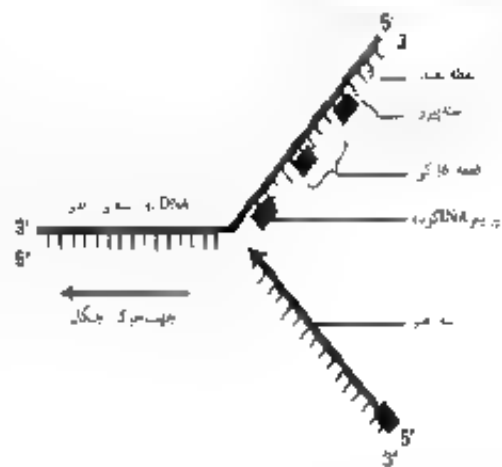
که قبلاً اشاره شد باز شدن مارپیچ دوگانه DNA، استرمی رانه وجود می‌آورد که به وسیله توپوایزومراز^۱ بر می‌آید برای آن که DNA پیمراز در طول رشته حرکت کند و یک DNA به‌گانه ر به وجود آورد. هینکاز باید به‌صورت بی‌درزی مارپیچ دوگانه ر باز کند و توپوایزومراز نیز باید سوپرکویل‌هایی که به وجود می‌آید را جابه‌جا کند.

تکمیل عمده اصلی عملکرد چنگال همانندسازی DNA، سیخه دو ویژگی است: دو رشته از مارپیچ دوگانه DNA مادری به صورت غیرموازی بوده و DNA پیمراز (همانند RNA پیمراز) می‌تواند نوکلئوتیدها را تنها در جهت ۵' → ۳' در رشته دختر در حال رشد اضافه کند. ستر یک رشته دختر که رشته رهبر^(۱) نامیده می‌شود می‌تواند به‌طور پیوسته تنها از یک پرایمر RNA در جهت ۵' → ۳' پیش رود که همان جهتی است که چنگال همانندسازی جابه‌جا می‌شود (شکل ۳-۲۰). مشکل زمانی به وجود می‌آید که رشته دختر دیگر که ش پیرو^(۲) نام دارد بخواهد همانندسازی کند.

از آنجایی که رشته پیرو باید در جهت ۵' → ۳' ساخته شود همانندسازی از رشته لگوار باید در جهت مخالف جابه‌جایی چنگال همانندسازی انجام دهد. یک سلول این کار را با ستر یک پرایمر جدید به‌زای چند صد بار بعد از باز شدن بیسر مارپیچ دوگانه DNA انجام می‌دهد. هر یک از این پرایمرها که ب‌توالی الگوی خود جفت هستند در جهت ۵' → ۳' ساخته می‌شوند و قطعات ناپیوسته‌ای بنام هلمب، اوکازاکی^(۳) را تشکیل می‌دهند. این قطعات بعد از کشش به وسیله رنجی اوکازاکی به این اسم نامیده شده‌اند (شکل ۳-۲۱). پرایمر RNA این هم قطعه اوکازاکی با DNA بی که در مجاورت قطعه اوکازاکی همسایه ساخته می‌شود جایگزین شده و سرانجام یک آنریم به نام DNA سگار قطعات کنار هم را به هم وصل می‌کند.

چندین پروتئین در همانندسازی DNA شرکت می‌کند

درک بیشتر جزئیات پروتئین‌های بوکازیتی که در همانندسازی شرکت می‌کند به‌طور عمده از مطالعه DNA‌های ویروسی بوده که DNA ویروس SV40، (ژنوم حلقوی یک ویروس کوچک که میمون‌ها^۱ آلوده می‌کند) مشخصاً در این مطالعات جزئیات زیادی در اختیار گذاشته‌اند. سلول‌های آلوده شده به ویروس، بعد از زیادی از ژنوم ساده ویروسی را در زمانی کم همانندسازی می‌کند که یک سیستم ایده‌آل برای بررسی جنبه‌های اساسی همانندسازی DNA



شکل ۳-۲۰: (شکل رنگی) ستر رشته‌های پیرو و پیشرو DNA. نوکلئوتیدها به وسیله DNA پیمراز در جهت ۵' → ۳' به رشته دختر در حال رشد اضافه می‌شوند (با پیکان مشی تازه شده است). رشته پیشرو به‌طور پیوسته از انتهای ۵' و سها از یک پرایمر RNA (فرس) ساخته می‌شود. رشته پیرو به‌طور ناپیوسته از چندین پرایمر RNA ساخته می‌شود که این پرایمرها به‌طور متناوب وقتی یک ناحیه از مارپیچ دوگانه DNA باز شد شکل می‌گیرند. ستر DNA از این پرایمرها قطعات اوکازاکی ر به وجود می‌آورد و این هر یک از این قطعات در حال رشد به پرایمر قبلی می‌رسد. پرایمر برناشته شده و قطعات به یکدیگر متصل می‌شوند. نکل این فریم بر نهایت سبب تولید رشته پیرو کامل می‌شود.

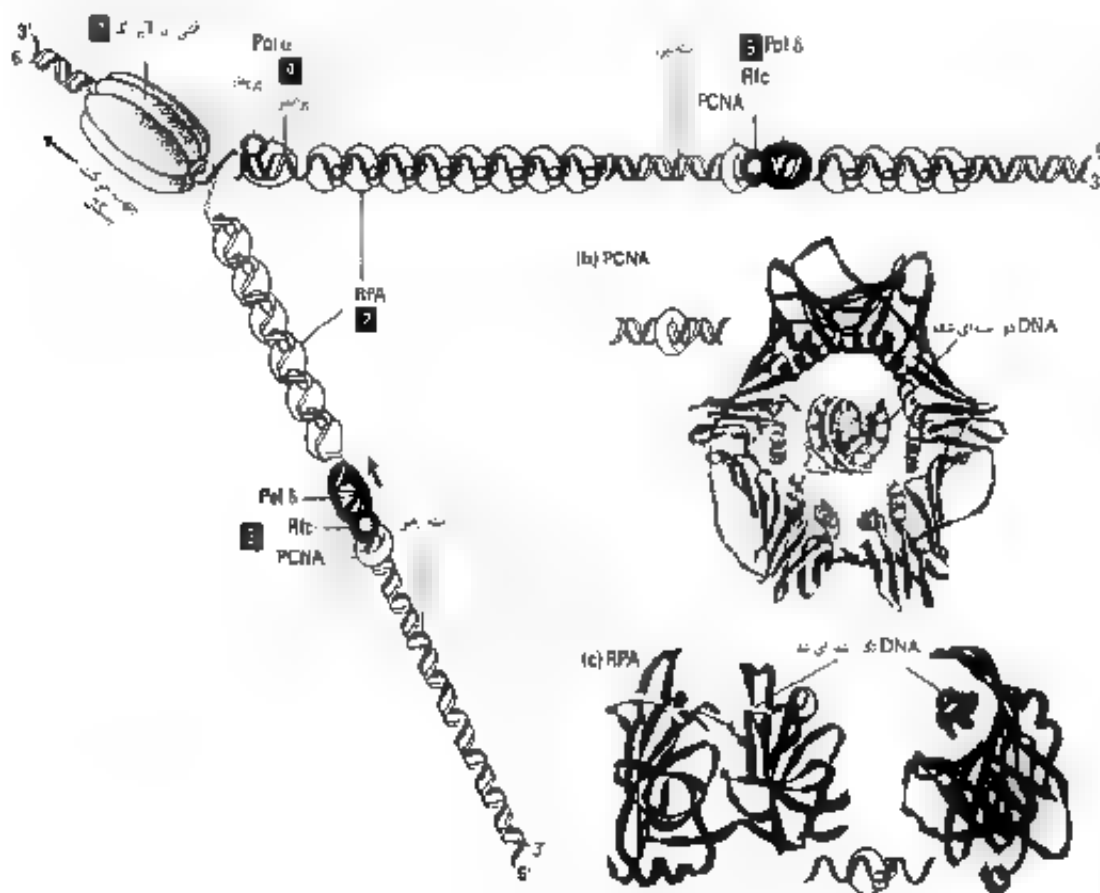
باید باز شود تا اجازه جفت شدن بازهای dNTPs که بصورت رشته‌های دختر ستر خواهد شد داده شود. باز شدن رشته‌های DNA مادری به وسیله هینکاز خاصی انجام می‌گیرد. بی باز شدن رشته‌های DNA مادری، از قطعاتی از DNA که مشابهی همانندسازی نامیده می‌شوند، شروع گردد. توالی نوکلئوتیدی مشابهی همانندسازی در آرگانیسم‌ها به اندازه قابل توجهی متناوب می‌باشد و وجود این توالی عی A T هستند. هنگامی که DNA هینکاز مادری ر در جایگاه همانندسازی باز می‌کند، RNA پیمراز ویژه‌ای که پرمیاز نامیده می‌شود پرایمر کوتاهی را به صورت مکمل در رشته الگوی باز شده می‌سازد. پرایمری که به‌طور مکمل به رشته DNA الگو جفت شده است به وسیله DNA پیمراز پیمیره شده و رشته جدید دختر را به وجود می‌آورد. ناحیه‌ای از DNA که در آن تمام پروتئین‌ها برای ستر رشته دختر تجمع می‌یابند را چنگال همانندسازی یا چنگال در حال رشد می‌نامند. وقتی همانندسازی انجام می‌گیرد چنگال در حال رشد و پروتئین‌های متصل به آن را جایگاه شروع همانندسازی دور می‌شوند. همان‌طور

1- Leading Strand

2- Lagging Strand

3- Okazaki fragments

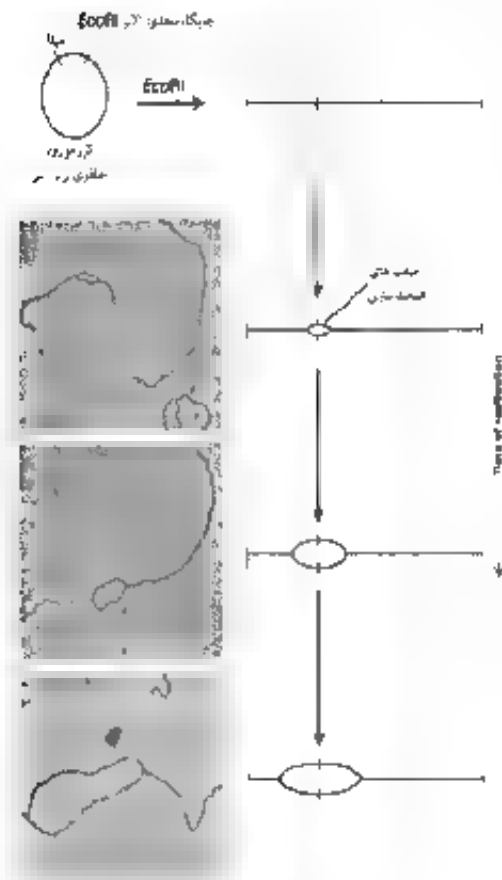
1a) SV40 DNA replication fork



شکل ۴-۳۱ (شکل رنگی) مدلی از چنگال همانندسازی DNA در SV40. 1a یک آنی ژن T بزرگ هگزامری (۱ پروتئین ویروسی) به عنوان یک هیپاکاز عمل کرده تارسته‌های DNA را از هم مار کند. قسمت یک رسته‌ای رسته الگو که به وسیله آنی ژن T مار شده‌اند به چپین کیی و به تئیس‌های هگزامری RPA متصل می‌شوند. 2 رستهٔ پیشرو با مجموعه‌ای از DNA پیموار δ (pol δ) و PCNA و Rfc مسر می‌شود. 3 ستر به بر برای رستهٔ پیرو افزوده RNA: آبی کم‌رنگ DNA، به وسیله مجموعه‌ای از DNA پلیمرز α (Pol α) و پیموار انجام می‌گیرد. 4 انهای ۳ هر بر مسر شده به Pol α - پیموار به کمپلکس δ Pol-Rfc-PCNA متصل است که این کمپلکس همانندسازی فضا، اوگازاکی را انجام می‌دهد. 5 به بر واحد PCNA با یک‌های منطقی نشان داده شده‌اند یک دی‌گرام از DNA در مرکز دریم PCNA که به صورت مدلی نواری شکل نشان داده شده است. این دی‌گرام در بالا و سمت چپ سس می‌دهد که PCNA به DNA متصل شده است. (c) بر واحد بزرگ RPA دو تئیس دارد که به DNA یک تئیس متصل است. سمت چپ ساختار تئیس‌های بر واحد بزرگ RPA را سس می‌دهد که به DNA یک رسته‌ای که در اینجا اسکلت آن به صورت هواری سطح کاعد سس داده شده است، متصل می‌شود (اسکلت به یک سفید دارد به یک آبی). توجه کنید که DNA یک رسته‌ای طوری کنسیده می‌شود که ه به دجی در معر من قرار بگیرد و یک ساختمان فضایی مناسب برای همانندسازی به وسیلهٔ DNA پیموار را داشته باشد. سمت راست طول یک سس DNA را سس می‌دهد که چگونگی قرارگرفتن رسته‌های لگرو DNA آشکار می‌شود. دی‌گرام پایینی در وسط سس می‌دهد که RPA هگزامری به DNA یک رسته‌ای در سمت 2) متصل شده است.

برای مطالعه همانندسازی از مولکول‌های DNA کوچک یکسان به وسیلهٔ پروتئین‌های سونی به وجود می‌آورد. شکل ۴-۳۱ چپین پروتئین را سس می‌دهد که همانندسازی DNA SV40 را در

وجود می‌ورد چه ویروس‌های ساده مانند SV40 سیداً به سس همانندسازی سلول‌های میزبان‌شان (در بحث سلول‌های مسمی وابسته می‌باشد در نتیجه یک فرض محصور به فردی ز



شکل ۲۳-۴ میکروسکوپ الکترونی همانندسازی
 دو سویه را در SV40 DNA ثابت می‌کند. میکروسکوپ الکترونی از SV40 DNA در حال همانندسازی، رشد دو سویه رشته‌های DNA را در حلقه آغازین نشان می‌دهد. DNA ویروس در حال همانندسازی از سبیل‌های اولیه شده به وسیله SV40 توسط آنزیم محدودکننده EcoRI بریده شده‌اند که این آنزیم یک جایگاه را در DNA حلقوی شناسایی می‌کند. این عمل صورت می‌گیرد تا یک ناحیه مشخص برای یوکاری برای SV40 به وجود آید. یوکاری مورد شناسایی EcoRI در این شرایط به عنوان انتهاهای DNA حلقه به راحتی شناسایی می‌شود که به وسیله میکروسکوپ الکترونی قابل مشاهده است. میکروگراف‌های الکترونی از مونوکول‌های SV40 DNA که به وسیله EcoRI بریده شده، وید از بی در حال همانندسازی می‌باشد. یک مجموعه از مونوکول‌های بریده را نشان می‌دهد که به‌طور قابل ملاحظه‌ای دارای حباب‌های همانندسازی بزرگتری بوده و مرکز این حباب‌ها تا انتهاهای مولکول DNA بریده شده علامت‌گذاری شده است. این یافته مطابق با رشد دو سویه رشته‌ها از یک نقطه آغازین که در مرکز یک حباب همانندسازی قرار گرفته است، بود. این یافته در دی‌گرام‌های مربوطه کاملاً مشخص می‌باشد.

چنگال همانندسازی انجام می‌دهد. پروتئین‌های مجتمع یافته در چنگال همانندسازی، ماشین‌های همانندسازی هستند که در فصل ۳ معرفی شدند. این کمپلکس‌های چندجزئی به سلول اجازه می‌دهد تا یوکاری منظمی از اتفاقات که فعالیت ضروری سلول را تعیین می‌کند، انجام گیرد.

ماشین مولکولی که SV40 DNA را همانندسازی می‌کند تنها یک پروتئین ویروسی دارد. تمام پروتئین‌های دیگر که در همانندسازی SV40 DNA شرکت می‌کند به وسیله سلول میزبان تهیه می‌شود. این پروتئین ویروسی، (آنتی ژن T مرتک)، هگزامری را تشکیل می‌دهد که رشته‌های موازی در چنگال همانندسازی را بازمی‌کند. این پیمانه‌های پیرو و پیرو DNA دختر به وسیله کمپلکس پیمانه ساخته می‌شود. پیمانه یک RNA پرایمر کوچک را می‌سازد. بعد از ساخته شدن پرایمر، DNA پیمانه α (Pol α) که پرایمر RNA را به وسیله دنوکسی مونوکلوئیدها گسترش می‌دهد یک پرایمر RNA-DNA ترکیبی را تشکیل می‌دهد. این پرایمر به وسیله DNA پیمانه δ (Pol δ) گسترش می‌یابد که به خاطر مکانیسم تصحیح خواندن خطای کم‌تری در همانندسازی از رشته الگو نسبت به DNA پیمانه α دارد (بخش ۴.۶). Pol δ با Rfc^۱ (فاکتور همانندسازی C) و PCNA^۲ (آنتی ژن هسته سلول در حال تکثیر) یک کمپلکس تشکیل می‌دهد که جابجایی کمپلکس پیمانه Pol α که در حال سنتز پرایمر است می‌شود.

همان‌طور که در شکل ۴.۳۱b توضیح داده شده، PCNA یک پروتئین هموپریمیک بوده و دارای یک حفره مرکزی است که DNA دو رشته‌ای دختر از آن عبور می‌کند. در نتیجه مانع از حد شدن کمپلکس Pol δ -PCNA-Rfc از رشته الگو می‌شود. Pol δ پیمانه اصلی یوکاریوب‌ها در طول‌سازی رشته DNA طی همانندسازی می‌باشد.

بعد از آن که DNA‌های مادری از یکدیگر جدا شده و به صورت تک رشته‌ای در چنگال همانندسازی ایجاد شدند چندین کپی از RPA (پروتئین همانندسازی A) که یک پروتئین هموپریمیک می‌باشد به DNA تک رشته‌ای در چنگال همانندسازی متصل می‌شود (شکل ۴.۳۱c). متصل شدن RPA ساختمان فضایی رشته الگو را برای کپی‌برداری پیمانه به صورت مناسب حفظ می‌کند. پروتئین‌های RPA، از رشته‌های الگو به وسیله Pol α و Pol δ در حال سنتز رشته‌های مکمل جهت شده با رشته‌های مادری جدا می‌شوند.

چندین پروتئین یوکاریوتی که در همانندسازی DNA شرکت

-Replication factor

2-Proliferating cell nuclear antigen

در جهت مخالف با ستر رشته‌های پیرو و پیشرو در نو چنگال از یکدیگر دور می‌شوند. همان‌طور که در شکل ۴-۳۳ نشان داده شده است، چنگال همانندسازی سمت چپ به ستر DNA در جهت چپ ادامه می‌دهد و به‌طور مشابه چنگال همانندسازی راست ستر DNA را در جهت راست دنبال می‌کند.

بر خلاف DNA SV40، کروموزومی یوکاریوتی دارای چندین نقطه آغازین همانندسازی می‌باشد که این نقاط به وسیلهٔ صدها و ده‌ها کیلو باز از یکدیگر جدا شده‌اند. یک پروتئین شش‌زیر واحدی هگزامر که ORC (کمپلکس تشخیص‌دهندهٔ نقطهٔ آغازین) نامیده می‌شود به هر یک از این نقطه‌های آغازین متصل می‌شود. پروتئین ORC همچنین در نقطهٔ آغازین به پروتئین‌هایی که برای شناسایی هلیکاز هگزامر سولوی متشکل از ۶ پروتئین همولوگ MCM (که مخفف minichromosome maintenance می‌باشد) مربوط می‌باشد برای مشخص کردن ژن‌های رمزدهی کنندهٔ آنها به کار برده شد (مورد نیاز هستند متصل می‌شود. دو هلیکاز MCM که به صورت مخالف قرار گرفته‌اند رشته‌های مادری را در نقطهٔ آغازین جدا می‌کنند و پروتئین‌های RPA به رشته‌های تک رشته‌ای حاصل متصل می‌شوند. ستر پرایمر و مراحل بعدی در همانندسازی DNA سولوی مشابه آنهایی است که در همانندسازی DNA SV40 اتفاق می‌افتد (شکل‌های ۴-۳۲ و ۴-۳۶).

همانندسازی DNA سولوی و اتفاقات دیگر محرک به تعبیر شدیدا تنظیم شده سلول‌ها می‌شوند به‌طوری که تعداد مناسبی از سول‌های هر بافت در طول نمو و سراسر زندگی یک ارگانیسم تولید می‌شود. همچنین در رپوئیس اکثر سلول‌ها، تنظیم همانندسازی DNA سولوی به عنوان یک مرحلهٔ کنترلی اولیه به حساب می‌آید. فعال شدن فعالیت هلیکاز MCM که برای شروع همانندسازی مورد نیاز است به وسیلهٔ پروتئین‌کنش‌های خاصی با نام گیرنده‌های وابسته به سیلکس فاز S تنظیم می‌شود. گیرنده‌های وابسته به سیلکس جنبه‌های دیگر نمایر سلولی شامل فرایندهای پیچیدهٔ میوز که به وسیلهٔ آن سلول یوکاریوتی به دو سول دختر تقسیم می‌شود را تنظیم می‌کند. ما مکانیسم‌های تصمیمی متفاوتی که سرعت تقسیم سلولی را تعیین می‌کنند در فصل ۲۵ بحث خواهیم کرد.

مرکز تشکیل ۴-۳۱ نشان داده شده است. DNA پلیمراز ۵' به ۳' DNA کروموزومی سولول شرکت می‌کند که عملکرد دقیق به مشخص می‌باشد. همچنین DNA پلیمرازهای مشخصی در جمع‌آوری‌هایی که به صورت ناخوار و روبروی هم قرار گرفته‌اند و عص‌های به وجود آمده در DNA شرکت می‌کند (قسمت ۴-۶). ملاحظه کنید، یک توپ‌آبرو در در جلوی هلیکاز برای برداشتن سترش فشار به وجود آمده از باز شدن رشتهٔ مادری به DNA مادری اتصال دارد. ریبونوکلاز H و FEN1، ریبونوکلوئندها را از انتهاهای ۵' قطعات لوکازاکی بر می‌دارند این قطعات توسط دنوکسی‌نوکلئوتیدهای اضافه شده توسط DNA پلیمراز جایگزین می‌شوند. قطعات لوکازاکی متوالی به وسیلهٔ DNA هلیکاز در جهت ۳' → ۵' پیوند هم‌مولتری به هم متصل می‌شوند. همانندسازی از DNA حسی یک مشکل خاصی را به وجود می‌آورد چرا که انتهای ۵' پرایمر RNA از رشته‌های پیرو به وسیلهٔ این مکانیسم نمی‌تواند جایگزین شود. این مشکل در اکثر یوکاریوت‌ها به وسیلهٔ کمپلکس پروتئین - RNA که تلومراز نامیده می‌شود حل شده است. این کمپلکس تلومراز، انگوی خودش را برای همانندسازی دارد که در فصل ۶ ژن‌ها، ژنومیکس، و کروموزوم بحث شده است.

همانندسازی DNA معمولاً به صورت دو جهت از نقطهٔ آغازین صورت می‌گیرد

همان‌طوریکه در شکل‌های ۴-۳۰ و ۴-۳۱ نشان داده شده است، هر دو رشتهٔ DNA مادری به وسیلهٔ باز شدن موضعی در چنگال همانندسازی در حال همانندسازی به رشتهٔ دختر هستند. به صورت تئوری، همانندسازی DNA از یک نقطهٔ آغازین می‌تواند به سه عامل یک چنگال همانندسازی باشد که در یک جهت حرکت می‌کند. روش دیگر آن است که، دو چنگال همانندسازی از یک نقطهٔ آغازین به وجود آمده و در جهت مخالف هم حرکت می‌کند و موجب رشد دو سوبه در رشتهٔ دختر شود.

چندین نوع آزمایش شامل آنچه که در شکل ۴-۳۲ نشان داده شده است خواهد بود که در حمایت از رشد دو سوبهٔ شش‌ها را به وجود آورد. ستر عمومی آن است که تمام سول‌های یوکاریوتی و پروکاریوتی مکانیسم دو سوبه‌ای را در همانندسازی DNA به خدمت گرفته‌اند. در مورد DNA SV40 همانندسازی به وسیلهٔ اتصال دو هلیکاز هگزامری T - آنتی‌ژن بزرگ به یک نقطهٔ آغازین SV40 شروع می‌شود و تجمع پروتئین‌های دیگر، دو چنگال همانندسازی را تشکیل می‌دهد. سپس این‌ها از نقطهٔ آغازین SV40

نکات کلیدی بخش ۴-۵ - - - - -

همانندسازی DNA

■ هر رشته در DNA دو رشته‌ای مادر به عنوان یک الگوی

سنتز رشته دختر عمل کرده و با رشته جدید جهت باز تشکیل داده و یک دورشته‌ای دختر تشکیل می‌شود (ب استفاده از مکانیسم پیمه حفاظتی). رشته‌های جدید در جهت ۵'→۳' تشکیل می‌شوند.

■ همانندسازی در نوآلیپایی که می‌د نامیده می‌شود شروع می‌گردد. هر کدام از مونوکولهای DNA در کروموزوم‌های یوکاریوتی حاوی چندین نوآلی شروع همانندسازی می‌باشند.

■ DNA پلیمراز برحلاف RNA پسیمرز می‌تواند رشته‌های DNA دورشته‌ای را باز کند و سعی‌تواند دستر زسمه‌های مکمل جدید را برای رشته مکمل شروع کند.

■ در محل چنگال همانندسازی، یکی از رشته‌های دختر (رشته رهبر) به صورت پیوسته طول می‌شود. رشته دیگری دیگر (رشته پیرو) به صورت مجموعه‌هایی از قطعات اکازاکی محزا از برایم‌های حاوی یکصدونکلئوتید تشکیل می‌شود (شکل ۲۰-۴)

■ ریبونکلئوتیدهای آنهای ۵ هر قطعه اکازاکی با صنوی بدن آنهای ۳ قطعه اکازاکی بعدی برباشنه و حینگری می‌شود. در نهایت قطعات اکازاکی مجاور توسط DNA لیگاز به هم متصل می‌شوند.

■ هلیکاز با استفاده از انرژی هیدرولیز حاصل از ATP رشته‌های DNA والدی را از هم جدا می‌کند. برایم‌های پرایم‌های کوتاه DNA را سنتز می‌کند که با رشته DNA مکمل جهت باز تشکیل می‌دهند. پس شروع ترانتهای ۳' توسط DNA پلیمراز (pol α) گسترش یافته و باعث تولید یک رشته دختری ۳' DNA RNA ۵ می‌شود.

■ بسیاری از DNA در سلول‌های یوکاریوتی توسط Pol δ ستر می‌شود که به جای Pol α عمل کرده و طول سازی پیوسته رشته دختر را در جهت ۵'→۳' انجام می‌دهد. Pol δ با اتصال به پروتئین Rfc متصل به PCNA (یک پروتئین ترمیری که دور DNA دورشته‌ای دختر را می‌گیرد) به صورت پایدار و همراه با رشته الکو درمی‌آید.

■ همانندسازی DNA یوکاریوتی در بدن توسط کشرین صالیت هلیکاز MCM که همانندسازی DNA را در چندین جایگاه شروع در کروموزوم‌ها شروع می‌کند تنظیم می‌شود.

۴- تعمیر و نو ترکیبی DNA

اسیب DNA دور از دسترس بوده و به طرق مختلف می‌تواند

به وجود آید. اسیب DNA می‌تواند به صورت شکست خودبه‌خودی در پیوند شیمیایی DNA به وسیله عوامل محیطی از قبیل پرتوهای فرابنفش و پرتوهای یونی و به وسیله واکنش با ترکیبات شیمیایی زئوتوکسیک که به‌طور طبیعی در متابولیسم سلولی تولید شده و یا در محیط وجود دارند به وجود آید. یک تغییر در نوآلی طبیعی جهش نامیده می‌شود که می‌تواند در طول مرحله همانندسازی رخانی که DNA پلیمراز بونکلئوتید اشتباه را همراهی با خواندن یک الگوی اسیب‌دیده وارد می‌کند. رخ دهد. همچنین جهش‌ها می‌توانند ب میزان کم در پی همانندسازی DNA پسیمرز از رشته الگوی سالم به وجود آید و اگر این جهش‌ها تصحیح شوند به‌طور ندریجی در سلول‌ها جمع می‌شوند و زمانی که مقدار آنها زیاد شود سلول‌ها دیگر نمی‌توانند عملکرد صحیح داشته باشند. علاوه بر این، به علت تکثیر بالای DNA در سلول‌های زایشه، این سلول‌ها می‌توانند جهش‌های زیادی را به خود بگیرد. بنابراین جلوگیری از اشتباه در نوآلی DNA در سلول‌های مختلف برای حیات مهم می‌باشد. در نتیجه سلول برای تعمیر DNA اسیب‌دیده و تصحیح اشتباه در نوآلی، چندین مکانیسم سلولی را در خود به وجود آورده است. یک مکانیسم برای تعمیر شکست‌های به وجود آمده در هر دو رشته DNA که به آن مکانیسم نو ترکیبی می‌گویند، به وسیله سلول‌های یوکاریوتی استفاده می‌شود. در این مکانیسم ترکیبی از ژنوم مادری و پدری از طریق تبادل قطعات کروموزوم‌ها در طول تولید سلول‌های زایشه (اسپرم و تخمک) بوجود می‌آید.

به‌طور قابل توجهی نقص در مکانیسم تعمیر DNA و به وجود آمدن سرطان رابطه‌ای نزدیکی دارند. وقتی که مکانیسم تعمیر، جهش را از بین ببرد، جهش‌ها در DNA سلول جمع می‌شوند. اگر این جهش‌ها ژن‌هایی که در تصمیم تقسیم سلولی شرکت می‌کند را تحت تأثیر قرار دهد منجر به تولید تومور و در پی آن سرطان می‌شوند. در فصل ۲۵ به‌طور جزئی به نحوه ایجاد سرطان در پی نقص در سیستم تعمیر DNA پرداخته شده است. در این قسمت ما به چند مثال بر خواهیم خورد و همچنین ابتدا به روش‌هایی می‌پردازیم که یکواخی DNA می‌تواند بررسی شود و سپس به مکانیسم‌های تعمیری می‌پردازیم که سلول برای اطمینان از صحت عطفگیری این مونکون بسیار مهم در خود پدید آورده است.

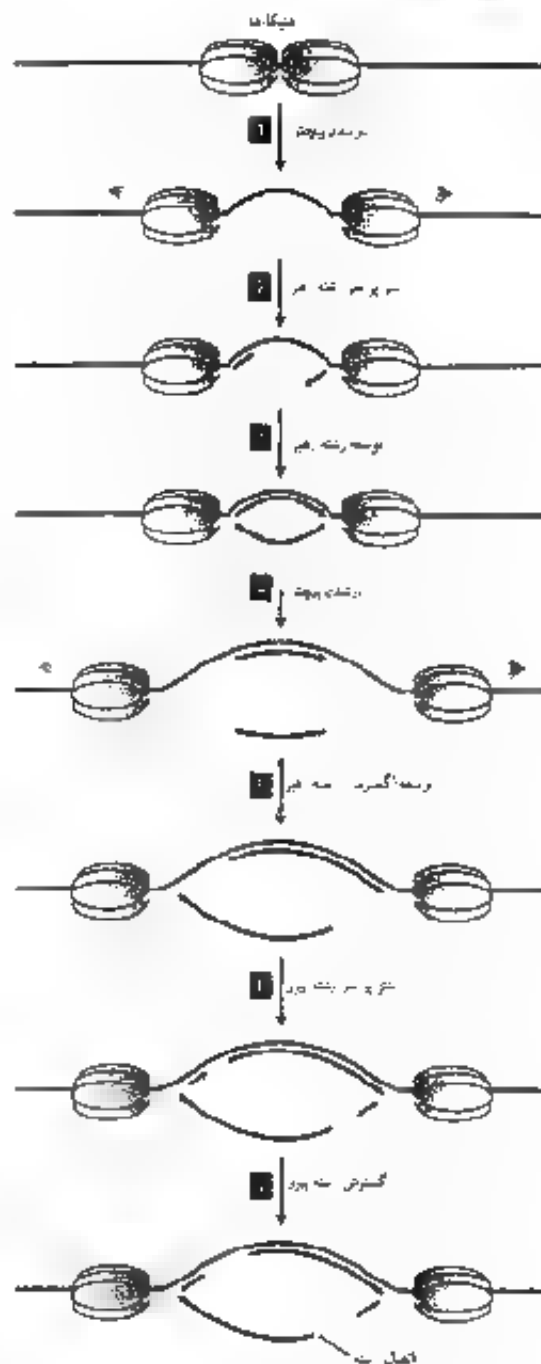
DNA پلیمرزها اشتباهات را در طول همانندسازی به وجود می‌آورند و خود آنها را تصحیح می‌کند

اولین مرحله بر جلوگیری از ورود جهش‌ها، خود DNA پلیمرز



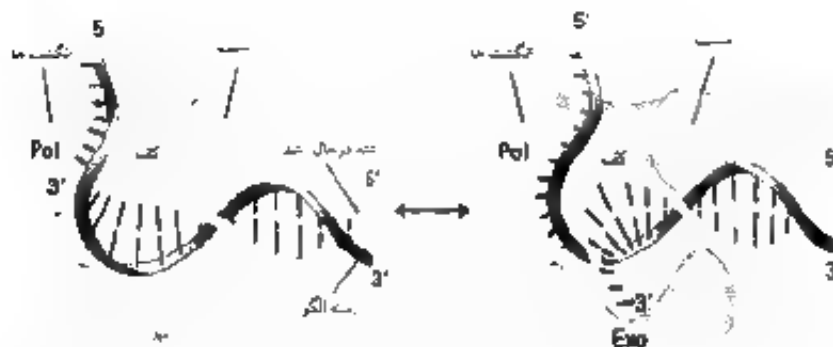
شکل ۴-۳۳: (شکل رنگی) مکانیسم دو سویه

هماندسازی DNA چنگال همانندسازی سمت چپ مشابه چنگال همانندسازی نشان داده شده در شکل ۴-۳۱ است که در آن شکل، پروتئین‌های دیگر هم نشان داده شده‌اند شکل بالا دو هلیکاز همگامی ۳-آنتیژن برگ را نشان می‌دهد که ابتدا در محله آغازی همانندسازی در جهت مختلف یکدیگر قرار گرفته‌اند. مرحله ① با مصرف انرژی تولید شده از هیدرولیز ATP، دو هلیکاز در جهت مخالف حرکت می‌کنند و DNA دو رشته‌ای را از یکدیگر باز کرده و آن را به رشته‌های آلکوی تک رشته‌ای تبدیل می‌کنند و بعد از آن پروتئین‌های RPA به آن متصل می‌شوند. مرحله ② کمپلکس‌های پریماز - Polα (پرایمرهای (قرمز) کوتاه رشته‌های مادری که به صورت تک رشته‌ای وجود دارند را می‌سازند. مرحله ③ کمپلکس PCNA-RFC-Polδ جای کمپلکس پریماز - Polα را گرفته، سنتز پریمر کوتاه را ادامه می‌دهد و رشته‌های پیرو (سبز پر رنگ) در هر چنگال همانندسازی تولید می‌کند. مرحله ④ هلیکاز رشته‌های مادری را بیشتر باز می‌کند و پروتئین‌های RPA به تک رشته‌هایی که تازه باز شده‌اند متصل می‌شوند. مرحله ⑤ کمپلکس PCNA-RFC-Polδ رشته‌های پیرو را گسترش می‌دهد. مرحله ⑥ کمپلکس پریماز - Polα پرایمر را در رشته‌های پیرو چنگال همانندسازی می‌سازد. مرحله ⑦ کمپلکس PCNA-RFC-Polδ به جای کمپلکس پریماز - Polα قرار می‌گیرد و قطعات نوک‌زایی در رشته پیرو (سبز کم رنگ) را گسترش می‌دهد. این رشته‌های پیرو در نهایت رشته پیرو در ۵' متصل می‌شود. محلی که اتصال صورت می‌گیرد در شکل به صورت دایره نشان داده شده است. همانندسازی به وسیله باز شدن بیشتر رشته مادری و همانندسازی رشته‌های پیرو و پیرو هم‌طور که در مراحل ④ و ⑦ نشان داده شده ادامه می‌یابد با وجود آن که برای نظم و روشنی بیشتر هر حل به صورت جداگانه نشان داده شده است اما باز شدن و سنتز رشته‌های پیرو و پیرو به‌طور هم‌زمان انجام می‌گیرد.



می‌باشد زمانی که DNA پریماز در حال همانندسازی روی رشته آلکو در حال پیش رفتن باشد یک نوکلئوتید نادرست به انتهای ۳' رشته در حال رشد اضافه می‌شود (شکل ۴-۳۱). به عنوان مثال DNA پریماز E.coli یک نوکلئوتید نادرست را به ازای اضافه کردن 10^4 نوکلئوتید در بالای DNA به وجود می‌آورد با وجود این، مح ایجاد جهش در باکتری خیلی کمتر از این به اضافه به ازای اضافه کردن 10^6 نوکلئوتید در DNA می‌باشد صحت قابل ملاحظه در عملکرد DNA پریماز E.coli به دلیل عطف‌گیری DNA پریماز می‌باشد.

انتهای ۳' دوباره به جایگاه پریماز بر می‌گردد و در آنجا که این باز را به‌طور صحیح قرار می‌دهد. همانند DNA پریماز E.coli، DNA پریماز یوکاریوتی δ و ϵ که همانندسازی DNA کروموزومی سلول‌های جانوری را بر عهده دارد نیز دارای فعالیت عطف‌گیری می‌باشد عطف‌گیری یک فعالیت حیاتی برای سلول‌ها می‌باشد تا از انباشته شدن جهش‌ها در سلول جلوگیری شود.



شکل ۳۴-۴: عطاگیری توسط DNA پلیمراز پلیمرها ساختار سه بعدی مشابهی دارند که سببه یک سبب راست بوجه باز می‌باشد. انگشتان به قطعه نیک رشته‌ای. شنه الگو منحل می‌شود و فعالیت کاتالیتیک پلیمراز در فضای بین انگشتان و کف دست انجام می‌شود. سبب که نوکلئیدهای صحیح به انتهای ۳' رشته در حال رشد اضافه می‌شود این رشته در جایگاه پلیمرازی باقی می‌ماند. وارد شدن باز نادرست به انتهای ۳' سبب باز شدن انتهای جهت رشته تازه تشکیل شده می‌گردد. در نتیجه پلیمراز متوقف شده و انتهای ۳' رشته در حال رشد به جایگاه اگزونوکلاز (Exo) می‌رود که به جایگاه پلیمرازی ۳' ناوسر غایب دارد منتقل می‌شود و در پی جایگاه، بازی که به صورت اسبیه وارد شده را بر می‌دارد. در پی این انتهای ۳' به جایگاه پلیمریزاسیون بر می‌گردد و منویل شدن رشته ادامه می‌یابد.

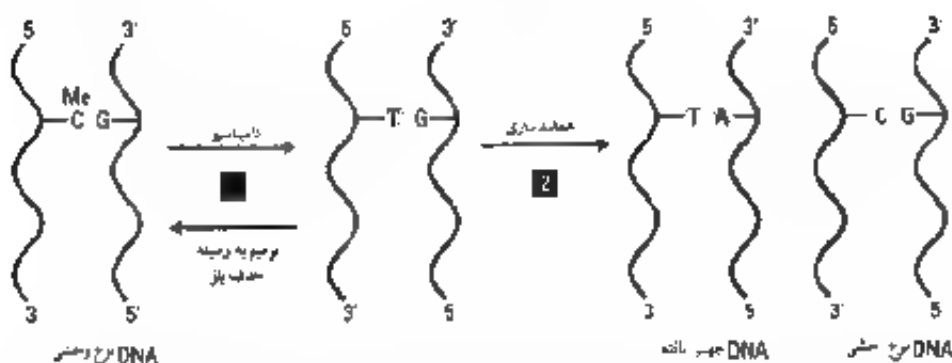
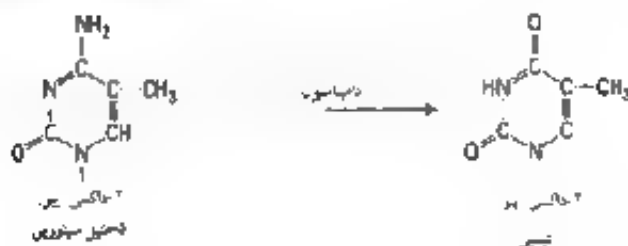
از آسیب می‌رسد. این ترکیبات شامل رادیکال هیدروکسیل و سوپراکسید (O_2^-) می‌باشند. این‌ها هم‌چنین می‌توانند جهش‌هایی ایجاد کنند که منجر به ایجاد سرطان شود. خیلی از جهش‌های خودبه‌خودی جهش‌های نقطه‌ای^(۱) هستند که باعث تغییر در یک جهت باز در نوالی DNA می‌شوند. یکی از جهش‌های نقطه‌ای که به فراوانی اتفاق می‌افتد داسیناسیون باز سیتورین (C) می‌باشد که این باز را به باز یوراسیل (U) تبدیل می‌کند. علاوه بر این، باز تغییر یافته ۵- متیل سیتوزین که به‌طور معمول در نوالی DNA وجود دارد نیز به داسیناسیون به باز تیمین تبدیل می‌شود. اگر این تغییرات قبل از همانندسازی DNA شناسایی شود سلول از رشته‌هایی که دارای A و T هستند به عوض الگو استفاده می‌کند و جهت بازهای A یا T را تشکیل می‌دهد که در نتیجه این تغییرات قابل توجهی در نوالی DNA به وجود می‌آید (شکل ۳۵-۴).

پروتهای محیطی نیز پیامدهای قاص موجهی روی DNA دارند. پروتهای یودیوس با انرژی بالا مثل اشعه X و گاما می‌توانند باعث شکست در هر دو رشته شوند. پروتو UV موجود در اشعه خورشید باعث خرابی مارپیچ دور رشتهای DNA می‌شود که با همانندسازی و رونویسی تداخل ایجاد می‌کند.

عطاگیری، وابسته به فعالیت اگزونوکلازی ۳' + ۵' DNA پلیمراز می‌باشد. وقتی یک باز نادرست در طول همانندسازی DNA وارد می‌شود جهت شدن باز موجود در انتهای ۳' رشته در حال رشد و رشته الگو اتفاق می‌افتد. در نتیجه پلیمراز متوقف می‌گردد. سپس انتهای ۳' رشته در حال رشد را به جایگاه اگزونوکلاز خود انتقال می‌دهد که در آنجا باز نادرست برداشته می‌شود (شکل ۳۴-۴). سپس

آسیب‌های شیمیایی و پرتویی DNA می‌توانند منجر به جهش شوند

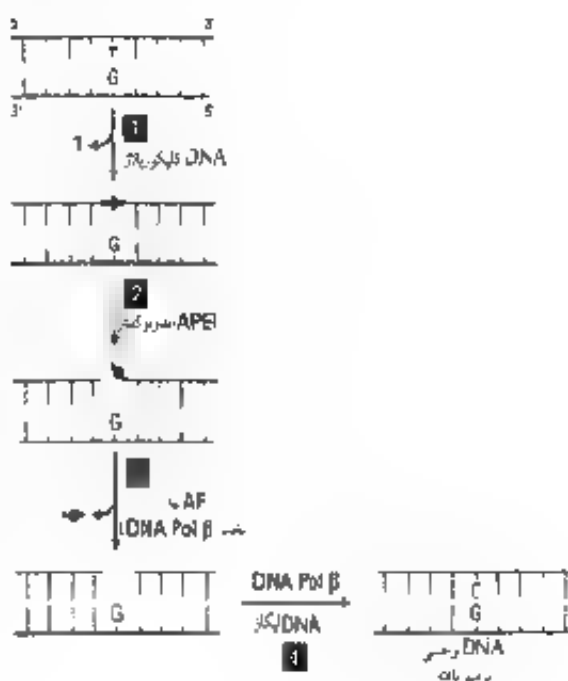
DNA به‌طور پیوسته هدف مجموعه‌ای از آسیب‌های واکنش‌های شیمیایی می‌باشد. برآورد تعدل آسیب‌های DNA در یک سلول انسانی، حدود 10^4 تا 10^6 آسیب در روز می‌باشد. حتی اگر DNA در معرض ترکیبات شیمیایی آسیب رسیده قرار نگیرد در حالت طبیعی و فیزیولوژیک دارای ساختار ناپایدار می‌باشد. به عنوان مثال پیوسته‌ای که باز پورین را به دیوکسی ریبوز متصل می‌کند در شرایط فیزیولوژیک مستعد هیدرولیز شدن به سرعت پایین می‌باشد که نتیجه آن ایجاد قند بدون اتصال به باز اسید در نتیجه اطلاعات موجود در DNA از بین رفته و منجر به ایجاد جهش در طی همانندسازی می‌شود. واکنش‌هایی که به‌طور طبیعی در سلول صورت می‌گیرند از قبیل حرکت الکترون‌ها در طول رجیتره انتقال الکترون در میتوکندری و اکسیداسیون لیپیدها در پراکسیزوم، ترکیبات شیمیایی متفاوتی را به وجود می‌آورند که با DNA واکنش داده و به



▲ شکل ۳۵: داینامیوس مجر به جهش نقطه‌ای می‌شود. جهش نقطه‌ای که خوندن جدولی صورت می‌گیرد می‌تواند به وسیله داینامیوس ۵ - متیل سیورین (C) و متیل آن به بیس (T) صورت گیرد. گر جفت باز T که از این فرایند به وجود آمدند به صورت جفت باز CG به وسیله مکانیزم تعمیر به وسیله حذف و بازگرداندن سوند (مرحله ۱) بسبب تعمیر قاعده بوجیه در توالی (جهش) DNA بعد از همانندسازی از آن خواهند شد (مرحله ۲). بعد از یک دوره همانندسازی یک مونوکو DNA دختری دارای جفت باز جهش T.A خواهد بود و DNA دختری دیگر جفت باز طبیعی C.G خواهد داشت.

► شکل ۳۶-۴: ترمیم برش ماری یک عدم تطابق T.G یک DNA

گلوکوپریلاز مخصوص به عدم تطابق T-G (که عمدتاً از طریق دامنه شش
5 - میل صمبوتیرین - شکل ۲-۲۵ - دیده می‌آید) باز تعیین ۵ به بیرون از
تاریخ DNA می‌کشد و بعد ۵ را بریده و بر قد جفت می‌سازد (مرحله
①) و فقط دژوکسی دیپور باقی می‌ماند. سپس یک لنوکلئاز خاص به نام
AP (Apyrimidic Apurinic) لنوکلئاز ۱ APE1 برای جدیگاه لنو
ایجاد شده، رشته DNA را برش می‌دهد (مرحله ②) و دژوکسی دیپور
قصاص توسط یک لنوکلئاز به نام AP باز (Apyrimidic) که با DNA
پلیمرز ۳ مرتبط است جدا می‌شود. DNA پلیمرز ۳ سعی خاص از
DNA پلیمرزها است که در ترمیم استفاده می‌شود (مرحله ③). قطعه‌ای
از رشته DNA که بریده شده بود توسط DNA پلیمرز ۳ دوباره پر
می‌شود و DNA سگاز هم در انهای این قطعه تازه ساخته شده با به بقیه
رشته متصل می‌کند (مرحله ④) و در نتیجه جفت باز اصلی G.C دوباره
باز می‌ماند.



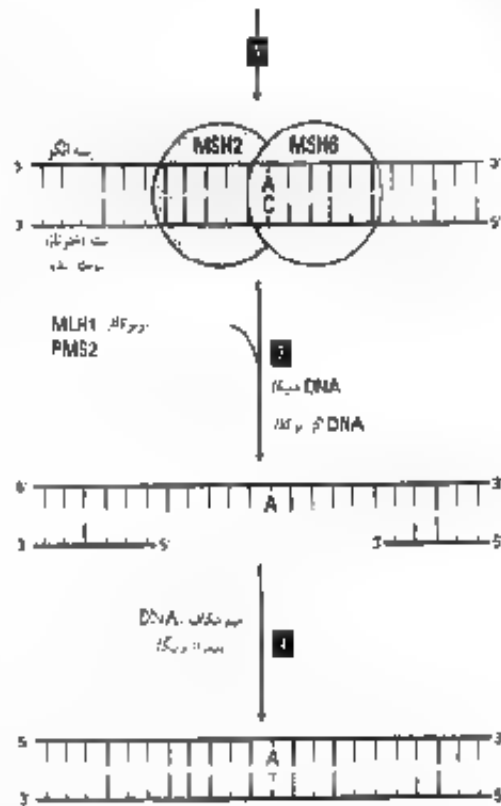
برای جلوگیری از جهش‌های ناشی از همانندسازی اشتباه DNA و به جهش‌هایی که به‌طور حوثیه خودی یا در اثر مواجهه با مواد سمی خاص و تابش اشعه رخ داده‌اند، وجود دارد سیستم‌های متعددی عمل ترمیم DNA را از طریق برش DNA انجام می‌دهد که به خوبی هم مطالعه شده‌اند. نخست سه سیستم مساحت شد (از طریق مطالعات ژنتیکی و بیوشیمیایی بر روی E. coli) وجود پروتئین‌های همولوگ با پروتئین‌های باکتریایی در یوکاریوت‌ها. از محسره گرفته تا انسان، بیانگر این است که این مکانیسم‌های ترمیمی در مراحل ابتدایی تکامل به وجود آمدند تا از صحت DNA محافظت کند. تمام این سیستم‌ها به‌طور مشابهی عمل می‌کنند. قطعه‌ای از رشته آسیب‌دیده DNA برش می‌یابد و این فضای خالی ایجاد شده با استفاده از رشته DNA مکمل توسط DNA پلیمراز و لیگاز ساخته می‌شود.

حال نگاه عمیق‌تری به برخی از این مکانیسم‌های ترمیمی می‌اندازیم، از ترمیم جهش‌های تک‌بازی تا ترمیم DNA شکسته شده بر هر دو رشته برخی از این مکانیسم‌ها برمیم و بسیار دقیق انجام می‌دهند و برخی دیگر دقت کمی دارند.

ترمیم برش‌بازی، عدم تطابق T.G و بیربازهای آسیب‌دیده را ترمیم می‌کند

در انسان رایج‌ترین نوع جهش‌های نقطه‌ای، تبدیل باز C به T است که نتیجه دایسه شدن ۵ متیل سیتورین و تبدیل آن به تیمین است (شکل ۴-۴) و ملاحظه کنید، مستندای که در رابطه با ترمیم برش‌بازی^(۱) وجود دارد این است که سیستم چگونه تشخیص بدهد کدام رشته صحیح و کدام رشته حاوی جهش است. از احتیاتی که عدم تطابق G.T تقریباً همیشه در اثر تبدیل شیمیایی C به U به ۵ متیل سیتورین به T اتفاق می‌افتد سیستم ترمیمی به گونه‌ای تکامل یافته که T را حذف کرده و آن را با C جایگزین می‌کند (شکل ۴-۴). ملاحظه کنید.

عدم تطابق G.T توسط یک DNA گلیکوزیلر تشخیص داده می‌شود که باز T را از مارپیچ DNA به بیرون می‌کشد و سپس پیوندی که بین آن و قند نوکلئوتید وجود دارد را هیدرولیز می‌کند. پس از این برمی، یک آنزیم به نام AP^۲ اندونوکلاز، AP^۲ محصو apurinic به معنای بدون پورین است) رشته DNA را در نزدیکی



شکل ۴-۳: ترمیم برش عدم تطابق در سلول‌های انسانی. مسیر ترمیم برش عدم تطابق، خطاهای ناشی از همانندسازی را اصلاح می‌کند. یک کمپلکس از پروتئین‌های MSH2 و MSH6 (همولوگ‌های ۲ و ۶ پروتئین MutS باکتری) به قطعه حاوی عدم تطابق DNA متصل می‌شود، به گونه‌ای که بین الگو و رشته دختری (نازهار) تمایز قائل شود (مرحله ۱). این مسیر به اتصال MLH1 و PMS2 (همولوگ‌های MutL باکتریایی) می‌شود سپس کمپلکس پروتئین - DNA خاص به یک اندونوکلاز متصل می‌شود و این اندونوکلاز، رشته دختری نازهار با برش می‌دهد سپس یک DNA هلیکاز، مارپیچ DNA را باز می‌کند و یک اندونوکلاز چندین نوکلئوتید از انتهای قطع شده رشته دختری که شامل باز عدم تطابق می‌شود جدا می‌کند (مرحله ۲). در انتها، همانند ترمیم برش‌بازی، فضای خالی ایجاد شده توسط یک DNA پلیمراز (Pol δ) پر می‌شود و توسط یک DNA لیگاز قطعه جدید به بیه رشته متصل می‌گردد (مرحله ۳).

سیستم‌های ترمیمی از طریق برش DNA با صحت بالایی تخریب DNA را تشخیص داده و آنها را ترمیم می‌کنند.

در سلول‌ها علاوه بر اینکه آنزیم DNA پلیمراز با خاصیت «علم‌گیری»، آنچه خود ساخته است را دوباره بررسی کرده و اشتباهات رخ داده را ترمیم می‌کند، سیستم‌های ترمیمی دیگری نیز

1- Excision-repair systems

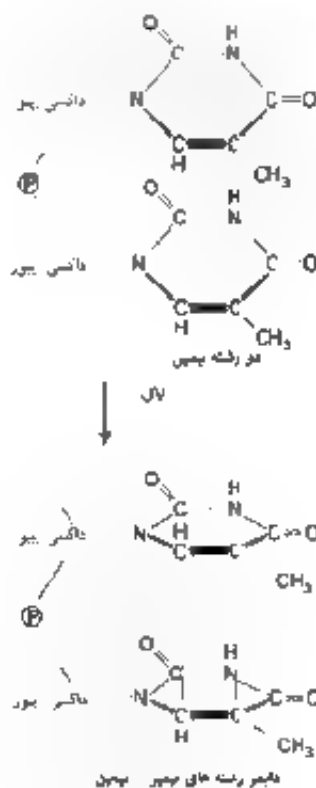
2- Base-excision repair

نوکلئوتید توسط مکانیسم ترمیمی که گفته شد جایگزین می‌گردد. یک مکانیسم مشابه در برمیم نقص‌های ناشی از دیپوریناسیون، یعنی حذف باز گوانین یا آدین از DNA که در سبجه هیلنرور پیوند گلیکوزیدی بین نوکلئوس ریور و باز حاصل می‌شود عمل می‌کند. دیپوریناسیون به‌طور جدی خودی انهای می‌افتد و در پستندرس امری رایج است. اگر نواحی فاقد باز، برمیم شده رها شوند موجب پیدایش جهش به هنگام همانندسازی می‌شوند زیرا آنها قادر نیستند جهت بازی صحیح را تعیین کنند.

برش عدم تطابق، عدم تطابق‌های دیگر و حذف و اضافه‌های کوچک را ترمیم می‌کند

بر پند دیگری که این هم از باکتری تا انسان حفظ شده است، عدم تطابق‌ها و حذف یا اضافه شدن یک یا چند نوکلئوتید (که به‌طور تصادفی توسط DNA پلیمراز داخل رشته DNA قرار می‌گیرند) در حذف می‌کند همان مسئله‌ای که در مورد ترمیم برش بازی (برش باز T در عدم تطابق T-G) وجود داشت، در مورد سیستم ترمیمی برش عدم تطابق^(۱) هم وجود دارد. یعنی این که چگونه تشخیص داده شود کدام رشته صحیح و کدام رشته حاوی نوکلئوتید غلط است. چگونگی این تشخیص در سلول‌های انسانی دقیقاً مشخص نیست. تصور می‌شود که پروتئین‌هایی که به قطعه حاوی عدم تطابق متص می‌شوند رشته دیگری را از رشته الگو تشخیص می‌دهند سپس قطعه حاوی عدم تطابق از رشته دیگری که حاوی خطای همانندسازی است بریده می‌شود و آن را برمیم می‌کند (شکل ۴.۳۷). بر خلاف سیستم برمیم برش بازی، سیستم برمیم برش عدم تطابق پس از همانندسازی DNA اتفاق می‌افتد.

نوعی سرطانی کولون به نام **سرطان غیر پولیپ** ارثی **کولورکتال^(۲)** وجود دارد که افرادی که یک جهش ژنی در یکی از نسخه‌های ژن **MLH1** و **MSH2** دارند مسدود است. به آن هستند پروتئین‌های **MLH1** و **MSH2** برای برمیم عدم تطابق ضروری‌اند (شکل ۴.۳۷ را ملاحظه کنید). سلول‌هایی که حداقل یک نسخه فعال از هر کدام از این ژن‌ها را داشته باشند برمیم عدم تطابق طبیعی دارند. اما تصور زمانی پدید می‌آید که یک جهش اتفاقی در نسخه دوم این ژن‌ها هم رخ بدهد. وقتی هر



▲ شکل ۴.۳۸: شکل‌گیری دایمرهای تیمین-تیمین. رنج نرین نوع تحریک DNA که در اثر تابش اشعه V با اتفاق می‌افتد، دایمرهای تیمین-تیمین است که این دایمرها می‌توانند توسط سیستم ترمیم برش نوکلئوتیدی، برمیم شوند.

ناحیه بدون باز نوکلئوتیدی که باز T است، حذف شده) برش می‌دهد. سپس قند نوکلئوس ریور همسایه‌ای که فاقد باز است هم جدا می‌شود پس از آن یک DNA پلیمراز مخصوص سیستم برمیمی، قطعه را دوباره می‌سازد و به جای T در مقابل G، قرار می‌دهد. این برمیم باید پیش از همانندسازی DNA انجام بگیرد زیرا باز اشتباه در این جهته یعنی T، در داخل DNA به‌طور طبیعی (A-T) واقع شده در سبجه می‌تواند یک جهت واتسون-کریک پدید آورده و به یک جهش نقطه‌ای پایدار تبدیل شود که دیگر سیستم برمیم قادر به شناسایی آن نخواهد بود (شکل ۴.۳۵، مرحله ۳ ملاحظه کنید). سلول‌های انسانی مجموعه‌ای از گلیکوپلارها دارند که هر کدام مختص گروه متفاوتی از بازهای تغییر یافته DNA هستند. به عنوان مثال، یک از آنها، **A**، آکسی گوانین که یک شکل اکسید شده گوانین است را حذف کرده و حازه می‌دهد که گوانین سالم جایگزین شود. برخی دیگر، بازهای تغییر یافته توسط عوامل آلکله‌کننده و حذف می‌کنند. نوکلئوتید باقی مانده پس از عمل نوکلئوتید، فاقد باز است. این

1 Mismatch excision repair

2 Hereditary nonpolyposis colorectal cancer

در سطح ژن غیرفعال باشد سیستم عدم تطابق عمل نخواهد کرد. جهش‌های غیرفعال‌کننده در ژن‌ها بر شکل غیرارزشی سرطان کولون هم رایج‌اند.

برش نوکلئوتیدی، اذاکت‌های شیمیایی و آگ شکل طبیعی DNA را به هم می‌رساند ترمیم می‌کند

سلول‌ها از سیستم ترمیمی برش نوکلئوتیدی^(۱) برای تثبیت کردن نواحی از DNA که حاوی بازهای تغییر یافته هستند استفاده می‌کنند. این بازهای تغییر یافته که اذاکت‌های شیمیایی^(۲) نامیده می‌شوند شکل طبیعی DNA را در یک ناحیه خاص به هم می‌رساند. نکته کلیدی در این نوع ترمیم، وجود پروتئین‌هایی است که توانایی این را دارند که در طول مولکول دو رشته‌ای DNA بنهند و به دنبال برآمگی‌ها و یا دیگر بدشکلی‌ها در مارپیچ دو رشته‌ای بگردند. به عنوان مثال، این مکانیسم، دایمرهای تیمین-تیمین (که یک نوع ریباز در تحریک توسط اشعه U.V است) را ترمیم می‌کند. این دایمرها با همانندسازی و رونویسی تداخل می‌کند.

شکل ۴۳۹ نشان می‌دهد که سیستم برش نوکلئوتیدی، DNA تحریک شده را ترمیم می‌کند. حدود ۴۰ پروتئین در این فرایند درگیرند که اولین آنها در نتیجه مطالعه نقش‌های پدید آمده در سیستم ترمیم DNA بر روی سلول‌های کشت شده افراد مبتلا به گزرودرما پیکمیتوروم^(۳) شناسایی شد. این بیماری، ارثی بوده و چنین افرادی مستعد ابتلا به سرطان هستند. این افراد در صورت مواجهه با اشعه U.V نور خورشید به نوعی سرطان پوستی به نام ملانوما و همچنین کارسینومای سلول‌های پوششی مبتلا می‌شوند. سلول‌های این بیماران سیستم برش نوکلئوتیدی فعال ندارند. جهش‌ها در یک ژن ژن همت ژن مختلف که نام آنها از XP-A تا XP-G می‌باشد منجر به غیرفعال‌سازی این سیستم ترمیمی و ابتلا به گزرودرما پیکمیتوروم می‌گردد. جهش در هر کدام از این ژن‌ها، فوئتیب مشابهی پدید خواهد آورد. اکنون وظایف اکثرین پروتئین‌های XP در سیستم ترمیم برش نوکلئوتیدی به خوبی شناخته شده است (شکل ۴۳۹ را ملاحظه کنید).

جالب است که هیچ ریز واحد از TFIIH که یک فاکتور رونویسی عمومی لازم برای رونویسی ژن‌ها است، برای ترمیم برش نوکلئوتیدی در سلول‌های یوکاریوتی نیز مورد نیاز هستند. دو ن از این ریز واحدها، همولوژی مشابهت دارند (شکل ۴۳۹). در رونویسی، فعالیت هلیکازی TFIIH باعث باز شدن مارپیچ DNA در منطقه شروع می‌شود و بر نتیجه RNA پلیمراز

می‌باشد. رونویسی را آغاز کند (شکل ۴۳۱ را ملاحظه کنید). به نظر می‌رسد که طبیعت از یک ترکیب پروتئینی مشابهی در دو فرایند متفاوت سلولی که هر دو به فعالیت هلیکازی احتیاج دارند، استفاده کرده است.

استفاده از ریز واحدهای مشترک در رونویسی و ترمیم DNA ممکن است به شرح این پدیده مشابهه شده کمک کند که در یوکاریوت‌های پیشرفته، تحریک پدیده آمده در مناطقی از ژنوم که به‌طور فعال در حال رونویسی سس هستند با سرعت بسیار بیشتری نسبت به مناطقی که در حال رونویسی نیستند، ترمیم می‌شود. به این پدیده «ترمیم همراه با رونویسی»^(۴) گفته شده است. در آنجایی که فقط بخش کوچکی از ژنوم هر سلول یوکاریوتی پیشرفته رونویسی می‌شود، ترمیم جمع شده با رونویسی، فقط به مناطق بسیار حساس مربوط می‌شود. در این سیستم، اگر RNA پلیمراز در یک منطقه آسیب‌دیده مثل دایمر تیمین-تیمین از حرکت بایستد، یک پروتئین کوچک به سمت RNA پلیمراز کشیده می‌شود. این اتفاق موجب تحریک گشوده شدن مارپیچ DNA در آن منطقه می‌گردد. سپس TFIIH به سمت آن کشیده شده و واکنش‌های مراحل ۲ تا ۱ در شکل ۴۳۹ اتفاق می‌افتد.

دو سیستم از نو ترکیبی، جهت ترمیم شکست‌های دو رشته‌ای DNA، استفاده می‌کنند

اشعه یویز (مثل تابش X و γ) و برخی داروهای ضد سرطان موجب شکست در دو رشته DNA می‌شوند. این شکست‌ها آسیب‌های سدید برای DNA هستند زیرا اتصال مجدد قطعه‌ها، شده به نفع DNA اگر آتشیه صورت بگیرد می‌تواند منجر به از بین رفتن ترمیم صحیح کروموزومی و عملکرد ژن‌ها شود. به عنوان مثال، اتصال اشتباه می‌تواند یک ژن هیبرید پدید آورد که انتهای آمین آن را یک توالی اسیدهای و انتهای کربوکسیل آن را یک توالی نامربوط به آن ژن به وجود می‌آورد. و یا پروموتور یک ژن نزدیک ناحیه مرده‌ای کنده یک ژن دیگر قرار گرفته و در نتیجه سطح بیان آن ژن را تغییر دهد.

دو سیستم برای ترمیم شکست‌های دو رشته‌ای به وجود آمده‌اند. مکانیسم غالب برای ترمیم چنین شکست‌هایی در جانداران

1. Nucleotide excision repair
2. Chemical adducts
3. Xeroderma pigmentosum
4. Transcription-coupled repair

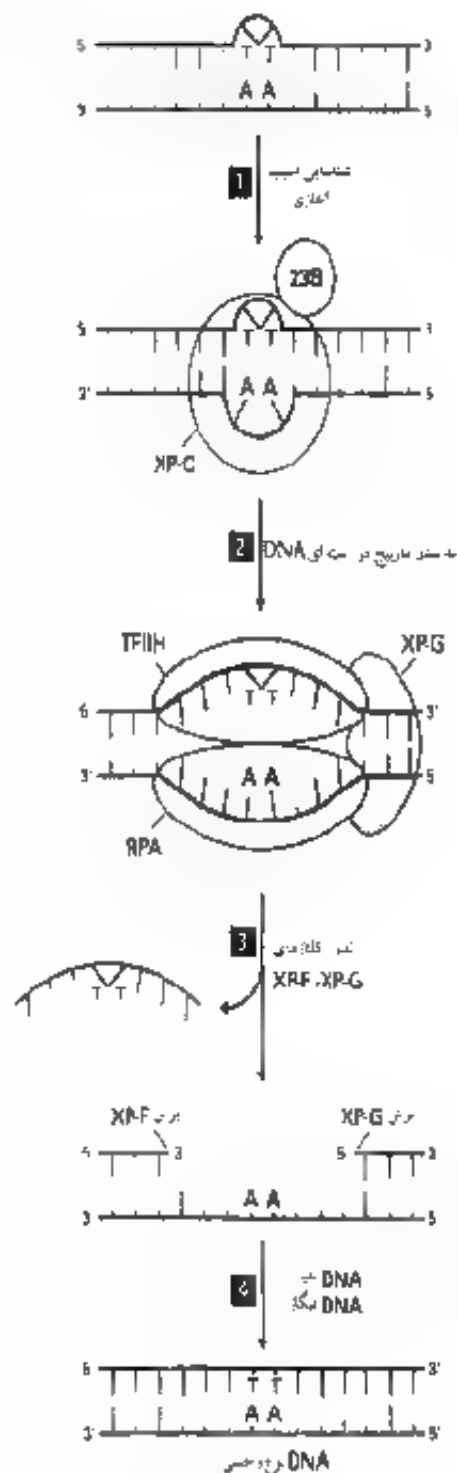
► شکل ۴-۳۹: ترمیم برش دوگانه‌تیمی در سلول‌های انسانی. یک آسیب DNA که می‌تواند ساختار مارپیچ دورسته‌ای DNA را به هم براند، مثل دایمر تیمس - تیمس، ابتدا توسط کمپلکس از XP-C (پروتئین کروموزوم پیگمنتوروم C) و پروتئین B23 تشخیص داده می‌شود (مرحله ۱). سپس این کمپلکس، فاکتور رونویسی TFIIH را به سمت خود می‌کشد و بر واحدهای هیستازی فاکتور TFIIH با مصرف ATP، دورسته DNA را به‌طور حقیقی باز می‌کند. بعد پروتئین‌های XP-G و RPA به این کمپلکس متصل شده و دو رشته DNA را بیشتر باز می‌کند تا اینکه یک جابجاً حدوداً ۵۰ بازی پدید می‌آید (مرحله ۲). سپس XP-G اکنون به عنوان اندونوکلیاز عمل می‌کند و XP-F (دومین اندونوکلیاز)، رشته تخریب شده را در نطفه‌هایی با فاصله ۳۴ تا ۳۲ باز از هر طرف آسیب می‌برد (مرحله ۳). در نتیجه همنه DNA حاوی بازهای تخریب شده رها می‌شود و بعد تخریب شده و به نوکلئوسیدهای صغیر تبدیل می‌شود. به‌این‌نحیه حالی توسط DNA پلیماز، دقیقاً مشابه همان چیزی که در همسانساری رخ می‌دهد، پر می‌شود و DNA بگاز این همنه تازه‌ساز را به پایه رسته می‌چسباند (مرحله ۴).

دوم «نوترکیبی همولوگ» نام دارد که در بخش‌های دیگر مورد بررسی قرار خواهد گرفت.

از آنجایی که حرکت DNA در هسته حاوی از پروتئین‌ها خیلی کم است، معمولاً انتهای صحیح البته با از دست رفتن چند صحت تازه یکدیگر متصل می‌شوند، اما اگر قطعات مربوط به دو کروموزوم مختلف به هم متصل شوند صحره نقل مکان یک نکه از DNA، از یک کروموزوم به کروموزوم دیگر می‌شود. چنین نقل مکان‌هایی ممکن است ژن‌های کامریک ایجاد کنند که می‌توانند اثرات شدیدی بر عملکرد طبیعی سلول مانند رشد خارج از کنترل سلول که مشانه سرطان است، بگذارند. اثرات مخرب شکست دو رشته‌ای DNA باعث می‌شود همانند قیوم، «ولوس سزار» اثر شکستیر به ن. نقش «هم‌پایان برین» عطا شود.

نوترکیبی همولوگ می‌تواند تخریب DNA را ترمیم کند و تنوع ژنتیکی پدید آورد

رمانی تصور می‌شد که نوترکیبی همولوگ یک فرایند ترمیمی کوچک و کم‌اهمیت در سلول‌های انسانی است. این تصور رمانی که فهمیدند بسیاری از سرطان‌های انسانی از طریق جهش‌های رقی در ژن‌های مهم در «ترمیم نوترکیبی همولوگ» پدید می‌آید تفسیر کرد.



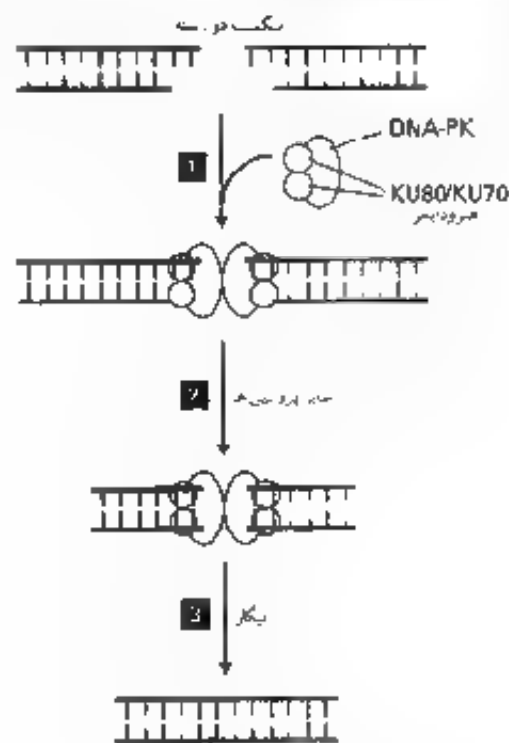
بر سلولی هاتصال انتهای غیرهمولوگ^(۱) است. در این مکانیسم اتصال دو انتهای غیرهمولوگ دو مولکول DNA اتفاق می‌افتد این فرایند، حمایت‌پذیر است، حتی اگر قطعات DNA متصل شده مربوط به یک کروموزوم باشند فرایند ترمیم حتماً با حذف چندجفت باز در نقطه اتصال همراه خواهد بود (شکل ۴-۴۰). چنین حذفی می‌تواند باعث ایجاد جهش شود. این مورد مثالی است برای این که چگونه ترمیم تخریب DNA می‌تواند موجب ایجاد جهش شود مکانیسم

شکست‌های نو رشنه‌ای بحریک شده توسط اشعه ۲۰۰ تریمیم کند. حدسازی و آنالیز جهش یافته‌های حساس به تابش (RAD) که در پی نوع سیستم ترمیمی، ناگزارد هستند مطالعه این فریند را سهیل ساخت. در واقع تمام پروتئین‌های Rad مخمر در ژنوم انسانی همولوگ دارند، و پروتئین‌های انسانی و مخمیری به‌طور مشابهی عمل می‌کند.

نوعی از آسیب‌های DNA که توسط مکانیسم‌هایی قبلی می‌توانستند ترمیم شوند، می‌توانند توسط مکانیسم‌هایی که در آنها یوالی تخریب شده توسط یک قطعه کپی شده از توالی مشابه یا یک DNA همونگ بر روی کروموزوم همولوگ (در مورد ارگانسیم‌های دیپلوئید) و کروموزوم جواهری زدر مورد تمام ارگانسیم‌ها) جایگزین می‌شود، ترمیم گردند. این مکانیسم‌ها شامل سوییچ رشته‌ها بین موندکول‌های جداگانه DNA می‌باشد و بنابراین با مکانیسم‌های بوت‌رکیمی DNA مرتبط می‌شوند.

مکانیسم‌های بوت‌رکیمی مشابه، علاوه بر تأمین یک مکانیسم جهت ترمیم DNA، از طریق معوض سواحی برزگی از کروموزوم‌های همونگ بین جهت مادری و پدری در طون تقسیم میور، (نوعی خاص از تقسیم سلولی که سلول‌های رایسه (اسپرم و تخمک) را پدید می‌آورد)، تنوع ژنتیکی بین افراد یک گونه بوجود می‌آورد (شکل ۵.۳). در حقیقت، سوییچ مناطقی از کروموزوم‌های همولوگ، که به آن «گرایینگ‌آور» گفته می‌شود، برای جدایی مناسب کروموزوم‌ها می‌تواند تقسیم میوری سلول لازم است. میور و پیامدهای ایجاد ترکیبات جدیدی از ژن‌های پدری و مادری بر روی یک کروموزوم توسط بوت‌رکیمی، بعداً در فصل ۸ مورد بحث قرار خواهند گرفت. مکانیسم‌هایی که منجر به جدایی مناسب کروموزوم‌ها می‌شود می‌شود در فصل ۲۰ توضیح داده شده‌اند. در اینجا ما بر روی مکانیسم‌های موندکولی بوت‌رکیمی DNA و تعویض رشته‌های DNA بین دو موندکول DNA متمرکز می‌شویم.

دریمیم یک چنگال همانندسازی فرورپاشیده یک مثال از ترمیم بوت‌رکیمی DNA. ترمیم یک چنگال همانندسازی فرورپاشیده می‌باشد اگر یک شکست در پیوند فسفودی استری یک رشته از DNA پدید آمده باشد و پیش از این که چنگال همانندسازی به آن برسد ترمیم شود. وقتی هلیکاز به نقطه شکسته رسید بخش‌های همانندسازی شده کروموزوم‌های دختر جفا می‌شود زیرا پیوند کوالاتی بین دو قطعه از رشته والدی وجود ندارد. به این فرایند «چنگال

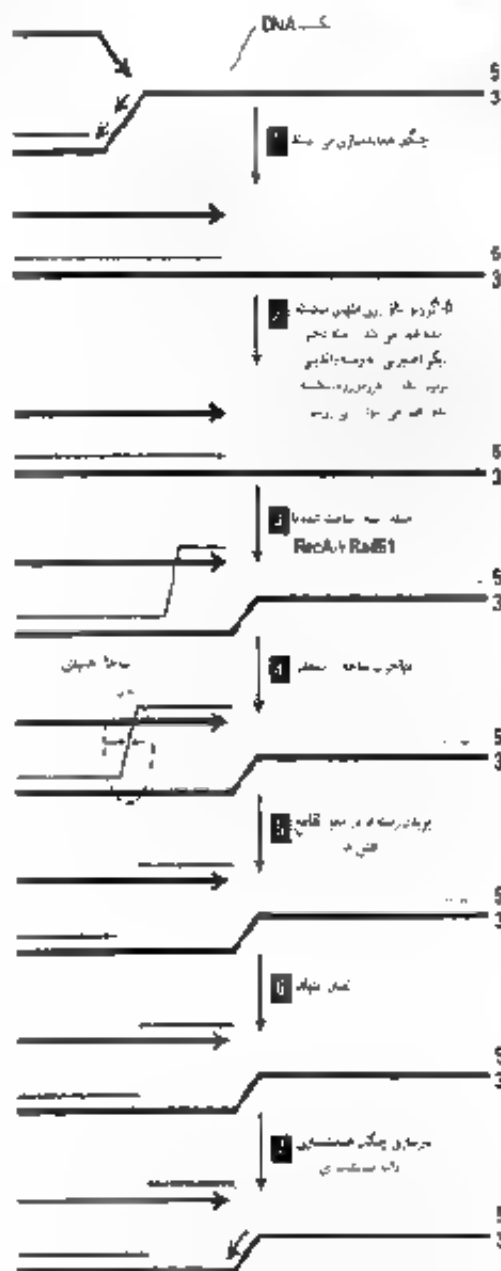


شکل ۴-۴-۴ اتصال انتهایی غیرهمولوگ. وقتی کروماتیدهای جواهری برای کمک به ترمیم شکست‌های دورشته‌ای در دسترس نیستند، یوالهای نوکلئوبیدی که در DNA سالم مقابل یکدیگر بوده‌اند با هم برخورد می‌کنند. این انتهایی DNA معمولاً از یک جایگاه کروموزومی هستند و هنگامی که به هم متصل می‌شوند، چسبیدن جهت باز از دست می‌رود. گاهی اوقات انتهایی از دو کروموزوم مختلف تصادفاً به هم متصل می‌شوند. کمینکسی از دو پروتئین به نام‌های UK و پروتئین کیناز وابسته به DNA به انتهایی یک برش نورسنه‌ای متصل می‌شود (مرحله ۱). بعد از شکل‌گیری یک سنایس، انتهایی مدادی از بازهای خود را توسط نوکلئازها از دست می‌دهد (مرحله ۲) و دو موندکول نو شنه‌ای به همدیگر می‌چسبند (مرحله ۳). در نتیجه، شکست دو رشته‌ای ترمیم می‌شود اما چند جهت باز در ناحیه شکست از دست می‌رود.

(جنول ۲۵.۱ را ملاحظه کنید). به عنوان مثال اکثر رانی که به‌طور ژنتیکی مستعد سرطان پستان هستند یک جهش در یکی از آل‌های ژن BRCA-1 و BRCA-2 دارند. این ژن‌ها پروتئین‌هایی با رمزبندی می‌کنند که در این فرایند ترمیمی دخالت دارند. نقص در یا از دست رفتن دومین آل از این ژن‌ها در چینی رانی، باعث مهار مسیر ترمیم بوت‌رکیمی همولوگ می‌شود و بنابراین برزور سرطان در سلول‌های اپی‌تلیال به تحمیل راتحرک می‌نماید. ما این حال هور مشخص نیست که چرا این ناف‌های پاسخ‌دهنده به استروژن، مکان‌های ترجیحی کرمیورر هستند، محرک‌ها می‌توانند

پدید می‌آید معمولاً کشنده خواهد بود زیرا اطلاعات ژنتیکی از محل برش تا انتهای کروموزوم را ندارد. فرایند بوترکینی که شکست دو رشته‌ای پدید آمده را برهم می‌زند و یک چنگال همانندسازی دیگر پدید می‌آورد، با آنزیم‌ها و پروتئین‌های معددی سر و کار دارد که فقط برخی از آنها در اینجا بیان می‌شوند.

اولین مرحله در ترمیم شکست دو رشته‌ای این است که، رشته‌ای که انتهای آن در نقطه شکست واقع شده (آبی کم رنگ)، توسط یک گزوبوکلئاز تجزیه می‌شود و بخشی از رشته دیگر که انتهای آن در نقطه شکست واقع شده (قرمز تیره) را تک رشته‌ای می‌کند (شکل ۴-۴۱ مرحله ۱). رشته بیرو تازه ساخته شده (صورتی) در محاب رشته مادری همولوگ که دچار شکست نشده به بخش همانندسازی سده کروموزوم مادری متصل می‌شود (شکل ۴-۴۱ مرحله ۲). یک پروتئین کلیدی که برای مرحله بعد لازم است پروتئینی است که در باکتری RecA، و در ساکارومایسس سروپریه و بقیه یوکاریوت‌ها، Rad51 نامیده می‌شود. چندی موبکون Rad51 / RecA به DNA تک رشته‌ای (که هم اکنون به عنوان رشته مهاجم تلقی می‌شود) متصل می‌گردند و هیبرید شدن آن را به یک مولی دقیقاً مکمل و تقریباً مکمل، در DNA دو رشته‌ای همولوگ آن کاتالیز می‌کنند. حال با مولکول ایجاد شده تحت تاثیر لیگاز بعد از فروپاشی چنگال همانندسازی (همان‌طور که در شکل نشان داده شده)، و با کروموزوم همولوگ دیگر در ارگانیسم‌های دیمپوید فرار می‌گیرد. رشته دیگر (آبی تیره) در این DNA دو رشته‌ای هدف (رشته‌ای که با رشته مهاجم جفت نمی‌شود) به صورت یک لوپ تک رشته‌ای در طول ناحیه هیبریداسیون مکش و رشته مهاجم در می‌آید (شکل ۴-۴۱ مرحله ۳). مهاجم یک تک رشته‌ای مکس یکی از رشته‌های DNA به مولکول دو رشته‌ای DNA که توسط RecA یا Rad51 کاتالیز می‌شود، فرایند کلیدی در بوترکینی است. از آنجایی که هیچ جفت بلزی در این پروسه یعنی مهاجم رشته از دست برفته و یا ایجاد نمی‌شود، بلزی هم به دریافت انرژی ندارد. سپس، منطقه هیبرید شده بین DNA هدف (صورتی) و رشته مهاجم (قرمز تیره) توسط پروتئین‌هایی که از هینرولیز ATP بهره می‌برند، از ناحیه شکست فاصله می‌گیرد، به این فرایند مهاجرت شاخه^(۱) گفته می‌شود (شکل ۴-۴۱ مرحله ۴). زیرا نقطه‌ای است که در آن DNA هدف (صورتی)، یک رشته مکمل را قطع می‌کند (آبی

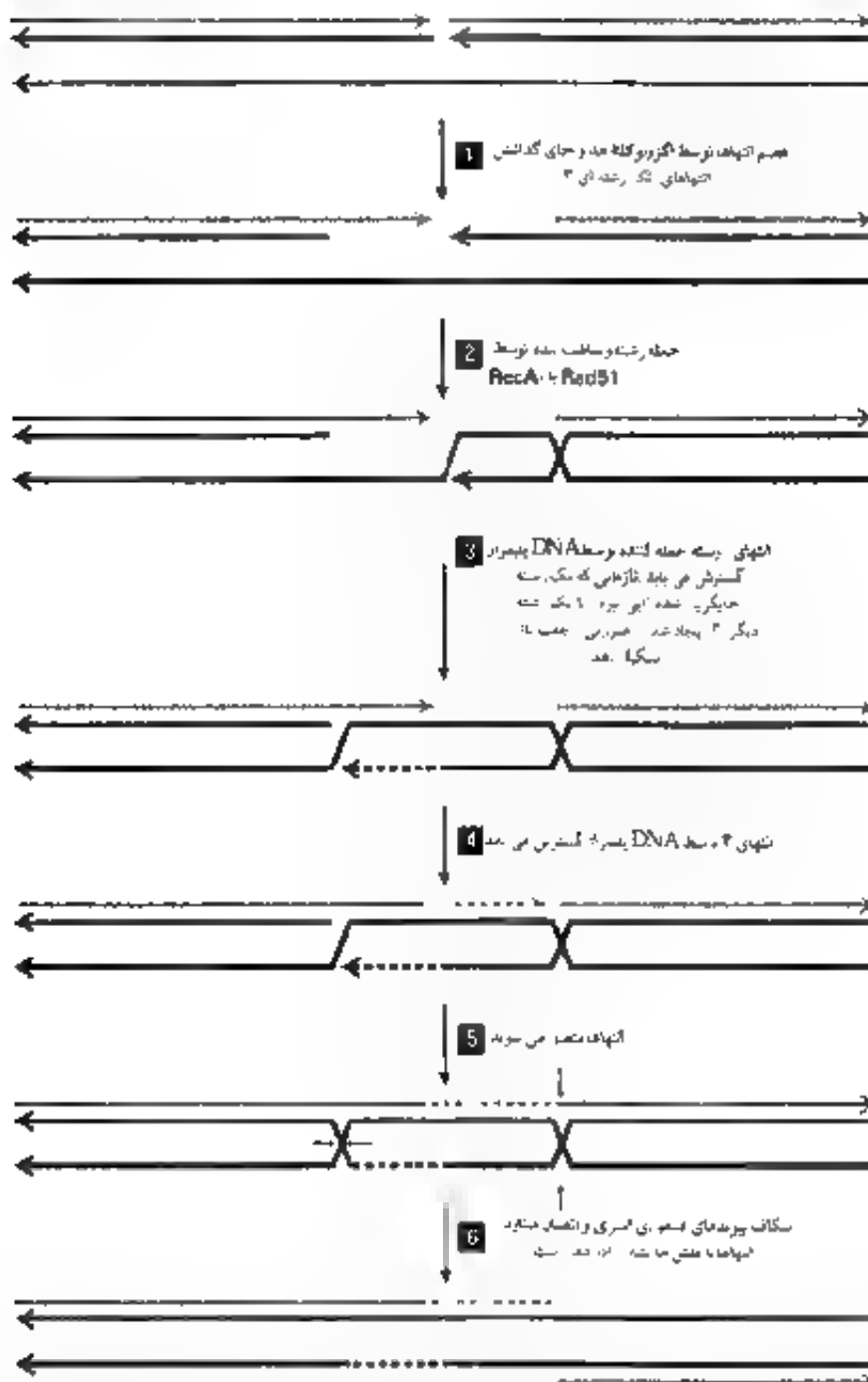


▲ شکل ۴-۴۱: (شکل رنگی) ترمیم بوترکینی یک چنگال همانندسازی فروپاشیده. رشته‌های والدی به صورت آبی، روس و تیره نشان داده شده‌اند. رشته دختری پیشرو قرمز تیره است و رشته دختری پیرو صورتی است. خصوصاً مورب در مرحله ۲ و بعد از آن نشان‌دهنده یک پیوند هسودی اسر از رشته DNA است. فلش‌های کوچک سیاه در مرحله ۳ نشان‌دهنده شکست پیوندهای هسودی اسر در تقاطع رشته‌های DNA در ساختار هالیدی است.

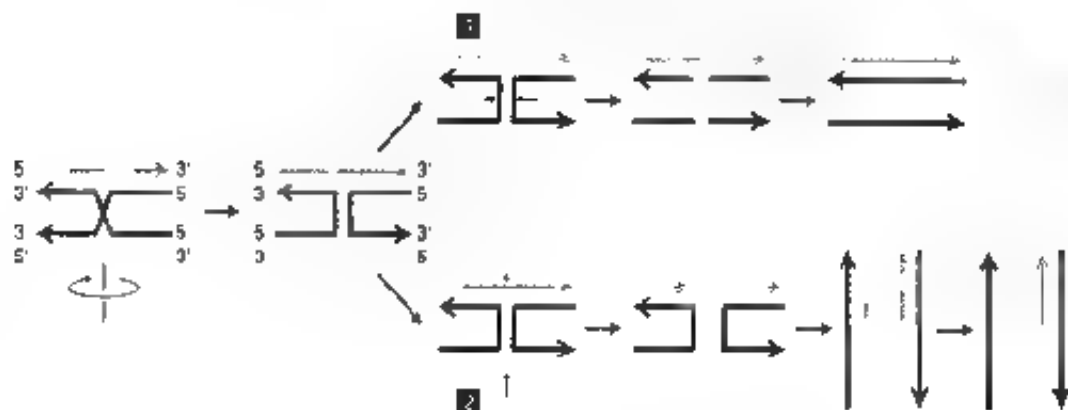
همانندسازی فروپاشیده^(۱) گفته می‌شود (شکل ۴-۴۱ مرحله ۱). اگر این ترمیم شود حداقل بر روی یک سول دختری که از آن سول

1- Kephation fork collapse

2- Branch migration



▲ شکل ۴.۲۲: شکستگی دو رشته DNA توسط موتو ترکیبی همولوگ تریپس می‌گردد. جهت به‌هولب، هر مارپیچ، دو رشته‌ای DNA به صورت دو خط موازی سان داده شده و قطعات رشته‌ها توسط یک پیکان‌ها در انتهاهای ۳' مشخص شده‌اند. مولکول بالای دارای یک شکستگی دو رشته‌ای است. توجه کنید که در بالا گرام DNA بالایی، رشته‌ای که انتهای ۳' آن در سمت راست قرار دارد در بالا قرار گرفته، و در بالا گرام DNA پایینی، این رشته در زیر نشان داده شده است. من را ملاحظه کنید.



▲ شکل ۴-۴۳: تکنیک متفاوتی از ساختار هالیدی. حلقه‌های مورب و عمود نشان‌دهنده یک پیوند فسفودی استری می‌باشند. رسم بین فرایندها به وسیله چرخش دیاگرام مولکول‌های ریزی به اندازه 180° درجه بسیار ساده است که مولکول‌های بالا و پایین رشته‌هایی با جهت‌گیری یکسانی می‌باشند. برش پیوندهای همان‌طور که در مرحله ۱ نشان داده شده است و اتصال انتهایی آنها کروموزوم‌های لوسه را به وجود می‌آورد. برش‌ها، همان‌طور که در مرحله ۲ نشان داده شده، و اتصال مجدد آنها کروموزوم‌های مورب را به وجود می‌آورد. برای مسکنه آنیمیش مسکنی از ساختار هالیدی و تکنیک آن به سایت <http://engels.genetics.wisc.edu/Holliday/holliday3D.html> رجوع کنید.

انتهای ۵ و ۳ که در رشته‌های مادری یکسانی جهت شده‌اند (مرحل ۵ و ۶) موجب ایجاد ساختاری شبیه به چنگال همانندسازی می‌شود. اتصال مجدد پروتئین‌های چنگال همانندسازی موجب توسعه رشته رهبر (پیشرو) تا قبل از نقطه اصلی شکست DNA و آغاز مجدد ستر رشته پیرو می‌شود (مرحل ۷). بنابراین یک چنگال همانندسازی مجدداً ایجاد می‌شود. تمام فرایند موجب می‌شود که رشته متحرک شده بالایی در مولکول پائینی DNA طی مرحله ۸ (اصوری / آبی روشن) قطع شود و به عنوان یک الگو برای توسعه رشته پیشرو (قرمز تیره) در مرحله ۹ عمل کند.

شکست در هر دو رشته DNA به وسیله دوترکیبی همولوگ تعمیر می‌شود. یک مکانیسم مشابه که دوترکیبی همولوگ نامیده می‌شود می‌تواند شکست دو رشته‌ای کروموزوم را تعمیر کند. هم‌چنین می‌تواند قطعات بزرگ دو مولکول DNA دو رشته‌ای را جابه‌جا کند (شکل ۴-۴۲). در دوترکیبی همولوگ، بر، اشغال شدن رشته به وسیله مولکول RecA در باکتری و Rad51 در یوکاریوت‌ها صورت می‌گیرد (مرحل ۱ و ۲). انتهایی ۳ رشته اشغال شده به وسیله یک DNA بیمراز گسترش می‌یابد و رشته مادری به عنوان یک حلقه یک رشته‌ای از DNA جابه‌جا می‌کند.

بیره) و به سمت مکملش در مولکول DNA شکسته شده می‌رود (قرمز بیره). بنابراین در ساختار DNA به آن شاخه گفته می‌شود. در این دیاگرام، خطوط مورب فقط یک پیوند فسفودی استری را نشان می‌دهند. مدل سازی مولکولی و مطالعات دیگر نشان می‌دهند که لوسین باز در هر دو طرف شاخه، یک مکمل جهت می‌شود. با مهاجرت این شاخه به سمت چپ، مقدار خط بارها ثابت باقی می‌ماند. یک جهت هر جدید توسط رشته مهاجم (قرمز) پذیرفته می‌شود و یک جهت باز در رشته مادری (آبی بیره) از دست می‌رود.

وقتی منطقه هیریندیسور به آن سوی انتهایی ۵ رشته شکست (آبی روشن) می‌رود این DNA مادری شکسته شده به‌طور فزاینده‌ای، تک رشته‌ای می‌شود در حالی که مکمل آن یعنی رشته مهاجم (قرمز بیره) به رشته DNA هدف (صورتی) جهت می‌شود. سپس این سبب DNA مادری تک رشته (آبی روشن) با منطقه مکمل در رشته دیگر مادری (آبی تیره) که آن هم در اثر حرکت ساخته به سمت چپ تک رشته‌ای شده، جهت می‌شود (شکل ۴-۴۱). مرحله ۴: ساختار حاصل شده ساختار هالیدی^(۱) نامیده می‌شود هالیدی نام دانشمندی است که اولین بار این ساختار را به عنوان ساختار حد واسطه در دوترکیبی ژنتیکی مطرح کرد. خطوط مورب بر مرحله ۴ یک پیوند فسفودی استری را نشان می‌دهد (به یک قطعه DNA) و تمام بازها در ساختار هالیدی به صورت جهت شده با مکمل هایش در رشته‌های مادری هستند. شکست پیوندهای فسفودی استری که از یک رشته مادری به سمت دیگر رشته مادری می‌گذرد، و اتصال

صورت که با پیکان نشان داده شده، دوباره به یکدیگر متصل شوند. در نتیجه چهار محصول می‌تواند از هر یکدو ترکیبی به وجود آید. دو تا از این محصولات تولید دوباره کروموزوم والدی است. به استثناء ناحیه دور صفای ناخورد، هر دو دپلکس (در نقطه شکست که برای توالی والدی مورد نیاز است) (وارون‌سازی ژن) و دو محصول دیگر که در شکل ۳-۳۲ نشان داده شده است کروموزوم‌های بوت ترکیب را به وجود می‌آورند.

نشان‌دهنده‌های میوز شکل خاصی از تقسیم سلولی خاص در یوکاریوت‌ها می‌باشد که سلول‌های راینده دپلکس (به عنوان مثال تخمک و اسپرم) از سلول دپلکس تولید می‌کند (شکل ۳-۳۸). حداقل یک بوت ترکیبی بین کروموزوم‌های همولوگ مادری و پدری قبل از تقسیم میوز سلول صورت می‌گیرد. بوت ترکیبی به وسیله یک آنزیم آغاز می‌شود که یک شکست در هر دو رشته DNA یک کروموزوم ایجاد می‌کند. این آنزیم دارای جایگاه‌های متعددی بر روی یک کروموزوم می‌باشد. این فرایند در شکل ۳-۴۲ رسم شده است. تمام فرایند از برش DNA یک کروموزوم تا تفکیک ساختارهای هالیدی آنقدر تکرار می‌شود تا حداقل یک بوت ترکیبی، که کراسینگ‌اور هم نامیده می‌شود، بین یک جهت از کروموزوم‌های همولوگ به وجود آید. همان‌طور که در ابتدا اشاره شد اتصال بین کروموزوم‌های همولوگ برای جداسازی مناسب در طول تقسیم سلولی در مرحله‌ای میوز مورد نیاز است (فصل ۴-۲). خاص این فرایند این است که هر سلول راینده دارای چندین کروموزوم بوت ترکیب می‌باشد که از بخش‌های بزرگ کروموزوم مادری یا کروموزوم پدری ساخته شده است.

(آبی تیره، مرحله ۳). وقتی ستر DNA به اندازه کافی صورت می‌گیرد، رشته والدی جابه‌جا شده که مکمل ناحیه یک رشته‌ای در انتهای ۳ موجود در انتهای دیگر DNA شکسته (ناحیه تک رشته‌ای صورتی سمت چپ مرحله ۱) می‌باشد و یا توالی مکمل صورت چپت باز می‌دهد (مرحله ۳). سپس این انتهای ۳ (صورتی) به وسیله DNA پیمراز گسترش می‌یابد که از یک حلقه تک رشته‌ای قبل جابجایی والدی (آبی تیره) به عنوان الگو استفاده می‌کند (مرحله ۴).

در مرحله بعد انتهای ۳ که به وسیله ستر DNA ایجاد شده به انتهای ۵ به وجود آمده در مرحله ۴ از طریق تحریر اگزوبونکلئازی انتهای شکسته شده، پیوند می‌جورد (مرحله ۵). این فرایند دو ساختار هالیدی در مولکول‌های چپت شده به وجود می‌آورد (مرحله ۵). مهاجرت شش ساختارهای هالیدی می‌تواند در هر دو جهت صورت گیرد (نشان داده نشده). در نهایت شکست در ناحیه‌ای که با پیکان‌ها نشان داده شده است و اتصال انتهای ۳ و ۵ در هر یک از ساختارهای هالیدی بریده شده، دو کروموزوم بوت ترکیب تولید می‌کند که یکی دارای DNA از مونوک DNA والدی (رشته‌های صورتی و قرمز، هر یک سمت از نقطه شکست و دیگری بر دارای DNA از مونوکول DNA والدی دیگر (آبی تیره و کم رنگ) در سمت دیگر نقطه شکست می‌باشد (مرحله ۵). هر یک از کروموزوم‌ها دارای یک ناحیه سومی هستند که بلافاصله در نزدیکی نقطه شکست ابتدایی قرار گرفته‌اند که این ناحیه یک نورش‌های ساجور (هترو دپلکس) را تشکیل می‌دهد. در اینجا این ناحیه به شکلی است که یک رشته از یک والد یا رشته مکمل از والد دیگر (رشته صورتی یا قرمز) رشته آبی پررنگ یا کم رنگ چپت شده است) جهت می‌شود. اشتباه در جهت شدن بازها بین دو رشته والدی معمولاً به وسیله مکانیسمی که در بالا بحث شد تعمیر می‌شود که در این مکانیسم یک جهت باز مکس به وجود می‌آید. در این فرایند تفاوت‌های توالی موجود بین دو توالی مادری از بین می‌رود که از این فرایند به عنوان وارون‌سازی ژنی^(۱) یاد می‌شود.

دیگرام‌های شکل ۳-۳۳ نحوه و چگونگی برش چپت رشته‌ها در محل برخورد و تلاقی آنها در ساختار هالیدی برای تولید یک مولکول بوت ترکیب یک مولکول والدی را نشان می‌دهد. این فرایند را تفکیک ساختار هالیدی^(۲) می‌نامند که مولکول‌های DNA ای که در ابتدا به وسیله RccA/Rad51 اتصال کسده رشته، به هم ملحق شده بودند را از یکدیگر جدا می‌کند. هر یک از ساختارهای هالیدی که در مرحله ۱ از شکل ۳-۳۲ نشان داده شده است می‌تواند بریده شده و به دو

نکات کلیدی بخش ۴-۲

تعمیر DNA و بوت ترکیبی

- مسیرات در توالی DNA ناشی از همانندسازی اشتباه و اثرات ترکیب شیمیایی و فیزیکی مختلف است.
- بسیاری از اشکالات که در هنگام همانندسازی DNA رخ می‌دهد توسط فرایند عطاگیری تصحیح می‌شود. در این فرایند DNA پلیمراز می‌تواند بازهای اشتباه (ب‌خورد چپت شده) را در انتهای ۳ رجیتر در حال رشد شناسایی کرده و توسط فعالیت ۳' ۵' اگزوبونکلئازی ذاتی خود آنها را بردارد (شکل ۳-۳۴ را ملاحظه کنید).

1- Gen Conversion

2- Resolution of holliday structure

محافظت کرده و همچنین در عبورتری سلول میرب نقش بازی می‌کند و ویروس‌های ساده، DNA یا RNA کافی، تنها برای مردهی کردن چهار پروتئین را دارند و اکثر ویروس‌های پیچیده DNA و یا RNA کافی، برای مردهی کردن ۲۰۰ پروتئین را دارند علاوه بر این که ویروس‌ها در آلوده‌سازی سلول‌ها نقش دارند همچنین استفاده زیادی به عنوان ابزارهای تحقیقاتی در مطالعه اساس فرایندهای بیولوژیکی که در فصل‌های قبل بحث شد نیز دارند

اغلب ویروس‌ها میربان‌های محدودی دارند

سطح ویروس‌ها دارای چندین کی از یک نوع پروتئین می‌باشد که به‌طور اختصاصی به چندین کی از گیرنده‌های سطح سلول میربان متصل می‌شوند این میانگش تعیین‌کننده میرب ویروس است که با گروهی از انواع سلول‌ها که ویروس می‌تواند آلوده کرده و فرایندهای آلوده‌سازی را انجام دهد مشخص می‌شود اکثر ویروس‌ها یک سری از میربان‌های محدود دارند

ویروس‌ها که تنها با کتری در آلوده می‌کند با کتری‌ها، به‌طور خلاصه فاژ می‌نامند ویروس‌هایی که سلول‌های حیوانی یا گیاهی را آلوده می‌کند به عنوان ویروس‌های حیوانی یا ویروس‌های گیاهی یاد می‌شوند تعدادی از ویروس‌ها هم در سلول حیوانی و هم در سلول گیاهی و هم در حشرات که ویروس‌ها از آنها تغذیه می‌کند یافت می‌شوند حشرات که محرک بالایی دارند به عنوان حاصی برای انتقال ویروس بین میربان حیوانی و گیاهی می‌باشد تعدادی از ویروس‌ها که می‌باشد، تعداد زیادی میربان دارند، مانند ویروس وریکولا، که در حشرات و انواع متفاوتی از پستانداران رشد می‌کند اکثر ویروس‌های حیوانی که حتی در یک دسته هم قرار نمی‌گیرند (پولیویروس‌ها) نه گونه‌های نزدیک به هم مثل پریمات‌ها را آلوده می‌کنند. محدوده سلول‌های میرب بعضی از ویروس‌های حیوانی تنها تعدادی از سلول‌های متفاوت می‌باشد چرا که فقط این سلول‌ها، گیرنده‌های سطحی مناسب برای اتصال ویروس را دار می‌باشد

کپی‌برد ویروس‌ها را بازش منظمی از یک یا چندین نوع پروتئین می‌باشند

اسید نوکلئیک ویروس‌ها درون یک پوشش پروتئینی، با کپسید

■ سلول‌های یوکاریوتی سه سیستم ترمیم با برداشت برای تصحیح بارهای ناچور و برای برداشت دیمرهای قیمن - بیمی تحریک شده توسط V یا ترکیبات شیمیایی از DNA دارند ترمیم با برداشت باز، ترمیم عدم همجوسی و ترمیم با برداشت نوکلئید با سخت بالا خطاها را از میان برمی‌دارد

■ ترمیم شکست‌های دورشته‌ای توسط اتصال انتهایی می‌همولوگ می‌تواند بخشهای DNA را از کروموزوم‌های مختلف متصل کند و ممکن است یک ترانسپوزکاسیون ایکوزیک هم ایجاد کند مکانیسم تعمیر حتی هنگامی که قسمتی از یک کروموزوم یکسان به هم متصل شوند نیز ممکن است حذف‌های کوچکی را ایجاد کند

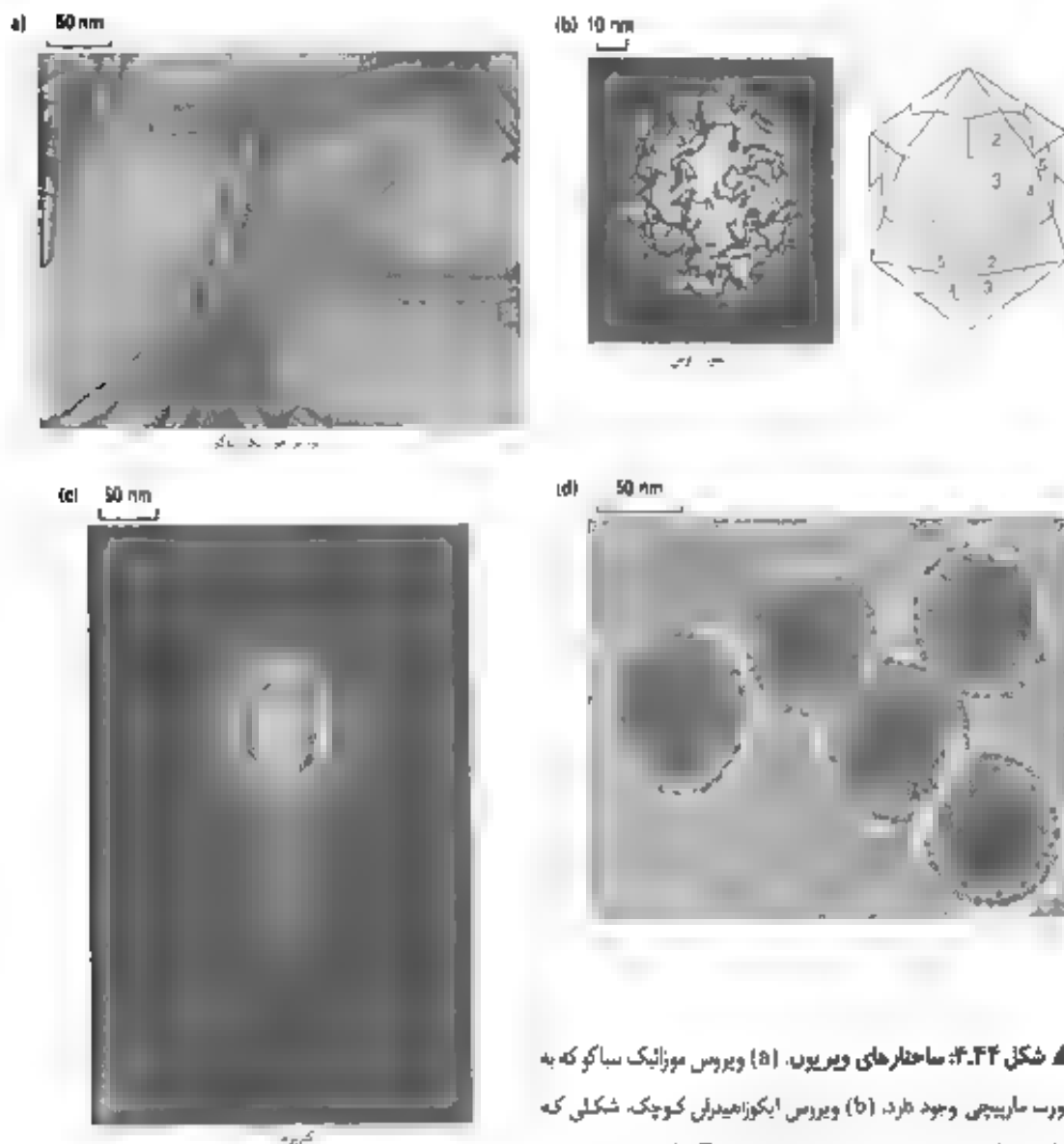
■ نقص‌های ژنی در مسیر ترمیمی ترمیم با برداشت نوکلئید مثل افراد مبتلا به گردوره‌پیکمانتازوم منجر به سرطان پوست می‌شود. سرطان ژنی کولون نیز ناشی از جهش‌های پروتئین‌های ضروری در مسیر ترمیم عدم همجوسی است نقص در ترمیم توسط نورکینی همولوگ همراه با جهش ژنی آل ژن BRCA.1 یا BRCA.2 باعث ایجاد سرطان‌های سینه و رحم می‌گردد

■ ترمیم خطای آزاد دورشته‌ای شکسته شده در DNA توسط نورکینی همولوگ با استفاده از کروماتید خواهری اسب‌دیده به صورت مکمل صورت می‌گیرد این فرایند می‌تواند منجر به نورکینی کروموزوم‌های مابری گردیده و توسط یوکاریوتها در ایجاد نوع رینیکی توسط نورکینی کروموزوم‌های والدی در رشد سلول‌های جنسی یکار گرفته شود

۴-۷ ویروس‌ها: اتکل‌های سیستم ژنتیکی سلول

ویروس‌ها اتکل‌های داخل سلولی اجباری هستند. آنها به‌جودی

خود توانایی تکثیر ندارند و دند از سیستم سلولی میربان برای سنتز پروتئین‌های ویروسی و همانندسازی ژنوم خود استفاده کنند. ویروس‌های RNA بی که معمولاً در سیتوپلاسم سلول میربان تکثیر می‌یابند یک ژنوم RNA ای دارند و ویروس‌های DNA بی که معمولاً در هسته سلول همانندسازی می‌کنند ژنوم DNA بی دارند (شکل ۴-۱). ژنوم ویروسی ممکن است دو رشته‌ای یا تک رشته‌ای باشد که به نوع ویروس بستگی دارد. به‌علاوه ویروس‌ها که توانایی آلوده‌کردن در ویروس‌ها^{۱۱} می‌گویند که از پوشش پروتئینی دربرگیرنده اسید نوکلئیک و پوشش پروتئینی خارجی تشکیل شده است که هر دو از نوکلئیک اسید ویروسی



شکل ۴.۴۴: ساختارهای ویروسی. (a) ویروس موزائیک سیاکو که به صورت مارپیچی وجود دارد. (b) ویروس ایکوزاهیدرلی کوچک. شکلی که مشاهده می‌کنید پولیوویروس است. (c) باکتریوفاز T₄ (d) ویروس انفلوآنزا که یکی از ویروس‌های نازای پوسس است.

و ژنوم ویروسی به صورت نوکلئوکپسید وجود دارد. در بعضی ویروس‌ها چندین کپی از یک نوع پروتئین پوششی وجود دارد که با ساختار هلیکال، به وجود می‌آورد که DNA یا RNA ویروس در بر گرفته و آن را محافظت می‌کند. در این ساختار شباهت مارپیچی در بونل پروتئینی به وجود می‌آید که RNA یا DNA آن قرار می‌گیرد. ویروس‌هایی با این چنین نوکلئوکپسید هلیکال

قرار گرفته است. این کپسید از چندین کپی از یک یا چندین نوع پروتئین متفاوت تشکیل شده است که یکی از این پروتئین‌ها تنها به وسیله یک زن مرده می‌شوند به همین دلیل هم یک ویروس می‌تواند تمام پروتئین مورد نیاز برای کپسید بزرگ خود را تنها به وسیله تعدادی ژن محدود مرده می‌کند. این استفاده مؤثر از اطلاعات رتئیکی بسیار با اهمیت است، چرا که تنها مقدار محدودی از DNA و

مادری به وجود آمده‌اند پس یک کلون^(۳) ویروسی را به وجود می‌آورند. این نوع از سمجش پلاک به‌طور استاندارد برای ویروس‌های حیوانی و باکتریایی استفاده می‌شود ویروس‌های گیاهی می‌توانند به‌طور مشابه با سمارش نیز شش نقاط روی برگ‌های گیاه که به وسیله تلقیح ویروس‌ها ایجاد شده سمجش شوند. بررسی سمجش‌های ویروسی که معمولاً به وسیله سمجش پلاک شناخته می‌شوند به‌طور گسترده‌ای به فهم و شناخت فرآیندهای مولکولی سلول کمک می‌کند.

چرخه‌های لیتیک رشد ویروسی، منجر به مرگ سلول‌های میزبان می‌شود

هر چند حقیقت چرخه در بین انواع متفاوت ویروس‌ها مختلف است اما انهایی که در رشد خود چرخه لیتیک را نشان می‌دهند به‌طور کلی به صورت زیر می‌باشند.

۱- جذب - ویروس از طریق چندین پروتئین کپسید به گیرنده‌های سطح سلول متصل می‌شود.

۲- نفوذ - ژنوم ویروسی از عشاء پلاسمایی عبور می‌کند در چندین ویروس، پروتئین‌های ویروسی که در درون کپسید وجود دارند بر وارد سلول میزبان می‌شوند.

۳- همانندسازی - mRNAs ویروسی به کمک ماشین رونویسی سلول میزبان (ویروس‌های DNA دار) یا به وسیله آنزیم‌های ویروسی (ویروس‌های RNA دار) به وجود می‌آیند برای هر دو نوع از ویروس‌ها mRNAهای ویروسی توسط ماشین مرحله سلول، ترجمه می‌شوند تولید چندین کپی از ژنوم ویروس به تهابی با پروتئین‌های ویروسی و یا با کمک پروتئین‌های سلول میزبان انجام می‌شود.

۴- تجمع - پروتئین‌های ویروسی و ژنوم‌های همانندسازی شده با یکدیگر ملحق می‌شوند تا ویروئون‌های جدید را به وجود آورند.

۵- آزاد نشی - سلول‌های آلوده که ناگهانی بیره شده (المر) و ویروئون‌های تازه تشکیل شده با هم خارج شوند و چه آن که ویروئون‌های تازه شکل یافته به صورت تدریجی از سلول خارج شوند موجب مرگ سلول میزبان می‌شوند.

شکل ۴.۴۶ چرخه لیتیک با کتریوفاژ T₄ را نشان می‌دهد با کتریوفاژ T₄ یک ویروس از نوع DNA در بنون پوشش می‌باشد. در این

سلول مراحل آلوده‌سازی، مرحله از ویروس‌های ایکوراهیدرال با گیرنده‌های سطح سلول در طریق شکاف بین زیر واحدهای کپسید میانکش می‌دهد برخی دیگر از طریق فیبرهای پروتئینی طوبی که از بوکلتوکپسید بیرون رده، با گیرنده‌های سطح سلول میانکش می‌دهد در حین از باکتریوفاژهای DNA دار، DNA ویروسی در درون سر ایکوراهیدرال قرار گرفته است و این سر به دم‌میلانی شکل متصل است. در طول مرحله آلوده‌سازی، پروتئین‌های ویروسی در بوک دم به گیرنده‌های سلول میزبان متصل می‌شوند، سپس DNA ویروسی از طریق دم وارد سیتوپلاسم سلول میزبان می‌شوند (شکل ۴.۴۴). در بعضی از ویروس‌ها، بوکلتوکپسیدی که متقارن می‌باشد به وسیله یک عشاء بیرونی که پوشش^(۱) می‌دهد پوشیده می‌شود. این عشاء بیرونی عمدتاً از سموبینید دو لایه که دارای یک یا دو نوع گلیکوپروتئین پوششی از نوع ویروسی می‌باشد تشکیل شده است (شکل ۴.۴۵). سموبینیدها در پوشش ویروسی مشابه فسفولیپیدهای موجود در عشاء پلاسمایی سلول میزبان آلوده شده می‌باشد پوشش ویروسی در حقیقت از حواته رده عشاء سلول میزبان به وجود می‌آید، در پوشش ویروسی همان‌طور که به‌طور مختصر اشاره شد گلیکوپروتئین‌های ویروسی نیز وجود دارند.

ویروس‌ها می‌توانند کلون شده و در سمجش پلاک سمارش شوند

تعداد ذرات ویروسی که یک نمونه را آلوده می‌کنند می‌توانند به وسیله سمجش پلاک^(۲) سمارش شوند. این سمجش به وسیله کشت شدن یک نمونه قیق شده از ذرات ویروسی روی صرافی که روی آن سلول‌های میزبان پوشانده‌اند صورت می‌گیرد بعد از آلوده شدن سلول‌های میزبان در طرف، مدادی از نقاط که شش دهده لیر شش سلول‌های میزبان می‌باشد به وجود می‌آید. با سمارش این نقاط که پلاک نامیده می‌شوند به میزبان آلوده شدن سلول‌ها پی برده می‌شود (شکل ۴.۴۵). در ابتدا هر حای که یک ویروئون تنها یک سلول را آلوده می‌کند یک پلاک در ظرف کشت به وجود می‌آید. این ویروس در این سلولی که وارد شده همانندسازی می‌کند و در آخر سلول را پاره کرده و تعداد زیادی ویروئون جدید از سلول آزاد شده و سلول‌های همسایه در ظرف کشت آلوده می‌کنند بعد از چند چرخه آلوده‌سازی، تعداد زیادی از سلول‌های میزبان پاره می‌شوند و یک ناحیه واضح و خابیل مشاهده بنام پلاک در یک لایه از سلول‌هایی که آلوده شده‌اند به وجود می‌آید.

از آنجایی که همه ویروئون‌های جدید در یک پلاک از یک ویروس

1- Envelope

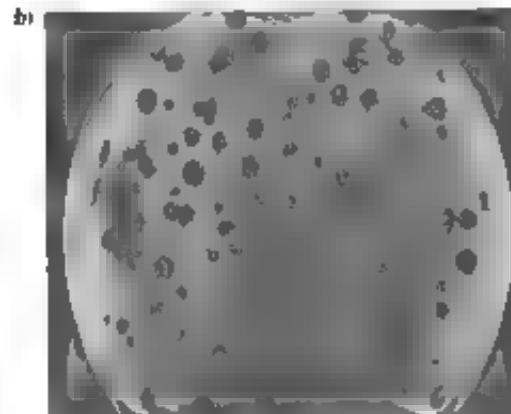
2- Plaque assay

3- Clone

شکل ۴-۴۶: ۶ سلول باکتری *E. coli* در یک قطره که در سطح یک پلاک قرار دارد.

توجه: سوپرفیوژن ویروس‌ها در هر یک از سلول‌ها، یک قطره از ویروس‌ها را در یک پلاک قرار می‌دهد. اگر ویروس‌ها در یک پلاک قرار ندهند، ویروس‌ها در یک پلاک قرار نمی‌دهند.

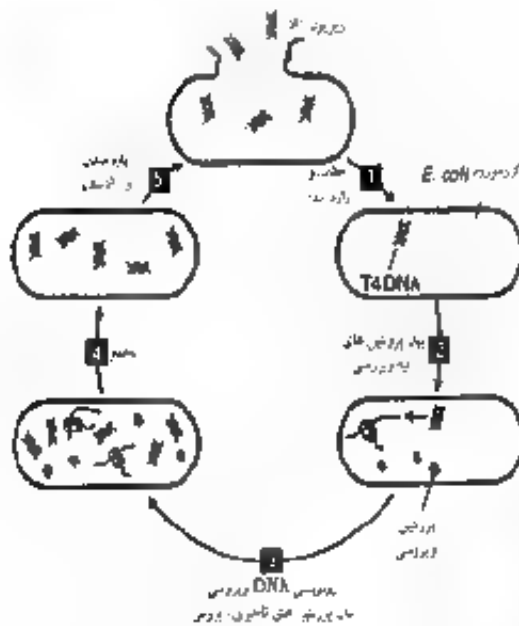
در پلاک‌های ویروس‌ها، ویروس‌ها در یک پلاک قرار می‌دهند. ویروس‌ها در یک پلاک قرار می‌دهند. ویروس‌ها در یک پلاک قرار می‌دهند.



پلاک

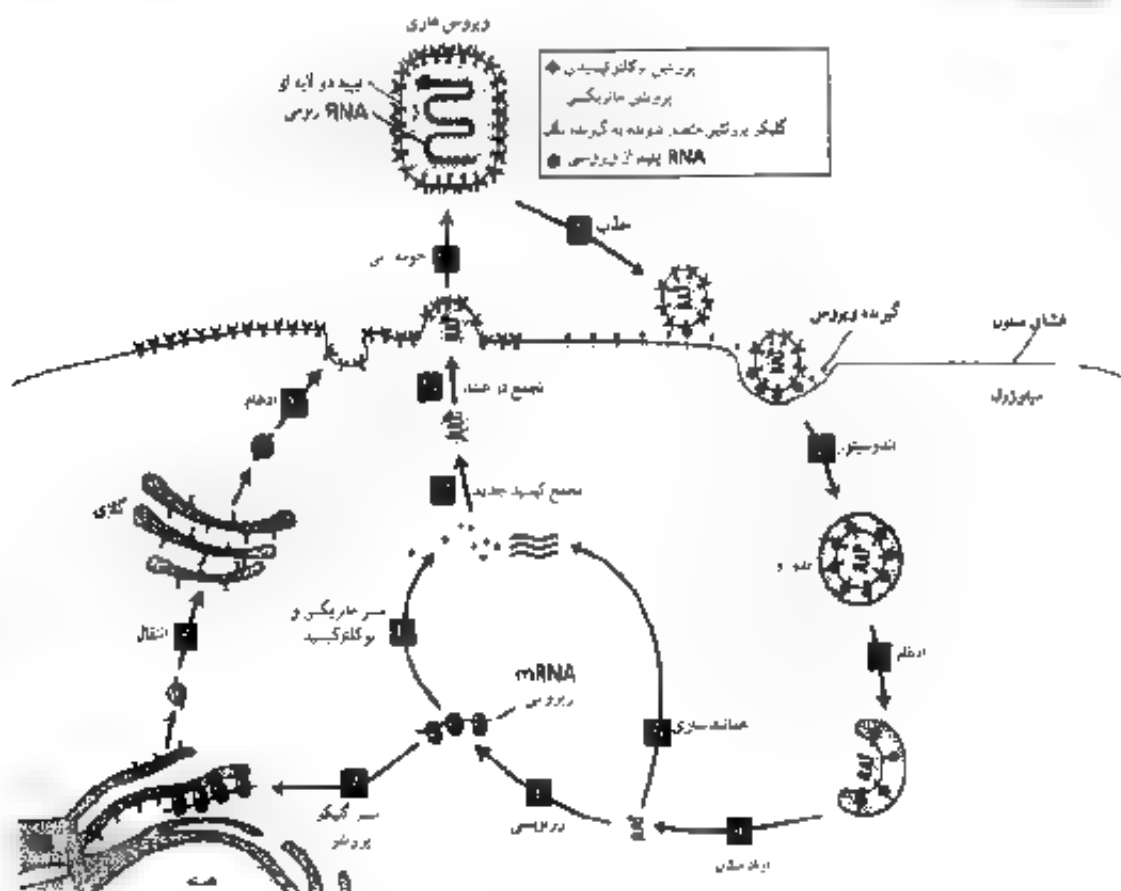
شکل تجربی ۴-۴۷: نتایج پلاک‌های تعداد ذرات آلوده‌کننده در سوپرفیوژن ویروس‌ها را تعیین می‌کند. (a) هر یک از پلاک‌ها که آلوده‌سازی یک سلول توسط یک ویروس را نشان می‌دهد در یک کلون ویروسی تشکیل یافته است. (b) پلاک‌هایی که در محیط کشت حاوی باکتری سودوموناس فلوروسانس به وسیله باکتریوفاژ T4 ایجاد شده‌اند.

تصویر این ویروس یک باکتری *E. coli* را آلوده کرده است. به‌طور کلی پروتئین‌های کپسید به‌طور قابل توجهی تولید می‌شوند. چرخه‌های زیادی از آنها برای اجتماع هر ویروس جدید لازم است. در هر سلول آلوده شده به ویروس، حدود ۱۰۰ تا ۴۰۰ ویروس از ویروس‌های T4 تولید شده و پس از لیز شدن سلول رها می‌گردند. چرخه لیتهیک برای ویروس‌های DNA دارای که سلول‌های یوکاریوت را آلوده می‌کند، تا حدودی پیچیده‌تر است. در اکثر این ویروس‌ها ژنوم DNA از طریق برخی پروتئین‌های همراه به داخل هسته سلول، نقل مکان می‌کند. داخل هسته، DNA ویروسی توسط ماشین رونویسی میزبان، رونویسی می‌شود. همچنین اسریم‌های



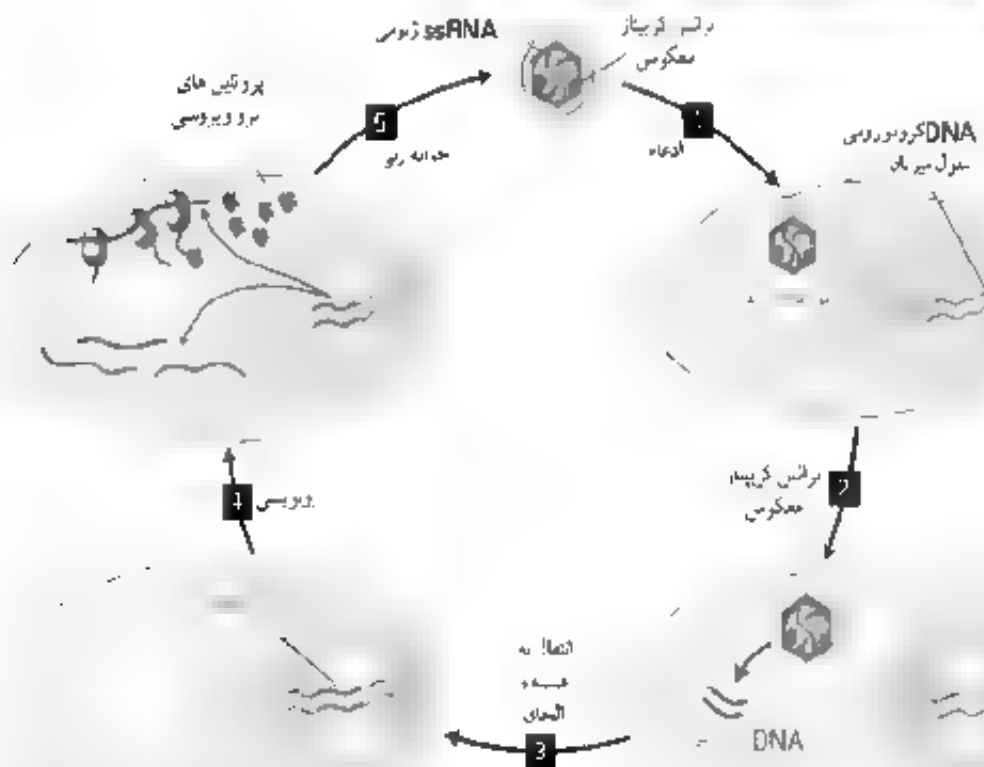
شکل ۴-۴۶: چرخه همانندسازی لیتهیک ویروس باکتریایی بدون پوشش. باکتریوفاژ T4 باکتریوفاژ *E. coli* می‌باشد که دارای ژنوم دو رشته‌ای DNA بوده و فاقد پوشش غشایی است. بعد از آن که پروتئین‌های ویروسی ویروس در نوک دم موجود در T4 با پروتئین‌های گیرنده در سطح سلول میزبان میانگشتی می‌دهد، ژنوم ویروس به درون سلول میزبان تزریق می‌شود (مرحله ۱). آنزیم‌های سلول میزبان RNA اولیه ویروس را رونویسی می‌کند که mRNA تولید شده به پروتئین‌های اولیه ویروسی ترجمه می‌شود (مرحله ۲). پروتئین‌های اولیه، DNA ویروسی را همانندسازی کرده و موجب بیان پروتئین‌های تأخیری ویروس به وسیله آنزیم‌های سلول میزبان می‌شود (مرحله ۳). پروتئین‌های تأخیری ویروس شامل کپسید پروتئین‌های مجسمی و آنزیم‌هایی که DNA سلول میزبان را تخریب می‌کند تا موکوتیدهای لازم را جهت سنس DNA ویروسی فراهم نمایند. ویروس‌های جدید در درون سلول اجتماع می‌یابند (مرحله ۴) و هنگامی که پروتئین‌های ویروسی سلول با لیز کردن رها می‌گردند (مرحله ۵) ویروس‌های تازه آزاد شده چرخه دیگری را به وسیله آلوده کردن سلول‌های میزبان دیگر شروع می‌کند.

میزبان، RNA اولیه ویروسی را پردازش می‌کند و mRNA ویروسی حاصل می‌شود که به میتوبلاسم منتقل شده و توسط ریبوزوم‌ها و عوامل ترجمه میزبان به پروتئین ویروسی ترجمه می‌شود. سپس پروتئین‌های ویروسی به هسته باز می‌گردند و در آنجا حوضان مستقیماً DNA ویروسی را همانندسازی می‌کند و یا اینکه ماشین همانندسازی سلول را به سمت همانندسازی DNA



شکل ۴-۴۷. چرخهٔ همانندسازی لیتیک یک ویروس جانوری پوشش‌دار ویروس Rabies یک ویروس پوشش‌دار است و یک ژنوم RNA تک رشته‌ای دارد. اجزای ساختاری این ویروس در بالای شکل نشان داده شده است. بعد از این که دانه ویروس به چندین کپی از یک پروتئین عشاوی خاص در سطح سلول میزبان جذب شد (مرحله ۱)، سلول میزبان راه صورت یک اندورووم بر می‌گیرد (مرحله ۲). یک پروتئین سلولی در عشاوی اندورووم یون‌های H^+ را در اندورووم می‌کند. کاهش pH در اندورووم موجب تغییر ساختمان فضایی گلیکو پروتئین ویروسی می‌شود در نتیجهٔ این تغییر پوشش ویروسی در عشاوی دو لایهٔ بیضی اندورووم ادغام شده و نوکلئوکسپید به داخل سیورول رها می‌گردد. مرحله ۳ و ۴. RNA پلیمرهای ویروسی از ریبونوکلئوتیدهای میزبان در سیورول برای همانندسازی (مرحله ۵) و همچنین برای سنتز mRNA ویروسی (مرحله ۶) استفاده می‌کنند. یکی از mRNAهای ویروسی، گلیکو پروتئین داخل عشاوی ویروسی را در می‌دهی می‌کند که چون توسط ریبوروم‌های جسیده به شبکهٔ آندوپلاسمی (ER) برده می‌شود، این پروتئین در داخل عشاوی شبکهٔ آندوپلاسمی قرار می‌گیرد (مرحله ۷). قسمت کربوهیدراتی به دُمین بزرگ این پروتئین در داخل شبکهٔ آندوپلاسمی اضافه می‌گردد و بعد در حین عبور این بخش از عشاوی شبکهٔ آندوپلاسمی به همراه گلیکو پروتئین از دستگاه گلژی تغییرات دیگری نیز بر روی آن اتفاق می‌افتد (مرحله ۸). وریکول‌های حاوی گلیکو پروتئین بالغ می‌شوند و پوشش ویروسی را می‌پوشانند و گلیکو پروتئین در سطح سلول واقع می‌شود به نحوی که دُمین بزرگ آن به سمت خارج سلول قرار می‌گیرد (مرحله ۹). ضمناً، بقیهٔ mRNAهای ویروسی در ریبوروم‌های سلول میزبان درجه می‌شوند و پروتئین نوکلئوکسپیدی، پروتئین ماتریکسی، و RNA پیماز ویروسی را ایجاد می‌کنند (مرحله ۱۰). این پروتئین‌ها با RNA ژنومی ویروس (مرکز روشن) تجمع یافته و نوکلئوکسپیدهای جدید را پدید می‌آورند (مرحله ۱۱). سپس این نوکلئوکسپیدهای جدید با دُمین سیورولی گلیکو پروتئین‌های ویروسی همراه می‌شوند (مرحله ۱۲). عشاوی پلاسمایی دور تا دور نوکلئوکسپید را می‌گیرد و «جوانه» را پدید می‌آورد که سپس این جوانه ها می‌گردد (مرحله ۱۳).

► شکل ۴-۴۸: ویروئین‌های تولید شده توسط جوانه ردن رها می‌گردند. ویروئین‌های جدیداً تولید شده ویروس‌های پوشش‌دار از طریق جوانه ردن از سلول‌های آلوده رها می‌شوند. در این تصویر میکروسکوپ الکترونی (TEM) از یک سلول آلوده شده به ویروس measles، ویروئین‌های جوانه ردن به وضوح مشخص‌اند که از سلول بیرون رها می‌شوند. ویروس measles دارای و پوشش‌داری است که یک نوکلئوکسید هاریچی دارد (همانند ویروس rabies) و تکثیر آن همانند آن چری است که در شکل ۴-۴۷ نشان داده شده است.



► شکل ۴-۴۹: چرخه سلولی رتروویروس. نوم رتروویروس‌ها به صورت دو مولکول تک رشته‌ای یکسان RNA است. این ویروس ها پوسش دارند مرحله ۱: پس از یککه گلیکوپروتئین‌های پوسش ویروس با یک پروتئین خاص غشایی میریز میانگس داد پوسش رتروویروس مستقیماً با غشای سلول میریزان اعدام شده و در نتیجه نوکلئوکسید به میویلاسم وارد می‌گردد. مرحله ۲: برانس کریپتاز معکوس ویروس و دیگر پروتئین‌ها، ژنوم RNA تک رشته‌ای ویروس را به یک DNA دو رشته‌ای تبدیل می‌کنند مرحله ۳: DNA دو رشته‌ای ویروس به هسته نقل مکان می‌کند و به یکی از چندین نقطه ممکن در کروموزوم سلول میریزان داخل می‌شود برای سهولت فقط یک کروموزوم سلول میریزان نشان داده شده است. مرحله ۴: DNA ویروس وارد هسته به کروموزوم میریزان (پروویروس) توسط RNA پلیمراز سلول میریزان رونویسی شده و mRNA (قرمز تیره) و RNAهای ژنومی (قرمز روشن) تولید می‌کند ماشین سلول میریزان mRNAهای ویروس را به گلیکوپروتئین‌ها و پروتئین‌های نوکلئوکسید ترجمه می‌کند مرحله ۵: ویروئین‌های جدید اجتماع می‌یابند و از طریق جوانه‌ری از سلول رها می‌شوند (که در شکل ۴-۴۸ نشان داده شده است).

مشاهده هستند (شکل ۴-۴۸) ده‌ها هزار از ویروس‌های نوید شده پس از آن که سلول میزبان از سلول میزبان جوانه می‌رسد.

در برخی چرخه‌های رشد غیر لیتیک DNA ویروسی به داخل ژنوم سلول میزبان وارد می‌شود

برخی ویروس‌های باکتریایی که به آنها فازهای ملایم^(۱) گفته می‌شود، می‌توانند با میزبان خود، ارتباط غیر بیسیک برقرار کنند و آنها را بکنند به عنوان مثال وقتی باکتریوفاژ E.coli، آلوده می‌کند، DNA ویروسی به جای آن که خودش همانندسازی شود و تکثیر باید می‌تواند وارد کروموزوم میزبان شود. DNA ویروسی وارد شده به ژنوم میزبان که پروفاژ نامیده می‌شود، به عنوان بخشی از DNA میزبان همانندسازی می‌شود و از یک نس سلول به نسلی بعدی منتقل می‌گردد. به این پدیده لیتروژنی^(۲) گفته می‌شود تحت شرایط خاصی، DNA پروفاژ فعال می‌شود و از کروموزوم میزبان جدا شده و وارد چرخه لیتیک می‌گردد. در نتیجه ویروس‌های جدید تولید و آنها می‌تواند به ژنوم بعدی از ویروس‌های جانوری میزبان می‌تواند به ژنوم سلول میزبان وارد گردند. یکی از مهم‌ترین این ویروس‌ها رتروویروس‌ها هستند. این ویروس‌ها پوشش دارند و ژنوم آنها دو رشته یکسان RNA است. این ویروس‌ها به این دلیل رتروویروس نامیده می‌شوند که ژنوم RNA آنها برای ایجاد یک مونوکول DNA به عنوان الگو عمل می‌کند که این فرایند معکوس انتقال اطلاعات ژنتیکی، یعنی رونویسی RNA به DNA است.

در چرخه زندگی رتروویروس (شکل ۴-۴۹) یک آنزیم ویروسی که ترانس کریپتاز معکوس نامیده می‌شود در ابتدا از ژنوم RNA ویروس یک رشته DNA مکمل RNA ویروسی می‌سازد سپس همین آنزیم، مکمل این رشته DNA را هم می‌سازد. این واکنش پیچیده در فصل ۶ در بحث انگل‌هایی به نام رتروترانس پیرون‌ها با جزییات مورد بررسی قرار خواهد گرفت. DNA دو رشته‌ای حاصل، به درون کروموزوم میزبان وارد می‌شود. نهایتاً، DNA وارد شده که پروویروس نامیده می‌شود توسط ماشین رونویسی سلول‌های میزبان، رونویسی می‌گردد که این RNA یا به پروتئین‌های ویروسی ترجمه می‌شود و یا داخل پروتئین‌های پوششی ویروس مستعدی شده و از طریق جوانه زدن از سلول میزبان رها می‌گردند. چون اکثر رتروویروس‌ها میزبان خود را نمی‌کنند، سلول‌های آلوده می‌توانند تکثیر شده و سلول‌های دیگری

ویروسی جهت‌دهی می‌کنند همانند ویروس SV40 که قبلاً مورد بحث قرار گرفت. در هسته، تجمع پروتئین‌های کپسیدی با DNA ویروسی همانندسازی شده اتفاق می‌افتد و هزاران تا چند صد هزار سل ویرویی حاصل می‌گردد. کثر ویروس‌های گیاهی و جانوری که ژنوم RNA دارند نیاز به عملکردهای هسته‌ای برای همانندسازی لیتیک ندارند. در برخی از این ویروس‌ها، یک آنزیم رمز شده توسط ویروس که در حین ورود ویروس به سلول وارد می‌شود، RNA ژنومی را در سیتوپلاسم به mRNAهایی رونویسی می‌کند این mRNAها مستقیماً توسط ماشین ترجمه میزبان به پروتئین تبدیل می‌شوند. سپس یک یا چند پروتئین از این پروتئین‌ها چندین کپی دیگر از ژنوم RNA ویروسی تولید می‌کند. نهایتاً ژنوم‌های تولید شده با پروتئین‌های کپسیدی تازه ساخته شده تجمع یافته و ویروس‌های جدیدی در سیتوپلاسم پدید می‌آورند.

پس از این که ساخته شدن هزاران تا صدها هزار ویروس جدید صورت گرفته اکثر باکتری‌های آلوده شده و برخی سلول‌های گیاهی و جانوری آلوده شده لیز شده و ویروس‌ها رها می‌شوند. البته برور این اتفاق به نوع میزبان و یا نوع ویروس بستگی دارد اما در بسیاری از عفونت‌های ویروسی سلول‌های گیاهی و جانوری پدیده لیز به‌طور محاذ اتفاق نمی‌افتد بلکه سلول میزبانی که مرده، تدریجاً متلاشی شده و ویروس‌ها را رها می‌سازد.

همین‌طور که قبلاً بیان شد، ویروس‌های حیوانی پوشش‌دار، توسط یک لایه فسفولیپیدی خارجی پوشیده شده‌اند که این پوشش، از عتشی پلاسمایی سلول میزبان منشأ گرفته است و حاوی مقادیری زیادی از گلیکو پروتئین‌های ویروسی هم می‌باشد. فریب جذب و رهاسازی ویروس‌های پوشش‌دار اساساً با ویروس‌های بدون پوشش متفاوت است. برای توضیح همانندسازی لیتیک ویروس‌های پوشش‌دار، ویروس rabies را مورد بررسی قرار می‌دهیم که مونوکپسید آن از یک ژنوم RNA یک رشته‌ای که توسط چندین کپی از پروتئین مونوکپسید پوشیده شده، تشکیل شده است. ویروس‌های rabies نیز همانند اکثر RNA ویروس‌های دیگر، در سیتوپلاسم همانندسازی می‌کنند و نیاز به آنزیم‌های هسته‌ای میزبان ندارند. همان‌طور که در شکل ۴-۴۷ نشان داده شده یک ویروس rabies از طریق اتصال به یک رپتور خاص سطح سلولی به سلول میزبان جذب شده و بعد از طریق اندوسیموز به سلول وارد می‌گردد. ویروس‌های نوید شده از طریق جوانه زدن از سلول میزبان رها می‌شوند و ویروس‌هایی که جوانه می‌زنند به‌وضوح توسط میکروسکوپ الکترونی قابل

وایروس‌های RNA دار) و به صورت یک یا دوزهای باشد. ■ کپسید که ژنوم وایروس را می‌پوشاند از چندین کپی از یک یا تعداد کمی از پروتئین‌های کدشده توسط وایروس تشکیل شده است. بعضی وایروس‌ها یک پوشش بیرونی هم دارند که شبیه به غشای پلاسمایی بوده ولی حاوی پروتئین‌های گذار غشایی وایروس است.

■ بسیاری از وایروس‌های DNA در گپ‌ها و حیوان به آریتم‌های هسته‌ای سلول میزبان نیاز دارند تا بتوانند رونویسی از ژنوم وایروسی را به صورت mRNA و تولید ژنوم‌های بتوانند انجام دهند. برخلاف این بسیاری از وایروس‌های RNA در آنزیم‌هایی را که می‌کشد که می‌تواند ژنوم RNA را به mRNA وایروسی رونویسی کرده و کپی‌های جدیدی از ژنوم RNA را تولید کند.

■ ریبوروم‌های سلول میزبان، tRNAها و عوامل رونویسی، درست‌تر تمام پروتئین‌های وایروسی در یک سلول‌های آلوده شده استفاده می‌شوند.

■ عفونت بیهیک وایروسی شامل جذب، نفوذ، مستقر پروتئین‌های وایروسی و رسو (همانندسازی) همایس و پروپ‌های جدید و آزادی صدها یا هزاران وایروس می‌باشد که می‌تواند به مرگ سلول میزبان می‌شود (شکل ۴۶). ملاحظه کنید، آزادی وایروس‌های پوشش‌دار بوسیله جوش‌های سلول میزبان صورت می‌گیرد (شکل ۴۷). ملاحظه کنید، ■ عفونت غیربیهیک، زمانی روی می‌دهد که ژنوم وایروسی به داخل DNA سلول میزبان وارد شده و در حالت کلی باعث مرگ سلولی شود.

■ رترووایروس‌ها وایروس‌های حیوانی پوشش‌دار هستند که حاوی ژنوم RNA تک‌رشته‌ای می‌باشد. بعد از ورود به سلول میزبان، آنزیم ترانس کریپتاز معکوس (آنزیم موجود در وایروس) ژنوم RNA وایروسی را به DNA دورشته‌ای تبدیل می‌کند که این هم‌وارد DNA کروموزومی می‌شود (شکل ۴۹). ملاحظه کنید.

■ برخلاف عفونت توسط سایر رترووایروس‌ها، عفونت HIV به سرعت سلول‌ها را می‌کشد و باعث نقایص شدیدی در ویژگی‌های سیستم ایمنی در AIDS می‌شود.

■ وایروس‌های توموری که حاوی آنکوژن‌ها هستند می‌تواند درای ژنوم RNA در (مثل وایروس لنفواریک T سلول انسانی) یا ژنوم DNA در (مثل پاپیلوموایروس

با DNA حاوی پرووایروس تولید کنند. این سلول‌های ذخیره‌ای DNA پرووایروسی را رونویسی می‌کند و سس‌های جدیدی از وایروس‌ها از سلول جوانه می‌رسد.

برخی رترووایروس‌ها حاوی ژن‌های مولد سرطان (آنکوژن‌ها) هستند و سلول‌هایی که با چنین رترووایروس‌هایی آلوده شوند به سلول‌های توموری تبدیل می‌گردند. مطالعات راجع به رترووایروس‌های سرطان‌زا (اکثراً وایروس‌های پرندگان و موش) مطالب زیادی در مورد فرآیندهایی که منجر به تبدیل سلول طبیعی به سلول سرطانی می‌شوند به وجود آورده است (فصل ۲۵).

در بین رترووایروس‌های شناخته شده انسانی، وایروس  فسویت T انسانی (HTLV) نوعی از نوعی (سرطان خون) را ایجاد می‌کند و وایروس نقص ایمنی انسانی (HIV) سبب نقص ایمنی اکتسابی (AIDS) را ایجاد می‌کند. هر دو وایروس فقط می‌توانند نوع خاصی از سلول‌های سیستم ایمنی را آلوده کند. وایروس HIV می‌تواند برخی سلول‌های سیستم عصبی مرکزی و سلول‌های گلبول را نیز آلوده کند. فقط این سلول‌ها دارای گیرنده سطحی هستند که می‌تواند با پروتئین‌های پوشش وایروس مابکشد. به همین دلیل فقط این سلول‌ها میزبان این وایروس‌ها هستند. برخلاف اکثر رترووایروس‌های دیگر، وایروس HIV در نهایت سلول‌های میزبان خود را می‌کشد. مرگ تعداد زیادی از سلول‌های سیستم ایمنی باعث ایجاد نقص در پاسخ ایمنی در بیمارانی مبتلا به AIDS می‌شود.

برخی وایروس‌های DNA در سیر می‌توانند به کروموزوم‌های سلول میزبان وارد شوند. یک مثال، وایروس پاپیلومای انسانی (HPV) است که عموماً زگیل و دیگر نقص‌های خوش‌خیم پوستی را ایجاد می‌کند. ژنوم سروپ‌های خاصی از HPV به کروموزوم سلول‌های اپی‌تلیال دهانه رحم وارد شده و موجب پدید آمدن سرطان دهانه رحم می‌شود. تست پاپ اسمیر می‌تواند سلول‌هایی را که در مراحل اولیه فرایند سرطانی شدن توسط HPV هستند، شناسایی کرده و به این ترتیب تدابیری جهت درمان مؤثر فراهم می‌آورد.

نکات کلیدی بخش ۲-۴

وایروس‌ها انگلهای سیستم ژنتیکی سلول

■ وایروس‌ها انگل‌های کوچکی هستند که می‌توانند فقط در سلول‌های میزبان همانندسازی کنند. ژنوم وایروس‌ها ممکن است DNA (وایروس‌های DNA دار) یا RNA

مورد بحث قرار نگرفتند. مشخص شدن ساختار سه‌بعدی RNA بیماری‌ها، ریزر و اجزای ریبوزوم و پروتئین‌های همانندسازی DNA، اخیراً به محققین اجازه داد تا با عمق بیشتری به مطالعه چگونگی عملکرد این ماکرومولکول‌ها بپردازند. دانش ما دربارهٔ جزئیات بیشتر، می‌تواند به طراحی داروهای جدیدتر و مؤثرتر برای درمان بیماری‌های انسانی، گیاهی و جانوری بسخامد. به عنوان مثال، ساخت جدید ما دربارهٔ ساختار ریبوزوم‌ها، محرک به شناخت مکانیسم‌هایی شده که از طریق آنها، آنتی‌بیوتیک‌ها ستر پروتئین‌های باکتریایی را بدون این‌که ریبوزوم‌های پستانداران را تحت تأثیر قرار دهند مهار می‌کند. این دانش جدید می‌تواند به طراحی آنتی‌بیوتیک‌های مؤثرتر نیز کمک کند. همچنین، شناخت حریت مکانیسم‌های تنظیم ریبوسی ژن‌های خاص انسانی می‌تواند محرک به استراتژی‌های حیاتی‌بخش شود که می‌تواند پاسخ‌های ایمنی نامناسب را کاهش داده و یا از بین ببرد. این پاسخ‌های نامناسب موجب بروز MS و آرتریت نم‌سپه‌ها را می‌سود. محرک به سرطان سول‌ها و دیگر عرابیدهای بیماری‌ر می‌سود. تحفیات اخیر ریادی بر کشف این‌که چگونه مکانیسم‌های مولکولی ظرفیت تصمیم‌گیری و ویژگی‌های مخصوص به سلول می‌بخشد معلوف شده است. به همین دلیل چنین فصل آینده به دانش حیر ما در ارتباط این‌که چگونه این چنین میانکشی‌های ریبوسی و ستر پروتئین را در موجودات پر سلولی تنظیم می‌کند، و چگونه این تنظیم به سلول ظرفیت اختصاصی شدن و تبدیل شدن به اندام‌های پیچیده می‌بخشد، می‌پردازد. بقیهٔ فصل‌ها در ارتباط این هستند که چگونه میانکشی‌های پروتئین پروتئین اساس شکل‌گیری اندامک‌های اختصاصی در سلول‌ها را تشکیل می‌دهد، و چگونه شکل سلول و حرکت آن را مشخص می‌کنند. پیشرفت‌های سریع در ریستشناسی مولکولی سلول در سال‌های اخیر صورت گرفته و این نشان می‌دهد که بر آیندهٔ به چند دوری به چگونگی تنظیم عملکردهای اختصاصی سلول، شکل سلول، حرکت همراه با تکثیر تنظیم سدهٔ سلول و مرک سلولی (آپوپتوز) که منجر به رشد ارگانیسم‌های پیچیده مثل گیاهان گلدر و اس‌ها می‌گردند، بی‌خواهیم نرد.

تجربه و تحلیل داده‌ها

سدر پروسین در سلول‌های یوکاریوتی، به‌طور طبیعی از کد AUG در mRNA آغاز می‌شود اما گاهی اوقات ریبوزوم، ستر پروتئین را از اولین AUG آغاز می‌کند بلکه هنگام اسکن کرس

انسانی) باشد در مورد این ویروس‌ها، ورود روم ویروس به کروموزوم سلول میرب می‌تواند سبب بدین سلول طبیعی به سلول توموری شود.

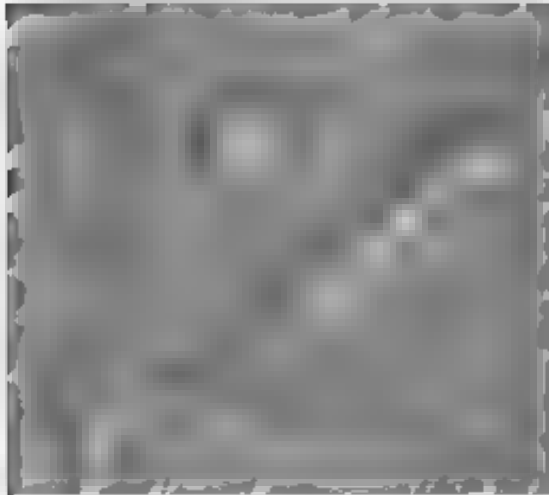
چشم‌اندازی به آینده

در این فصل ما اساس ساختار پایه‌ای DNA و RNA را مرور کردیم و سپس جنبه‌های اساسی ریبوسی DNA توسط RNA پلیمرها را بحث کردیم. RNA پلیمرها، همچنین فاکتورهایی که برای شروع ریبوسی در یوکاریوت‌ها لازمند و بر میانکشی‌های میان عوامل تنظیمی ریبوسی که آغاز ریبوسی را هم در سلول‌های باکتریایی و هم در سلول‌های یوکاریوتی کنترل می‌کند، با حریت بیشتری در فصل ۷ بررسی شده‌اند. سپس دربارهٔ رمز ژنتیکی و همکاری rRNA و ماشین ستر پروتئین، یعنی ریبوزوم، در رمزگشایی اطلاعات mRNA، جهت صحت ستر رجیرهٔ پروتئینی بحث کردیم. مکانیسم‌هایی که ستر پروتئین را تنظیم می‌کند بعداً در فصل ۸ مورد بحث قرار خواهد گرفت. سپس جزئیات مولکولی صحت همانندسازی DNA که برای تصمیم سلولی لازم است، مورد توجه قرار گرفت. فصل ۲۰ در مورد مکانیسم‌های تنظیم همانندسازی DNA و هماهنگ‌کردن آن با مایند پیچیده‌سور، که DNAهای ذخیری به‌طور مساوی به هر سلول ذخیری منتقل می‌کند صحبت می‌نماید. قسمت بعدی، مکانیسم‌های ترجمه DNA که شامل مکانیسم‌های یورکیمی نیز می‌شود، مورد بحث قرار داد. مکانیسم‌های یورکیمی، باعث ایجاد نوع ریبکی در افراد یک‌گونه می‌شود. یورکیمی ژنتیکی منجر به تنوع صفت می‌شود که می‌صفت در معرض انتخاب طبیعی، طی تکامل همراهان گونه‌ها قرار می‌گیرد. در فصل ۲۰ مکانیسم‌هایی که کروموزوم‌ها را منجر کرده و به سلول‌های زایندهٔ هاپلوئید انتقال می‌دهند مورد بحث قرار می‌گیرد. این فرایند به یورکیمی بین کروموزوم‌های مادری و پدری نیاز دارد. به‌دین دربارهٔ ویروس‌ها صحبت کردیم، که انگل‌هایی برای سیستم ریبکی مولکولی سلول‌ها هستند و مدل‌های مناسبی برای مطالعهٔ جنبه‌های متعددی از ریستشناسی مولکولی سلول می‌باشند.

فریادهای اساسی ژنتیک مولکولی، از میان ریستشناسی سلولی معاصر، در این فصل مورد بحث قرار گرفت. دانش حیر ما دربارهٔ این فرایدها، بر مبنای نتایج تجربی با ارزشی به دست آمده و به‌طور می‌رسد که تغییری در آنها ایجاد گردد. اما عمق دانش ما افزایش خواهد یافت، مثلاً در مورد جزئیات بیستری از ساختارها و میانکشی‌های ماشین‌های ماکرومولکولی که در ارتباط هستند با

5، نتایج حاصل از تعدادی از مطالعات منجر به این نظریه شده که توالی (+4)ACCAUGG(-3) که حاوی کنون آغاز می‌باشد، یک زمینه مطلوب برای آغاز سنتز پروتئین فراهم می‌کند و موجب می‌شود که ریبوسوم این AUG را رد نکند و ترجمه را از یک AUG در فرودست آن آغاز نکند. شماره گذاری این قطعه نشان داده شده به این صورت است که A در AUG عدد +۱ را دارد و بازهای سمت 5' این باز شماره‌های منفی و بازهای سمت 3' این باز شماره‌های مثبت را به خود اختصاص می‌دهد. برای اطمینان بر این نظریه که توالی ناحیه آغازین (+4)ACCAUGG(-3) از آغاز ترجمه توسط ریبوسوم در نواحی دیگر جلوگیری می‌کند، توالی mRNA کلرامفیکل استیل ترانسفراز را تغییر دادند و تأثیر لی را بر ترجمه بررسی کردند. در شکل زیر اطراف (قرمز) اولین کنون AUG (سبز) که منجر به سنتز پیش CAT می‌شود در بالای ردیف ۳ نشان داده شده. تغییرات این mRNA در بالای ردیف‌های دیگر زل نشان داده شده‌اند (نوکلئوتیدهای تغییر یافته به رنگ اسی هستند) و پروتئین‌های ایجاد شده از هر mRNA، ماندهایی بر روی زل SDS - پی‌اگریل آهمد پدید آورده‌اند که در پایین شکل نشان داده شده است. شدت هر باند متناسب با مقدار پروتئین سنتز شده است. تغییرات انجام گرفته بر روی توالی وحشی را تأثیر کنید و شرح دهید که چگونه این تغییرات، ترجمه را تحت تأثیر قرار می‌دهند. آیا اطلاعات موقعیت برخی از نوکلئوتیدها مهم‌تر از دیگران است؟ آیا اطلاعات نشان داده شده در این شکل این نظریه را که قطعه حاوی تحسین AUG کربن. ترجمه از او. قسمت را تحت تأثیر قرار می‌دهد،

تکنیک‌های ژنتیک مولکولی



زیرموضوع مطالب

- ۱-۵. سنجش و تحلیل ژنتیکی جهش‌ها به منظور شناسایی و مطالعه ژن‌ها
- ۲-۵. تعیین خصوصیت و کلون کردن DNA
- ۳-۵. استفاده از قطعات DNA کپیون شده برای مطالعه بیان ژن
- ۴-۵. شناسایی و جایابی ژن‌های بیماری انسانی
- ۵-۵. غیرفعالسازی عملکرد ژن‌های خاص در یوکاریوت‌ها

RNA در حته گر RNAi می‌تواند برای خاموش کردن اغلب ژن‌ها در کرم می‌الگام استفاده شود. کرم برای یک در نرک - - - - - توسط رنگ گزارشگر GFP نوروفای سر رسانده شد. K-6 و رشته‌ای برای بر ماهیچمی unc-5 بیان می‌کند که نتیجه‌اش تجربه حوی mRNA در unc-5 است و منجر به یکمیل کردن پارالز Paralysis است. کرم می‌تواند بر حلاله ن کرم گونه وحشی در طرف چپ حرکت کند. سینوسیدی معمولی نشان می‌دهد 'Sinusoidal body'.

جداسازی موجود جهش یافته که در چندین فرآیند مورد نظر نقص دارد، شروع می‌شود سپس روش‌های ژنتیکی برای شناخت و جداسازی ژن معیوب به کار می‌رود. در جداسازی شده می‌تواند طوری دستکاری شود که مقالات زیادی پروتئین برای آزمایش‌های بیوشیمی تولید کند و همچنین می‌تواند برای طراحی شناساگرها^(۱) به منظور مطالعه اینکه پروتئین رمز در شده چه زمانی و در کجای یک موجود زنده بیان می‌شود به کار رود. تعیین استراتژی اساساً از همین مراحل راهکار کلاسیکی ولی در جهت عکس پیروی می‌کند و به جداسازی پروتئین مورد نظر و شناسایی آن براساس تجربه و تحلیل بالای ژنومی موجود زنده شروع می‌شود وقتی که ژن مرتبط جداسازی شد، ژن می‌تواند تغییر داده شود و سپس دوباره وارد یک موجود زنده شود. در هر دو استراتژی، با ارزیابی

در اصول قبل، تعدادی از کارهایی که پروتئین‌ها در سیستم‌های ریست ساخنی انجام می‌دهند، آشنا شدیم. در حقیقت بخش زیادی از ریست‌شناسی مولولی مولکولی، مهم مکانسم مولکولی پروتئین‌های مورد و اینکه چگونه گروه‌های پروتئینی با هم برای انجام دادن اعمال ریست ساخنی ش همکاری می‌کنند، است. در بررسی یک پروتئین تازه یافت شده، ریست شناسان سولولی معمولاً سه سوال را در مورد آن مطرح می‌کنند اول اینکه نقش آن چیست؟ دوماً در کجا قرار گرفته است و و در آخر اینکه ساختارش چیست؟ برای جواب دادن به این سوالات، محققان از سه ابزار کمک می‌گیرند. ژنی که پروتئین را رمزدار می‌کند یک سول جهش یافته یا موجود زنده جهش یافته که فاقد عملکرد پروتئین مورد نظر است و یک منبع پروتئین خالص سازی شده برای مطالعات بیوشیمیایی. در این فصل ما جنبه‌های مختلف دو استراتژی آزمایشگاهی پایه را برای به دست آوردن سه ابزار فوق مورد توجه قرار می‌دهیم (شکل ۶-۵).

استراتژی اول، اغلب معمولی ژنتیک کلاسیک شناخته می‌شود و با

درمان‌هایی برای بیماری ارثی متابول و جداسازی ژن معیوب است که در این بخش توضیح می‌دهیم. سرانجام ما تکنیک‌هایی را توضیح می‌دهیم که عملکرد پروتئین طبیعی را به منظور برآورد نقش پروتئین در سول در بین برود

۵-۱) تجزیه و تحلیل ژنتیکی جهش‌ها برای شناسایی و مطالعه ژن‌ها:

چنانچه در فصل ۳ توضیح داده شد، اطلاعات رمزدار شده در نوآلی DNAی ژن‌ها، نوآلی (یا برای ساختار و عملکرد) هر مولکول پروتئین در یک سول تعیین می‌کند. قدرت ژنتیک معمولاً برای بر مطالعه سول‌ها و موجودات زنده در سیه نوآلیی محققان برای تمیز انتخابی هر نسخه از یک نوع پروتئین در یک سول توسط ایجاد سمیرات ژنی برای آن پروتئین، قرار می‌گیرد. تجزیه تحلیل‌های ژنتیکی موجودات جهش یافته که در یک فرآیند خاص دچار نقص هستند می‌تواند (الف) ژن‌های جدید لازم برای اسک، اس فرآیند اتفاق بیفتد (ب) ترتیبی را که محصولات ژنی در آن فرآیند عمل می‌کنند، (ج) و اینکه آیا پروتئین‌های رمزدار شده توسط آن‌ها در مختلف با یکدیگر میانگش می‌دهند را آشکار کند. قبل از اینکه بیسیم چگونه مطالعات ژنتیکی از این نوع می‌تواند دیدی را سمیت به مکانیسم فرآیند سولی پیچیده یا نکوسی به وجود آورد، ابتدا ما برخی واژه‌های شیک پایه را که در کل بحث ما استفاده خواهد شد توضیح می‌دهیم.

انواع مختلف (یا واریانت‌هایی) یک ژن معمولاً آلل‌ها^(۱) اطلاق می‌گردند. ژنتیک دانان معمولاً به معنای از واریانت‌های ژنتیکی که به طور طبیعی در جمعیت وجود دارند، مخصوصاً در جمعیت‌های انسانی، معمولاً آلل‌ها اطلاق می‌کند. واژه جهش^(۲) برای نمونه‌هایی که در آن یک آلل به تازگی بسکل شده است، اطلاق می‌شود. مثلاً بعد از تیسار یک موجود آزمایشگاهی با یک ماده جهش‌زا^(۳)، بسی عاملی که باعث تغییر قابل توارث در نوآلی DNA می‌گردد

عده خاصی از آلل‌ها برای همه ژن‌ها که توسط یک فرد حمل می‌شود ژنوتیپ^(۴) آن فرد است. به هر حال این واژه در اصطلاح بسیر محدود شده به منظور اشاره به آلل‌هایی از یک ژن یا ژن‌های خاص تحت بررسی، نیز به کار می‌رود. برای موجودات آزمایشگاهی واژه نوع وحشی غالب برای طرح یک ژنوتیپ استاندارد به منظور

موجود زنده اصول جهش یافته
معیار عملکرد مویو رنده
جهش یافته توج و وحشی

تجزیه تحلیل و شکی
فرمانگری کتابخانه DNA

خبر عملی رد

ژن کلون شده
تسبی نوآلی DNA

پیش‌رد در سول‌های
کنت داده شده

وردی جایگاه‌های داده‌ها برای
شناسایی نوآلی رمزدار کننده
پروتئین ژن مرتبط چند سولی شده
PCR یا

پروتئین
محل پلی
مطالعات بیوشیمیایی
فهمی ساختار

شکل ۵-۱: مروری بر دو استراتژی مرتبط کننده عملکرد، محل و ساختار محصول ژنی. یک موجود زنده جهش یافته معطه غار استراتژی ژنتیکی سکوس است، استراتژی عکس معمولاً با شناسایی نوآلی رمزدار کننده پروتئین توسط تجزیه و تحلیل داده‌های نوآلی ژنومی شروع می‌شود. در هر دو استراتژی، ژن اصلی یا از کتابخانه DNA و یا توسط تشدید اختصاصی یک نوآلی ژنی از DNA رنومی جداسازی می‌شود. وقتی ژن کلون شده جداسازی شده می‌باشد برای تولید پروتئین رمزدار شده در سیستم‌های پلی باکتریایی یا یوکاریوتی مورد استفاده قرار گیرد و یا اینکه ژن کلون شده می‌باشد توسط یک یا چندین تکنیک غیر فعال شود و برای تولید سول‌های موجودات زنده جهش یافته مورد استفاده قرار می‌گیرد.

نتایج فوتئین جهش‌ها که یک ژن خاص را غیرفعال می‌سازد، منحصص رنیک قانر می‌شود دانسته هایشان را در مورد نوآلی، ساختار و هالیت بیوشیمیایی پروتئین رمزدار شده به عملکرد آن در یک سول زنده یا موجود زنده پرمای تعمیم دهد.

یک موضوع مهم در هر دو استراتژی برای مطالعه یک پروتئین و عملکرد رست ساختی آن، جداسازی ژن مربوط به آن است. بنابراین ما تکنیک‌هایی را که توسط آن‌ها، محققان می‌توانند واحی خاصی از DNAی یک موجود زنده را جداسازی، تعیین نوآلی و دسکاری کند توضیح می‌دهیم و سپس با معنای از تکنیک‌هایی آشنا می‌شویم که به طور معمول برای تجزیه تحلیل اینکه یک ژن خاص کج و در چه زمانی یک ژن خاص بیان می‌شود و اینکه پروتئین آن در کجای سول قرار می‌گیرد مورد استفاده قرار می‌گیرد. در برخی حالات، دانش در مورد عملکرد پروتئین صحر به پیشرفت‌های پزشکی می‌گردد و اولین مرحله در توسعه

۱-Alleles

۲-Mutation

۳-Mutagen

۴-Genotype

هتروزیگوت که یک آلل جهش یافته و یک آلل نوع وحشی را حمل می‌کند، مشاهده شود، مشکل ۲-۵).

بر مسئله که آیا آلل جهش یافته مطلوب یا غالب است، اطلاعات با ارزشی درباره عملکرد ژن متاثر و طبیعی جهش ایجاد شده فراهم می‌آورد. آلل‌های مطلوب معمولاً نتیجه جهشی هستند که ژن متاثر را غیرفعال می‌سازد که منجر به فقدان جزئی یا کامل عملکرد ژن می‌گردد. چنین جهش‌های مطلوب امکان دارد قسمتی یا تمام ژن را از کروموزوم بردارند و باعث از بین رفتن بیان ژن شوند، یا ساختار پروتئین رمزدار شده را تغییر دهند و بدین ترتیب عملکرد آن را تغییر دهند. برخلاف آن، آلل‌های غالب اغلب باعث می‌شوند تعدادی عملکرد کسب شود جهش‌های غالب ممکن است فعالیت پروتئین رمزدار شده را تغییر دهند و عملکرد جدیدی را به آن بدهند و یا منجر به الگوی نامناسب بیان آن گردند. جهش‌های غالب در ژن‌های خاص، یا فقدان عملکرد همراه هستند برای مثال، برخی ژن‌ها ناکافی به لحاظ هاپلو^(۱۰) هستند به این معنی که هر دو آلل برای عملکرد طبیعی آن لازم هستند حذف یا غیرفعال سازی یک آلل منفرد در چنین منجر به فوئوپ جهش یافته می‌سود. در نمونه‌های نادر دیگر یک جهش غالب در یک آلل ممکن است منجر به تغییر ساختاری در پروتئینی شود که با عملکرد پروتئین نوع وحشی که توسط آلل دیگر رمزدار می‌سود بدخل ایجاد کند به این نوع جهش، جهش غالب منفی^(۱۱) اطلاق می‌گردد که یک فوئوپ شبیه به فوئوپ که از جهش فقدان عملکردی حاصل می‌سود را ایجاد می‌کند.

برخی آلل‌ها می‌تواند هم خصوصیات غالب و هم منسوب را نشان دهد. در چنین حالتی وقتی صحبت درباره این می‌شود که آیا آلل غالب است یا منسوب، بایستی فوئوپ مشخص شود. برای مثال، آلل ژن هموگلوبین در انسان‌ها که Hb^S است بیش از یک سیبجه هسوتپی دارد. افرادی که برای این آلل هموزیگوت هستند (Hb^S/Hb^S) بیماری کم خونی سلول داسی شکل^(۱۲) ایجاد می‌شود. ولی افراد هتروزیگوت (Hb^S/Hb^A) بیمار

استفاده معمول مرجع در آزمایش‌های اصلاح^(۱) استفاده می‌شود. بسیاری از آلل طبیعی (جهش یافته معمولاً بعنوان نوع وحشی در نظر گرفته می‌شود) به خاطر تنوع آلی که به طور طبیعی زیاد در جمعیت‌های انسانی زیاد موجود است بازه آلل وحشی معمولاً اشاره به آلی دارد که فراوانی خیلی بیشتر از گزینه‌های ممکن دیگر دارد. ژنتیکدان‌ها تمایز مهمی را بین ژنوتیپ و فوئوپ^(۲) یک موجود زنده قائل می‌شوند. فوئوپ اشاره به همه صفت‌های فیزیکی و شانه‌های یک فرد دارد که نتیجه یک ژنوتیپ هستند. در عمل، واژه فوئوپ اغلب برای اشاره به نتایج فیزیکی حاصل از آلل‌هایی که تحت بررسی آزمایشگاهی هستند، استفاده می‌شود. مشخصه‌های فوئویی به راحتی قابل مشاهده بوده و در تجربه تحلیل‌های ژنتیکی جهش‌ها، اساسی هستند.

آلل‌های جهش یافته و غالب و مطلوب عموماً اثرات متضاد روی عملکرد ژن دارند.

اختلاف ژنتیکی اساسی بین موجودات زنده آزمایشگاهی این است که آیا سلول‌های آنها، حامل تعداد منفرد از کروموزوم‌ها هستند یا دو نسخه از هر دو کروموزوم را دارند که به بونی هاپلوئید^(۳) و به نومی دیپلوئید^(۴) اطلاق می‌شود. موجودات پرسلولی پیچیده (مگس‌های سرکه، موش‌ها، انسان‌ها) دیپلوئید هستند در صورتیکه بسیاری از موجودات تک سلولی ساده، هاپلوئید هستند. برخی از موجودات زنده مخصوصاً ساکارومایسس سروریه^(۵) در هر دو قالب هاپلوئید و دیپلوئید وجود دارند. بسیاری از سلول‌های سرطانی و سلول‌های طبیعی برخی موجودات زنده، هم در گیاهان و هم در حیوانات بیشتر از دو نسخه از هر کروموزوم را در خود حمل می‌کنند. به هر حال، بحث ما در تکنیک‌ها و تجربه تطبیق‌های ژسکی مربوط به موجودات دیپلوئید از قبیل مخمر دیپلوئید است.

اگرچه بسیاری از آلل‌های مختلف یک ژن ممکن است در افراد مختلف یک جمعیت موجود باشند، هر فرد دیپلوئید دو نسخه از هر ژن را حمل خواهد کرد و بنابراین اغلب می‌تواند دو آلل متفاوت داشته باشد. یک فرد بدو آلل متفاوت هتروزیگوت^(۶) برای یک ژن است. در صورتیکه فردی که دو آلل مشابه را حمل می‌کند برای یک ژن هموزیگوت^(۷) است. آلل جهش یافته مطلوب^(۸) آلی است که در آن هر دو آلل به منظور اینکه فوئوپ جهش یافته مشاهده شود بایستی جهش یابند. در این مورد، فرد بایستی برای آن آلل جهش یافته به منظور نشان دادن فوئوپ جهش یافته، هموزیگوت باشد. در مقابل، نتایج فوئویی آلل جهش یافته غالب^(۹) می‌تواند در یک فرد

- | | |
|------------------------------------|-----------------------|
| 1- Breedin | 2-Phenotype |
| 3- Haploid | 4- Diploid |
| 5- <i>Saccharomyces cerevisiae</i> | |
| 6- Heterozygous | 7- Homozygous |
| 8- Recessive | 9- Dominant |
| 10- Haplo insufficient | 11- Dominant-negative |
| 12- Sickle-cell anemia | |

می‌شود. از طرف دیگر، افراد هتروزیگوت (Hb^S/Hb) مقاوم بر از افراد هوموزیگوت (Hb^S/Hb^S) نسبت به مالاریا هستند که مشخص می‌سازد که Hb^S اغلب نشانه مقاومت به مالاریا است. ماده‌ای که معمولاً برای ایجاد جهش (جهش زایی) در موجودات آزمایشگاهی استفاده می‌شود انجیل متان سولفونات است (EMS). اگر چه این ماده جهش را می‌تواند توالی DNA را به چندی طریق تغییر دهد، ولی یکی از بیشترین اثرات معمولش، تغییر نسبیاتی بازهای گوانین در DNA است که سرانجام منجر به تبدیل جفت باز G.C به جفت باز A.T می‌شود. چنین تغییری در توالی یک ژن که فقط یک جفت باز را دربرمی‌گیرد به‌معنای جهش نقطه‌ای^(۱) شناخته می‌شود. یک جهش نقطه‌ای خاموش تغییری را در توالی اسید آمینای یا فعالیت پروتئین رمزدار شده ایجاد نمی‌کند. به هر حال نتایج فوتویی قابل مشاهده در راستای مسیر در فعالیت یک پروتئین می‌تواند حاصل جهش‌های نقطه‌ای باشد که در سیخه جایجایی یک اسید آمینه با اسید آمینه دیگر (جهش معی در^(۲)) قرار دادن یک رمز پایان (جهش بی معنی^(۳)) یا تغییر در خوانش نقطه‌ای از ژن (جهش تغییر در قالب خوانش^(۴)) باشد. به خاطر اینکه تغییرات در توالی DNA که منجر به کاهش فعالیت پروتئین می‌شود به نظر می‌رسد بسیار بیشتر از تغییراتی است که منجر به افزایش یا تغییر کیفی در فعالیت پروتئین می‌شود جهش را به معمولاً باعث جهش‌های مطلوب بیش تر از جهش‌های غالب می‌شود

می‌شود. از طرف دیگر، افراد هتروزیگوت (Hb^S/Hb) مقاوم بر از افراد هوموزیگوت (Hb^S/Hb^S) نسبت به مالاریا هستند که مشخص می‌سازد که Hb^S اغلب نشانه مقاومت به مالاریا است. ماده‌ای که معمولاً برای ایجاد جهش (جهش زایی) در موجودات آزمایشگاهی استفاده می‌شود انجیل متان سولفونات است (EMS). اگر چه این ماده جهش را می‌تواند توالی DNA را به چندی طریق تغییر دهد، ولی یکی از بیشترین اثرات معمولش، تغییر نسبیاتی بازهای گوانین در DNA است که سرانجام منجر به تبدیل جفت باز G.C به جفت باز A.T می‌شود. چنین تغییری در توالی یک ژن که فقط یک جفت باز را دربرمی‌گیرد به‌معنای جهش نقطه‌ای^(۱) شناخته می‌شود. یک جهش نقطه‌ای خاموش تغییری را در توالی اسید آمینای یا فعالیت پروتئین رمزدار شده ایجاد نمی‌کند. به هر حال نتایج فوتویی قابل مشاهده در راستای مسیر در فعالیت یک پروتئین می‌تواند حاصل جهش‌های نقطه‌ای باشد که در سیخه جایجایی یک اسید آمینه با اسید آمینه دیگر (جهش معی در^(۲)) قرار دادن یک رمز پایان (جهش بی معنی^(۳)) یا تغییر در خوانش نقطه‌ای از ژن (جهش تغییر در قالب خوانش^(۴)) باشد. به خاطر اینکه تغییرات در توالی DNA که منجر به کاهش فعالیت پروتئین می‌شود به نظر می‌رسد بسیار بیشتر از تغییراتی است که منجر به افزایش یا تغییر کیفی در فعالیت پروتئین می‌شود جهش را به معمولاً باعث جهش‌های مطلوب بیش تر از جهش‌های غالب می‌شود

تقسیم جهش‌ها در آزمایش‌های ژنتیکی (نسل‌گیری) اثر غالب یا مغلوب آنها را آشکار می‌کند

ژنتیک دانش از چرخه ریسی طبیعی یک موجود زنده برای آزمایش غالب بودن یا مغلوب بودن آلل‌ها، استفاده می‌کند. برای دلبس اینکه این امر چگونه انجام می‌گیرد، در ابتدا نیاز داریم نوع تقسیم سلولی را که باعث ایجاد گامت می‌شود را مرور کنیم (سلول‌های تخم و اسپرم در گیاهان عالی و جانوران). با اینکه سلول‌های بدنی (سوماتیک) اغلب موجودات زنده پرسلولی توسط منتهور تقسیم می‌شوند، سلول‌های رایا که باعث ایجاد گامت می‌شوند، متخزن می‌شوند سلول‌های سوماتیک (سلول‌های زایای قبل از میوز) دیپلوئید هستند و دارای دو همتا از هر نوع مورفونوزیکی از کروموزوم هستند آن دو همتا باعث ایجاد کروموزوم‌های همتا می‌شوند که از دو والد به ارث می‌رسد و بنابراین ژن‌های آنها ممکن است در انواع آلی مختلف باشند شکل ۳-۵ و ۳-۶ موقع اصلی را که در تقسیم سلولی به طریق میوز

مختلف از کروموزوم‌های پدری و مادری می‌شوند برای جنساب از پیچیدگی ناخوانسته، ژنتیکس‌ها معمولاً سعی می‌کنند با آزمایش‌های جهت‌گیری انتخابی سوش‌هایی که برای ژن‌های تحت بررسی هتروزیگوت هستند شروع کنند. در این حالت، هر فردی آلل مشابه از هر دو والد کسب جولد کرد و بنابراین ترکیب آلل‌ها از یک سل به سل دیگر تغییر نخواهد کرد وقتی یک موش جهش یافته اصلاح شده حقیقی^(۵) با موش نوع وحشی اصلاح شده حقیقی جهت‌گیری کند، همه زاده‌های نسل اول (F_1) هتروزیگوت خواهند بود (شکل ۴-۵). اگر زاده F_1 خصوصیت جهش یافته را نشان دهد، آلل جهش یافته غالب است اگر زاده F_1 نشانه نوع وحشی را نسل دهد، آلل جهش یافته، مغلوب است. آمیزش بیشتر بین افراد F_1 ، الگوهای مختلفی از وراثت براساس اینکه جهش غالب یا مغلوب است آشکار خواهد کرد. وقتی افراد F_1 که برای یک آلل غالب هتروزیگوت هستند با خودشان آمیزش تازه شوند، سه چهارم از زاده‌های حاصل F_2 خصوصیت جهش یافته را نشان خواهند داد. برعکس، وقتی افراد F_1 که برای آلل مغلوب هتروزیگوت هستند با هم آمیزش تازه شوند، فقط یک چهارم زاده‌های F_2 حاصل، خصوصیت جهش یافته را نشان خواهند داد.

چنانچه قبلاً اشاره شد محرم ساکارومایسس سروریه، یک موجود آزمایشگاهی مهم است که می‌تواند هم به صورت هاپلوئید و یا به صورت دیپلوئید موجود باشد. در این یوکاریوت‌های تک سلولی، آمیزش بین سلول‌های هاپلوئید می‌تواند این امر را که آلل جهش یافته غالب هست یا مغلوب تعیین کند. سلول‌های محرمی هاپلوئید که فقط یک نسخه از هر کروموزوم را حمل می‌کنند می‌تواند نوع جفت گیرنده سفادت داشته باشد که به دو صورت ۵ و ۶ شناخته می‌شوند.

- | | |
|----------------------|----------------------|
| 1- Point Mutation | 2- Missense Mutation |
| 3- Missense Mutation | 4- Missense Mutation |
| 5- True- breeding | |



شکل ۲-۵ اثران آله‌های جهش یافته غالب و مغلوب بر روی فتوسنتز در موجودات ریزه زیپلوئید. یک سکه معرود از یک آله غالب برای تولید یک فتوسنتز جهش یافته کافی است در صورتیکه دو سکه از آله مغلوب بایستی وجود داشته باشند. نا باعث بیضه فتوسنتز جهش یافته شوند جهش‌های مغلوب معمولاً باعث عدم عملکرد می‌شود جهش‌های غالب معمولاً باعث کسی یک عملکرد ما یک عملکرد نمی‌یافته می‌شود

جهش‌های دم‌طی، جهش‌های حساس به دما هستند، که می‌تواند در ماکری ها و یوکاریوت‌های پست‌تر ولی به در یوکاریوت‌های خونگرم چندان‌سازی شوند. برای مثال، یک جهش معین در منقرض ممکن است باعث ایجاد پروتئین جهش یافته‌ای شود که پایداری حرارتی کمی دارد، چنانکه پروتئین در یک دما کاملاً عمل می‌کند (مثلاً 34°C) ولی در دمای دیگری نامرور و غیرفعال می‌شود (مثلاً در 36°C) در حالی که ممکن است که پروتئین طبیعی در هر دو دما کاملاً دارای عملکرد و فعال باشد درجه حرارتی که در آن فوویب جهش یافته مشاهده می‌شود، دمای غیرمجاز نامیده می‌شود دمای مجاز، دمایی است که در آن فوویب جهش یافته حتی با وجود آل جهش یافته، مشاهده می‌شود بنابراین سوسن‌های جهش یافته می‌توانند در دمای مجاز نگهداری شوند و پس در دمای غیرمجاز برای مجریه و تحلیلی فوویب جهش یافته کشت تازه شود.

یک مقال از عرنال اختصاصی مهم برای محرم‌های ساکرومایسس سروریه جهش یافته حساس به ده از کارهای ال.اچ. هربول^(۲) و همکارانش در اوایل دهه ۱۹۶۰ و اوایل دهه ۱۹۷۰ حاصل شد. اینها ژن‌های مهم در نظایم چرخه سلولی ر که در طی آن سلول پروتئین‌ها ر سبز می‌کند و DNA خود ر همانندسازی می‌کند، سپس متحمل تقسیم سلولی می‌شود و هر سلول دختری یک نسخه از هر کروموزوم دریافت می‌کند، ر نشانایی کردند رشد نوایی یک محرم مقرر در حدود ۴۰-۶۰ تقسیم سلولی تشکیل یک کلونی محرمی را بر روی محیط کشت آغاز جامد می‌دهد. بر این جهت سلول‌های جهش یافته که چرخه سلولی آنها به طور کامل بلوکه شده است فاقد می‌خواهد بود که یک کلونی تشکیل دهد، جهش‌های شرطی برای مطالعه جهش‌هایی که این فرآیند اولیه

سلول‌های هابلوئید از نوع جفت گیرنده مخالف می‌تواند برای تولید دیپلوئیدهای $2n$ جفت شوند که دو ساحت از هر کروموزوم را حمل می‌کند. اگر یک جهش تازه یا یک فوتوپ قابل مشاهده در یک سوش هاپلوئید خداسازی سوخت سوش جهش یافته می‌تواند سوش نوع وحشی از نوع جفت گیرنده مخالف برای ایجاد دیپلوئید $2n$ که برای آل جهش یافته هتروزیگوت هستند، امیرش داده شود. اگر این سلول‌های دیپلوئید خصوصیت جهش یافته را نشان دهند، آل جهش یافته، غالب است ولی اگر دیپلوئیدها خصوصیت نوع وحشی را نشان دهند، آل جهش یافته معنوب است. وقتی دیپلوئیدهای $2n$ در شرایط گرمسگی قرار گیرند، سلول‌ها متحمل می‌شوند و باعث ایجاد یک نژاد از چهار هاگ هابلوئید می‌شوند. دو عدد $2n$ و دو عدد n هستند. هاگ ساری یک سلول دیپلوئید هتروزیگوت دو هاگ دارای آل جهش یافته و دو هاگ دارای آل نوع وحشی ایجاد می‌کند (شکل ۵-۵). تحت شرایط مناسب هاگ محرم تولید مثل می‌کنند و تولید سوش‌های هابلوئید روشنی از هر دو نوع جفت گیرنده می‌کند.

جهش‌های شریلی^(۱) می‌تواند برای مطالعه ژن‌های اصلی در مخمر استفاده نمود.

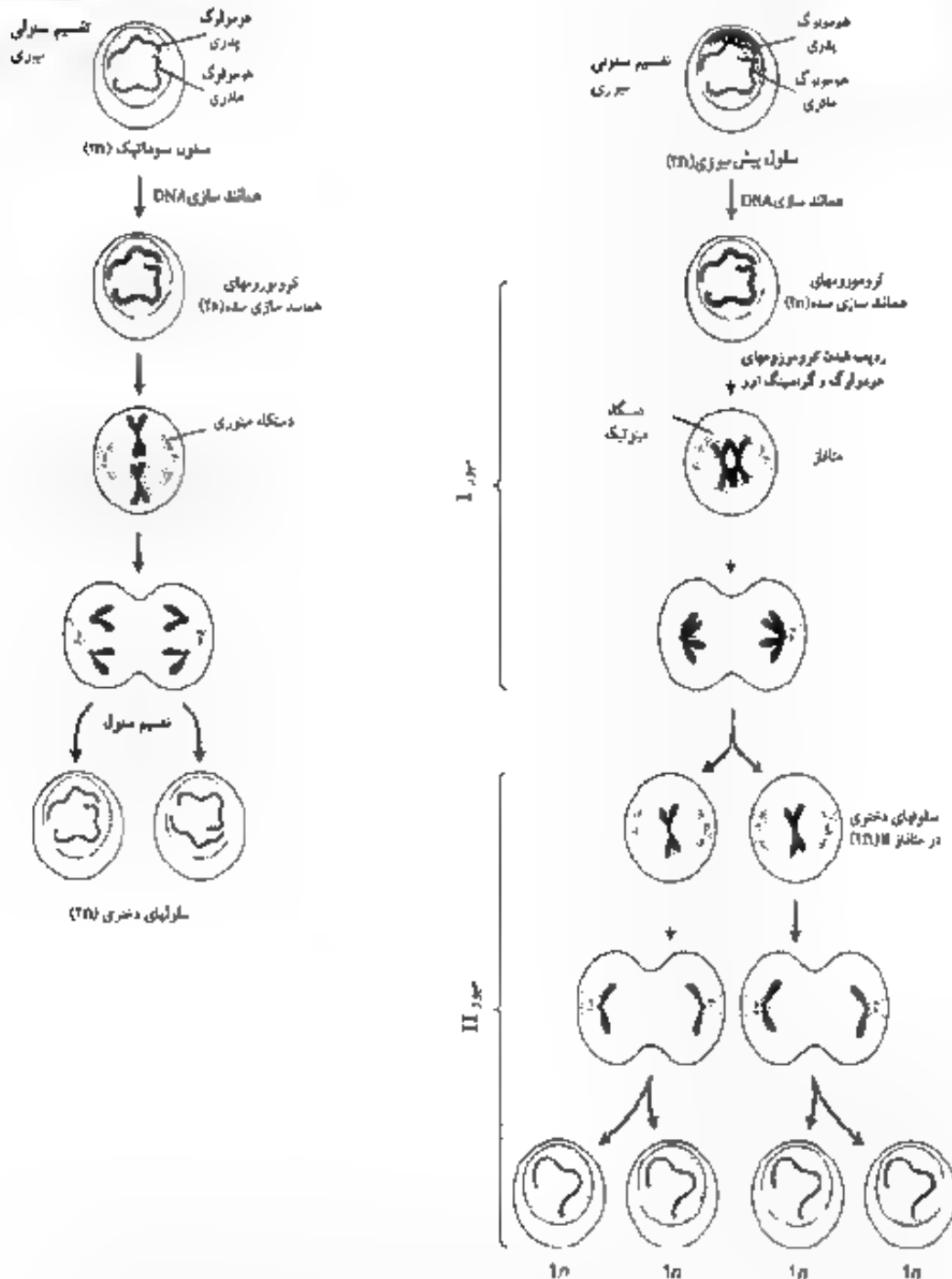
روش‌های برای شناسایی و جداسازی موجودات جهش یافته. که
عبرال‌های ژنتیکی^(۴) اطلاق می‌گردد به هاپلوئید یا دیپلوئید پوش و
یا اینکه غالب یا مغلوب بودن جهش در موجود زنده بستگی دارد.
ژن‌هایی که پروتئین‌های ضروری برای زیست را رمزدار می‌کنند
برای مطالعه و بررسی مورد توجه و بسیار با اهمیت هستند. از این
جهت که بیان فوتینی جهش‌ها در ژن‌های ضروری منجر به مرگ
موجود زنده می‌گردد عزال‌های ژنتیکی مستکارانه برای جداسازی و
نگه‌داری موجودات زنده با جهش گنشته مورد نیاز هستند.

در ملول‌های محمري هاپتوسيت رُس‌های ضروري می‌تواند از طريق
استفاده از جهش‌های شرطی مورد مطالعه قرار گیرد. معمولترین

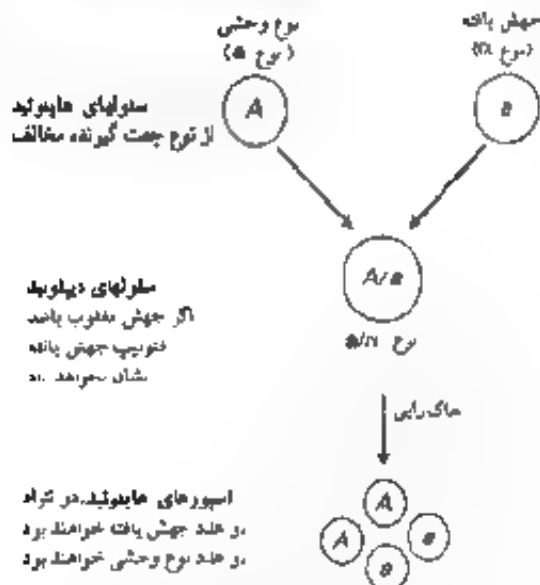
1- Conditional mutations

2-Genetic screens

3. L. H. Hotiwele.



شکل ۳-۵ مقایسه میوز و میوز هم سلول‌های سوماتیک و هم سلول‌های زایای پیش میوزی دو سده از هر کروموزوم در یک سلول (۲۱). یک سده مادری و یک سده پدری در میوز کروموزوم‌های همانندسازی کرده، هر کدام از دو کروماتید خواهر تشکیل شده و در مرکز سلول چنان قرار می‌گیرند که هر دو سلول دختر یک همانی پدری و مادری از هر دو نوع مورفولوژیکی کروموزوم دریافت می‌کنند. به هر حال در طی اولین تقسیم میوزی، هر کروموزوم همانندسازی شده با همانی در مرکز سلول جمع می‌شود. به این جهت شش سیناپس می‌گردد، و در این مرحله گراسینگ نیز بین کروموزوم‌های همتا به وجود می‌آید. یک کروموزوم همانندسازی شده، از هر نوع مورفولوژیکی به طرف هر دو سلول دختر می‌رود. سلول‌های حاصل متحمل دومین تقسیم سلول همانندسازی DNA می‌شوند و هر کروماتید خواهری از هر نوع مورفولوژیکی بین سلول‌های دختر تقسیم می‌شود. بر تقسیم میوزی دوم، ردیف شش کروماتیدها و تقسیم مساوی آنها به سلول‌های دختر شبیه تقسیم میوزی است. ردیف شش صفت کروموزوم‌های همتا در ستافاز I به توجه به ستر جهت کروموزوم‌ها حاصل می‌است که نتایجش ترکیب مختلف کروموزوم‌های پدری و مادری بر هر سلول دختر است.



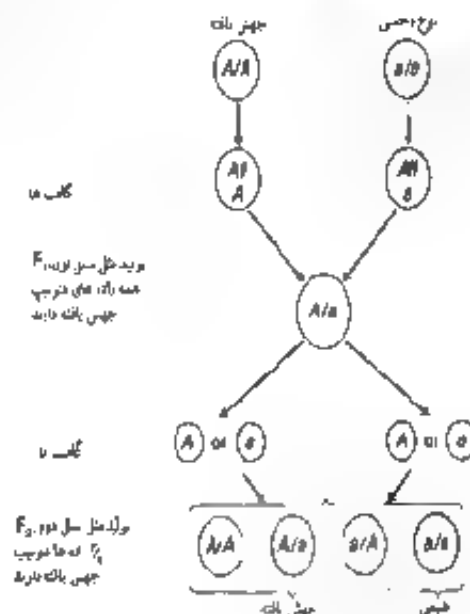
شکل ۵-۵ تقسیم آلل‌ها در مخمر سلول‌های ساکارومایسس

هاپلوئید از نوح جهت گرفته مخالف یک جهت گرفته از نوح aa و یک جهت گرفته از نوح AA می‌تواند جهت شود و تولید یک دیپلوئید Aa را بدهد. اگر یک هاپلوئید خاص دارای یک آلل نوح وحشی غالب باشد و دیگری خاص آل جهش یافته مغلوب از همان زن باشد، دیپلوئید هموزیگوت خاص خصوصیت غالب را بیان خواهد کرد. تحت شرایط خاص، یک سلول دیپلوئید تشکیل یک تتراد از چهار هاگ هاپلوئید را خواهد داد. دو تا هاگ در تتراد (چهار نالی) خصوصیت مغلوب را نشان می‌دهند و دو تا خصوصیت غالب را نشان می‌دهند.

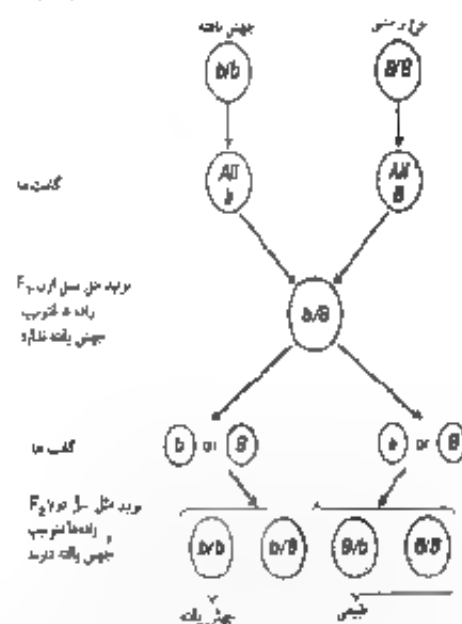
سلولی در تحت تاثیر قرار می‌دهند، لازم هستند. برای غربالگری چنین موجودات جهش یافته‌ای، محققان در ابتدا، سلول‌های مخمري را که جهش داده شده بودند و می‌توانستند به طور طبیعی در ۲۳ درجه رشد کنند ولی وقتی که در دمای ۳۶ درجه قرار می‌گرفتند نمی‌توانستند رشد کنند و شناسایی کردند (شکل ۵-۶).

وقتی که مخمرهای جهش یافته حساسی شدند، تجزیه تحلیل‌های بیشتر آشکار کرد که برخی از آنها در تقسیم سلولی دارای نقص هستند. در ساکارومایسس سروپریه، تقسیم سلول از طریق فرآیند جوانه زنی اتفاق می‌افتد و اندازه جوانه که به راحتی در ریز میکروسکوپ بوری دیده می‌شود نشان دهنده موقعیت سلول در چرخه سلولی است. هر یک از محبرهای جهش یافته که در دمای ۳۶°C می‌توانستند رشد کنند بعد از چندین ساعت قرار گرفتن در دمای غیرمجاز، مورد بررسی قرار گرفتند. بررسی تعداد زیادی از مخمرهای جهش یافته حساس به تم آشکار ساخت که در حدود یک درصد از آنها نوک‌ه شدن متناوبی در چرخه سلولی را نشان می‌دهد.

تقسیم جهش یافته (a)



تقسیم جهش مغلوب (b)



شکل ۵-۴ الگوی تقسیم جهش‌های غالب و مغلوب در آمیزش بین سوس‌های اصلاح شده حقیقی از موجودات رنده دیپلوئید همه زاده‌ها در اولین تولید مثل (F_1) هموزیگوت هستند. اگر آلل جهش یافته غالب باشد، زاده F_1 فتوتیپ جهش یافته را نشان خواهد داد. حتی‌چه در جهش (a) است، اگر آلل جهش یافته مغلوب باشد، زاده F_1 فتوتیپ نوح وحشی را نشان خواهد داد. چنانچه در جهش (b) آمده است. آمیزش هموزیگوت‌های F_1 به خودی سبب‌های مختلفی برای آلل‌های جهش یافته غالب و مغلوب در تولید مثل F_2 نشان خواهد داد.

خواهیم داد.

آزمایش‌های مکمل‌سازی تعیین می‌کنند که آیا جهش‌های مغلوب مختلف در همان ژن اتفاق می‌افتند.

در روش رنیکی به منظور مطالعه فرایند سلولی خاص، اغلب اوقات محققان جهش‌های مغلوب چندگانه‌ای را که همان فئوپات را ایجاد می‌کند، شناسایی می‌کنند. یک آزمایش معمول برای تعیین اینکه آیا این جهش‌ها در همان ژن یا اثر ژن‌های متفاوت هستند استفاده از مکمل‌سازی ژنتیکی^(۵) است، که ناژایی فئوپات بوج وحشی در سیخه آمیزش هر دو موجود جهش یافته متفاوت است. اگر دو جهش معیوب a و b در روی یک ژن باشند، موجود رده دیپلوئید هتروزیگوت برای هر دو جهش (یعنی، حامل یک آلل a و یک آلل b) فئوپات موجود جهش یافته را نشان خواهد داد، به این دلیل که هیچ کدام از آلل‌ها، تولید نسخه عملکردی از ژن را نمی‌کنند. برعکس آن، اگر جهش a و b در ژن‌های جدا به هم باشد موجودات هتروزیگوت حامل یک نسخه معیوب از هر آلل جهش یافته خواهد بود و فئوپات موجود جهش یافته را نشان نخواهد داد به این دلیل که یک آلل بوج وحشی از هر ژن بهر موجود خواهد بود. در این حالت گفته می‌شود که جهش‌ها، مکمل‌همدیگر هستند. تجزیه تحلیلی مکمل‌سازی نمی‌تواند روی موجودات جهش یافته غالب انجام گیرد چون فئوپات حاصل توسط آلل جهش یافته حتی در حضور آلل بوج وحشی از آن ژن بروز می‌کند.

تجزیه تحلیلی مکمل‌سازی از یک عده از موجودات جهش یافته که یک فئوپات را نشان می‌دهند، می‌تواند ژن‌های انفرادی را از یک عده ژن‌های دارای عملکرد متوسط تشخیص دهد، هر کدام از آنها بی‌بسی تولید یک مشخصه فئوپاتی داده شده را بکند. برای مثال، عربال جهش‌های cdc بر ساکارومایسس که قبلاً توصیف داده شده، محسره‌های جهش یافته حساس به دمای ریادی را ایجاد کرد که نشان دادند که در یک مرحله یکسان از چرخه سلولی موقوف شده‌اند. برای تعیین کردن اینکه چگونه ژن‌های ریادی توسط این جهش‌ها تحت تأثیر قرار می‌گیرند، هارت ول و همکارانش آزمایش‌های مکمل‌سازی را جهت ترکیب محسره‌های جهش یافته cdc به دنبال استفاده از پروتوکل عمومی آورده شده در شکل ۷-۲ انجام دادند. این

این محسره‌های جهش یافته، جهش یافته‌های cdc، چرخه تقسیم سلولی^(۶) بودند. مهمتر اینکه این محسره‌های جهش یافته به طور ساده کاهش در رشد نداشته‌اند مگر آنکه آنها دارای جهش بودند که متابولیسم سلولی عمومی را تحت تأثیر قرار می‌داد بر دمای غیرمختار، محسره‌های جهش یافته مورد نظر بطور طبیعی در قسمتی از چرخه سلولی رشد کردند و بی‌نیاز از یک مرحله خاص از چرخه سلولی متوقف شدند. چنانکه بسیاری از سلول‌ها در این مرحله دیده می‌شدند (شکل ۶-۵). بیشتر جهش‌های cdc در محسره وقتی مغلوب هستند که سوش‌های cdc هایپلئوئید یا هایپلئوئیدهای بوج وحشی آمیزش داده می‌شوند. دیپلوئیدهای هتروزیگوت حاصل به حساس به دما هستند و به ندرت تقسیم سلولی نقص دارند.

جهش‌های کشنده مغلوب در دیپلوئیدها می‌توانند توسط درون‌زاد آوری^(۷) شناسایی شوند و به صورت هتروزیگوت حفظ شوند.

در موجودات رده دیپلوئید، فئوپات‌های حاصل از جهش‌های مغلوب تنها می‌توانند در افراد هموزیگوت برای آلل‌های جهش یافته مشاهده شوند. از این رو که جهش ریادی در یک موجود رده دیپلوئید معمولاً تنها یک آلل از یک ژن را تغییر می‌دهد و موجودات جهش یافته هتروزیگوت حاصل می‌شوند، غربال‌های ژنتیکی بایستی شامل مراحل آمیزش درونی به منظور تولید رده‌هایی که برای آلل‌های جهش یافته هتروزیگوت هستند، باشد. ژنتیکانی به نام اچ مولر روش عمومی و موثری برای انجام چنین آزمایش‌های بزور زاد بوری در مگس سرکه *Drosophila* گسترش داد. جهش‌های کشنده معیوب در *Drosophila* و سایر موجودات رده دیپلوئید می‌تواند در افراد هتروزیگوت حفظ شود و نتایج فئوپاتی آنها می‌تواند در موجودات هموزیگوت مورد تجزیه و تحلیل قرار بگیرد.

روش مولر یا اثر یادبود بوسین - ولهارد^(۸) و بی-ویسشوس^(۹) به طور سیستماتیک جهش‌های کشنده مغلوب را که حین‌زایی را در *Drosophila* تحت تأثیر قرار می‌دهند را غربال کرد. استفاده شد جنین‌های هموزیگوت مرده حامل جهش‌های کشنده مغلوب بودند که توسط این غربال زیر میکروسکوپ برای بعضی‌های مورفولوژیکی اختصاصی مورد بررسی قرار گرفتند. ذرک فعلی از مکانیسم‌های مولکولی تشکیل موجودات رده پرسلولی تا حدی بر پایه تصویر حرنی از نکوبین جینی استوار است که توسط تعیین خصوصیت این جهش یافته‌های *Drosophila* به دست آمده است. ما برخی از این یافته‌های اساسی را که بر اساس مطالعات رسمی است در فصل ۲۲ توضیح

1- Cell-division cycle (cdc)

2- Inbreeding

3- Russian-volhard

4- E. Wieschaus

5- Genetic complementation

The diagram illustrates the isolation and identification of bacteria from a sample. The process begins with a sample being inoculated onto a nutrient agar plate. The plate is then incubated at 37°C. After incubation, the plate shows bacterial growth. A loopful of the culture is then transferred to a new plate and incubated at 36°C. Finally, the isolated colonies are identified as E. coli.

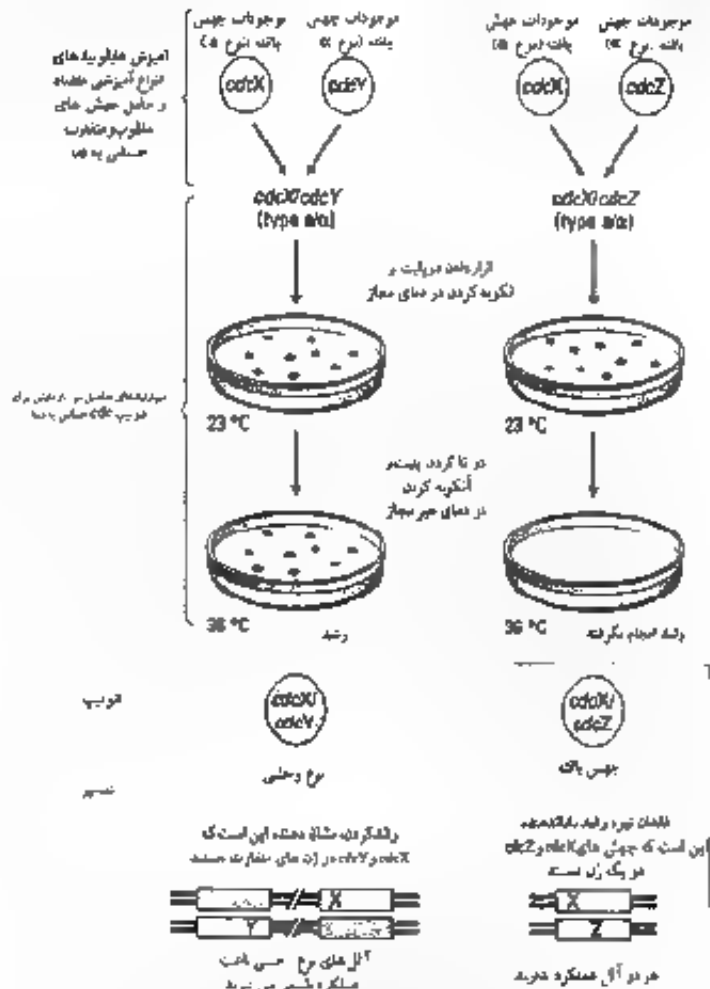
```

graph TD
    A[نمونه باکتری] --> B[فرار داشت  
سبزه چل  
پایست]
    B --> C[آنکو به کردن غو دمایی ۳۴]
    C --> D[درصد ۲۰ دمای ۳۶ می شود  
همچنین دمای برای رشد]
    D --> E[درصد ۱۰۰ ایجاد می شود  
ولی در ۵۰ تا ۶۰ ایجاد نمی شود]
    E --> F[عصاره و آنکو به کردن]
    F --> G[درصد کردن غو پایست]
    G --> H[۳۶ °C]
    G --> I[۲۳ °C]
    
```

بر اساس تجزیه تحلیل فوتوپهنی چشم یافته مرتبط با فرآیند سلولی خاص، اغلب اوقات محققان می‌توانند نظری را که در آن یک عدد بر رها و محصولات پروتئینی آنها عمل می‌کند را پیدا کنند. دو نوع کلی از این فرآیندها که برای چنین تجزیه خطی قابل اعتماد هستند عبارتند از (الف) مسیر بیوستری که در آن یک ماده بیش سازاز طریق یک یا چند حد واسطه به محصول نهایی تبدیل می‌شود و (ب) مسیر پیام‌رسانی که سایر فرایندها را تنظیم می‌کند و شامل

► شکل تجربی ۵-۷ تجزیه تحلیل مکمل سازی

تعیین می‌کنند که آیا جهش‌های مطلوب در یک ژن و یا در ژن‌های مختلف هستند یا نه. آزمایش‌های مکمل سازی در مخمر توسط آمیزش سلول‌های فایلوئید ۱ و ۲ که حامل جهش‌های مطلوب مطلوب بودند به منظور تولید سلول‌های دیپلوئید انجام شد. در تجربه تحلیل جهش‌های *cdc*، حلقه‌هایی از سوش‌های *cdc* حساس به دما با هم آمیخته شدند و افراد دیپلوئید حاصل پس از رشد در دمای مجاز و غیرمجاز مورد آزمایش قرار گرفتند. در این مثال فرضیه موجودات جهش یافته *cdcX* و *cdcY* مکمل همدیگر هستند و بنابراین در ژن‌های متفاوت جهش دارند. در صورتیکه موجودات جهش یافته *cdcX* و *cdcZ* در یک ژن جهش دارند.



در دو مرحله از مسیر در ترتیب بندی جین مسیرهایی معین هستند (شکل ۸۵، ۸۶).

در فصل ۱۴ ما استفاده کلاسیکی از استرانی موجود جهش یافته دوگانه را برای کمک به روشن کردن مسیر ترشحی توضیح خواهیم داد. در این مسیر پروتئین‌های ترشح شده از سلول از مکانی سترشی در روی شبکه آنوپلاسمی ریز به مجموعه گازی، سپس به کیسه‌های ترشحی و در آخر به سطح سلول می‌روند.

ترتیب بندی مسیر پیام رسانی چنانکه در فصول بعدی یاد می‌گیریم برای سیداری از ژن‌های یوکاریوتی توسط مسیر پیام رسانی تنظیم می‌شود که توسط هورمون‌ها، فاکتورهای رشد یا سایر علائم شروع می‌شود. چنین مسیرهای پیام رسانی ممکن است شامل چندین ترکیب باشد و تجربه تحلیل موجود جهش یافته دوگانه اغلب اوقات می‌تواند نگرشی بر عملکردها و میکش‌های این ترکیبات، فراهم

جریانی از اطلاعات به جای جریانی از حیواسه‌های شیمیایی است.

مرتب کردن مسیرهای بیوسنتزی، یک مثال ساده از اولین نوع فرایند، بیوسنتز متابولیکی مانند اسید آمینه تریپتوفان در باکتری‌ها است. در این حالت هر یک از آنزیم‌های مورد نیاز برای ساخت تریپتوفان در مسیر ستر تبدیل حدواسط‌ها را به حدواسط دیگری کاتالیز می‌کند. در *E. coli* ژن‌هایی که این آنزیم‌ها را رمزدار می‌کند در ژنوم در کنار همدیگر قرار گرفته‌اند که اپرون تریپتوفانی^(۱) را ایجاد می‌کند (شکل ۱۳-۴) را ملاحظه کنید. ترتیب عمل ژن‌های مختلف برای این آنزیم‌ها و همچنین ترتیب واکنش‌های بیوشیمیایی در این مسیر، در ابتدا از نوع ترکیبات حدواسط که در هر کدام از موجود جهش یافته تجمع حاصل کرده بودند، به دست آمد. در مورد مسیرهای ستری پیچیده، تجربه تحلیل فوتینی موجودات جهش یافته دارای نقص در یک مرحله مورد می‌کشد. استنتاج می‌شود که حازه ترتیب بندی آن مراحل را در حد موجودات جهش یافته دوگانه ناقص

سپیم شده داشته باشند معمولاً، یک جهش، بیان یک ژن گزارشگر^(۱) خاص حتی وقتی که پیام موجود است را سرکوب می‌کند، در حالیکه جهش دیگر باعث بیان ژن گزارشگر می‌شود حتی وقتی که پیامی وجود ندارد (مانند بیان دائمی). همانطور که در شکل ۵-۸ مشخص است، دو مکانیسم تطبیعی ساده با چنین موجودات جهش یافته منفرد، سازگار است و بی‌فویب جهش یافته دوگانه می‌تواند بین آنها تمایز ایجاد کند. این راهکار عمومی ژنتیکس‌ها را قادر ساخته است که بسیاری از مراحل کلیدی را در برخی مسیرهای تنظیمی مختلف طراحی کنند و آن مرحله را برای سنجش‌های بیوشیمیایی اختصاصی تنظیم کنند.

بوجه داشته باشید که این تکنیک متفاوت از تجربه تحلیل مکمل سازی است که در آن وقتی که دو جهش مطلوب مورد آزمایش هستند، (جهش یافته دوگانه ایجاد شده برای هر دو جهش هموزیگوت است). به علاوه، جهش یافته‌های غالب می‌توانند مورد تجربه تحلیل جهش دوگانه قرار گیرند.

سرکوب ژنی و مرگ آوری سنتتیک^(۲) می‌تواند پروتئین‌های میانکشی دهنده یا کاهش یافته را سایان کنند.

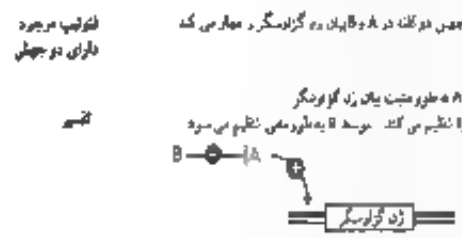
دو نوع دیگر از تجزیه تحلیل ژنتیکی می‌تواند راهشایی بیشتری در مورد اینکه پروتئین‌هایی که در یک فرایند سلولی عمل می‌کند چگونه با یکدیگر در سلول رده ممکن است میانکشی دهند، فراهم می‌آورد. هر دو بی‌روش‌ها (که در بیشتر موجودات از میزبان‌های قابل ادر، هستند) شامل استفاده از موجودات دارای دو جهش است که در آن اثرات فویتی یک جهش توسط وجود جهش دیگر تعمیر داده می‌شود.

جهش‌های سرکوبگر اولین نوع از بررسی بر پایه سرکوب ژنتیکی است. برای درک این پدیده فرض کنید که جهش‌های نقطه‌ای محرک به تغییرات ساختاری در یک پروتئین (A) می‌شود که توانایی پروتئین را برای ارتباط با پروتئین (B) از بین می‌برد که در همان فرایند سلولی نقش دارد. جهش‌های پروتئین B محرک به تغییرات ساختاری می‌شود که توانایی آن برای میانکشی با پروتئین (A) را مهار می‌کند. فرض کنید که عملکرد طبیعی پروتئین‌های A و B به میانکشی آنها وابسته است. از لحاظ نظری، یک تغییر ساختاری ویژه در پروتئین A امکان دارد توسط تغییر جبرانی شده در پروتئین B سرکوب شود که به پروتئین‌های جهش یافته اجازه می‌بخشد یا

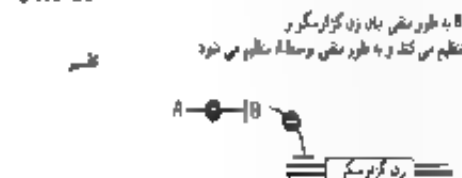
پروسی یک مسیر سنتتیک (A)
۱. یک جهش در A (A⁻) باعث تجمع حد واسطه ۱ خواهد شد.
۲. یک جهش در B (B⁻) باعث تجمع حد واسطه ۲ خواهد شد.



پروسی یک مسیر پیام‌رسانی (B)
جهش در حد واسطه ۱ در A باعث تجمع حد واسطه ۱ خواهد شد.
جهش در حد واسطه ۲ در B باعث تجمع حد واسطه ۲ خواهد شد.



جهش دوگانه در A و B باعث تجمع حد واسطه ۱ و ۲ خواهد شد.
A و B به طور متوالی بیان ژن گزارشگر را تنظیم می‌کنند.



▲ شکل ۵-۸. تجربه تحلیل جهش یافته‌های دوگانه اغلب ترتیب

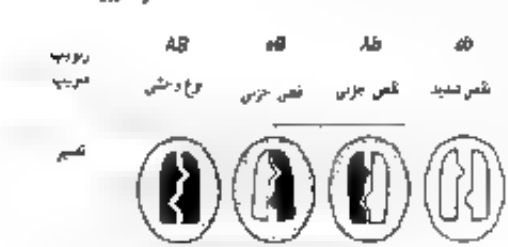
مراحل در مسیرهای پیام‌رسانی یا بیوسنتزی را می‌تواند مشخص کند. وقتی جهش‌ها در دو ژن متفاوت باشند یک فرایند سلولی را تحت تأثیر قرار خواهد داد و بی‌فویب‌های متفاوتی خواهند داشت. فویب یک موجود جهش یافته اغلب می‌تواند ترتیبی را که در آن دو ژن بایستی عمل کند را نمایان کند (A) در مورد جهش‌هایی که مسیر بیوسنتزی همان را تحت تأثیر قرار می‌دهند. در موجود جهش یافته حد واسطه مرحله‌ای که پروتئین در نوع وحشی بر روی آنها عمل کاتالیز انجام می‌دهد جمع خواهد یافت. (B) بررسی جهش یافته دوگانه یک مسیر پیام‌رسانی اگر دو جهش اثرات متعادل روی بی‌بی یک ژن گزارشگر داشته باشند، امکان‌پذیر است. در این حالت، فویب مشاهده شده موجود جهش یافته دوگانه (موجود دارای دو جهش) اطلاعاتی درباره تریبی که پروتئین‌ها عمل می‌کنند و اینکه با آنها تنظیم کننده‌های معنی هستند یا نیست، فراهم می‌نماید.

کند لازم به دست آوردن اطلاعات مفید از این نوع تجزیه تحلیل آن است که دو جهش بایستی اثرات متعادل روی خروجی همان مسیر

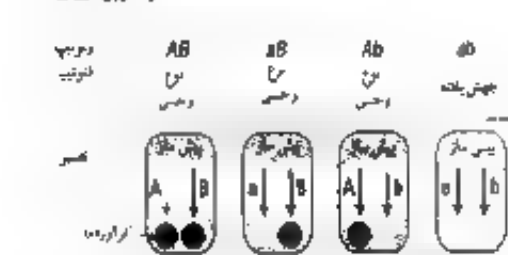
سرکوب (a)



مرگ آوری شک ۱



مرگ آوری شک ۲



شکل ۵-۹ جهش‌هایی که نتیجه‌اش سرکوب ژنتیکی یا مرگ آوری سنتیک است. پروتئین‌های کاهش یافته یا میانکشی دهنده را نمایان خواهد کرد. (a) مشاهده اینکه موجود دارای دو جهش با پروتئین‌های معیوب (B,A) صوبیپ موجود نوع وحشی را ندارد و همچنین مشاهده اینکه موجودات دارای یک جهش یک صوبیپ جهش یافته را می‌دهد حاکی از این است که عملکرد هر دو پروتئین به میانکشی آنها با یکدیگر بستگی دارد. (b) مشاهده اینکه موجودات دارای دو جهش بعضی صوبیپ بسیار شدیدتری از موجودات دارای یک جهش دارند گواه بر این است که دو پروتئین (مثلاً زیرواحدهای یک هترودیمی) برای دانستن عملکرد طبیعی باید با هم میانکشی بدهند. (c) مشاهده اینکه موجود دارای دو جهش نمی‌تواند رده‌بماتد و بی موجودات دارای یک جهش صوبیپ نوع وحشی را دارد نشان دهنده این است که دو پروتئین در مسیرهایی عمل می‌کند که یک محصول اساسی را تولید می‌کند.

برای تعیین اینکه آیا یک جهش غالب است یا مغلوب و یا اینکه دو جهش معیوب متفاوت روی همان ژن هستند یا نه، استفاده شود. علاوه، ترکیب جهش‌ها در ژن‌های مختلف می‌تواند برای تعیین ترتیب عملکرد ژنی در یک مسیر یا برای شناسایی ارتباطات

یکدیگر را می‌دهد. در حالات نادر که چنین جهش‌های سرکوبگر اتفاق می‌افتند سوش‌های حامل هر دو آلل جهش یافته طبیعی خواهند بود، در صورتیکه سوش‌هایی که فقط در یکی از آلل‌ها جهش یافته هستند، صوبیپ جهش یافته را خواهند داشت.

مشاهده سرکوب ژنتیکی در سوش‌های مخمری که حامل یک آلل اکتی جهش یافته ($act-1$) و یک جهش ثانویه ($Sac6$) در یک ژن دیگر هستند مدرک اولیه‌ای را مبنی بر میانکشی مستقیم در داخل موجود زنده (*in vivo*) بین این دو پروتئین که توسط دو ژن رمزدار می‌شوند را فراهم آورد. مطالعات بیوشیمیایی بعدی نشان داد که این دو پروتئین ($Sac6$ و $Act-1$) در ساخت ساختارهای اکتی کارآمد در داخل سول نقش دارند.

جهش‌های مرگ آوری سنتیک، پدیده دیگر مرگ آوری سنتیک، نامیده می‌شود که اثر صوبیپ مخالف به سرکوب را تولید می‌کند. در این حالت اثر مصر یک جهش توسط جهش دوم در یک ژن مرتبط بسیار شدیدتر می‌شود (به جای اینکه سرکوب شود). حالتی که در آن چنین جهش‌های مرگ آوری سنتیک می‌توانند اتفاق بیفتد در شکل ۵-۹ آورده شده است. در این مثال، یک پروتئین هترودیم به طور حری توسط جهش‌هایی در هر یک از زیرواحدهای ساهسسان غیرفعال شده است. به هر حال در موجودات دارای دو جهش که جهش‌های خاصی را در ژن‌های رمزدار کننده هر دو زیرواحد حمل می‌کند، میانکشی کمی بین زیرواحدها وجود دارد که نتیجه اثرات صوبیپ شدید است. جهش‌های مرگ آوری سنتیک همچنین ژن‌های غیرلازم را که در مسیرهای کاهش یافته برای تولید یک ترکیب سولی اساسی را رمزدار می‌کنند می‌تواند نمایان کند. چنانچه در شکل ۵-۹ ترسیم شده است، اگر هر مسیر به تنهایی توسط یک جهش غیرفعال شود، مسیر دیگر قادر به تأسی محصول مورد نیاز خواهد بود. به هر حال، اگر هر دو مسیر در یک زمان غیرفعال شوند، محصول لازم نمی‌تواند ستر شود و بدین ترتیب موجودات دارای دو جهش، قابلیت ریست نخواهند داشت.

ژن‌ها توسط نقشه مکانی شان بر روی کروموزوم می‌توانند شناسایی شوند.

مباحث قبلی از تجربه تحلیل ژنتیکی توضیح داد که یک ژنتیکال چگونه می‌تواند دیدی نسبت به عملکرد ژن توسط مشاهده اثرات صوبیپ تولید شده توسط الحاق ترکیبات مختلف از آلل‌های جهش یافته به هم‌دیگر در سلول یا موجود زنده به دست آورد. برای مثال، ترکیبات آلل‌های مختلف از یک ژن در یک موجود دیپلوئید می‌تواند

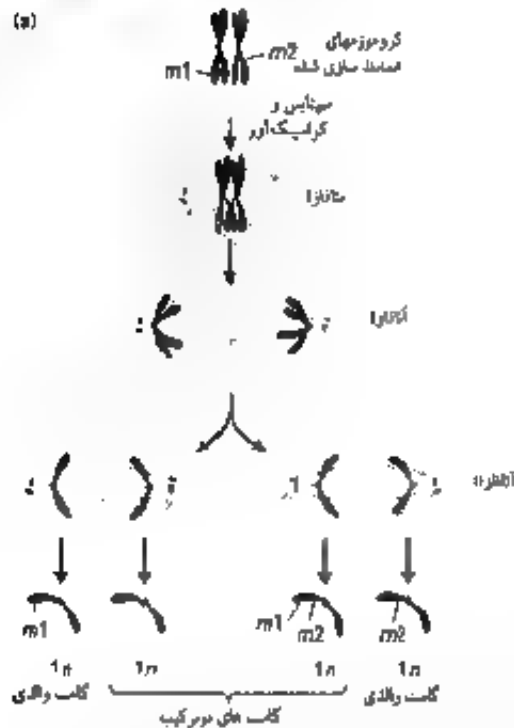
همدیگر نزدیک هستند چنانکه گامت‌های هتروزیگوت ایجاد شده کمتری نسبت به گامت‌های والدی دارند به نظر می‌رسد که در لحاظ ژنتیکی به هم متصل هستند.

تکسیک نقشه برداری سوزکی در سال ۱۹۱۶ توسط ای. اسورنوالد^(۱) در حالیکه او در آزمایشگاه تی. ج. مورگان^(۲) کار می‌کرد در دانشگاه کلمبیا ارائه داده شد این تکسیک در ابتدا بر روی مگس سرکه استفاده شد و اکنون برای آرایشی فاصله بین دو جایگاه ژنی بر روی یک کروموزوم در بسیاری از موجودات آزمایشگاهی استفاده می‌شود. یک آزمایش معمول طراحی شده برای تعیین نقشه فاصله بین دو موقعیت ژنتیکی شامل دو مرحله خواهد بود. در اولین مرحله، یک سوش ایجاد می‌شود که خاص یک جهش متفاوت در هر موقعیت یا لوکوس است. در مرحله دوم زاده‌های این سوش برای تعیین فراوانی نسبی توارث از انواع والدی و موتزکی، مورد آرایشی قرار می‌گیرند. یک روش معمول برای تعیین فراوانی سوزکی بین دو ژن، آمیزش دادن یک والد هتروزیگوت دیپلوئید در هر مکان ژنی با والد دیگر هوموزیگوت برای هر ژن است. در چنین آمیزشی، نسبت زاده‌های هتروزیگوت به آسانی تعیین می‌شود، به این خاطر که فنوتیپ‌های هتروزیگوت از فنوتیپ‌های والدی فرق خواهند داشت. بر حسب توافق، یک واحد نقشه ژنتیکی به عنوان فاصله بین دو مکان در طول یک کروموزوم است که نتیجه‌اش یک فرد هتروزیگوت در بین ۱۰ زاده است. فاصله مرتبط با این فراوانی یک درصد، یک سالی مورگان (cM) برای احترام به استاد اسورنوالد یعنی مورگان نامیده می‌شود. اشکل ۵-۱۰ را ملاحظه کنید.

توضیح کلاس از روش‌های آزمایش‌های نقشه برداری ژنتیکی فراتر از این توضیح اولیه وجود دارد؛ به هر حال، دو ویژگی از اندازه‌گیری فاصله توسط نقشه برداری سوزکی نیاز به بررسی جزئی دارد. اول، فراوانی تبادل ژنتیکی بین دو جایگاه که محضراً متناسب با فاصله فیزیکی در جهت بازهای جداکننده آنها تنها برای جایگاه‌هایی است که نسبتاً نزدیک به همدیگر هستند (گفته می‌شود، کمتر از حدود ۱۰ سانتی مورگان). برای جایگاه‌هایی که فاصله بیشتر از این اندازه دارند، فاصله اندازه گرفته شده توسط فراوانی تبادل ژنتیکی در تخمین فاصله خطا ایجاد می‌کند به این خاطر که امکان دارد دو یا چند کراسینگ‌آور در بین فاصله اتفاق بیفتد. برای حالت مخلوط‌کننده که در آن تعداد انواع هتروزیگوت با تعداد انواع والدی مساوی خواهد بود، دو جایگاه تحت بررسی می‌توانند جد از هم روی همان کروموزوم یا

عمکردی بین ژن‌ها مانند سرکوب و افزایش ستر، استفاده شود. همه این روش‌ها می‌توانند بعنوان آزمایش‌های تحلیلی بر پایه عملکرد ژن مورد نظر قرار گیرند. اکنون ما یک نوع کاملاً متفاوت از تجربه تحلیلی ژنتیکی را که بر اساس مکان ژن بر روی یک کروموزوم است، مورد توجه قرار خواهیم داد. مطالعات طراحی شده به منظور تعیین موقعیت یک ژن روی یک کروموزوم، اغلب اوقات مطالعات نقشه برداری ژنتیکی نامیده می‌شود و می‌تواند برای شناسایی ژن تحت تأثیر قرار گرفته توسط یک جهش خاص یا برای تعیین اینکه یا دو جهش در روی یک ژن هستند یا نه مورد استفاده قرار گیرد. در بسیاری از موجودات زنده، مطالعات نقشه برداری ژنتیکی تکیه بر بدایلات اطلاعات ژنتیکی دارد که در طی میوز اتفاق می‌افتد. دارد چنانکه در فصل ۴ توضیح داده شده و در شکل ۵-۱۰ نشان داده شده است. سوزکی ژنتیکی می‌تواند قبل از اولین تقسیم میوزی در سلول‌های زایا اتفاق بیفتد. یعنی وقتی که کروموزوم‌های همتای سازی شده از هر جهت هومولوگ با همدیگر در یک ردیف قرار می‌گیرند. در این زمان توالی‌های DNAی هومولوگ روی کروماتیدهای مادری و پدری می‌توانند با همدیگر مبادله شوند که این فرآیند را کراسینگ‌آور می‌گویند. ما اکنون می‌دانیم که کراسینگ‌آورهای حاصل بین کروموزوم‌های هومولوگ ارتباط‌های ساختاری به وجود می‌دهد که برای حدیسی صحیح جهت کروماتیدهای هومولوگ به طرف قطب سلول در طی اولین تقسیم میوزی مهم هستند.

به دو جهش متفاوت توجه کنید، که هر یک از هر والد به ارث رسیده است و نزدیک یکدیگر روی همان کروموزوم واقع شده‌اند. دو نوع گامت متفاوت می‌تواند بر طبق اینکه کراسینگ‌آور بین جهش‌ها در طی میوز اتفاق بیفتد، ایجاد شود. اگر کراسینگ‌آور بین آنها اتفاق بیفتد، گامت‌هایی که انواع والدی نامیده می‌شوند، دارای یک جهش و یا جهش دیگر هستند ایجاد خواهند شد. برخلاف آن اگر کراسینگ‌آور بین دو جهش اتفاق بیفتد گامت‌هایی که بعنوان انواع هتروزیگوت شناخته می‌شوند ایجاد خواهند شد. در این مثال کروموزوم‌های هتروزیگوت دارای هر دو جهش و یا فاقد هر دوی آنها خواهند بود. این جایگاه‌های سوزکی بیشتر با کمر بصورت مصنوعی، در طول کروموزوم وجود دارند. هر اندازه دو ژن به هم نزدیک‌تر باشند، سوزکی که بین آنها در طی میوز اتفاق می‌افتد کمتر است. به عبارت دیگر، سوزکی یا فراوانی کمتری بین دو ژن بر روی همان کروموزوم اتفاق می‌افتد به خاطر اینکه آنها بطور محکمی با هم مرتبط بوده و به هم نزدیک‌تر هستند. دو ژن که به طور کافی به



(b) موزون مرتبط با اولیاد مغلوب و b نژاد کب

میراثی دو موجود جهش یک سرش
هتروزیگوت دوگانه را تولید می کند

$$A/a \ b/b \times a/a \ B/B$$

$$\begin{matrix} A & b \\ a & B \end{matrix}$$

میراثی هتروزیگوت دوگانه باسوش آزمایشی

$$\frac{A}{a} \ \frac{b}{B} \times \frac{a}{a} \ \frac{b}{b}$$

$$\begin{matrix} A & b & a & B \\ a & b & a & b \end{matrix} \quad \begin{matrix} A & B & a & b \\ a & b & a & b \end{matrix}$$

انواع والدی

انواع ترکیب

فاصله ژنتیکی بین A و a می تواند از فرکانس
گام های ترکیب و والدی تعیین شود

$$\frac{\text{گام های مورکب}}{\text{گام های کل}} \times 100 = \text{فاصله ژنتیکی به سانتی مورگان}$$

شکل ۱ = ۵۰ (شکل رنگی): بوتریکی در طی میوز می تواند برای نقشه برداری موفقیت ژن ها به کار رود. (a) فرنی حامل دو جهش m1 و m2 (سبز) که روی قسمت های ماتری و پری همان کروموزوم هستند، همان نژاد سبز است. اگر کراسینگ اور در فاصله بین m1 و m2 قبل از اولین تقسیم میوزی اتفاق افتاد، دو گامت مورکب ایجاد می شود که یکی حامل m1 و دیگری حامل m2 است. در صورتیکه بهی گام ها هیچکدام در آنها ندارند، بهی سر شدن فاصله بین دو جهش روی یک کروماتید به نظر می رسد که اینها توسط بوتریکی جدا شده اند و نسبت بیشتری از گام های بوتریکی تولید شده اند. (b) در آزمایش سه برداری معمول، یک سوش که برای دو ژن متفاوت هتروزیگوت است، ایجاد شد. عربولی گام های والدی و ترکیب ایجاد شده توسط این سوش می تواند از فرکانس های زائده در آمیزش آزمایشی یا سوش مغلوب هوموزیگوت تعیین شود. فاصله نقشه ژنتیکی سانتی مورگان (cM) بصورت درصد گام های مورکب نشان داده می شود.

وجود مشخصه های ژنتیکی نقشه برداری ساده از قبل موجود بسیار متفاوت یا نشانگرهای ژنتیکی^(۱)، که در طول کروموزوم توزیع شده اند و اجازه می دهند که موقعیت و مکان یک جهش نقشه برداری شده توسط ارزیابی حیاتی و توجه به ژن های نشانگر در طی میوز، تعیین شود. بنابراین هرچه نشانگرهای بیشتری در دسترس باشند، یک جهش دقیق تر می تواند نقشه برداری شود. در قسمت ۴-۵ ما می بینیم که چگونه ژن های سخت تاثیر قرار گرفته در بیماری های ارثی انسان می تواند با استفاده از این روش شناسایی شوند. دومین استفاده عمومی از آزمایش های نقشه برداری تعیین این است که آیا دو جهش متفاوت بر روی یک ژن هستند یا نه، اگر دو جهش در روی یک ژن باشد، آنها ارتباط محکمی در آزمایش های

می تواند روی کروموزوم های متفاوت باشند و در چنین حالاتی جایگاه مورد بررسی غیرمرتبط به نظر می رسد. دومین مفهوم مهم که برای تعمیم آزمایش های نقشه برداری ژنتیکی در انواع مختلفی از موجودات رده لازم است، این است که اگرچه فاصله ژنتیکی به همان طریق برای موجودات مختلف تعیین می شود ولی رابطه بین فراوانی بوتریکی (فاصله نقشه ژنتیکی) و این قبیل و فاصله فیزیکی بین موجودات فرق می کند، برای مثال، فراوانی بوتریکی یک درصد در مثلاً، یک فاصله ژنتیکی از یک سانتی مورگان (cM) حاکی از فاصله نزدیک در حدود ۲/۸ کیلو باز در مخمر و در حدود ۲۰ کیلو باز در مگس سرکه دبروفیللا و در حدود ۷۸۰ کیلو باز در انسان است.

یکی از استفاده های عمده از مطالعات نقشه برداری، مکان یابی ژنی است که توسط یک جهش مورد نظر تحت تاثیر قرار گرفته است.

۵-۲ تبیین خصوصیت و کلون کردن DNA

مطالعات جزئی ساختار و عملکرد یک ژن در سطح مولکولی نیاز به مفادیر ریاضی ژن به صورت خالص دارد. تصدیق از تکنیک‌ها که غالباً بکونوزی DNA بوترکیب نامیده می‌شوند برای کلونینگ DNA مورد استفاده قرار می‌گیرند و به محققان اجازه می‌دهد که تعداد زیادی از مولکول‌های DNA مشابه را تهیه کنند DNA بوترکیب بطور ساده هر مولکول تشکیل شده از بوالی‌های خاص از منبع مختلف است.

کلید کلونینگ یک قطعه DNA مورد نظر ارتباط دادن آن با مولکول DNA حامل^(۱) است که می‌تواند داخل سلول میزبان همانندسازی شود بعد از اینکه یک مولکول DNA بوترکیب متشکل از حاس علاوه یک قطعه DNA وارد شده به آن به داخل سلول میزبان وارد شد DNA وارد شده همراه با حامل همانندسازی شده و تعداد زیادی از مولکول‌های DNA را تولید خواهد کرد.

طرح پایه می‌تواند به صورت زیر خلاصه شود.

قطعه DNA + حامل

↓

DNA بوترکیب

↓

همانندسازی DNA بوترکیب در داخل سلول‌های میزبان

↓

جدا سازی، تعیین بوالی و دستکاری قطعه DNA خالص سازی شده اگرچه محققان تعدادی معیارات تجربی در این طرح داده‌اند دبا گرام فعلی حاکی از مراحل اساسی کلونینگ DNA است. در این قسمت، ما ابتدا روش‌هایی را برای جدا سازی بوالی خاص در DNA از دریایی از بوالی‌های DNA بومیع می‌دهیم. اغلب این فرآیند شامل برش دادن ژنوم به قطعات کوچکتر و قرار دادن هر قطعه در یک حاس است، چنانکه مجموعه کامل می‌تواند بمواس مولکول‌های بوترکیب در سلول‌های میزبان جدا از هم ریاد شود. در حالی که انواع مختلفی از حامل‌ها وجود دارند، بحث ما عمدتاً بر روی پلاسمیدهای حامل در سلول‌های میزبان E. Coli خواهد بود که معمولاً مورد استفاده قرار می‌گیرند. تکنیک‌های متعددی می‌توانند برای شناسایی بوالی مورد نظر از مجموعه قطعات DNA که به صورت کتابخانه DNA شماخته می‌شود به کار روند زمانی که یک قطعه DNA خالص

نقشه برتری نشان خواهد داد ولی اگر آنها در ژن‌های متفاوت باشند، آنها معمولاً به هم مرتبط نیستند و یا ارتباط ضعیفی را نشان می‌دهند.

نکات کلیدی بخش ۵-۱

بررسی ژنتیک جهش‌ها جهت شناسایی و مطالعه ژن‌ها

■ موجودات دیپلوئید دو نسخه (آلل) از هر ژن و موجودات هاپلوئید یک نسخه از آن را دارا می‌باشند.

■ جهش‌های مغلوب صحر به فقدان عملکرد می‌شود. اما اگر آلل طبیعی ژن موجود باشد، اثر جهش مغلوب پوشش داده می‌شود. برای بروز فوپیپ جهش یافته بایستی هر دو آلل جهش یافته باشند.

■ جهش‌های غالب صحر به ایجاد فوتیپ جهش یافته در حضور آلل طبیعی از ژن می‌شوند فوتیپ‌های مرتبط با جهش‌های غالب اغلب کسب عملکرد را نشان می‌دهند اما در مورد بعضی از ژن‌ها در نتیجه فقدان عملکرد هستند.

■ در میوز سلول دیپلوئید DNA یکبار همانندسازی کرده و دو بار تقسیم سلولی رخ داده و باعث ایجاد چهار سلول هاپلوئید می‌شود. در این سلول‌های ایجاد شده آلل‌های بتری و مادری بطور صادهی توزیع می‌شوند (شکل ۵-۳).

ملاحظه کنید.

■ جهش‌های غالب و مغلوب الگوی نمکین خاصی در میراث‌های ژنتیکی دارند (شکل ۵-۴). ملاحظه کنید.

■ بر مخمر هاپلوئید جهش‌های حساس به حرارت کاربرد خاصی برای تشخیص و مطالعه ژن‌های ضروری برای بقا دارند.

■ تعداد ژن‌های مرتبط در لحاظ عملکرد در یک فرآیند را می‌توان با بررسی‌های مکمل سازی تبیین نمود (شکل ۵-۷).

را ملاحظه کنید.

■ بزیمی که در آن ژن‌ها در مسیر پیام‌رسانی عمل می‌کنند را می‌توان از فوپیپ جهش یافته‌های دوگانه‌ای که در آن دو مرحله در فرآیند پیام‌رسانی معیوب شده‌اند بررسی نمود.

■ میانکشی‌های مهم از لحاظ عملکردی بین پروتئین‌ها، می‌توان از تاثیرات فوتیپی جهش‌های خاموش کسده ویژه آلل یا جهش‌های کسده ساختگی بررسی نمود.

■ آزمایش‌های مقته ژنتیکی از کراسینگ‌ور بین کروموزوم‌های همولوگ طی میوز برای اندازه‌گیری فاصله بین دو جهش متفاوت روی یک کروموزوم استفاده می‌کنند.

در جایگاه شش‌ت‌ش‌ا ایجاد می‌کند و قطعاتی را تولید می‌کند که دارای دنباله یک رشته‌ای در هر دو انتها هستند (انتهاهای چسبیده) (شکل ۱۱-۵) را ملاحظه کنید). دنباله‌ها در روی قطعات تولید شده در جایگاه محدود شده حاصل، مکمل انتهای هستند که بر روی تمام قطعات تولید شده توسط همان آنزیم محدود کننده به طور موقت جهت یز تشکیل بدهند. بعد از آن آنزیم‌های محدودگر، از نیین *SmaI* و *AvaI* هر دو رشته DNA را در همان نقطه داخل جایگاه محدود کننده می‌شکند و قطعاتی با انتهای کند یخ‌لا می‌کند که در لی همه بوک‌نوبسها در انتهای قطعه با بوک‌نوبسهای رشته مکمل جهت یز ایجاد کرده‌اند. DNA می‌تواند به یک موجود زنده توالی ویژه‌ای دارد که به طور شانس‌ی دارای یک عده جایگاههای محدود کننده ویر خواهد بود. بنابراین یک آنزیم محدودگر DNA از یک منبع خاص به یک عده قطعات خاص تخریب که قطعات محدود شده نامیده می‌شوند برش خواهد داد. هر کانس که آنزیم محدودگر DNA برش می‌دهد و همچنین اندازه میانگین قطعات محدود شده خاص، به طور عمده به اندازه جایگاه شناسایی بستگی خواهد داشت. برای مثال، آنزیم محدودگری که یک توالی ۴ جهت بازی و شناسایی می‌کند DNA را با میانگین ۴ یا ۲۵۶، جهت باز یک یز می‌شکند. در صورتیکه آنزیمی که یک توالی ۸ جهت بازی می‌شناسد هر ۴ جهت باز (۶۵ کیلوباز) یک باز شکست ایجاد خواهد کرد. آنزیم‌های محدودگر از چندین صد گونه مختلف از باکتری‌ها حاصل شده‌اند و به مولکول‌های DNA اجازه دهد که در سداد ریادی از توالی‌های مختلف مرتبط با جایگاههای شناخت این آنزیم‌ها برش داده شوند. وارد کردن قطعات DNA به داخل حامل‌ها: قطعات DNA هم با انتهای چسبیده و هم با انتهای غیرچسبیده می‌تواند با کمک آنزیم‌های DNA لیگاز به داخل یک خاص DNA وارد شوند. طی هم‌تندسازی طبیعی DNA، DNA لیگاز عمل اتصال انتهای به انتهای قطعات کوتاه DNA را که قطعات لوک‌راکی نامیده می‌شوند، انجام می‌دهد. به منظور کلونینگ DNA، DNA لیگاز حاصل سازی شده به منظور اتصال کووالا انتهای یک قطعه محدود شده و DNA می‌تواند استفاده می‌شود که انتهای مکمل دارند (شکل ۱۲-۵). DNA می‌تواند به قطعه محدود شده از طریق

جاسازی می‌شود، معمولاً با تعیین توالی دقیق بوک‌نوبسها در مولکول شناسایی می‌شود. ما بحث را با PCR به پایلی می‌رسانیم. یز تکسک قنرتمند و فاس استفاده می‌تواند به طرق مختلف برای نویند مقادیر ریادی از توالی خاص و به‌سارب دیگر DNA دستکاری شده در آزمایشگاه به کار رود. استفاده‌های متعدد از قطعات DNA کلون شده در بخش‌های بعدی توضیح داده شده‌اند.

آنزیم‌های محدودگر و DNA لیگازها اجاره ورود قطعات DNA به داخل حامل‌های کلونینگ را می‌دهند

موضوع مهم کلونینگ DNA کسب توالی کوچک و محزایی از DNA موجود زنده است که دارای زن‌های خاص است. علاوه فقط مولکول‌های DNA کوچک می‌تواند در هر یک از خاص‌های موجود کلون شوند. به یز ۷۵ یل، مولکول‌های DNA بزرگ که ژنوم موجود زنده را تشکیل می‌دهد بایستی به اطلاعاتی که می‌تواند در DNA خاص وارد شوند شکسته شوند. دو آنزیم (آنزیم‌های محدودگر و DNA لیگازها) تولید چنین مولکول‌های DNA بورکیب را تسهیل می‌کند.

برش دادن مولکول‌های DNA به قطعات کوچک آنزیم‌های محدودگر آندو بوک‌نوبس‌هایی هستند که توسط باکتری‌ها تولید می‌شوند و به طور عمومی توالی‌های ۴-۸ جهت بازی ویژه‌ای شناسایی می‌کنند که جایگاههای محدودگر^(۱) نامیده می‌شوند. سپس هر دو رشته DNA را در این جایگاه می‌شکند. جایگاه‌های محدودگر معمولاً توالی‌های پالیندروسی^(۲) کوتاهی هستند که توالی جایگاه محدود است که بر روی هر رشته DNA وقتی که از جهت ۳' → ۵' خوانده می‌شود، همان توالی را دارد. (شکل ۱۱-۵).

برای هر آنزیم محدودگر، باکتری‌ها یک آنزیم تعصیر دهنده دارند که DNA باکتری را از شکست توسط تعصیر DNA در جایگاه شکست یا ردیک به این جایگاه حمایت می‌کند. آنزیم تعصیر دهنده یک گروه متیل به یک یا دو باز اضافه می‌کند که معمولاً در داخل جایگاه محدودگر هستند. وقتی یک گروه متیل بر آنجا موجود باشد، جنوی آندو بوک‌نوبس محدود کننده برای برش خاص DNA گرفته می‌شود. همراه با آندو بوک‌نوبس محدود کننده، آنزیم متنبه کننده سیستم تعصیر محدودگر^(۳) را تشکیل می‌دهد که DNA میربان را حمایت می‌کند. در حالی که DNA خارجی وارد شده را، (مثلاً، DNA باکتری‌ها یا DNA جذب شده در طی دریافت زن) در همه جایگاههای محدود کننده در DNA شکسته و از یز می‌برد.

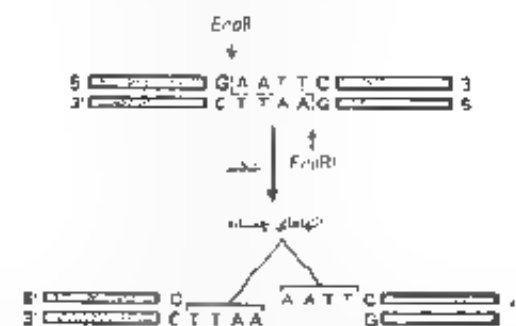
بیشتر آنزیم‌های محدود کننده برش‌های مسوب در دو رشته DNA

جدول ۵-۱ آنزیم‌های محدودگر منتخب و توالی‌های شناسایی آنها

آنزیم	منبع میکروارگانیسمی	جایگاه شناسایی	انتهای نوید شده
<i>Hind</i> III	<i>Haemophilus amnolyticus</i>	$\begin{array}{c} \text{G}^+ \text{C} \text{A} \text{T} \text{C} \text{C}^- \\ \text{C} \text{C}^- \text{T} \text{A} \text{G} \text{G}^+ \\ \uparrow \end{array}$	Sticky
<i>Sma</i> IA	<i>Staphylococcus aureus</i>	$\begin{array}{c} \text{G}^+ \text{A} \text{T} \text{C} \\ \text{C} \text{T} \text{A} \text{G}^- \\ \uparrow \end{array}$	Sticky
<i>Eco</i> RI	<i>E. coli</i>	$\begin{array}{c} \text{G}^+ \text{A} \text{A} \text{T} \text{T} \text{C}^- \\ \text{C} \text{T} \text{T} \text{A} \text{A} \text{G}^- \\ \uparrow \end{array}$	Sticky
<i>Hind</i> III	<i>Haemophilus influenzae</i>	$\begin{array}{c} \downarrow \\ \text{A} \text{A} \text{G} \text{C} \text{T} \text{T} \\ \text{T} \text{T} \text{C} \text{G} \text{A} \text{A}^- \\ \uparrow \end{array}$	Sticky
<i>Sma</i> I	<i>Serratia marcescens</i>	$\begin{array}{c} \text{C} \text{C} \text{C} \text{G} \text{C} \text{C}^- \\ \text{G} \text{G} \text{G} \text{C} \text{C} \text{C}^- \\ \uparrow \end{array}$	Blunt
<i>Nae</i> I	<i>Neisseria meningitidis</i>	$\begin{array}{c} \text{G}^+ \text{C} \text{C} \text{G} \text{C} \text{C} \text{C} \text{G} \text{C}^- \\ \text{C} \text{C} \text{C} \text{C} \text{G} \text{C} \text{C} \text{G} \text{C}^- \\ \uparrow \end{array}$	Sticky

► شکل ۵-۱ شکست DNA توسط آنزیم محدودکننده *Eco*RI

این آنزیم محدودکننده از *E. coli* برشهای متوب در بالای پالیدیرومی ۶ جهت بری خاص سن داده شده، ایجاد می‌کند و قطعاتی با انتهای چسبیده مکمل تک رشته‌ای را ایجاد می‌کند. سبزی از آنزیم‌های محدودکننده دیگر نیز قطعاتی با انتهای چسبیده ایجاد می‌کند.



حامل‌های پلاسمیدی *E. coli* برای کلونینگ قطعات DNA جداسازی شده مناسب هستند.

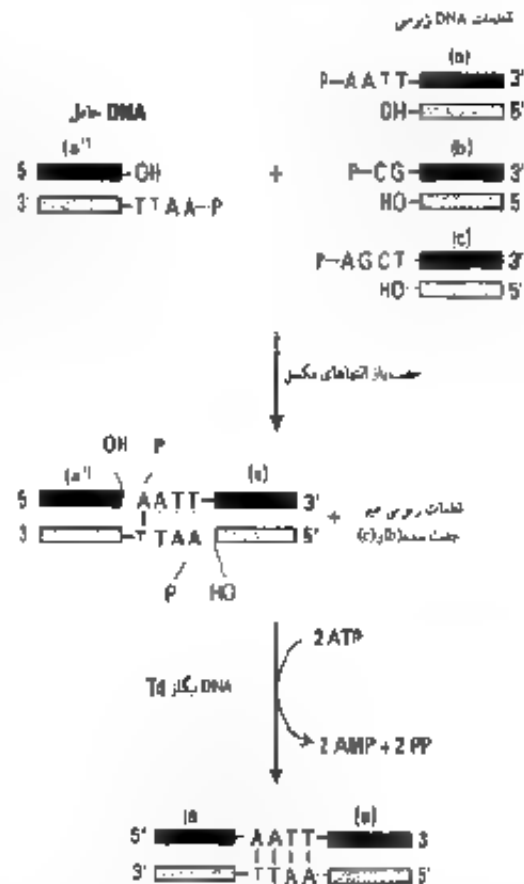
پلاسمیدها^(۱) مولکول‌های DNA کروی و دورشته‌ای هستند که از DNA کروموزومی سول هستند. این DNAهای خارج کروموزومی به طور طبیعی در باکتری‌ها و در سلول‌های یوکاریومی

به‌خوبی لقوئی است. ۵-۳ اساندر DNA به هم متصل می‌شود. علاوه بر اتصال انتهای چسبیده مکمل آنزیم DNA - کربوفاژ به T می‌تواند DNA هر دو انتهای غیرچسبیده را به هم متصل کند. به هر حال اتصال انتهای غیرچسبیده به طور دائمی به هم وصل می‌شود و به غلظت بالاتر DNA و DNA بیگاز نسبت به هم وصل می‌شود. چسبیده دارد.

بصورت حامل‌هایی در کلونینگ DNA، مهمی گرفته‌اند. برای مثال، برداشت قسمت‌های هی‌لارم از پلاسمیدهای *E. coli* موجود طبیعی، حامل‌های پلاسمیدی با اندازه‌ای در حدود ۳ تا ۱۲ کیلوبرایت می‌کند که دارای سه ناحیه اساسی برای کلونینگ DNA است. یک مبدأ همانندسازی، یک نشانگر که اجازه انتخاب می‌دهد که معمولاً یک ژن مقاوم به دارو هست و ناحیه‌ای که در آن قطعات DNA خارجی می‌تواند وارد شود (شکل ۱۳-۵). انتریم‌های سلول میزبان که پلاسمید را همانندسازی می‌کند از مبدأ همانندسازی شروع می‌کنند (ORI) که یک بوالی ویژه دارای ۵۰۰-۱۰۰۰ جفت باز است. زمانیکه همانندسازی DNA در ORI شروع شود، در طول پلاسمید گروهی به‌ویژه نوحه به بوالی نوکلئیدی آن اضافه می‌یابد. بنابراین هر بوالی DNA وارد شده به چنین پلاسمیدی، همراه با بقیه DNA پلاسمید همانندسازی می‌شود.

شکل ۱۴-۵ روش عمومی برای کلون کردن یک قطعه DNA بی با استفاده از حامل‌های پلاسمیدی *E. coli* را آورده است. وقتی که *E. coli* حامل DNA بی تحت شرایط خاص مخلوط شده، تعداد کمی از سلول‌ها پلاسمید را جذب خواهند کرد که به این فرآیند تغییر شکل گفته می‌شود. معمولاً از هر ۱۰۰۰۰ سلول یک سلول، مولکول DNA پلاسمیدی را وارد ژنوم خود می‌کند و بنابراین تغییر شکل می‌دهد. بعد از اینکه حامل‌های پلاسمیدی با *E. coli* انکوبه شدند، سلول‌هایی که پلاسمید را جذب می‌کنند می‌توانند از سایر سلول‌ها انتخاب شوند. برای مثال، اگر پلاسمید ژنی را حمل کند که مقاومت به آنتی‌بیوتیک امپی‌سیلین دارد، سلول‌های تغییر شکل داده می‌توانند توسط رشد دادن آنها در یک محیط کشت دارای امپی‌سیلین انتخاب شوند.

قطعات DNA از حدود چند جفت باز تا ۱۰ کیلوپاز معمولاً وارد حامل‌های پلاسمیدی می‌شوند و می‌تواند پلاسمید بزرگ‌تر یا یک قطعه DNA وارد شده در آن یک سلول *E. coli* را تغییر شکل دهد. همه سلول‌های حاصل شده مقاوم به امپی‌سیلین که از سلول تغییر شکل داده اولیه حاصل شده‌اند، دارای پلاسمیدهایی با همان DNA وارد شده خواهند بود. هنگامی که این کلونی رشد می‌کند DNA وارد شده همراه با DNA پلاسمیدی همانندسازی کرده و به سلول‌های دختر تقسیم می‌شود. در این روش، قطعه ابتدایی DNA در کلونی سلولی به تعداد زیادی از نسخه‌های مشابه همانندسازی



▲ شکل ۱۲-۵ اتصال قطعات محدود شده با انتهای چسبیده مکمل، در این مثال، DNA حامل بریده شده با *EcoRI* با یک نمونه دارای قطعات محدود شده ایجاد شده با شکست DNA ژرمی دارای چنین انتریم محدودتر متفاوت مخلوط گردید. بوالی‌های یازی گونه تشکیل دهنده انتهای چسبیده از هر نوع قطعه نفس داده شده‌اند. انتهای چسبیده وی جفت سرهای (a) DNA حامل بریده شده قطع با انتهای چسبیده بر روی قطعه حاصل از عمل *EcoRI* (a) جفت باز تشکیل می‌دهد. هیدروکس ۳' مجاور و گروه فسفات ۵' بر روی قطعات جفت بازی توسط DNA لیگاز T₄ به طور کووالان به هم متصل می‌شوند.

پس‌تر آر قبیل محرم وجود دارند و ب سلول میزبان‌شان ارتباط انگلی یا هم‌رینی دارند، مانند DNA کروموزومی سلول میزبان، DNA پلاسمید قبل از هر تقسیم سلول دو برابر می‌شود. در طی تقسیم سلول، نسخه‌های DNA پلاسمید به سلول‌های دختر تقسیم می‌شوند و از زیاد متداوم پلاسمید را از طریق نوید می‌شود. بی سلول میزبان تضمین می‌کند.

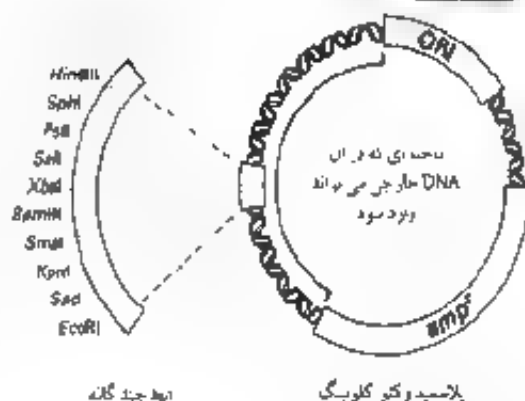
پلاسمیدهایی که اغلب در یکسولوزی DNA بوترکیب استفاده می‌شوند، آنهایی هستند که در *E. coli* همانندسازی می‌کنند. محققان این پلاسمیدها را به منظور بهینه کردن استفاده از آنها

می‌کند

برای برخی اهداف از آمیزش جناسازی و دستکاری قطعات بزرگ رنوم انسان، قطعات DNA بزرگتر از چندین مگاباز مورد نظر است (۱ مگاباز (Mb) = یک میلیون نوکلئوتید). برای این منظور حامل‌های پلاسمیدی ویژه‌ای که BAC (کروموزوم‌های مصنوعی با کتریایی) نامیده می‌شوند، گسترش داده شده‌اند. یک نوع BAC از یک میزبان همانندسازی حاصل از یک پلاسمید درون زای E. Coli که به عنوان فاکتور F شناخته می‌شود استفاده می‌کند. فاکتور F و حامل‌های کلونینگ منبع از آن می‌تواند بطور ثابتی در یک نسخه بر هر سلول E. Coli حفظ شود حتی وقتی که آنها تا پای توانایی‌های وارد شده بیش از حدود ۲ مگاباز (Mb) باشند. ایجاد کتابخانه‌های BAC نیاز به روش‌های خاصی برای جناسازی، اتصال و احتمال ضلالت بزرگ DNA دارد. زیرا قطعات DNA بزرگتر از حدود ۲۰ کیوباز به شکست مکانیکی حتی با دستکاری‌های استاندارد در ابر قبلی پی‌پت کردن بسیار آسیب‌پذیر هستند.

کتابخانه‌های DNA می‌توانی ژن‌های دمر دار کننده پروتئین‌ها را نشان می‌دهند.

یک مجموعه از سلول‌های DNA که هر کدام داخل یک مولکول حامل کلون شده است به عنوان یک کتابخانه DNA^(۱) می‌شناسخته می‌شوند. وقتی DNA رنومی از یک موجود در دسترس خاص منبع DNA می‌شود، عدای در کلون‌ها که مجموعاً تمام توانایی‌های DNA را در رنوم بروز می‌دهند به عنوان یک کتابخانه رنومی شناخته می‌شوند. چنین کتابخانه‌های ژنومی برای نشان دادن محتوی ژنتیکی موجودات رنده نسبتاً ساده مانند باکتری‌ها یا مخمر مناسب هستند و بی‌سختی‌های آزمایشگاهی خاصی را برای یوکاریوت‌های عالی برسان می‌دهند. اولاً، ژن‌های چنین موجودات رنده‌های معمولاً mRNA از یک نوع سلول و یافت مورد نظر است. به خاطر وجود دم پلی‌آدین در mRNAها، آنها به راحتی از tRNA و rRNAهای موجود در سلول با استفاده از رنجیره کوناهی از تمیذیلات (الگو dT) متصل به بستر سلول کروماتوگرافی دارای توانایی ایزرونی ریادی هستند و بنابراین برای یک به صورت دست نخورده وارد پلاسمیدهای حامل شوند، بزرگ هستند در نتیجه، توانایی‌های ژن‌های مفرد شکسته شده و به بیشتر از یک کلون متصل



شکل ۱۳-۵ اجزاء اصلی یک حامل کلونینگ پلاسمیدی که می‌تواند در درون یک سلول E. Coli همانندسازی شود. حامل‌های پلاسمیدی برای یک ژن قابل انتخاب مانند amp^r هستند که آنزیم بتا لاکتاماز را رمزدار می‌کند و مقاومت به آمپی سیلین را القا می‌کند. DNA خارجی می‌تواند به داخل ناحیه مشخص شده با گوشه‌های دایره مواجست در توانایی پلاسمیدی برای همانندسازی با یار amp^r وارد شود. حامل‌های پلاسمیدی همچنین دارای یک توانایی همانندسازی (ORI) هستند که در آنجا همانندسازی DNA توسط آنزیم‌های سلول میزبان شروع می‌شود. ورود یک رابطه چندگانه دارای توانایی‌های مورد شناسایی برای چندین آنزیم محدودکننده متفاوت، قابلیت استفاده از یک حامل پلاسمیدی را افزایش می‌دهد. حامل چنان طراحی می‌شود که هر مکل برش در رابطه چندگانه بر روی پلاسمید مشخص به فرد باشد.

می‌کند چون که سلول‌هایی که در یک کلونی هستند از یک سلول والدی تغییر شکل داده حاصل شده‌اند، یک کلون^(۱) از سلول‌ها را به وجود می‌آورد و قطعه ابتدایی DNA وارد شده به پلاسمید والدی به عنوان DNA کلون شده یا یک کلون DNA می‌اطلاق می‌گردد. قابلیت استفاده از حامل پلاسمیدی E. Coli با افزایش رابطه چندگانه^(۲) که یک توانایی مصنوعی دارای یک نسخه از چندین جایگاه محدود سده متفاوت است که حتی دیگر از توانایی پلاسمید وجود ندارد، افزایش می‌یابد (شکل ۱۳-۵ را ملاحظه کنید). مانیکه چسب حاملی آنزیم محدودکننده بیمار شود یک جایگاه محدود شده را در رابطه چندگانه شناسایی می‌کند. حامل فقط یک بار آن هم در داخل رابطه چندگانه برش داده می‌شود سپس هر قطعه DNA با طول مناسب تولید شده با همان آنزیم محدودکننده می‌تواند با DNA لیگاز به پلاسمید وارد شود. پلاسمیدهای دارای رابطه چندگانه به محقق اجازه می‌دهد که همان حامل پلاسمیدی را وقتی که قطعات DNA برای کلون کردن با آنزیم‌های محدودکننده مختلف تولید شده‌اند به کلر رود که این امر روش‌های آزمایشگاهی را تسهیل

1-Clone

2- Poly linker

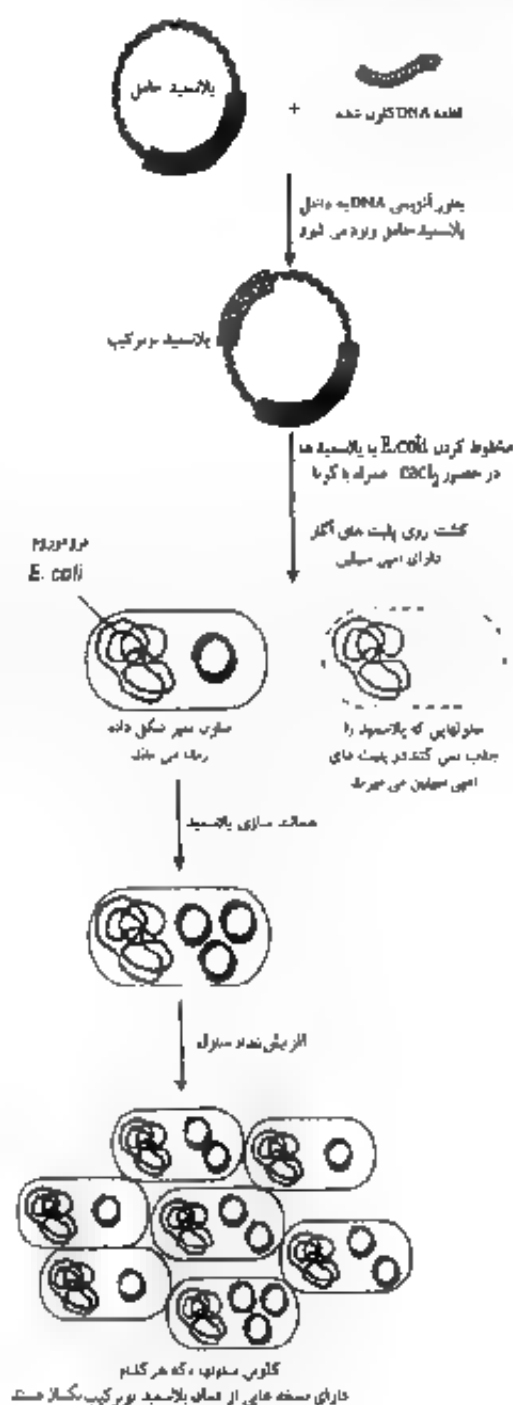
3- DNA library

می‌شوند علاوه بر این، وجود ایزوپروپان و بواخی درون ژنی بزرگ در DNA ژنومی اغلب اوقات شناسایی قسمت‌های مهم یک ژن را که توالی‌های پروتئینی را رمزدار می‌کند، مشکل می‌سازد. برای مثال، فقط در حدود ۱/۵ درصد از رونم‌های بوالی‌های بی‌مر کمنده پروتئین دارد بنابراین در بسیاری از مطالعات mRNAهای سلولی که فاقد بواخی غیرمرکمنده در DNA ژنومی هستند، ماده شروع کننده سپار مفیدی برای تولید یک کتابخانه DNA می‌باشند در پس روشن، نسخه‌های DNA از mRNA که DNAهای مکمل (cDNA) نامیده می‌شوند، سیر شده و داخل حامل‌های پلاسمیدی قرار می‌گیرند یک مجموعه بزرگی از کلون‌های cDNA حاصل، همه mRNAهای بین شده در یک نوع سلولی را نشان می‌دهند، که کتابخانه cDNA نامیده می‌شود.

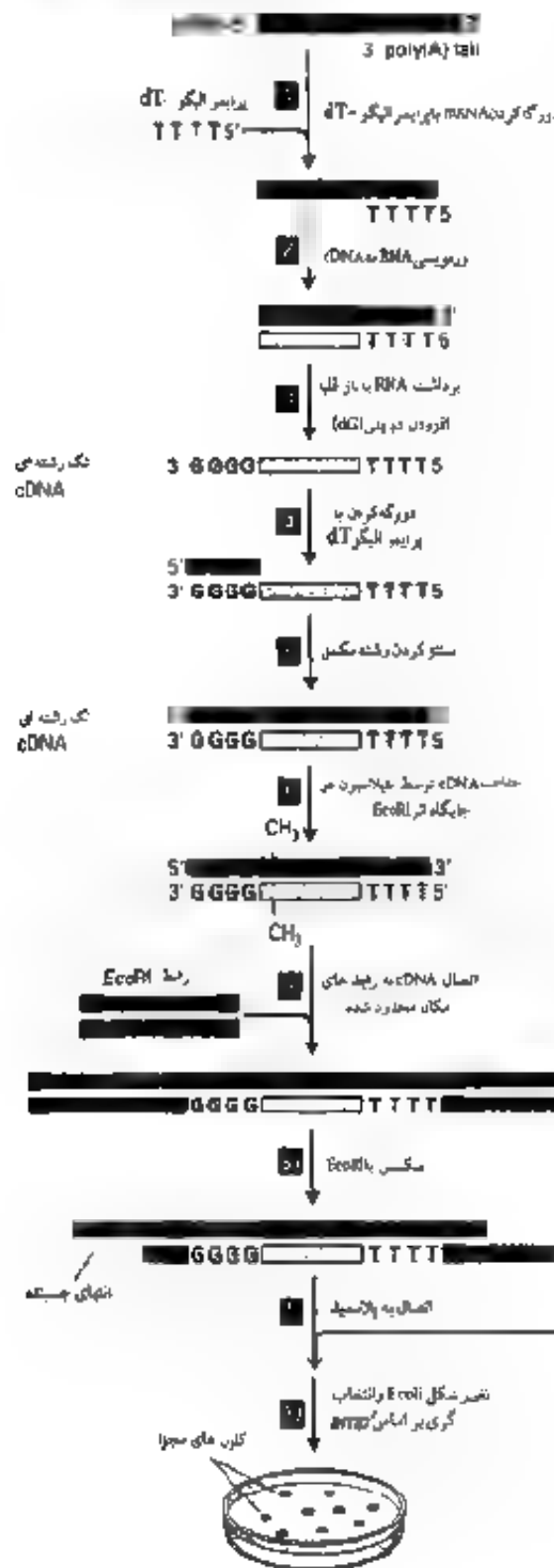
cDNAهای تهیه شده توسط روبویسی معکوس از mRNAهای سلولی می‌توانند برای تولید کتابخانه‌های cDNA کلون شوند.

اولین مرحله در تهیه یک کتابخانه cDNA، جداسازی mRNA می‌کل از یک نوع سلول و ثابت مورد نظر است. به خاطر وجود دم پلی آدین در mRNA، آنها به راحتی از tRNA و rRNAهای موجود در سلول با استفاده از رجیره کوناهی از تیمیدیلات (الیکو dT) متصل به بستر ستون کروماتوگرافی جداسازی می‌شوند. روش معمول برای تهیه یک کتابخانه cDNA از mRNA می‌کل در شکل ۱۵-۵ آورده شده است. آنزیم ترانس کریپتاز معکوس، که در ربروپروس‌ها یافت می‌شود، برای ساخت یک رشته DNA مکمل برای هر مولکول mRNA به کار می‌رود که نقطه شروعش پربمر الیکو dT است. (مرحل ۱ و ۲). مولکول‌های دورگه DNA-mRNA حاصل در چندی مرحله به مولکول‌های cDNA دورشته‌های متاسب با همه مولکول‌های mRNA در محلول اولی تبدیل می‌شوند (سراحل ۳-۵). هر cDNA دورشته‌ای دارای یک ناحیه دورشته‌ای الیکو G، الیکو c در یک انتها و یک ناحیه دورشته‌ای الیکو dT الیکو dA در انتهای دیگر است. متنبه شدن cDNA لی را از شکست آنزیمی توسط آنزیم‌های محدودکننده حمایت می‌کند (مرحل ۶).

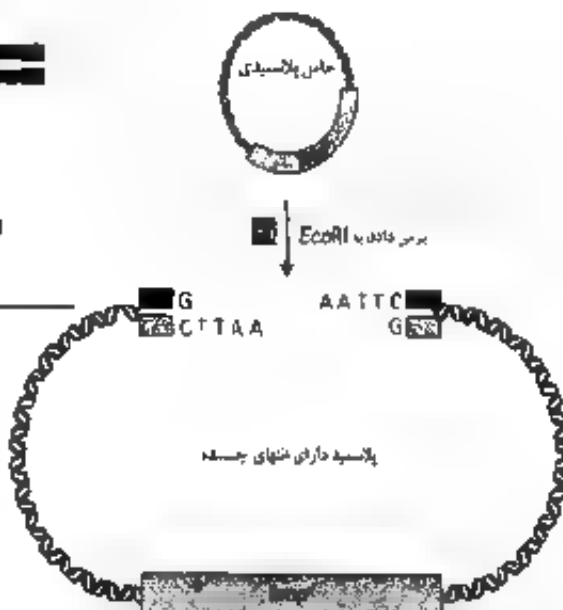
برای تهیه cDNAهای دورشته‌ای به منظور کپیون گرس، مونکون‌های DNA دورشته‌ای کوتاه دارای حادگه شناسایی برای یک آنزیم محدودکننده خاص به هر دو انتهای cDNAها با استفاده از



شکل تجربی ۱۴-۵ کلونینگ DNA در یک حامل پلاسمیدی
اجاره از دیاد یک قطعه DNA پی را می‌دهد. یک قطعه DNA کلون شده در ابتدا وارد حامل پلاسمیدی دارای ژن مقاومت به آنتی سبین (amp^r) می‌شود. همانند شکل ۱۳-۵، فقط تعداد کمی از سلول‌های تعبیر شکل داده با مولکول پلاسمید وارد شده به آنها در محیط کشت حاوی آمینی سبین رنده خواهند ماند. در سلول‌های تعبیر شکل داده DNA پلاسمیدی همانندسازی کرده و بین سلول‌های دختری تقسیم می‌شود که نتایجش تشکیل یک کلونی معلوم به آمینی سبین است.

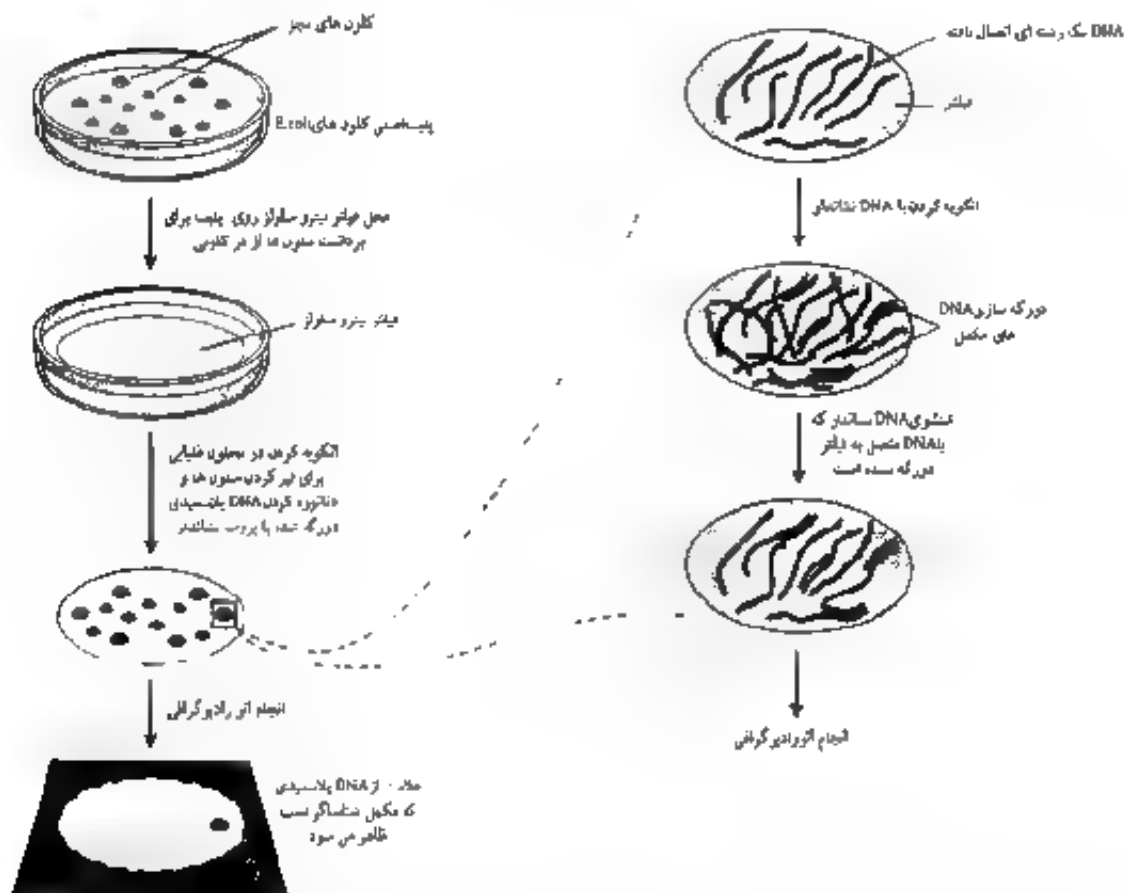


شکل ۵-۱۵ یک کتابخانه cDNA می‌دارد. نسخه‌های نشان‌دهنده توانایی mRNA سلولی هست. ترکیبی از mRNAها، مرحله شروع کننده برای تهیه کپن‌های پلاسمیدی و ترکیب سنت که هر کدام دارای یک cDNA است. E. coli مسیر شکل داده با پلاسمیدهای نورکوب، تولید عمدی از کلون‌های cDNA که نشان‌دهنده همه mRNAهای سلولی هسته می‌کند. ما را برای توضیح مرحله به مرحله بخوانید.



سپس با آنریم محدودکننده ویژه برای رابط اتصال یافته بهار داده می‌شود تا مولکول‌های cDNA با انتهای چسبیده در هر دو انتها تولید نمایند (مرحله ۸) در یک روش جداگانه، DNA پلاسمیدی در ابتدا، به همان آنریم محدودکننده برای تولید انتهای

DNA لیگاز از منبع ماکتروفاژ T4، متصل شده (شکل ۵-۱۵ مرحله ۷). چنانکه قبلاً مورد توجه قرار گرفته، این لیگاز می‌تواند انتهای کند یا غیرچسبیده در مولکول‌های DNA پورشته‌ای فاقد انتهای چسبیده را به هم متصل کند مولکول‌های حاصل



● شکل تجربی ۱۶-۵ کتابخانه های cDNA می تواند با پروپ ساندرا یا رادیو اکتیو برای شناسایی کلون مورد نظر غربال شود. ظهور یک بکه بر روی انورادیوگرام نشان دهنده یک کلون موثر است. DNA مکمل برای پروپ است. موثرب که بر روی انورادیوگرام تصویر آینه ای موثرب کلونی مورنصر بر روی پتری رویش است، اگر چه برای راحتی مقایسه در این جامعکوس شای ناده شده است. با در یک دهف قرار دادن انورادیوگرام با پتری دیش اصلی کلون مرتبط از سلول های E. coli می تواند بازیابی شود.

باشد، در این حالت، (کتابخانه cDNA) بی تهیه شده از mRNA از نوع مولی که از cDNA، مورد نظر در آن یاد است) جداسازی کلون های حامل آن cDNA از کتابخانه تسهیل می کند. به هر حال، برای دانش شاس سطحی برای کلون های دارای ژن هایی که آهسته رونویسی می شوند، کتابخانه های cDNA پستانداران بایستی حاوی $10^6 - 10^7$ کلون نوترکیب محتر باشند.

کتابخانه های DNA می تواند توسط دورگه سازی با یک پروپ الیگونیوکلئوتیدی غربال شود.

هم کتابخانه های ژنومی و هم کتابخانه های cDNA می موجودات رده گوناگون حاوی صدها و هزاران و حتی بیش از یک میلیون کلون مجزا در مورد یوکاریوت های عالی بر هستند. دو روش معمول برای غربالگری کتابخانه ها به منظور شناسایی کلون های حامل یک ژن یا

چسبیده مناسب مورد بیمار قرار می گیرد مرحله ۸ حامل و مجموعه cDNA که برای انتخاب های چسبیده هستند یا هم مخلوط شده و به طور کووالان توسط آنریم DNA لیگاز به هم متصل شدند (شکل ۵-۵). مرحله ۹. مولکول های DNA ی خاص برای سوس کلون های محتر به سلول های E. coli انتقال داده شدند. هر کلون یک cDNA به دست آمده از یک mRNA مصدر را حمل می کند. به حامل آیکه بر های مختلف در سرعت های متفاوت رونویسی می شود کلون های cDNA مرتبط با ژن هایی که به طور زیاد رونویسی شوند چنین بار در یک کتابخانه cDNA وجود خواهد داشت در صورتیکه cDNA مرتبط با ژن هایی که کم رونویسی شده اند به طور خیلی کمی موجود خواهند بود با در کل وجود خواهد داشت. این خصوصیت یک مرتبط است، اگر یک محقر به یک ژنی که در مقدار یاد بر یک نوع سلول خاص رونویسی می شود، علاقه مند

عنوان پروپ معید واقع شود، بایستی به آساز کالی برای اینکه توانی آن فقط نو کلون مورد نظر باشد و در کلون‌های دیگر باشد طویل باشد برای بیشتر، هنگام این وضعیت توسط الیگوبوکلتونیدها در حدود ۲۰ بوکلتونید قابل قبول است، زیرا یک بوالی ۲۰ بوکلتونیدی ویژه، فقط هر $3' \sim 10'$ بوکلتونید یک بر وجود دارد از این جهت همه نمونه‌ها بسیار کوچکتر (تقریباً 3×10^4 بوکلتونید برای انسان) از مقداری هستند که یک بوالی ۲۰ بوکلتونیدی خاص در بوم معمولاً فقط یک بار موجود باشد. دستگاه‌های خودکار که امروزه در دسترس هستند مختلف می‌توانند سیر سمیایی الیگوبوکلتونیدهای بوالی خاص بیشتر از ۱۰ بوکلتونید و برنامه‌ریزی کنند پروپ‌های طویل‌تر می‌توانند توسط واکنش انتخابی پیمراز (PCR) (۲) تهیه شوند. تکنیکی که به‌طور گسترده برای ازدیاد بوالی‌های DNA می‌خاص که بعد شرح داده خواهد شد، استفاده می‌شود.

چگونه بایستی یک محقق یک پروپ الیگوبوکلتونیدی برای شناسایی یک کلونی رمزدار کننده یک پروتئین خاص طراحی کند؟ اگر همه با قسمتی از بوالی اسید آمینه‌ای پروتئین شناخته شده باشد، می‌تواند کمک کننده باشد یا در دسترس بودن بوالی ژنومی کامل انسان‌ها و برخی از موجودات مدل با اهمیتی مانند موش، مگس سرکه و گرم حلقوی کاتولیدیتیس الگنس (۳)، یک محقق می‌تواند برنامه کامپیوری مناسب جهت جستجوی داده‌های بوالی ژنومی برای بوالی رمزدار کننده مرتبط با بوالی اسید آمینه‌ای پروتئین در حال مطالعه، استفاده کند. اگر یک مکمل بهد شد DNA پروپ خاص براساس بوالی ژنومی شناخته شده به‌طور کاملاً کلون رمزدار کننده پروتئین مورد نظر هیبرید خواهد شد.

کتابخانه‌های ژنومی مخمر می‌توانند با حامل‌های شاکل ساخته شود و توسعه مکمل سازی عملکردی غربالگری شوند.

در برخی حالات یک کتابخانه DNA می‌تواند براساس بوانایی بین یک پروتئین عملکردی که یک جهش مطلوب را نکین می‌کند، غربال شود. چنین اسر سزی غربالگری، روش موثری برای جداسازی ژن کلون شده مرتبط با یک جهش مطلوب، شناخته شده در یک موجود رنده آزمایشگاهی است. برای توضیح این روش، که به آن مکمل سازی عملکردی (۴) اطلاق می‌شود، ما توضیح می‌دهیم که

ماحیه DNA می‌مورد نظر دیگر وجود دارد. (۱) شناسایی با پروپ که به کلون مورد نظر متصل می‌شود و (۲) شناسایی براساس بیان پروتئین رمزدار شده. روش اول را توضیح می‌دهیم و یک مثال از روش دوم بر قسمت بعدی آورده شده است.

اساس غربالگری با پروپ‌های الیگوبوکلتونیدی، هیبریداسیون (۱) است. بوانایی بوکلتون‌های RNA یا DNA تک رشته‌ای مکمل برای ارتباط یافتن اختصاصی با همدیگر از طریق جفت شدن بازی به همدیگر. در فصل ۴ توضیح داده شد DNA دوزشده‌ای می‌تواند توسط گرم کردن در یک محلول نمکی رقیق به رنجیره‌های تک رشته‌ای دناوره شود. اگر دم پائین آورده شود و غلظت یونی افزایش داده شود، رشته‌های مفرد مکمل برای تشکیل رنجیره دوتایی به هم متصل خواهند شد. در محلولی از اسیدهای بوکلتیک محط رنجیره‌های تک رشته‌ای مکمل با دارای بواحی مکمل به هم متصل خواهند شد. علاوه بر این اتصال آنها با حضور رنجیره‌های غیرمکمل، تحت تأثیر قرار نمی‌گیرد. چنانچه بعد، در این فصل خواهیم دید بوانایی شناسایی یک بوالی RNA یا DNA خاص در نرون یک مرکب خیلی پیچیده از مولکول‌ها از طریق هیبریداسیون اسید بوکلتیکی، اساس بسیاری از تکنیک‌های به کار رفته برای بررسی بیان ژن است.

مرحله حیل در غربالگری یک کتابخانه DNA پلی‌اسمید E. Coli در شکل ۱۶-۵ ترسیم شده است. در ابتدا، DNA عربال شده بایستی به یک پایه جامد متصل شود. یک رینیکاز پتری دیش دارای سناد ریادی از کلون‌های E. Coli مجز بر روی سطح عشا دیتروسلونز تولید می‌شود. DNA موجود بر روی عشا دناوره می‌شود و سپس عشا در محلول حاوی یک پروپ نشاندار شده با رادیواکتیو سحتس DNA بوترکیب حاوی قطعه مورد نظر انکوبه می‌شود. در شرایط هیبریداسیون (pH مردبک خشتی، دمای $50-65^{\circ}\text{C}$ ، $0.1-0.5\text{M NaCl}$)، یک پروپ نشاندار شده با هر رنجیره اسید بوکلتیک مکمل متصل به عشا هیبرید می‌شود. هر پروپ اضافی که دورگه نشده است شسته می‌شود و هیبریدهای نشاندار شده توسط اتورادیوگرافی مورد ارزیابی قرار می‌گیرد. این روش می‌تواند برای عربال کردن هر دو کتابخانه cDNA و ژنومی مورد استفاده قرار گیرد. ولی معمولاً بیشتر برای جداسازی cDNAهای خاص مورد استفاده قرار می‌گیرد.

به وضوح، شناسایی کلون‌های اختصاصی توسط تکنیک هیبریداسیون عشایی به دسترس بدیرو بودن پروپ‌های نشاندار شده با رادیواکتیو مکمل، وابسته است. برای اینکه یک الیگوبوکلتونید به

1- Hybridization

2- Polymerase chain reaction

3- *Caenorhabditis elegans*

4- Functional complementation



موش مخمری شروع کننده یک جهش یافته دوگانه است که برای رشد به حث جهش در ژن *ura3* نیاز به اوراسین دارد و به خاطر جهش در *cdc28* حساس به دما است و توسط فریبش ساخته می شود (شکل ۶-۵). ملاحظه کنید، پلاسمیدهای مونوکیم جناسازی شده از کتابخانه ژنومی مخمر با سلول های مخمر در مری می که به شکل سلول ها را با DNA خارجی ایجاد می کرد، مخلوط شدند به دلیل اینکه مخمرهای تغییر شکل یافته حساس یک نسخه پلاسمیدی از ژن *URA3* هستند، توسط توانایی شان به رشد در عیاب اوراسین می توانند انتخاب شوند. در حدود ۲۰ پتری دیش، هر کلام حاوی حدود ۵۰۰ مخمر تغییر شکل یافته است که برای بیان روم مخمری کامل، کافی هستند. این مجموعه از مخمرهای تغییر یافته می توانند در 23°C نگهداری شوند (دما مجاز برای رشد جهش یافته های *cdc28*، سپس مجموعه کامل روی 30°C پیست به پیست های رپیک منتقل می شوند و در دمای 36°C قرار می گیرند (دما غیر مجاز برای رشد مخمرهای جهش یافته در *cdc*). کلونی های مخمری که حامل پلاسمیدهای بیان کننده نسخه نوع وحشی از ژن *CDC28* هستند، قادر به رشد در دمای 36°C خواهند بود. زمانی که کلونی های مخمری حساس به دما سناسایی شدند، DNA پلاسمیدی می تواند از سلول های مخمری کشت داده شده استخراج شود و توسط ریزکلوئ سازی^(۲) و تعیین توالی DNA مورد ارزیابی قرار گیرد. مباحثی که بعداً شرح خواهیم داد.

الکتروفورز ژل اجاره جداسازی DNA حاصل از قطعات کلون شده را می دهد.

به منظور همکاری یا تعیین توالی یک قطعه DNA کلون شده، برخی اوقات آن بایستی از DNA حامل جدا شود. این امر می تواند توسط برش کلون DNA بوترکیب با همای انریم محدودکننده استفاده شده برای تولید حامل های بوترکیب انجام شود. سپس DNA کلون شده و DNA حامل مورد الکتروفورز قرار می گیرد که روش قدرتمندی برای جداسازی مونوکول های DNA با اندازه های مختلف است (شکل ۱۹-۵).

در pH نزدیک به حث، مونوکول های DNA دارای بار معی زیادی هستند و بنابراین در طی الکتروفورز به طرف الکترود مثبت حرکت می کنند. به خاطر اینکه ستر ژلی جلوی انتشار تصادفی ر می گیرد، مولکول های با اندازه مشابه با هم دیگر بصورت یک فاند نرمی آیند که

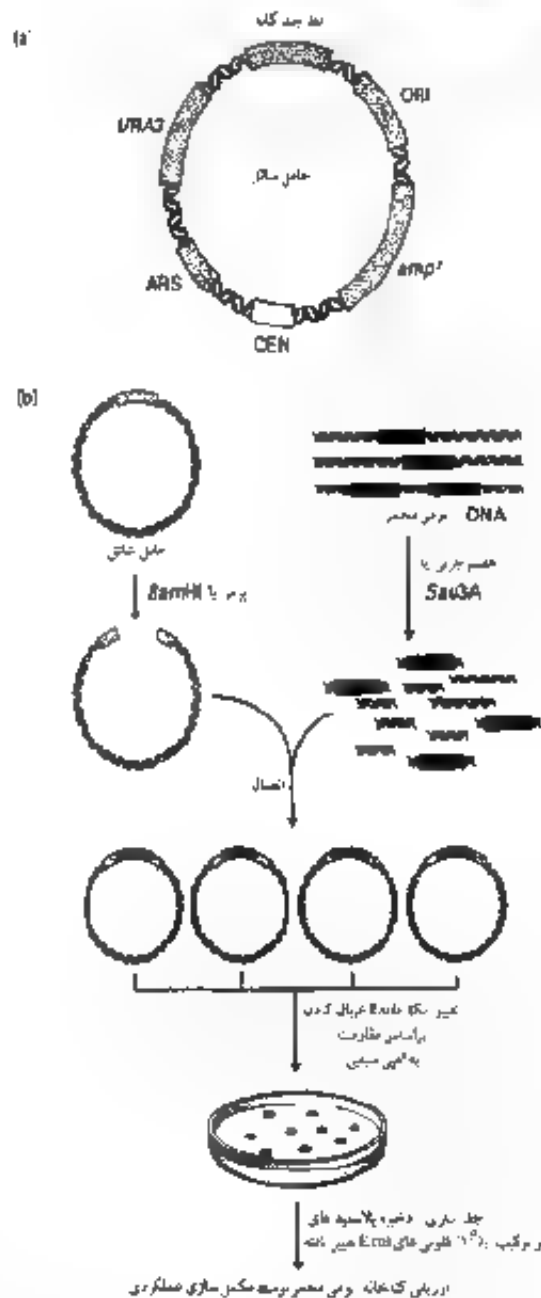
چگونه ژن های مخمر می توانند در پلاسمیدهای اختصاصی *E. coli* به سلول های مخمر جهش یافته به منظور شناسایی ژن نوع وحشی که در موش جهش یافته معیوب است، منتقل شوند. کتابخانه های ایجاد شده به منظور غربالگری در بین توالی های دی مخمر معمولاً از DNA ژنومی بیشتر از cDNA استفاده می کنند. به خاطر اینکه ژن های ساکارومایسس دارای اینترون های زیادی هستند به طور کافی مترانم هست، توالی کامل یک ژن می تواند در یک قطعه DNA ژنومی وارد شده و در حامل پلاسمیدی قرار گیرد. به منظور ایجاد کتابخانه ژنومی پلاسمیدی که توسط مکمل سازی عمکردی در سلول های مخمر عریال می شود، حامل پلاسمیدی بایستی قادر به همانندسازی هم در سلول های *E. coli* و هم در سلول های مخمری باشد. این نوع ر حامل که توانایی ازدیاد در میرب های مختلف ر دارد خاص شاتل^(۳) نامیده می شود. ساختار یک حامل شاتل مخمری در شکل ۱۷-۵ نشان داده شده است. این حامل دارای اجزای اصلی است که اجازه کلون سازی قطعات DNA در *E. coli* می دهد. به علاوه، حامل شاتل دارای یک توالی جهش مند سازی است (ARS) که به عنوان منش همانندسازی DNA در مخمر عمل می کند؛ یک سانروم مخمری (که *CEN* نامیده می شود)، که اجازه تقسیم صحیح پلاسمید ر در طی تقسیم سلولی مخمر می دهد و یک ژن مخمری رمز کننده آنریمی برای ستر اوراسیل (*URA3*) که به عنوان شاگرد انتخاب پذیری در یک مخمر جهش یافته مناسب به کار می رود.

برای افزایش احتمال اینکه همه توالی ژنوم مخمر به طور موثری امیر کلون شوند و در کتابخانه پلاسمیدی وجود داشته باشد، DNA ژنومی معمولاً به طور حثی برای ایجاد قطعات محدود شده همپوشانی دارای ۱۰ کیوبار، تجربه می شود. سپس این قطعات به حامل شاتل متصل می شوند که در آن رابط چندگانه با یک آنریم محدودگر که انتهای چسبیده مکمل انتهای قطعات DNA مخمری تولید می کند، شکسته می شوند (شکل ۱۷-۵). به خاطر اینکه قطعات محدود شده ۱۰ کیوباری روی DNA مخمری به طور تصادفی به حامل های شاتل مدحق می شوند، حداقل 10^5 کلون *E. coli* هر کدام شامل یک حامل شاتل بوترکیب خاص هستند. اطمینان از اینکه هر ناحیه از DNA مخمری احتمال زیادی داشته باشد که در یک کتابخانه حداقل یک مرتبه موجود باشد، لازم است. شکل ۱۸-۵ نشان داده است که چگونه چنین کتابخانه ژنومی مخمر می تواند برای جناسازی ژن نوع وحشی مرتبط ب جهش های *cdc* حساس به دما عریال شود، که قبل از این فصل بیان شده است.

► شکل تجربی ۵-۱۷ یک کتابخانه ژنومی مخمر در یک حامل شاتل پلاسمیدی که می‌تواند در مخمر و *E. coli* همانندسازی کند، می‌تواند ساخته شود. (a) اجزا یک حامل شاتل پلاسمیدی برای کلون کردن ژن‌های ساکارومیسس وجود یک ناحیه مخمری هم‌اندازی DNA (ARS) و یک ساترومر مخمری (CEN) احازه همانندسازی مداوم و تقسیم را در مخمر می‌دهد همچنین در مخمر مسگر انتخاب‌پذیر مانند LRA⁺ وجود دارد که اجازه می‌دهد که یک مخمر جهش یافته *ura3* در محیط فاقد پوراسین رشد کند. سرانجام، حامل دارای توالی‌هایی برای همانندسازی و انتخاب‌پذیری در *E. coli* (*amp^r*, ORI) و یک رابط چندگانه برای ورود راحت قطعات DNA مخمری است. (b) پروتکل مسئول برای ساخت یک کتابخانه ژنومی مخمر هم‌جسم جری DNA ژنومی کل مخمر یا *Sau3A* که قطعاتی در حدود ۰ کیلو باز تولید می‌کند، حامل به منظور پذیرش قطعات ژنومی توسط هم‌جسم کردن با *Bam*H که انتهای جیسیمه همانند *Sau3A* تولید می‌کند، تهیه شد. هر کلون به‌یورو یافته *E. coli* که بعد از انتخاب پهای مقاومت به آمپیسین رشد می‌کند، دارای یک نوع مفرد از قطعه DNA مخمر است.

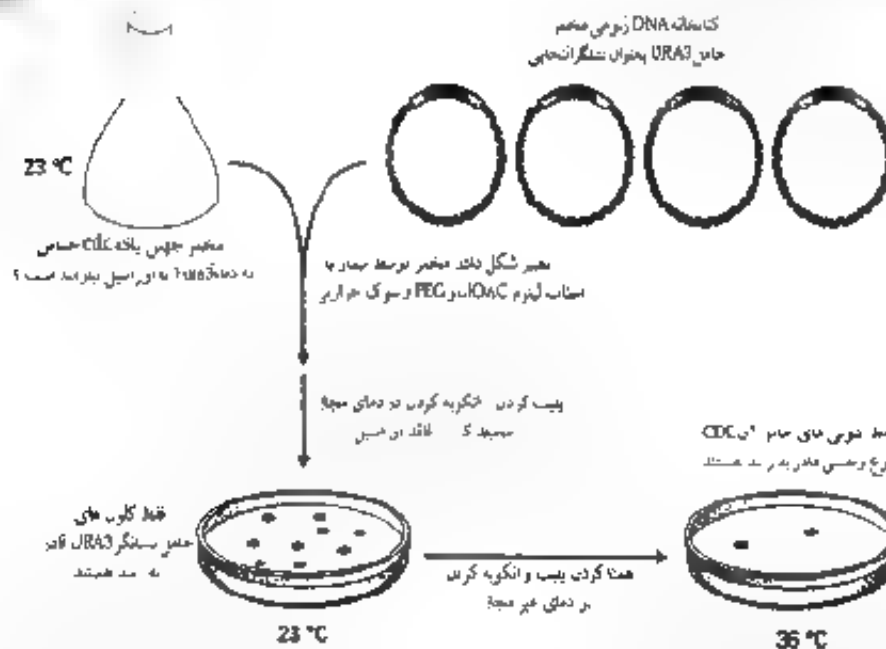
بروماید است. این موبکول مسطح به توسعه قرارگیری در وسط جهت بازها DNA متصل می‌شود. این عمل، اتیدوم بروماید را در DNA قرار می‌دهد و همچنین فلورسانس ذاتی را افزایش می‌دهد. در نتیجه، وقتی که به ژن نور ماورای بعضی (UV) تابانده می‌شود، نواحی از ژن که دارای DNA هستند، روتسبی خیلی بیشتری نسبت به نواحی بدون DNA دارند.

مانیکه قطعه DNA کلون شده از DNAی حامل جدا می‌شود، اغلب با چندین آنزیم محدودکننده برای ایجاد قطعات کوچکتر میسر می‌شود. بعد از جداسازی توسط الکتروفورز ژلی، همه یا برخی از این قطعات کوچکتر می‌توانند به طور مجزا به داخل یک حامل پلاسمیدی متصل شوند و در *E. coli* توسط روش معمول کلون شوند. این فرآیندها تحت عنوان زیرکلون سازی^(۱) شناخته می‌شوند که مرحله مهمی در بازآرایی اجزای ژن‌ها به ساختارهای جدید قابل استفاده است. بعنوان مثال، محقق می‌خواهد شرایطی که تحت آن یک ژن بیان می‌شود را تغییر دهد. ممکن است از زیرکلون سازی به منظور جایگزینی پروموتور طبیعی مرتبط با یک ژن کلون شده یا یک قطعه DNA تارزی پروموتور متفاوت استفاده کند زیرکلون سازی



عرض آنها مساوی عرض ترکیب DNA است که در شروع الکتروفورز قرار داده شده بود. موبکول‌های کوچکتر در وسط ستر ژلی بسیار سریع‌تر از موبکول‌های بزرگ‌تر حرکت می‌کنند، بنابراین موبکول‌ها، با اندازه‌های مختلف بصورت باندهای مجزایی حرکت می‌کنند. موبکول‌های کوچکتر در حدود ۱۰ الی ۲۰۰۰ مولکولتید می‌تواند توسط الکتروفورز روی ژل پی آکریل آمید جداسازی شود و مولکول‌های بزرگ‌تر در حدود ۲۰۰ الی بیشتر از ۲۰ کیلو باز روی ژل آگار می‌توانند جداسازی شوند.

یک روش معمول برای مشاهده باندهای DNA خنانه روی یک ژل، انکوبه کردن ژل در محلول حاوی رنگ فلورسانس اتیدوم



شکل تجربی ۸ - ۵ مرالگری کتابخانه ژنومی مخمر توسط مکمل سازی عملکردی، بی تواند کلون های حامل نوع طبیعی از یک ژن مخمری جهش یافته را شناسایی کند. در این مثال، ژن cdc^{24} نوع وحشی توسط مکمل سازی cdc^{24} جهش یافته در cdc^{24} حساسی شده است. موش ساکارومایسس برای مرالگری کتابخانه مخمری استفاده می شود که ura^{3-} است و جهش cdc^{24} حساس به دما را حمل می کند. این موش جهش یافته در دمای مجزا (۲۳ °C) مد و نگهداری می شود. بلاصعینهای مونوکریپت دخیله مده مصوری که در شکل ۱۷-۵ شش داده شده است تهیه شده و با سلول های مخمری جهش یافته تحت شرایطی که تغییر شکل را سرعت می دهد، انکوبه شدند. سلول های مخمری به سیرسکل یافته نسبت به که دارای DNA بلاصعیدی مونوکریپت هستند می توانند در غایب اورسول در دمای ۲۳ درجه رشد کنند. وقتی که کلون های مخمری به سیرسکل یافته و در پیسهای رلیکا قرار بگیرد و در دمای ۲۶ درجه واقع شود (دمای غیر مجزا)، صفای کلونی های حامل بلاصعید کتابخانه های دارای ساحت نوع وحشی از ژن cdc^{24} رنده خواهند ماند. $LiOAc$ = استات لیتوم، PEG = پلی اتیلن گلیکول

ریسپونکتوریدتری صفات $(ddNTP)$ انجام می گیرد (این موکول ها برخلاف دنوکسی ریبونوکلئوتیدهای طبیعی $(dNTP)$ ، فاقد گروه هیدروکسیل ۳ هستند (شکل ۲۰-۵)، گرچه $dNTP$ ها می توانند به توسط آنزیم DNA پیمراز و مجریه در حال رشد DNA افزوده شوند و بی وقتی که افزوده شدند نمی توانند پیوند همقودی اسیر با نوکلئوریدتری صفات دیگر تشکیل بدهند. سائبراین افزونی یک $ddNTP$ ستر رجیره را خاتمه می دهد و نتیجهش یک رجیره دختری نامام در موقعیت های خاص مرتبط با باز مکمل $ddNTP$ افزوده شده بر روی رجیره آنگو است.

تعیین توانی با استفاده از وس خاتمه رجیره دی دنوکسی سائجر معمولاً با استفاده از یک ماشین تعیین توانی کنند DNA چونکار انجام می گیرد واکشش با دیانوره کردن یک قطعه DNA دورشنای برای تولید رجیره های آنگو به منظور سنتز DNA در $in vitro$ شروع می شود. از یک الیگودنوکسی نوکلئوتید مصنوعی معمولی پرایمر برای واکنش پلیمریزه شدن استفاده می کنند که دارای

همچنین می تواند برای ایجاد قطعات DNA کلون شده استفاده شود که طول مناسبی برای تعیین توانی نوکلئوتیدی دارند.

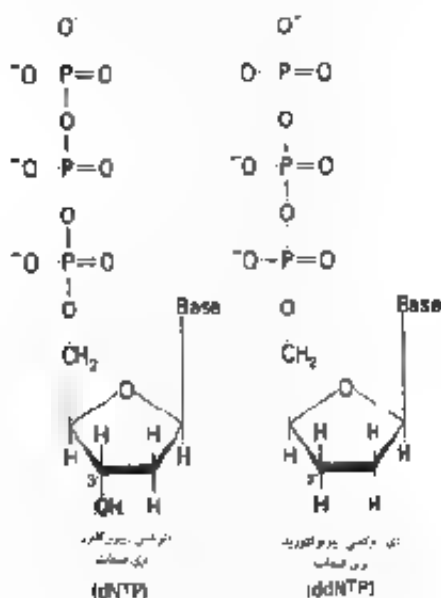
مولکول های DNA کلون شده به سرعت توسط روش خاتمه دادن به رجیره دی دنوکسی تعیین توانی می شوند.

شاید کاس هر قطعه DNA کلون شده نیاز به تعیین توانی نوکلئوتیدی آن دارد. افسانانحر و همکارانش روشی را ابداع کردند که امروزه برای تعیین توانی نوکلئوتیدی دقیق قطعات DNA دارای طول بیشتر از ۵۰ نوکلئوتید مورد استفاده قرار می گیرد. به تیره اوبیه این روش سسر کردن قطعه DNA تعیین توانی شده از یک معادلی رجیره های دختری است که در یک آتیه شاندر شده اند و طول شش یک نوکلئوتید به هم متفاوت است. جناسازی رجیره های دختری باتمام توسط الکتروفورز ژنی می تواند توانی نوکلئوتیدی قطعه DNA ابتدایی را تعیین کند.

سنتز رجیره های دختری نامام با استفاده از ۲' و ۳' دی دنوکسی



▲ شکل ۵-۱ الکتروفورز ژلی مولکولهای DNA با اندازه‌های مختلف را جدا می‌کند. (a) یک ژل توسط ریختن مایع حاوی آگارز پود شده یا آکریل آمید پلیمریزه شده بین دو پیت شیشه‌ای که چند میلی‌متر از هم فاصله دارند، پیه می‌شود. همچنین که آگارز جامد می‌شود یا آکرین آمید به پلی آکرین آمید پلیمریزه می‌شود. بستر ژلی نسکین می‌شود که شامل رنج‌های بلند و به هم پیچیده‌ای از پیوندها است. به‌علا کاتال‌های مرتبط به هم یا معددا بستگی به غلظت آگارز یا آکرین آمید استفاده شده برای نسکین ژل دارد. باندهای جدا شده می‌توانند توسط اورادیوگرافی (اگر نمکات از نماد رادیواکتیو باشند) یا توسط افزودن یک رنگ فلورسانس (مانند اتیدیوم برچاید) که به DNA متصل می‌شود، دیده شوند. (b) عکس یک ژل رنگ آمیزی شده با اتیدیوم بروماید می‌شود. DNA به EtBr (EtBr) متصل می‌شود و زیر نور UV فلورسانس می‌شود. باندهای موجود در سمت چپ و سمت راست معمولی DNA در دهنی شکل (Ladder) ساخته می‌شوند. قطعات DNA با اندازه سلوم که می‌توان مرجعی برای تعیین اندازه قطعات DNA در نمونه آزمایشگاهی به کار می‌رود.



▲ شکل ۵-۲ ساختار دئوکسی ریبونوکلیئوریدتری فسفات (dNTP) و دی دئوکسی ریبونوکلیئوریدتری فسفات (ddNTP). اتصال یک ریبونوی ddNTP به یک رشته DNA در حال تشکیل، جلوی طولانی شدن آن را در آن نقطه می‌گیرد.

۱۵. مقدار مجاز شده DNA



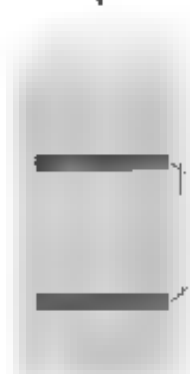
فرز دانی، جنطو و اندر طرف
حالت رنگ آمیزی آکرین آمید
به کار برای دیدن الکترونیک



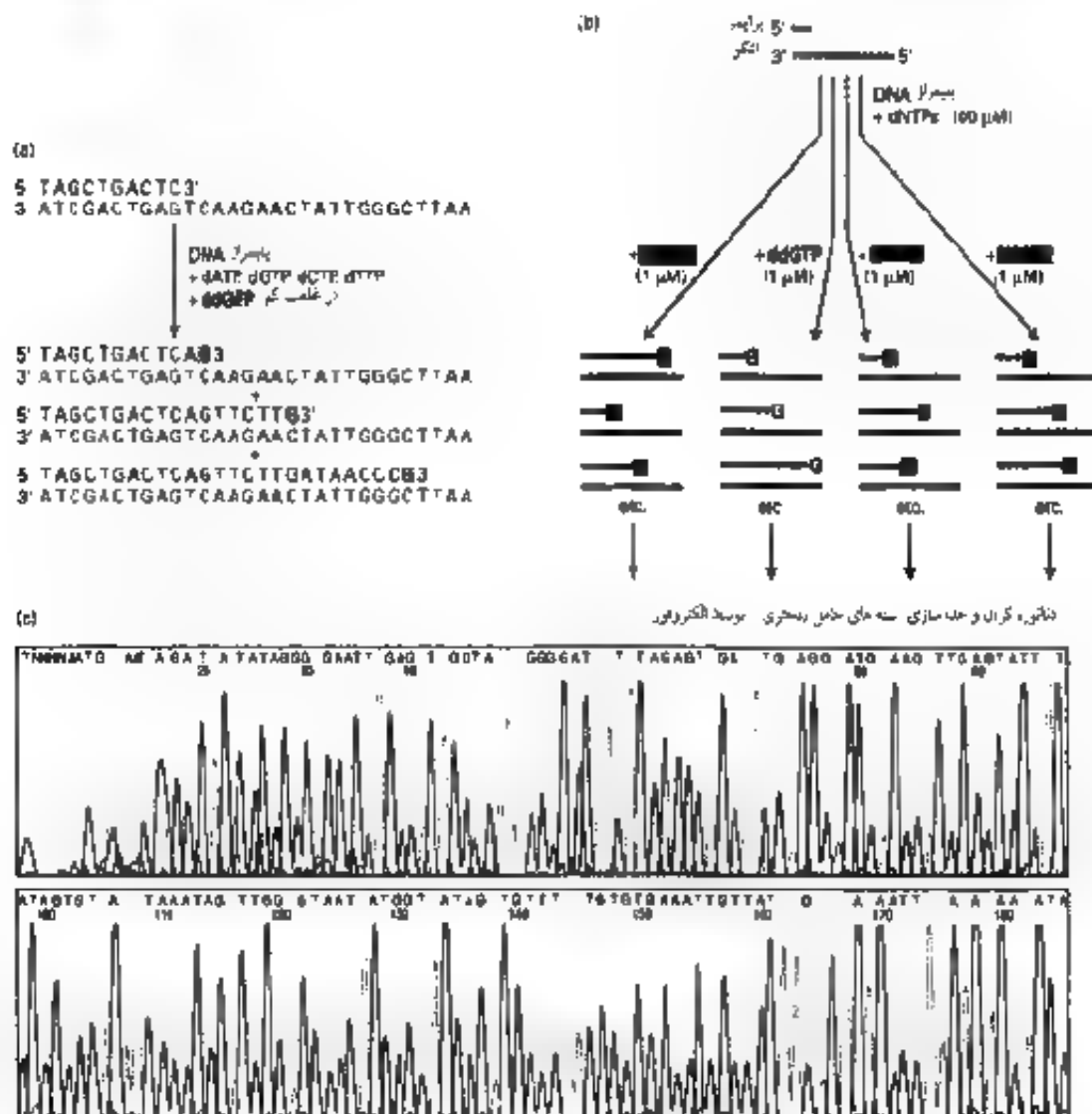
موتورهای داخل مایع در ژل در
سر به متشابه با حرکت لایز
به‌جایه با حرکت می‌کنند



اترادیوگرافی یا
الکترونیک کردن با یک فلورسانس



جایگاه‌های مختلف
پیکهای DNA



▲ شکل تجربی شکل رنگی) ۵-۳ DNAهای کلون شده می‌توانند توسط روش سانجر، با استفاده از دی دیوکسی ریبونوکلوئیدتری فسفات‌های فلورسانس (ddNTP) تعیین توالی شوند (a) ریشه (الگو معرف DNA تعیین به‌الی شده (خروف ای) و پرایمر دیوکسی ریبونوکلوئید مصوعی (خروف سبده) هیرید می‌شود پرایمر در محلول واکس برای چهار با دیوکسی ریبونوکلوئیدتری فسفات طبیعی به‌الوده معیار سناکم از یکی از چهار دی دیوکسی ریبونوکلوئیدتری فسفات، طول می‌شود بر این مثال، ddGTP (رررررر) وجود دارد، به خاطر غلبه سناکم ddGTP، الحاق مک ddGTP و سایر این خاتمه و مخیره در یک موقعیت در توالی فقط در حدود یک درصد از زمان اتفاق می‌افتد. سرانجام ترکیب واکسش حاوی ترکیبی از اطلاعات دیتری (پریته سده) هست که به طور ناتمامی خاتمه یافتند و با هیرگیری ddGTP به اسه رسیدند (b) برای بدست آوردن توالی کامل یک DNA الگو، چهار واکس جداگانه هر یک با دی دیوکسی ریبونوکلوئیدتری فسفات متفاوت (ddNTP) انجام می‌شود ddNTP که هر نقطه ناتمام را خاتمه می‌دهد می‌تواند با استفاده از ddNTPهای سناکم شده با چهار رنگ فلورسانس مختلف (نوسط رنگ‌های روشن شالی داده سده است) سنجایی شود (c) در یک دستگاه تعیین توالی خودکار، چهار ترکیب واکس مورد الکتروفور، ژلی قرار می‌گیرند و تریب ظهور هر یک از چهار رنگ فلورسانس مختلف در انتهای ژل ثبت می‌شود. مثال پیش داده شده در این شکل نمونه‌ای از سیخه حاصل از تعیین توالی یک DNA الگو اصلی است که می‌تواند از روی توالی رشته ستر شده به دست آید. N=نوکلوئیدی که نمی‌توانسته تعیین شود

جداسازی کتابخانه ژنومی کل ژنوم مورد نظر

دایب کردن کلونهای کپی شده
موسط دورگه سازی یا
نقشه برداری
از منبعگاه محدود شده

تعیین بوالی کلونهای
کتابخانه تصادفی

تعیین بوالی قطعات غیر مسموم
برای حدود ۱۰۰ هزار همپوسایی
هر قطعه ژنومی

دسته بندی شده از کلونهای دارای ژنوم

ردیف کردن کلونهای
تعیین بوالی سندسوسید کامپیوتر

تعیین بوالی کلونهای مسموم

بوالی ژنومی

بوالی ژنومی جمع یافته

شکل ۲۲-۵ دو استراتژی برای جمع بندی بوالی کامل ژنوم. یک روش برای جداسازی و جمع کردن یک عدد از قطعات DNA کلون شده بستگی به این دارد که کل ژنوم در برگیرنده یک اصل می تواند توسط حذف کردن قطعات کلون شده توسط هیبریدسازی یا توسط ردیف کردن نقشه جایگاههای محدود شده انجام شود سپس بوالی DNA کلونهای مسموم شده می تواند به یک بوالی ژنومی کامل جمع بندی شود. روش جایگزین به سهولت سیمی تعیین بوالی خودکار DNA سنگینی دارد و مرحله آزمایشگاهی مرتب کردن کتابخانه از دفع می کند. تعیین بوالی کلونهای کتابخانه ای به طور تصادفی چنانچه هر قطعه ژنوم از ۳ الی ۱۰ بار پس می شود و امکان از بوسازی برانف ژنومی توسط ردیف سازی کامپیوتری قطعات بوالی با تعداد خیلی زیاد وجود دارد.

مجموعه ای از قطعات DNA کلون شده دارد که بوالی آنها با هم همپوشانی دارد. همانیکه بوالی یکی از آن قطعات تعیین شد، الگوبوکلوئوسدهایی بر اساس بوالی آن می تواند به طریق شیمیایی برای استفاده بصورت پرایمر در تعیین بوالی قطعات همپوشانی کناری ستر شوند. در این روش، بوالی هر دوجره بزرگ DNA توسط تعیین بوالی قطعات کلون شده همپوشانی که آن را بسکین می دهند، تعیین می شود. روش دوم، که تعیین بوالی تصادفی کل ژنومی نامیده می شود و مرحله زمان گیر، جداسازی یک مجموعه مضطرب از قطعات DNA را که ژنوم را در بر می گیرد ندارد. این روش شامل تعیین بوالی ساده از کلونهای تصادفی از یک کتابخانه ژنومی است. تعداد کل کلونهای انتخاب شده برای تعیین بوالی چنان است که میانگین هر قطعه ژنومی تعیین بوالی شده ۱۰ بار است. این درجه از پوشش تضمین می کند که هر قطعه ژنومی تعیین بوالی شده بیشتر از یک عدد باشد. بوالی کامل ژنومی اغلب با استفاده از یک الگوریتم کامپیوتری که همه آن بوالی ها را با استفاده از بونجی همپوشانی شان در یک ردیف قرار می دهد جمع می شود. تعیین بوالی تصادفی کل ژنوم روشی سریع و از لحاظ هزینه برای تعیین بوالی ساده های طولانی از DNA مناسب است و بیشتر ژنوم ها، مانند ژنوم انسان توسط این روش تعیین بوالی شده اند.

عنطت بانیس از هر چهار تا باز ddNTP علاوه علنت های بالایی از ddNTP های شیمی است. ddNTP ها بطور تصادفی در مخلوطی مرتبط با dNTP قرار می گیرند، باعث خاتمه پیمیریزه شدن بر آن محل ها در بوالی می شوند (شکل ۲۱-۵). وارد کردن نشان های فلورسانس یا رنگ های متفاوت در هر چهار تب ddNTP اجازه می دهد که هر سبب از قطعات دختری تا تمام با توجه به سانه فلورسانس مرتبط شناسایی شود (شکل ۲۱-۵). برای مثال بسوی توجه به انداز، همه قطعات ناتمام که به یک باز G ختم می شوند با یک رنگ فلورسانس خواهند شد (مثلاً رنگ رد) و آنهایی که با باز A خاتمه می یابند با یک دیگر فلورسانس خواهند شد (مثلاً رنگ قرمز). ترکیب قطعات دختری تا تمام از هر چهار واکنش روی زل های پی آکریل آمید مخصوصی که مولکول های DNA تک رشته ای که فقط یک نوکلئوتید با هم فرق دارند را می تواند جد بکنند مورد الکتروفورز قرار می گیرند یک شناساگر فلورسانس که می تواند چهار رنگ فلورسانس را شناسایی کند، در انتهای ژن قرار گرفته است. بوالی رشته الگو DNA بولیه می تواند از ترتیب قطعات شناساگر شده که به شناساگر فلورسانس می رسد تعیین شود.

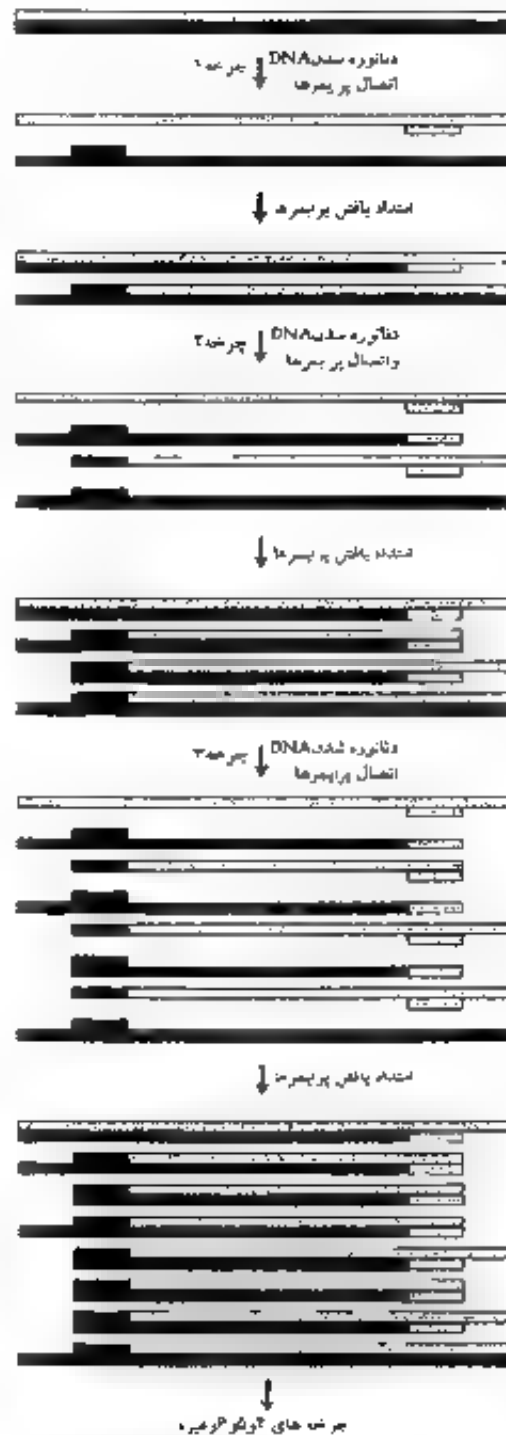
به منظور تعیین بوالی ناحیه طولانی از DNA ژنومی یا حتی ژنوم کامل یک موجود زنده، معمولاً محققان یکی از استراتژی های آورده شده در شکل ۲۲-۵ را به کار می برند. اولین روش نیاز به جداسازی



شکل تجربی ۲۳-۵ (شکل رنگی) واکنش رجیره‌ای

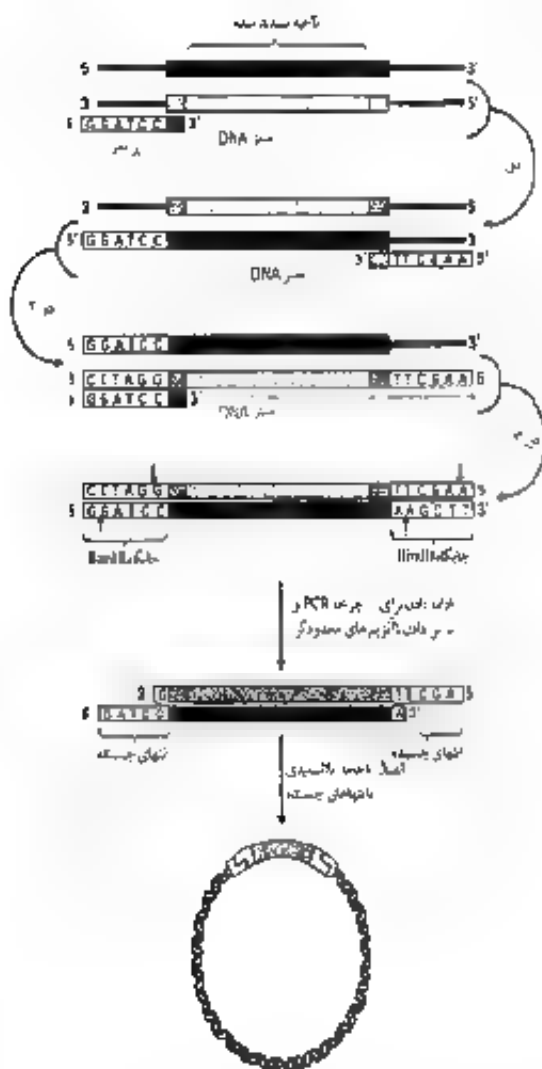
(PCR) به طور وسیعی برای ازدیاد نواحی DNA با توالی‌های شناخته شده به کار می‌رود. به منظور ازدیاد یک ناحیه خاص از DNA، یک محلول به طریق سمبایی دو پرایمر الیگونیوکلوئیدی مکمل متقابل را برای توالی‌های در حدود ۱۸ بازی برای اطراف ناحیه دلخواه را ستر خواهد کرد با توالی‌های آبی روشن و تیره نشان داده شده است. واکنش کاس از یک ترکیب پیچیده در DNA دورشته‌ای (معمولاً DNA ژنومی که حاوی توالی هدف دخیل است) مقدار زیادی از هر دو پرایمر، چهار دئوکسی نوکلئوتیدی، DNA پیمیرز یا پیمیرز به گرم که بصورت Taq پیمیرز شناخته می‌شود است. در طی هر چرخه PCR، این ترکیب واکنش برای جدا کردن رشته‌های DNA گرم می‌شود و سپس به منظور انطباق با توالی‌های برای اتصال به توالی‌های مکمل شدن که در اطراف ناحیه‌ای که ازدیاد انجام می‌شود، سرد می‌شود. سپس Taq پیمیرز هر دو پرایمر را از انتهای ۳' الی استناد می‌دهد که رجیره‌های تازه ستر شده‌ای را تولید می‌کند که در جهت ۳' به ۵' رسته الگو استناد می‌یابد. در طی سوییچ چرخه، نو مولکول DNA دورشته‌ای تولید می‌شود که از لحاظ اندازه با توالی ناحیه ازدیاد شده مساوی است. در هر چرخه بی در بی، قسمتی که پرایمرها به آن متصل خواهد شد دو برابر خواهد شد و در انتهای تعداد بسیار زیادی از قطعات دیگر DNA در ترکیب واکنش ایجاد خواهد کرد. چرخه‌های PCR متوالی می‌تواند توسط چرخه‌های گرم و واکنش برای فاصله‌های و بی در در برای بالا برای نو DNA و در برای پائین هر یک شده برای اتصال و استناد یافتن قسمت‌هایی از چرخه، خودکار شود. یک واکنش که ۲۰-۳۰ چرخه پیش می‌رود توالی هدف مورد نظر را یک میلیون برابر زیاد خواهد کرد.

دورشته‌ای و دورگه کردن رجیره‌های مفرد مکمل در یک مسیر کمتر شده، بستگی دارد همچنانکه در شکل ۲۳-۵ آورده شده است. یک روش PCR نمونه یا دنانوره کردن گرمایی یک نمونه DNA به رشته‌های مفرد شروع می‌شود. در مرحله بعد دو الیگونیوکلوئیدی مکمل به انتهای ۳' قطعه DNA هدف دخیل در مقداری بیش از DNA دنانوره شده اضافه می‌شود و دما به پائین تر از ۶۰-۵۰ درجه آورده می‌شود الیگونیوکلوئیدی‌های خاص، که در غلظت‌های بالا وجود دارند با توالی‌های مکمل شدن در نمونه DNA دورگه خواهند شد. در صورتیکه رجیره‌های حلال DNA نمونه به علت غلظت کم شدن خارج می‌شوند. الیگونیوکلوئیدی‌های دورگه شده به عنوان پرایمرهایی برای ستر رجیره DNA در حضور دئوکسی نوکلئوتید (dNTP) و یک DNA پیمیرز مقارن به دما مانند



واکنش رجیره‌ای پیمیرز توالی DNA خاص از یک ترکیب پیچیده را زیاد می‌کند

اگر توالی‌های نوکلئوتیدی در انتهای یک ناحیه DNA خاص شناخته شود، قطعه ناحیه آن می‌تواند به طور مستقیم توسط واکنش رجیره‌ای پیمیرز (PCR) زیاد شود. در این جا ما تکنیک PCR پایه و سه حالتی را که در آن استفاده می‌شود توضیح می‌دهیم. PCR به توانایی دنانوره کردن مساب مولکول‌های DNA

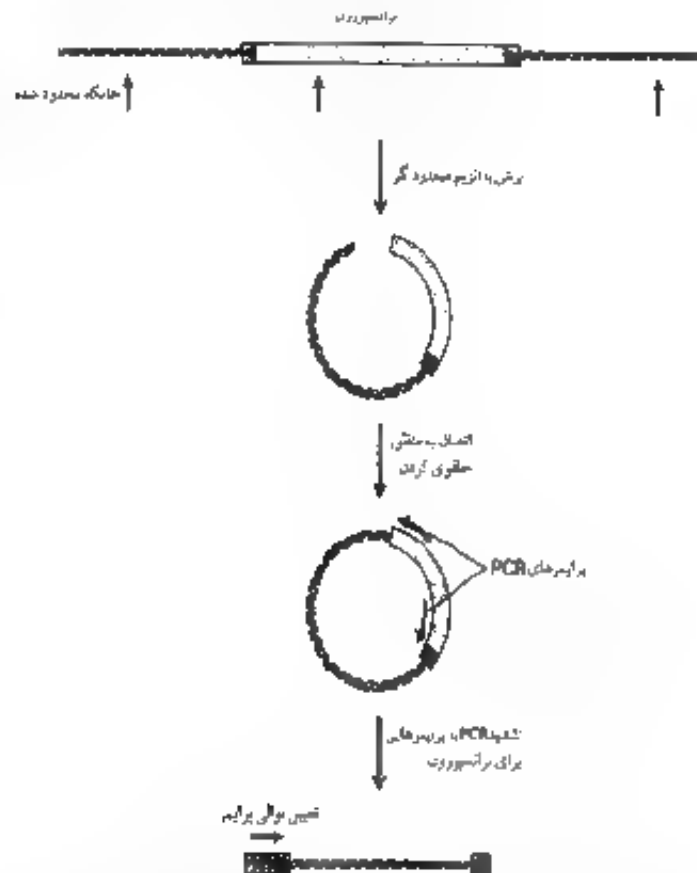


▲ شکل تجربی ۵-۲۴ یک ناحیه هدف اختصاصی در DNA ژنومی کل می‌تواند توسط PCR برای استفاده در کلونینگ، ازدیاد حاصل کند. هر پرایمر برای PCR مکمل یک انتهای والی هدف و مامن توالی شناسایی برای یک آنزیم محدودکننده است که جایگاهی خاص ناحیه هدف ندارد در این مثال، پرایمر ۱ دارای یک توالی BamHI است، در صورتیکه پرایمر ۲ دارای یک توالی HindIII است (نوجه کنید برای سادگی، در هر تور، تشدید فقط یکی از دو رشته سبب داده شده است). بعد از تشدید، قطعات هدف با آنزیم‌های محدودکننده مناسب دیمار می‌شوند که تولید قطعات با انتهای چسبیده را می‌کند. این قطعات می‌توانند به حامل‌های پلاسمیدی ملحق شوند و در E. coli توسط روش معمول که در شکل ۵-۱۳ آورده شده اسمه کلون شوند.

آنزیم پلیمرازی که از ترموس آکوآتیکوس^(۱) ساکتی که در چسبه‌های آب گرم زندگی می‌کند به دست می‌آید به کار می‌رود. این آنزیم، Taq پلیمراز نامیده می‌شود که می‌تواند حتی در دمای ۹۵ درجه فعال باقی بماند و پرایمرها را در دمای بالا بر از ۷۲ درجه طولی کند. وقتی که سنتز کامل شد، کل ترکیب تا دمای ۹۵ درجه برای دناتوره کردن DNA دورشته‌ای نازده ساخته شده، گرم می‌شود. بعد از اینکه دوباره دما پائین آورده شد، چرخه دیگر از سنتز به علت وجود پرایمر اصنافی اتفاق می‌افتد. چرخه‌های مکرر دناتوره کردن (گرم کردن) که به دنبال دورگه شدن و سرد کردن (سرد کردن) خواهد بود، به سرعت توالی دنباله‌ها را تشدید خواهد کرد. در هر چرخه، تعداد نسخه‌های توالی بین جایگاههای پرایمری دوبار می‌شود؛ بنابراین توالی دنباله به طور توانی افزایش پیدا می‌کند (در حدود یک میلیون برابر بعد از ۲۰ چرخه، در صورتیکه سایر توالی‌ها در DNA نمونه بدون ازدیاد باقی می‌مانند).

جداسازی مستقیم یک قطعه خاص از DNA ژنومی برای موجودات ردهای که در آن همه یا قسمت بیشتر ژنوم تعیین توالی شده است، ازدیاد با PCR که با DNA ژنومی کلی شروع می‌شود، اغلب راحت‌ترین روش برای به دست آوردن نسخه DNA کلی خاص مورد نظر برای کلون کردن است. در کاربرد برای این منظور، دو پرایمر الگونیوکلئوتیدی برای دورگه شدن به توالی‌های اطراف ناحیه ژنومی دنباله طراحی می‌شود و شامل توالی‌هایی هستند که توسط آنزیم‌های محدودکننده خاصی شناسایی می‌شوند (شکل ۵-۲۴). پس از ازدیاد توالی هدف دنباله برای حدود ۲۰ چرخه PCR شکست با آنزیم‌های محدودکننده مناسب تولید قطعات چسبیده خواهد کرد که اجازه اتصال موثر آن قطعه را به یک حامل پلاسمیدی سبک شده با همان آنزیم در رابطه چندگانه را خواهد داد. همه پلاسمیدهای بوترکیب حاصل حامل قطعه DNA ژنومی مشابهی هستند که می‌تواند در سلول‌های E. coli کلون شود. با اصلاحات خاص PCR حتی قطعات DNA بزرگتر از ۱۰ کیلو بر می‌تواند در این روش کلون شده و ازدیاد یابد.

توجه کنید که این روش، کلون کردن تعداد زیادی از قطعات دست آمده از DNA ژنومی و عربال یعنی برای شناسایی قطعه خاص مورد نظر را در برمی‌گیرد. روش PCR این روش سنتی را معکوس کرده است و بنابراین از جبهه‌های یکپارخت آن جناب می‌کند. روش PCR برای جداسازی توالی‌های ژن دستکاری شده در تعدادی از روش‌های مفید (بعد توضیح داده شده است) استفاده می‌شود. علاوه



▲ شکل تجربی ۲۵-۵ توالی ژنومی در جایگاه دخول یک ترانسپوزون توسط تشدید PCR و تعیین توالی شناخته می‌شود. برای به دست آوردن بوالی DNA جایگاه دخول ترانسپوزون عنصر P بر به تسدید PCR باط بین بوالی‌های ترانسپوزون شناخته شده و توالی‌های ناشناخته در اطراف بوالی کروموزومی است. یک روش برای حصول این امر شکست DNA با یک آنزیم محدودکننده است که یک بار در داخل بوالی ترانسپوزون شکست ایجاد می‌کند. اتصال قطعه محدود شده اختصاصی حاصل، مولکول‌های DNA حلقوی را تولید خواهد کرد. با استفاده از پرایمرهای DNA طراحی شده مناسب که با بوالی‌های ترانسپوزون جفت می‌شوند تسدید توسط PCR در قطعه اتصال مورد نظر امکانپذیر است. سرانجام، یک واکنش تعیین توالی DNA شکل ۲۶-۵ را ملاحظه کنید، با استفاده از قطعه تسدید شده با PCR بوالی یک الگو و یک پرایمر الگوبوکلتوبندی که با بوالی‌های نزدیک به انتهای ترانسپوزون برای ایجاد توالی اتصال بین ترانسپوزون و کروموزوم، انجام می‌شود.

cDNA توسط ازدیاد PCR با استفاده از دو پرایمر الگوبوکلتوبندی که برای جفت شدن با توالی‌های موجود در انتهای ۵' و ۳' RNA مرتبط طراحی شده است، جداسازی شود. همچنانکه قبلاً توضیح داده شد، این پرایمرها می‌توانند طوری طراحی شوند که دارای جایگاه‌های محدود شده برای تسهیل ورود cDNA تسدید شده به داخل حاس پلاسمیدی مناسب باشند.

تهیه پروب‌ها: قبلاً گفتیم که چگونه پروب‌های الگوبوکلتوبندی به منظور ارزیابی دوره سازی می‌توانند به طریق شیمیایی ستر شوند. بهیه جین پروب‌هایی توسط ازدیاد با PCR نیاز به ستر شیمیایی فقط دو پرایمر نسبت کوچک مرتبط با دو انتهای توالی هدف دارد.

روش PCR می‌تواند برای جداسازی بوالی‌های ژنی از موجودات رنده جهش یافته و برای سین ایکه چگونه آنها از نوع وحشی مغلوب هستند، استفاده می‌شود. تغییر بر روی روش PCR حازه ازدیاد از طریق PCR بوالی‌های cDNA حاصل از mRNAهای سلولی را می‌دهد. این روش بوالی PCR با روش بردار معکوس (RT-PCR) شناخته می‌شود که با همان روشی که قبلاً برای جداسازی cDNA از یک مجموعه mRNAهای سلولی توضیح داده شده است، انجام می‌شود. معمولاً یک پرایمر الگو (dT) که با دمپی A انتهای mRNA دورگه خواهد شد، بوالی پرایمر برای ستر اولین رنجیره cDNAی توسط آنزیم رونوشت بردار معکوس استفاده می‌شود. یک cDNA حاصل می‌تواند از این ترکیب پنججبه

P حب می‌شوند، تشدید شوند و در جهت مخالف طویل شوند. سپس توالی قطعه حاصل می‌تواند با استفاده از پرایمر DNA سوم تعیین شود. توالی اصلی برای شناسایی جایگاه دخول عنصر P ارتباط بین انتهای عنصر P و توالی‌های ژنومی است. در کل، این روش از کلون کردن از تعداد زیاد قطعات DNA و غربالگری آنها به منظور شناسایی DNA کلون شده مرتبط با رن جهش یافته مورد نظر حتماً می‌کند.

روش‌های مشابه برای سایر موجودات رسته برای جهش‌های دوجویی به کار برده شده است که می‌تواند با استفاده از عناصر DNA محرک یا ویروس‌ها یا رنوم‌های تعیین توالی سه که می‌تواند به صورت مصنوعی در داخل ژنوم وارد شوند، ایجاد شود.

نکات کلیدی بخش ۲-۵

کلونینگ و تعیین خصوصیات DNA

■ در کلونینگ DNA موکل‌های DNA به ترکیب با ورود بودن قطعات DNA به داخل موکل‌های DNA حامل، تشکیل می‌شوند. سپس مولکول‌های DNA به ترکیب وارد موکل‌های میزبان شده و در آن‌ها همانندسازی کرده و مقدار زیادی مولکول DNA به ترکیب تولید می‌کند.

■ آرایه‌های محدودکننده (آنموکلئرها) توالی‌های پالندرو ۴ تا ۸ حجت بازی بریده و قطعات مشخصی را که اغلب دارای انتهای چسبیده می‌باشند تولید می‌کند.

■ دو قطعه حاصل از عمل آرایه محدودکننده با انتهای مکرر می‌تواند با آرایه DNA بیگانه به هم متصل شده و موکل‌های DNA به ترکیب را تشکیل دهند (شکل ۱۲-۵). ملاحظه کنید.

■ حامل‌های کلونینگ E.coli موکل‌های DNA دورشته‌ای کوچک (پلاسمید) بوده و حاوی سه ناحیه عملکردی یعنی مبدأ همانندسازی، ژن مقاوم به دارو و جایگاهی که قطعه DNA را می‌توان به آن وارد کرده می‌باشد. سلول‌های دارای حامل بصورت کلونی‌های روی محیط انتخابی رشد می‌کند (شکل ۱۳-۵). ملاحظه کنید.

■ کتابخانه DNA مجموعه‌ای از کلون‌های cDNA تهیه شده از mRNA جدا شده از یک نوع خاص از بافت است. کتابخانه ژنومی مجموعه‌ای از کلون‌های حامل قطعاتی می‌باشد که از برش کل ژنوم حاصل شده است.

مونه‌ها را برای ازدیاد توسط PCR از توالی هدف می‌تواند DNA ژنومی یا DNAی سر شده mRNA سلولی باشد برای تولید محصول نشاندار یا رادیواکتیو از PCR، dNTPهای نشاندار با ^{32}P در طی آخرین دورهای ازدیاد، لازم است، به خاطر اینکه پروب‌های تهیه شده توسط PCR نسبتاً طویل هستند و اتم ^{32}P رادیواکتیو زیادی دارند که به آنها الحاق یافته است، این پروب‌ها معمولاً علامت حلی اختصاصی‌تر و قوی‌تر از پروب‌های سنتز شده از طریق شیمیایی را می‌دهند.

نشاندار کردن زنده‌ها توسط ورود جهش‌ها: کاربرد دیگر PCR ازدیاد یک ژن نشاندار شده از DNA ژنومی یک سوش جهش یافته است. این روش، روش ساده‌تری برای شناسایی ژن‌های مرتبط با فوטיפ جهش یافته خاص نسبت به غربال کنندانه توسط مکمل‌سازی عملکردی است (شکل ۸-۵). ملاحظه کنید.

کلید این نوع استفاده از PCR توانایی تولید جهش‌هایی توسط ورود یک توالی DNA ساخته شده به داخل ژنوم یک موجود رسته آزمایشگاهی است. جهش‌های ناشی از ورود می‌تواند با استفاده از عناصر DNA محرک^(۱) تولید شوند که می‌تواند از یک جایگاه کروموزومی به جایگاه دیگر حرکت کند، چنانکه در فصل ۶ به تفصیل بیان شده است. این توالی‌های DNA به طور طبیعی در ژنوم اغلب موجودات زنده موجود می‌باشد. اگر آنها به یک ناحیه رمزدار کننده پروتئین منتقل شوند ممکن است باعث فعلی عملکرد جهش‌ها شوند. برای مثال، متفقا یک عنصر DNA محرک مگس سرکه را که به‌طور عنصر P شناخته می‌شود، به‌طور بهینه کردن استفاده از تولید آزمایشگاهی جهش‌های دوجویی، تعیین دادند. وقتی مشخص شد که دخول عنصر P باعث جهش یا فوטיפ مورد نظر می‌شود توالی‌های ژنومی مجاور به جایگاه دخول می‌تواند توسط تعیین پروبوکل PCR استاندارد تشدید گردد که از پرایمرهای سری مکمل یا توالی عنصر P ساخته شده استفاده می‌کند ولی اجازه می‌دهد که توالی‌های همسایه ناشناخته نیز یاد شوند. چنین روشی در شکل ۲۵-۵ ترسیم شده است. به شکست DNAی ژنومی مگس سرکه شروع می‌شود که شامل دخول یک عنصر P به یک آرایه محدودکننده است که DNA داخل عنصر P را می‌شکند. مجموعه قطعات DNAی شکسته شده که با DNA لیگار می‌شوند، موکل‌های خلقی را حاصل می‌کند، برخی از آنها دارای DNA عنصر P هستند. سپس ناحیه کروموزومی در اطراف عنصر P می‌تواند توسط PCR با استفاده از پرایمرهایی که با توالی‌های عنصر

شود را توضیح دادیم. اکنون ما به این نکته توجه می‌کنیم که چگونه یک کلون DNA شناسایی شده می‌تواند به منظور مطالعه بیان ژن مورد استفاده قرار گیرد. ما چندین تکنیک عمومی را که به طور گسترده مورد استفاده قرار می‌گیرد و با نیکه بر دوره سازی است. بوکلیک به منظور توضیح اینکه چه وقت و بر کجا بر ها بیان می‌شوند و همچنین روش‌هایی برای تولید مفاد زیاده‌پروتئین و به عبارت دیگر دستکاری توالی‌های اسید آمینه‌ای برای تعیین الگوی بیان، ساختار و عملکرد آنها را توضیح می‌دهیم.

تکنیک‌های دوره سازی (هیبریداسیون) اجازه شناسایی قطعات DNA اختصاصی و mRNA ها را می‌دهد

دو روش خیلی حساس برای شناسایی یک توالی DNA یا RNA خاص در درون یک ترکیب پیچیده جداسازی با الکتروفورز ژل و دوره سازی با یک پروب DNA نشاندار با رادیواکتیو مکمل ترکیب می‌کند. سویم روش شامل دوره سازی پروب‌های نشاندار به طور مستقیم یا نمونه باقی بمانده شده است. این به تکنیک جدید کلون‌ها دارد.

لکه گذاری ماترین اوس روش دوره سازی برای شناسایی قطعات DNA یا توالی اختصاصی است که به خاطر دفاع کسده آن ای.م.سائرن^(۱)، بصورت لکه گذاری ماترین شناخته می‌شود. این تکنیک توانایی شناسایی یک قطعه محدود شده خاص را در ترکیب پیچیده‌ای از قطعات تولید شده توسط شکست کل ژنوم انسانی یا یک آنریم محدودکننده را دارد. وقتی که چنین ترکیب پیچیده‌ای مورد الکتروفورز ژل قرار می‌گیرد قطعات مختلف زیادی با اندازه تقریباً برابر وجود دارند که جدا کردن هر کدام از قطعات DNA خاص بصورت باند معجم بر روی ژل امکان‌پذیر نیست. با وجود این شناسایی یک قطعه خاص که بصورت یک باند روی ژل حرکت می‌کند توسط توانایی آن برای دوره سازی با پروب DNA بی‌خاص امکان‌پذیر است. قطعات محدود شده موجود در ژل با قالب دناتوره می‌شوند و بر روی فیلتر نیتروسلولر یا عسایلیونی توسط لکه گذاری^(۲) (شکل ۲۶-۵) انتقال داده می‌شوند. در این روش توزیع قطعات بر روی ژل حفظ می‌شود و ایجاد یک پیکار ژل بر روی فیلتر می‌کند. اطلاعات به این خاطر مورد استفاده قرار می‌گیرد که پروب‌ها به رخی می‌توانند به داخل ژل اصلی منشر شوند. سپس فیلتر در شرایط دوره سازی با پروب DNA نشاندار شده با رادیو

■ در کلونینگ cDNA و mRNA های بیان شده در اثر رونویسی معکوس به DNA های مکمل یا cDNA تبدیل می‌شوند. cDNA های تک رشته‌ای از طریق مجموعه‌ای از واکنش‌ها، به DNA های دو رشته‌ای تبدیل می‌شوند. cDNA های دو رشته‌ای را سپس می‌توان به داخل حامل پلاسمیدی وارد نمود (شکل ۱۵-۵ را ملاحظه کنید).

■ قطعه DNA کلون شده خاص درون کتابخانه را می‌توان با دوره نمودن به الیگم بوکلیک تولید نشان دار یا مواد رادیواکتیو شناسایی نمود. این الیگوبوکلیک توالی مکمل با قسمتی از قطعه DNA کلونی شده دارد.

■ حامل‌های شاتل که هم در محترم و هم در E.coli هم‌اندویری می‌کنند را می‌توان برای ساخت کتابخانه ژنومی محترم استفاده نمود. ژن‌های خاصی را می‌توان از طریق توانایی سان برای مکمل شدن با ژن‌های جهش یافته مرصط در سلول‌های محترم جدا نمود (شکل ۱۲-۵ را ملاحظه کنید).

■ قطعات DNA کلون شده بزرگ اغلب با آنریم‌های محدودکننده بریده شده و قطعات کوچکتر را تولید می‌کنند. سپس این قطعات با الکتروفورز ژل جدا شده قبل از تعیین توالی و انجام آزمایش‌های در وکتور پلاسمیدی کلون می‌شوند.

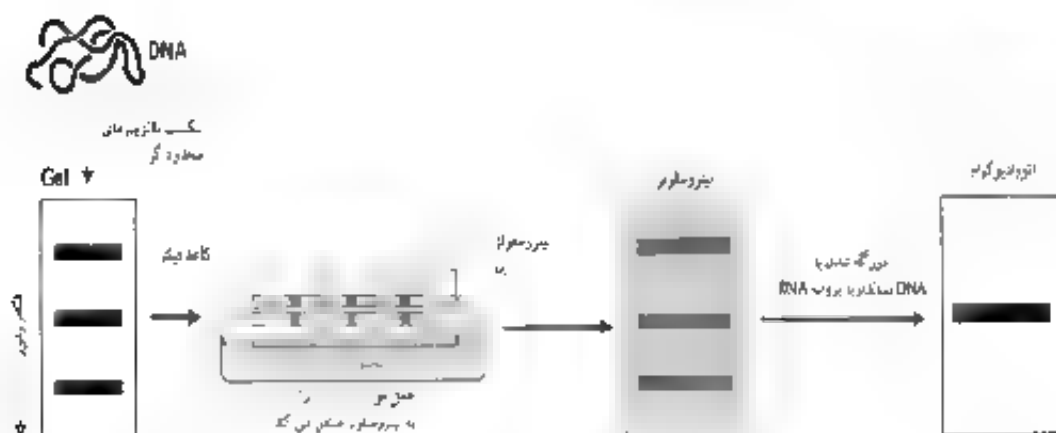
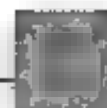
■ قطعات DNA تا طول ۵۰۰ بوکلیک تولید بر اساس روش سانجر (خانمه رنجیره بی‌نوکی) در دستگاه‌های خودکار تعیین توالی می‌شوند.

■ کل توالی ژنوم را می‌توان از کنار هم قرار دانی توالی تعداد زیادی از کلون‌های همپوشانی حاصل از کتابخانه رنومی به دست آورد (شکل ۲۲-۵ را ملاحظه کنید).

■ واکنس رنجیره‌های پیچراز (PCR) امکان تکثیر توانایی یک قطعه خاص از مولکول DNA الگو را می‌دهد. برای تکثیر ناحیه‌ای از DNA بیسی توالی اطراف آن را دانسد. ■ PCR روشی جداگانه بوده و می‌توان آن را برای تکثیر توالی DNA ژنومی خاص، cDNA یا توالی تقاطع بین قطعه فایر انتقال و توالی‌های کروموزومی کناری به کار برد.

۵-۳ استفاده از قطعات DNA کلون شده برای مطالعه بیان ژن

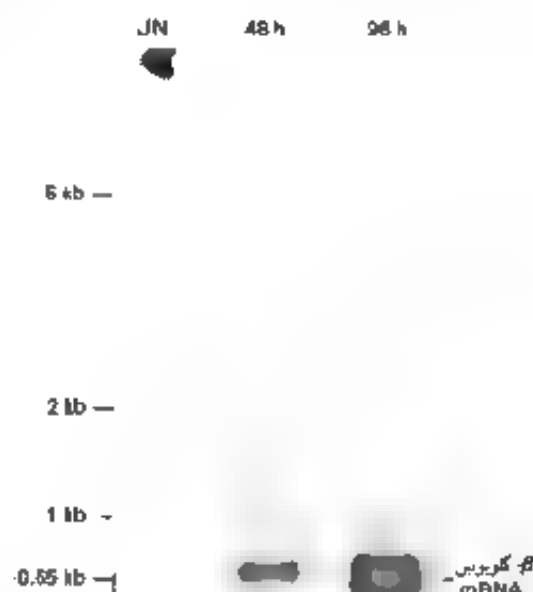
در قسمت قبلی ما تکنیک‌های پایه‌ای را برای استفاده از فن بوری DNA بوکلیک به منظور جداسازی کلون‌های DNA اختصاصی و همچنین روش‌هایی را که این کلون‌ها می‌توانستند بیسر شناسایی



▲ شکل تجربی ۳۶-۵ بکه گذاری ساترن می‌توان قطعه DNA خاصی را در یک ترکیب پیچیده از قطعات محدود شده شناسایی کند. این دباگرام سه قلمه محدود شده را بر ژل ترسیم می‌کند این روش می‌تواند برای ترکیبی از میلیونها قطعه DNA به کار رود فقط قسمتی که با یک پروپ نشاندار دوره می‌شود بر روی اتورادیوگرام ایجاد علامت می‌کند. تکنیک مسه لکه گذاری پورن نامیده می‌شود که mRNAهای خاص را در داخل یک ترکیب شناسایی می‌کند.

اکتو انکوید می‌شود، که معمولاً از یک قطعه محدود شده کلون شده ایجاد شده است. قطعه محدود شده DNA می‌تواند پروپ به آن دوره ایجاد می‌کند و شکل آن بر روی فیلتر می‌تواند توسط اتورادیوگرافی تشخیص داده شود.

لکه گذاری پورن^{۱۱} یکی از روش‌های بویه برای شناسایی یک ژن کلون شده تشخیص این نکته است که چه زمانی و در کجای موجود رسیده از ژن بیان می‌شود. بیان یک ژن خاص می‌تواند توسط ارزیابی mRNA مرتبط با آن توسط لکه گذاری پورن پی گیری شود. یک نمونه RNA (که اغلب اوقات RNA سلولی کل است) توسط بیمار یا عوامی از قبیل فرمالدئید که پیوندهای هیبروزی بین جهت بازها را از بین می‌برد و تعیین می‌کند که همه مولکول‌های RNA ساختار بندی تا محدود و حلی داشته باشند یا نباشند. داتابوره می‌شود. RNAهای معرر بر اساس اندازه‌شان در روی الکتروفورز ژلی جداسازی شده و به یک فیلتر نینزوسلوز که به آن RNAهایی با ساختار داتابوره و باز متصل می‌شود، انتقال می‌یابند. هماسد روش ساترن، فیلتر در معرض پروپ DNA نشاندار قرار می‌گیرد که مکمل ژن مورد نظر است. سرانجام فیلتر نشاندار مورد اتورادیوگرافی قرار می‌گیرد به خاطر اینکه مقدار یک RNA خاص در یک نمونه می‌تواند از لکه گذاری پورن برآورد شود. این روش به طور گسترده برای مقایسه مقادیر یک mRNA خاص در سلول‌ها در شرایط



▲ شکل تجربی ۳۷-۵ ارزیابی لکه گذاری پورن از بیان افزایش یافته mRNA β-گلوبین در سلول‌های اریترولوکمیه‌ای تمایز یافته را نشان می‌دهد. mRNA کل در سلول‌های اریترولوکمیه که در حال رشد بودند ولی تحت تاثیر قرار نگرفته بودند و در سلول‌های القه شده به منظور توقف رشد و تمایز یافتن برای حدود ۴۸ ساعت یا ۷۲ ساعت توسط لکه گذاری پورن برای mRNA β-گلوبین مورد ارزیابی قرار گرفته شدند. یک بلند متناسب با میزان mRNA موجود است. mRNA β-گلوبین در سلول‌های تحت تاثیر قرار نگرفته به غلظت قابل تشخیص است (زردیف JN) و در طی ۹۶ ساعت بعد از تمایز آلفا شده حدود ۱۰۰۰ برآورد افزایش می‌یابد.

مختلف استفاده می‌شود (شکل ۲۷: ۵)

دورگه شدن درجه (۱) در روش لکه گذاری نورترن نیاز به استخراج mRNA از یک سلول یا ترکیبی از سلول‌ها است که در این حالت سلول‌ها در مکان طبیعی‌شان در داخل یک موجود زنده یا بافت برداشته شده‌اند. در نتیجه مکان سلول و ارتباط آن با سلول‌های مجاورش از بین می‌رود برای کسب اطلاعات بیشتر در مطالعات دقیق تر از بین آن، کل یا قسمتی از بافت و یا حتی کل جین مورد نیاز شده ممکن است مورد دورگه سازی طرح برای شناسایی و اندازه گیری mRNA مورد استفاده قرار گیرد. خصوصاً در مورد بافت‌های تکمیل یافته می‌دهد که رونویسی از ژن در هر زمانی و هر مکانی معلوم شود (شکل ۲۸: ۵).

ریزآرایه‌های DNA می‌توانند به منظور ارزیابی بیان بسیاری از ژن‌ها در یک زمان مورد استفاده قرار گیرند

سمایش بیان هزاران ژن به طور همزمان یا تجزیه تحلیل ریزآرایه‌های DNA امکان پذیر است که تکنیک دیگری است که براساس دورگه شدن اسید نوکلئیک پایه گذاری شده است. یک آرایه DNA شامل یک رایسی سازمان بافته از هزاران توالی خاص ژنی می‌گردد که در کنار هم قرار گرفته‌اند و به سطح یک لام میکروسکوپی شیشه‌ای متصل شده‌اند. با تلقیق برآورد ریزآرایه یا نتایج حاصل از پروژه‌های تعیین توالی، رونوشت محققان می‌توانند الگوی گروهی بیان ژن یک موجود زنده را در طی پاسخهای فیزیولوژیکی یا فرآیندهای تکوینی مورد تجزیه تحلیل قرار دهند. تهیه ریزآرایه‌های DNA در روشی برای تهیه ریزآرایه‌ها، قسمتی در حدود یک کیلوپار از ناحیه، مرکب از کدهای ژن مورد بررسی، به طور مجزایی توسط PCR تسهیل می‌شود. یک وسیله، رباتی برای قرار دادن نمونه DNA تشدید شده بر روی سطح لام شیشه‌ای مورد استفاده قرار می‌گیرد و سپس به منظور اینکه توالی‌های DNAیی به طور دائم روی سطح شیشه‌ای قرار بگیرند و به منظور دات‌توره کردن آنها فرآیندهای شیمیایی بر روی آنها انجام می‌گیرد. یک ریزآرایه معمولی ممکن است دارای حدود ۶۰۰۰ قطعه آرایه DNA در ۲×۲cm باشد.

در روشی جایگزین، الیگونیوکلوئیدهای چندگانه، اگر معمولاً اندازه شان ۲۰ نوکلئوتید است (از یک نوکلئوتید اولیه ستر می‌شوند و به طور کوالان به سطح لام شیشه‌ای متصل می‌شوند. ستر یک نوکلئوتید از توالی خاص می‌تواند در یک ناحیه کوچک بر روی سطح لام انجام شود. چندین توالی الیگونیوکلوئیدی از یک ژن متعدد تر

رواجی مجاور لام به منظور بررسی بیان آن ژن ستر می‌شوند. با این روش، الیگونیوکلوئیدهای نشان دهنده هر ژن می‌توانند تنها بر روی یک لام شیشه‌ای تولید شوند. به خاطر اینکه روش‌های ساخت این آرایه‌های الیگونیوکلوئیدی ستری با روش‌های ساخت مدره‌های میکروسکوپی استفاده شده در کامپیوترها مشابه دارد، این نوع ژن ریز آرایه‌های الیگونیوکلوئیدی اغلب بولت چاپ‌های DNA^(۲) نامیده می‌شوند.

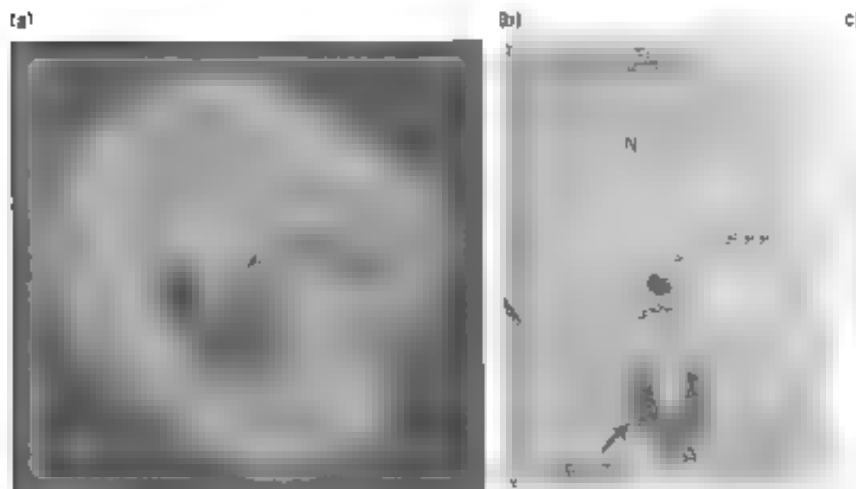
استفاده از ریزآرایه‌ها به منظور مقایسه بیان ژن در شرایط مختلف

مرحله ابتدایی در مطالعه بیان ریزآرایه، آماده سازی cDNAهای نشاندار با فلورسانت مرتبط با mRNAهای بیانی شده توسط سلول‌های در حال مطالعه است. وقتی cDNA در ریزآرایه به کار برده می‌شود، قطعه‌های نشان دهنده ژن‌های بیان شده، هست که در شرایط مناسب با cDNAهای مکمل‌شان در ترکیب پروب نشاندار شده جهت خواهند شد و بعداً می‌توانند در میکروسکوپ پوش کننده با برر^(۳) مورد شناسایی قرار بگیرند.

شکل ۲۹-۵ می‌گوید که چگونه این روش می‌تواند برای بررسی تغییرات در بیان ژن مورد مشاهده بعد از اینکه هیپوبلاست‌های اسان از محیط غاری از مواد غذایی به محیط رشد عی انتقال داده می‌شوند، به کار رود. در این نوع آزمایش، cDNAهای جدا شده از هیپوبلاست‌های رشد داده شده در سرم و غاری از مواد غذایی، با رنگ‌های فلورسانت نشاندار می‌شوند. سپس یک آرایه DNA دارای ۶۰۰ ژن پستاندار با مخلوطی حاوی مقادیر مساوی از دو دسته cDNAهای متفاوت در شرایط جهت شدن قرار می‌گیرند. بعد از اینکه cDNAهای جهت شده، شسته شده و فلورسانس سیر و فرم در هر نقطه DNA یا استفاده از میکروسکوپ فلورسانس اندازه گیری می‌شود و نام هر ژن براساس موقعیت آن بر روی لام در پرونده‌های کامپیوتری ذخیره می‌شود. شدت‌های نسبی علائم فلورسانس فرم و سیر در هر نقطه مقدر سبی از بیان آن ژن در پاسخ به سرم هستند. ژن‌هایی که تحت این شرایط رونویسی نمی‌شوند، علامتی ایجاد نمی‌کنند. ژن‌هایی که در همان مقدر در هر دو شرایط رونویسی می‌شوند به طور مساوی یا هر دو cDNAهای

1- In situ hybridization 2- DNA Chips

3- Scanning laser microscope



شکل تجربی ۵-۲۸ دورگه شدن درجه می‌تواند فعالیت ژن‌های خاص در کل و قسمتی از جبین را اندازه‌گیری کند. نمونه توسط تیمار با دترژن و یک پروتاز که mRNA را در معرض پروپ قرار می‌دهد، منویدیر می‌شود. یک پروپ DNA یا mRNA، محصول mRNA مورد نظر، با مشتقات نوکلئومیدی دارای گروه‌های سیمایی که توسط انی بادی‌ها شناسایی می‌شوند، ساخته می‌شود. بعد از اینکه نمونه به‌دیندر شده با پروپ در سرایتی که دورگه شدن را شروع می‌کند، انکوبه شد، پروپ اضافی توسط سیستم برداشته می‌شود. سپس نمونه در مخلوط دارای آنتی بادی که به پروپ متصل می‌شود، انکوبه می‌شود. این انی بادی بطور کووالان به یک آنزیم گزارشگر (مانند پراکسیداز مریچه‌کوهی^۱) یا هسٹاز قلبایی^۲ متصل می‌شود یک محصول رنگی تولید می‌کند. بعد از اینکه انی بادی اضافی برداشته شد سوپرای آنزیم گزارشگر اضافه می‌شود. یک سوپ رنگی در جبین‌هایی که پروپ با mRNA دورگه شده است، تشکیل می‌گردد. (b) جبین کلون موسی ۱۰ روزه برای Sonic hedgehog mRNA مورد شناسایی قرار گرفته است. رنگ موموکورد را از یک نواری از مروتوم که در طول قطب بخاکی آینه‌کسیده شده است (a) ساس می‌دهد (b) یک قسمت از جبین موسی سینه به قسمت (a) محور پسمی و شکمی از لونه عصبی (NT) می‌بواند موموکوردی که بیان‌کننده sonic hedgehog در زیر آن است و اسورم که هور بیشتر شکمی است، دیده شود. (c) جبین مگس سرکه کامل برای یک mRNA تولید شده در طی تکوین تراشه، ساختار شده است. الگوی نگرانی از قطب دمی قابل مشاهده است. قسمت جلویی به طرف بالا قرار گرفته است. قسمت شکمی به طرف چپ قرار گرفته است.

مختلف شوند و در واقع ممکن است که عملکردهای زیست‌ساختی متفاوتی دارند. یک راه‌حل برای این مسأله ترکیب اطلاعات حاصل از یک عدد از آزمایش‌های آرایه‌ای بیسی ژن برای یافتن ژن‌هایی که به طور مشابه در چندین شرایط یا خارج از یک دوره زمانی تنظیم می‌شوند، است. این چنین استفاده از آزمایش‌های آرایه‌ای بیانی چندگانه توسط بررسی ۸۶۰۰ ژن در زمانهای مختلف بعد از افزایش سرم، تولید بیسی از ۱۰^۴ کشته مجزا از داده‌ها را می‌کند یک برنامه کامپیوتری مرتبط برای تعیین سیمب توانایی‌های پروتئینی مختلف به کار می‌رود که می‌بواند این داده‌ها را سازماندهی کند و ژن‌هایی را که بیان مشابهی بعد از افزایش سرم ساس می‌دهند را دسته‌بندی کند. بطور قابل ملاحظه‌ای، چنین گروه‌های تجربی تحلیلی دسته‌ای، ژن‌هایی را که پروتئین‌هایی را رمزدار می‌کند که در فرآیندهای سلولی مشترک شرکت می‌کنند، دسته‌بندی می‌کند مثلاً ژن‌های بوسسر گسترول یا چرخه سلولی (شکل ۵-۳).

شناسا سیر و قمر جهت خواهد شد برآورد زیر، برای ژن بیان ژن در هیبریدانست مثل داده که روی بیسی حدود ۵۰۰ ژن از ۸۶۰۰ ژن مورد بررسی، بعد از افزودن سرم به طور زیادی تغییر کرد.

تجربه تحلیل دسته‌ای از آزمایش‌های بیانی چندگانه ژن‌هایی را که با هم تنظیم می‌شوند شناسایی می‌کند

به قدرت می‌توان از یک آزمایش زیرآرایه در مورد اینکه آیا ژن‌هایی که تغییرات مشابهی در بیان دارند یا با هم تنظیم می‌شوند و از لحاظ عملکردی به هم وابستگی نزدیکی دارند، نتیجه‌گیری عملی کرد برای مثال، بسیاری از اختلافات مشاهده شده که در بیان ژن در مورد هیبریدانست‌ها توضیح داده شد، می‌تواند نتایج غیرمستقیم تغییرات مختلف ریادی در فیرولولوژی سوس باشد که وقتی که سلول‌ها از یک محیط به محیط دیگر منتقل می‌شوند اتفاق می‌افتد. به عبارت دیگر، ژن‌هایی که در آزمایش بیانی زیرآرایه‌ای در ظاهر با هم تنظیم می‌شوند، ممکن است متحمل تغییراتی در بیسی بنا به چندین دلیل

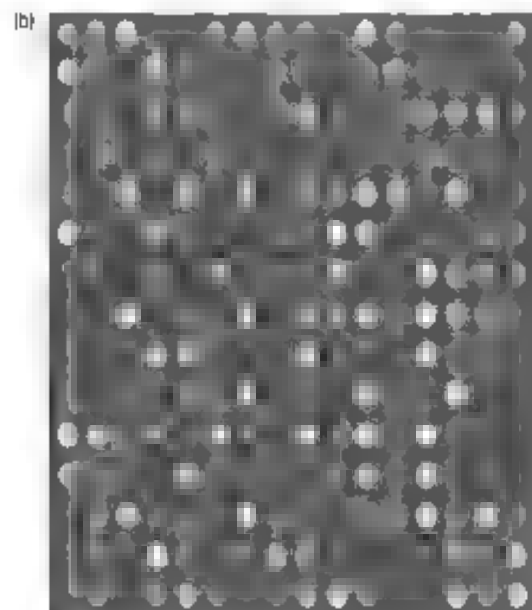
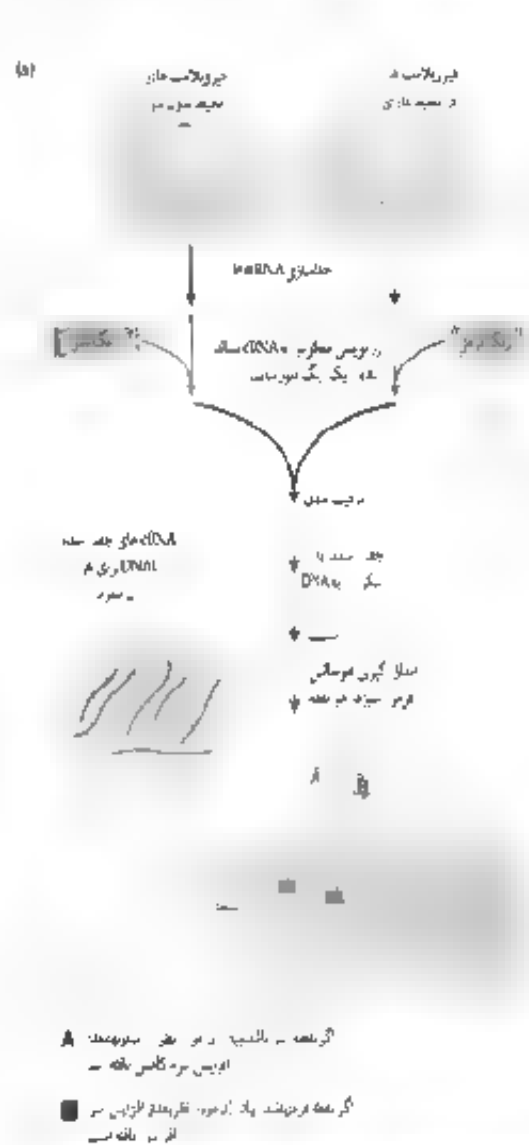
1- Hnrase radish peroxidase (HRP)

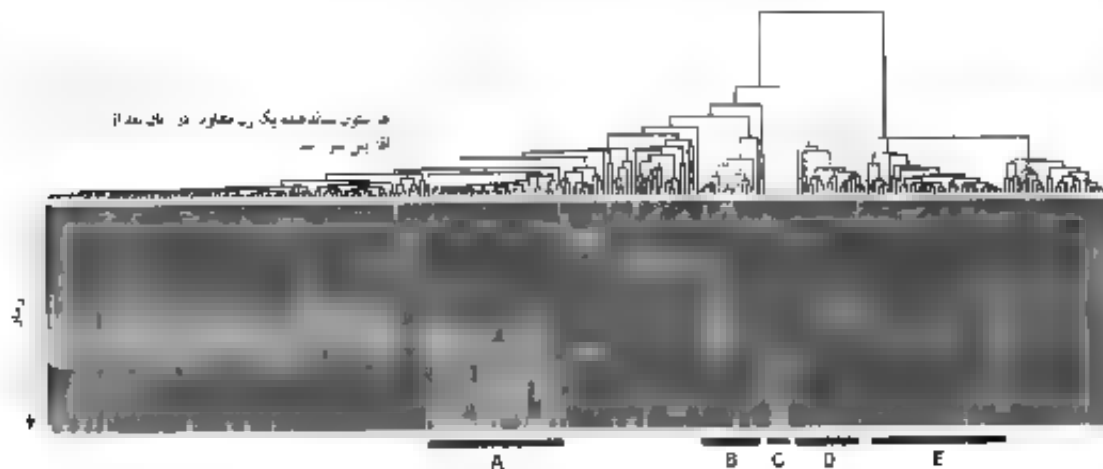
در آینده، تجزیه تحلیل ریزآزمایی برای تشخیصی
 ضررمدی در پزشکی خواهد بود. برای مثال، عده خاصی از
 mRNA باعث سرطان که تومورهایی را که کمتر از بقیه قابل
 تشخیص هستند شناسایی می کند. بیماریهایی که قبلاً غیرقابل
 تشخیص بودند، در حال حاضر قابل شناسایی شده اند تجزیه
 تحلیل بیوپسی های تومور برای mRNA های شناسایی کننده
 تومورها به پزشکان برای انتخاب روش درمانی مناسب کمک
 خواهد کرد. همچنین به الگوهای بیانی ژنی بیشتر مشخصه
 چندین بافت بیمار شناسایی می شود، استفاده تشخیصی از
 ریزآزمایی های DNA گسترش می یابد.

سیستم‌های یان E-Coli می‌توانند تولید مقادیر زیادی پروتئین از ژن‌های کلون شده را بکنند.

سازاری از هورمونهای پروتئینی و سایر پروتئین‌های طبیعی و پیام رسانی به طور طبیعی در غلظت‌های بسیار پائین بیمار می‌شوند و مانع از جندسازی و حاصل سازی آنها در مقادیر زیاد موثراً در میان روش‌های بیوشیمیایی استاندارد می‌شود.

استفاده درمانی گسترده از چنین پروتئین‌هایی و همچنین تحقیقات پایه بر روی ساختار و عملکرد آنها، به روش‌های موثر برای تولید مقادیر زیاد در قبلی منجر از این پروتئین‌ها بکنی دارد. تکنیک‌های DNA نو ترکیب سلول‌های E.Coli را تبدیل به

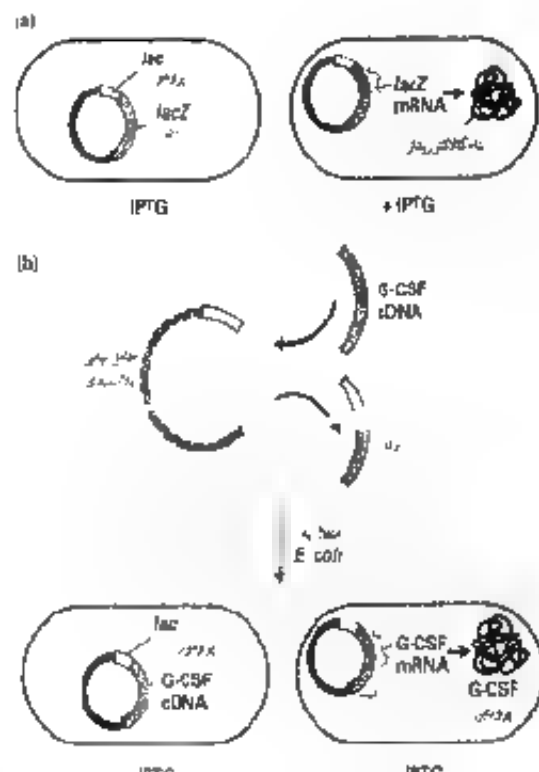




▲ شکل تجربی ۵-۳۰ (شکل رنگی) تجربه تحلیل دستی از داده‌های آزمایشی بیان زیر آرایه‌ای چندگانه می‌تواند ژن‌هایی را که با هم تنظیم می‌شوند را شناسایی کند. پس از ۶۰۰ ژن استاندارد توسط نحوه تجزیه تحلیل زیر آرایه‌ای در فاصله زمانی ۴۴ ساعت بعد از اینکه قیود لاسم‌های دچار فقر سرم، در محیطا سرم‌دار قرار گرفتند اندازه‌گیری شد. دیاگرام دستی که در شکل نشان داده شده بر اساس الگوریتم کامپیوتری است و گروه‌های اسی را که معیوب یبانی مشابهی در مقایسه با نمونه کنونی دچار فقر سرم را با من نشان می‌دهد. هر سون از خانه‌های رنگی ساخته شده یک ژن معقد است و هر ردیف نشان دهنده یک نقطه زمانی است. خانه قرمز افزایش یابی و سمیت به نمونه کمتری نشان می‌دهد. یک خانه سبز کاهش در بیان و خانه سیاه عدم تغییر در بیان را نشان می‌دهد. دیاگرام درخت مانند در بالای آن گرم نشان می‌دهد که چگونه الگوهای بیان ژن‌های معقد می‌تواند به گروهی که با هم پیش‌بینی مشابه را در الگوی بیان در زمان ثابت سازماندهی شود. پنج دسته از ژن‌هایی که با هم تنظیم می‌شوند در این آزمایش شناسایی شده و توسط خط‌هایی در زیر نشان داده شده‌اند. هر دسته دارای چندین ژن است که پروسی‌هایی را برقرار می‌کند که در یک فرآیند سولی خاص عمل می‌کنند: سنتز کس‌تروپ (A) چرخه سولی (B) پاسخ بولیه (C) پام زمانی و مرگ زایی (D) و ترمیم رحم و شکل دهی یافت (E).

► شکل تجربی ۵-۳۱ برخی از پروتئین‌های بوک‌ریونی می‌توانند در سلول‌های E.Coli از حامل پلاسمیدی دارای پروموتور Lac تولید شوند (a) خاص یبانی پلاسمیدی دارای یک قطعه از کروموزوم E.Coli برای پروموتور Lac و ژن LacZ در کنار آن است. در حضور مشتق لاکتوز یعنی IPTG، RNA پیمراز به طور طبیعی از ژن LacZ رونویسی می‌کند که تولید mRNA LacZ را می‌کند که پروتئین بتاگالاکتوزیناز را ایجاد می‌کند (b) ژن LacZ می‌تواند از حامل یبانی توسط آنزیم‌های محدود کننده (GCSF) جدا شود. پس از آن، پروتئین بتاگالاکتوزیناز (GCSF) و بردار می‌شود و فنی پلاسمید خاص به سلول‌های E.Coli منتقل شود، افزایش IPTG و رونویسی سولی از پروموتور Lac تولید mRNA G-CSF را خواهد کرد و آن نیز به پروتئین G-CSF تبدیل می‌شود.

کارخانه‌هایی می‌کنند که برای سنتز پروتئین‌های با مقدار کم که امروزه برای تولید بختری فاکتور محرک کلونی گراسولوسیت



حامل‌های بیانی پلاسمیدی می‌توانند برای استفاده در

سلول‌های جانوری طراحی شوند

در حالیکه سیستم‌های بیانی باکتریایی به طور موفقیت‌آمیزی می‌توانند برای ایجاد معادیر ریادی از پروتئین به کار روند، باکتری‌ها نمی‌توانند در همه حالات مورد استفاده قرار گیرند. بسیاری از آزمایش‌های برای بررسی عملکرد یک پروتئین در زمینه سلولی مناسب نیاز به بیان پروتئین در دند که از لحاظ ژنتیکی در سلول‌های جانوری گشت شده، تعبیر داده شده‌اند. ژن‌ها در داخل حامل‌های بیانی یوکاریونی خاصی کلون می‌شوند و در داخل سلول‌های جانوری توسط فرآیندی به نام ترانس فکشن^(۱) قرار داده می‌شوند و نوروش معمول برای انتقال ژن به سلول‌های جانوری در اینکه با DNA حامل یوکاریک در DNA ژنومی سلول میزبان قرار می‌گیرد یا نه، وجود دارد در هر نوروش، سلول‌های جانوری گشت داده شده به‌یستی به منظور تسهیل جذب حامل پلاسمیدی و ترکیب تیمر شوند. این امر می‌تواند توسط در معرض قرار دادن سلول‌ها به ترکیبات لیپیدی که به غشا پلاسمایی نفوذ می‌کند و نفوذپذیری آن را به DNA افزایش می‌دهد، انجام می‌شود. با اینکه سلول‌ها مورد شوک الکتریکی مختصر به چندین هزار ولت قرار گیرند، تکنیکی که الکتروپوریشن^(۲) شناخته می‌شود این امر سلول‌ها را به طور موقت به DNA نفوذپذیر می‌سازد. معمولاً DNA پلاسمیدی به منظور تسهیل یک سبب ریادی از سلول‌های گشت داده شده، حداقل یک نسخه از DNA پلاسمیدی در در جهت جابجایی کردن با غلظت کافی افزوده می‌شود. محققان همچنین از ویروس‌های بی‌خطر برای استفاده در آزمایشگاه به کار می‌برند و ویروس‌ها می‌توانند تبدیل به بکتهارید DNA مورد نظر شوند و که سپس در داخل سلول‌های میزبان توسط عفونی کردن آنها با ویروس و ترکیب قرار می‌گیرند.

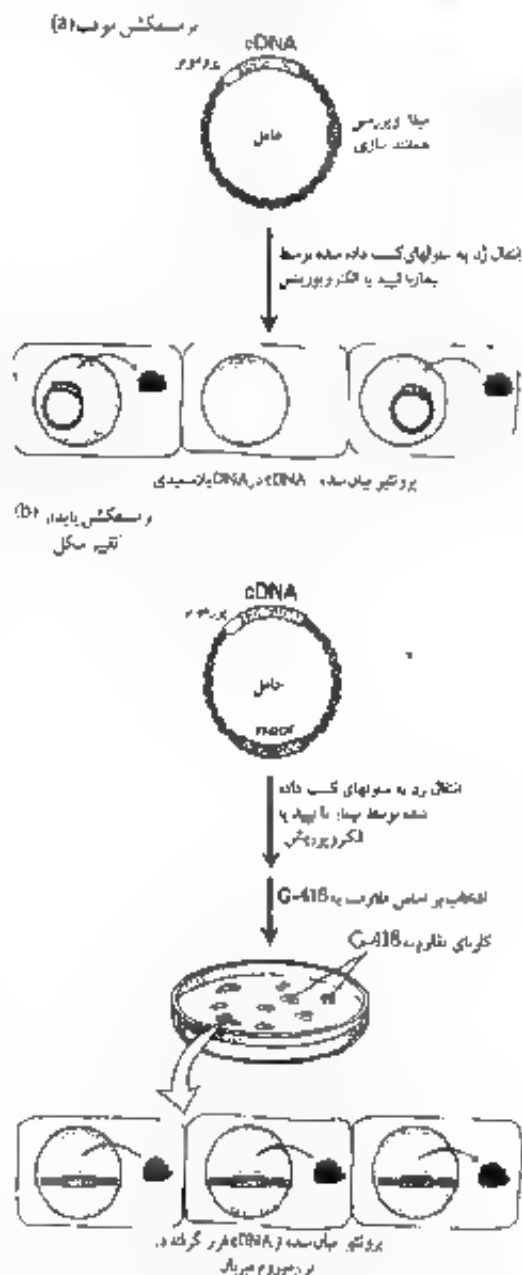
ترانسفکشن موقت ساده‌ترین روش از نوروش بیانی، ترانسفکشن موقت نامیده می‌شود که حامل مشابه با حامل‌های سائل محموری در که قبلاً توضیح داده شده است، به کار می‌برد. برای استفاده در سلول‌های پستانداران، حامل‌های پلاسمیدی همچنین برای حمل کردن یک مبداء همانندسازی مشتق از ویروس که سلول‌های پستانداران را عفونی می‌کند، یک پروموتور قوی که توسط RNA پیمیر پستانداران شناسایی می‌شود و cDNA کلون شده رمزدار کننده پروتئین که در کنار پروموتور قرار می‌گیرد طراحی می‌شود.

(G-CSF) انسولین، هورمون رشد و سایر پروتئین‌های انسانی با استفاده درمانی به کار می‌روند. برای مثال، G-CSF سوید گرونیوسیت‌ها و سلول‌های سفید خونی فاگوسیت کننده لازم برای دفاع بر علیه عفونت‌های باکتریایی را تحریک می‌کند و بدن جهت بیخبری را بر علیه عفونت جدی وقتی که تحت شیمی درمانی هستند، حفاظت می‌کند.

اولین مرحله در تولید مقادیر زیاد یک پروتئین، به دست آوردن کلون DNA رمزدار کننده پروتئین کامل یا استفاده از روشهایی است که قبلاً توضیح داده شده است. مرحله دوم مهندسی حامل‌های پلاسمیدی است که معادیر ریادی از پروتئین رمزدار شده را وقتی که وارد سلول‌های E.Coli می‌شوند بیان کنند. کلید طراحی چنین حامل‌های بیانی وارد کردن یک پروموتور است (توالی DNA) که رونویسی cDNA را می‌تواند شروع کند.

بسیار مثال، سیستم سست ساده برای بیان G-CSF در شکل ۴-۵ آورده شده است. در این حالت، G-CSF در E.Coli یا حامل‌های پلاسمیدی که دارای پروموتور Lac نزدیک به cDNA رمزدار کننده G-CSF کلون شده هستند بیان می‌شوند. رونویسی از پروموتور Lac در سرعت بالا بعد از وقتی لاکتوز، یا مشتق لاکتوز مانند ایروپروپین دیوگالاکتوزید (IPTC) به محیط گشت اضافه شده است، اتفاق می‌افتد. حتی معادیر بیشتر پروتئین مورد نظر می‌توانند در سیستم‌های سیر پیچیده‌تر از سیستم‌های بیانی E.Coli تولید شوند به منظور کمک به خالص سازی یک پروتئین یوکاریونی تولید شده در یک سیستم بیانی E.Coli. محققان اغلب اوقات در cDNA رمزدار کننده پروتئین یوکاریک به منظور تسهیل جداسازی آن از پروتئین‌های E.Coli تغییراتی می‌دهند. یک تغییر از این نوع که بطور معمول استفاده می‌شود افزودن یک توالی سوکلتوبیدی کوناهی به انتهای cDNA است که پروتئین را رمزدار می‌کند که دارای شش ریزیدوی هیستیدین در انتهای کربوکسیل است. پروتئینی که به این صورت تغییر داده شده است به طور محکم به یک بستر نمایی که حاوی انیم‌های نیکل شلاته شده است متصل می‌شود در صورتیکه بیشتر پروتئین‌های E.Coli به بستر متصل نخواهد شد. پروتئین‌های متصل شده می‌توانند توسط کاهش pH محیط اطراف آن از انیم‌های نیکل جدا شوند در بیشتر حالات. این روش پروتئین و ترکیب خالص را تولید می‌کند که دارای عملکرد است، ریز نوروش توالی‌های اسیدامینو کوناه هم به انتهای کربوکسیل و هم به انتهای آمین از یک پروتئین معمولاً با فعالیت بیوشیمیایی پروتئین مرحله خواهد کرد.

► **شکل تجربی ۵-۳۳: ترانسفکشن موثقت و پایدار با**
 حامل‌های پلاسمیدی طراحی شده اجازه بیان ژن‌های کلون
 شده در سلول‌های جانوری کشت داده شده را می‌دهد. هر
 دوروش حامل‌های پلاسمیدی را که دارای عناصر معمول (ORI،
 نشانگر قابلیت انتخاب، (مثلاً *amp*) و ربط جدگانه) که اجازه ازدیاد
 در *E. coli* و دخول یک cDNA کلون شده با یک پروموتور جانوری
 نزدیک به آن را می‌دهد به منظور سهولت این عناصر رسم
 شده‌اند. (a) در ترانسفکشن موثقت حامل پلاسمیدی دارای یک
 مشتق همانندسازی برای یک ویروس مست که می‌تواند در
 سلول‌های جانوری کشت داده شده همانندسازی شوند از این رو
 خاص به زئوم سلول‌های کشت داده شده ملحق می‌شود. تولید
 پروتئین رمزدار شده از cDNA فقط برای مدت محدودی ادامه
 می‌یابد. (b) در ترانسفکشن بیدار حامل یک نشانگر انتخابی از
 قبیل $\pi\epsilon\phi^F$ را حمل می‌کند که باعث مقاومت به $G-418$ می‌شود.
 سلول‌های جانوری که نسبتاً کم ترانس فکت شده‌اند و cDNA
 خارجی را در ژئومش قرار داده‌اند، در محیط‌های حاوی $G-418$
 انتخاب می‌شوند. به دلیل اینکه حامل در داخل ژئوم قرار گرفته
 است، این سلول‌های ترانسفکشن شده پایدار یا تغییر شکل داده به
 تولید پروتئین رمزدار شده از cDNA تا وقتی که کشت انجام
 می‌شود ادامه خواهند داد. می‌توان برای توضیح بیشتر ملاحظه کنید.

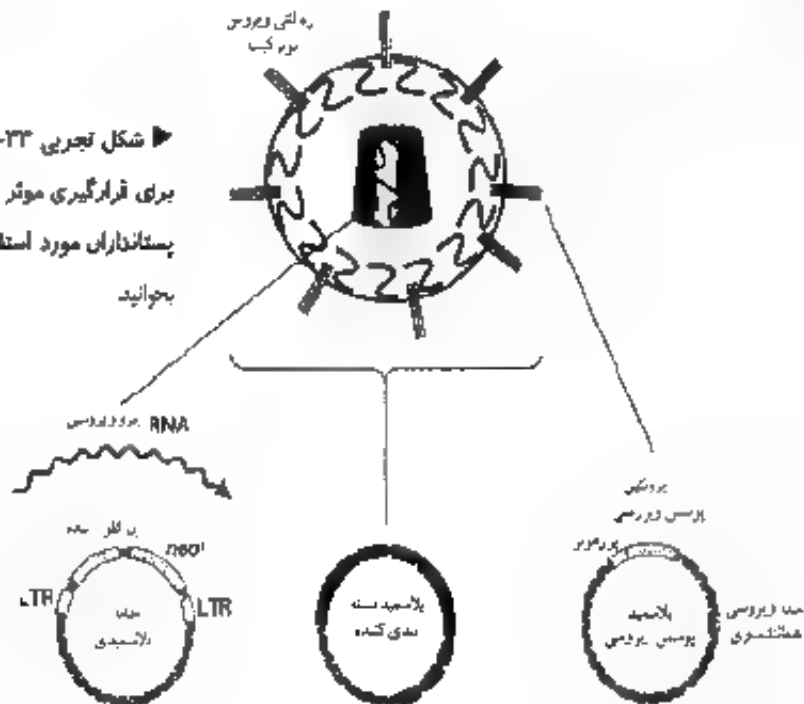


بوسیله آنزیم‌های استاندارد که به طور طبیعی در بزمیم DNA و
 نوترکیبی عمل می‌کند، مساعدت می‌شود. به خاطر اینکه قرارگیری
 در جایگاه‌های تصادفی در ژئوم اتفاق می‌افتد، کلون‌های تغییر شکل
 داده صفر در مقاوم به $G-418$ اغلب در سرعت رویویی از cDNA
 وارد شده فرق خواهند داشت. یک نشانگر قابل انتخاب که به طور
 معمول استفاده می‌شود ژن نوومیسین فسفوترانسفراز است. ب
 $\pi\epsilon\phi^F$ نشان داده می‌شود که به ترکیب شبه‌جایی مرتبط با
 نوومیسین که $G-418$ است، مقاومت نشان می‌دهد. روش پدید برای
 بیان cDNA کلون شده توسط ترانسفکشن پایدار در شکل ۵-۳۳
 آورده شده است. فقط سلول‌هایی که خاص بیانی در ژئومش قرار
 گرفته‌اند، خواهند ماند و تولید کلونی در حضور غلظت بالای

(شکل ۵-۳۳) همانیکه جسم حامل پلاسمیدی وارد سلول
 پستانداران می‌شود، می‌شود، ویروسی همانندسازی اجازه همانندسازی
 موثر را می‌دهد که تولید همدادی پلاسمید از آن را می‌کند که پروتئین
 بیان می‌شود. به هر حال، در طی تقسیم سلول چنین پلاسمیدهایی
 به طور مساوی بین سلول‌های دختر تقسیم نمی‌شوند و با گذر زمان
 تعداد زیادی از سلول‌ها در محیط کشت دارای پلاسمید نخواهند بود.
 و از این جهت ترانسفکشن موقت نامیده می‌شود.

ترانسفکشن پایدار (تغییر شکل). اگر حامل وارد شده در داخل ژئوم
 سلول میزبان قرار گیرد، آن ژئوم به طور دائمی تغییر می‌کند و گفته
 می‌شود که کلون تغییر شکل داده است. قرارگیری در ژئوم، اغلب

شکل تجربی ۲۳-۵ حامل‌های رتروویروسی می‌توانند برای قرارگیری موثر ژن‌های کلون شده در داخل ژنوم پستانداران مورد استفاده قرار بگیرند. برای توضیح متن را بخوانید



توضیح داده شده است: توأالی‌های LTR ویروسی ستر مولکول RNA ویروسی را رمزدار می‌کنند که با قرارگیری در داخل سلول هدف عبوری شده یا ویروس می‌تواند توسط رونویسی معکوس به DNA تبدیل گردد و سپس در داخل DNA کروموزومی قرار گیرد. پلاسمید دوم به‌صورت پلاسمید یسن‌بندی کننده شناخته می‌شود که همه ژن‌های ویروسی به جز پروتئین پوشش ویروسی اصلی را حمل می‌کند که برای بسته بندی RNA ویروسی دارای LTR به یک دره لنتی ویروسی عملکردی لازم است. پلاسمید آخر باعث بیان یک پروتئین پوشش ویروسی می‌شود که به یک سببی ویروس دو ترکیب متصل شده و باعث دورگه شدن ذرات ویروسی برای عبور کردن نوع سلولی هدف مورد نظر می‌شود. یک پروتئین پوششی سموم استفاده شده در این مورد گلیکوپروتئین ویروس

استوئمانی‌پس وریکولی است (گلیکوپروتئین) [VSVG] که می‌تواند به سرعت جابگیر پروتئین پوشش لنتی ویروس طبیعی در روی سطح ذرات ویروسی کافش شود و اجازه می‌دهد تا ذرات ویروسی خاص عده زیادی از انواع سلولی پستانداران را سر می‌کند، که شانس سلول‌های بی‌بای حیوان، سازه، موروثی، سلول‌های کبدی و ماهیچه‌ای هستند. بعد از عبور شدن، در کلون شده که در کنار توأالی‌های LTR قرار گرفته و به DNA رونویست معکوس می‌شود، به داخل هسته منتقل می‌شود. سپس در داخل ژنوم میزبان قرار می‌گیرد اگر لازم باشد، هم‌اکنون حالت ترانسفکشن پدیدار سلول‌های دارای در کلون

G-418 خواهد کرد به خاطر اینکه قرارگیری در داخل ژنوم در جایگاههای تصادفی در ژنوم اتفاق می‌افتد، کلون‌های تغییر شکل داده مقاوم به G-418 در سرعت رونویسی از cDNA با هم فرق خواهند داشت. بنابراین، سلول‌های دچار تغییر پایدار معمولاً به منظور شناسایی انواعی که پروتئین مورد نظر را در سلول‌ها تولید می‌کنند، غربال می‌شوند.

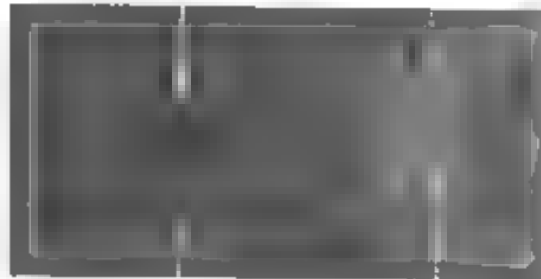
سیستم‌های بیانی رتروویروسی، محققان از مکانیسم‌های پایه استفاده شده توسط ویروس‌ها برای فرار دادن ماده ژنتیکی در داخل سلول‌های جانوری و در حین بدنی آن به داخل DNA کروموزومی به منظور اثرش بیشتر بازدهی که در آن ژن تغییر یافته می‌تواند در سلول‌های جانوری به طور پایداری بیان شود، بهره‌برداری. یک مثال از چنین بیان ویروسی از یک دره از رتروویروسها که به‌صورت لنتی ویروس‌ها ساخته می‌شوند به دنبال آمده است. همچنانکه در شکل ۲۳-۵ نشان داده شده است، سه پلاسمید مختلف در داخل سلول‌ها توسط ترانسفکشن موثر قرار داده شده‌اند، به منظور تولید ذرات لنتی ویروس مناسب برای قرارگیری موثر ژن کلون شده داخل سلول‌های جانوری هدف، مورد استفاده قرار گرفته است. اولین پلاسمید، به‌صورت پلاسمید حامل دارای یک ژن کلون شده مورد نظر در کنار نشانگر قابلیت انتخاب از قبیل neo^r که در اطراف آن توأالی‌های LTR لنتی ویروس قرار دارند، همچنانکه در فصل ۶

فراهم آورده این روش اغلب بر استفاده از پروتئین گزارشگر از قبیل پروتئین فلورسانس سبز^(۱) (GFP) که می‌تواند در سلول‌ها شناسایی شود، تکیه دارد. ما دو روش برای ایجاد ژن دورگه‌ای که پروتئین گزارشگر و پروتئین مورد نظر ما را به هم مرتبط می‌کند توصیف می‌دهیم. وقتی این ژن دورگه توسط ترانسفکشن با حامل بیانی پلاسمیدی در داخل سلولی که دارای ژن تمییز یافته است و یا توسط ایجاد حائور تراریخته^(۲) همچنانکه در بخش ۵-۳ توصیف داده شده است قرار می‌گیرد، بین پروتئین گزارشگر می‌تواند به منظور تعیین اینکه در کجا و چه زمانی ژن بیان می‌شود به کار می‌رود. این روش داده‌های مشابهی با آزمایش‌های دورگه سازی درج قبلاً توصیف داده شد و اغلب اوقات با قنرب تکنیک بیشتر و حساسیت بالاتر، را ایجاد می‌کند.

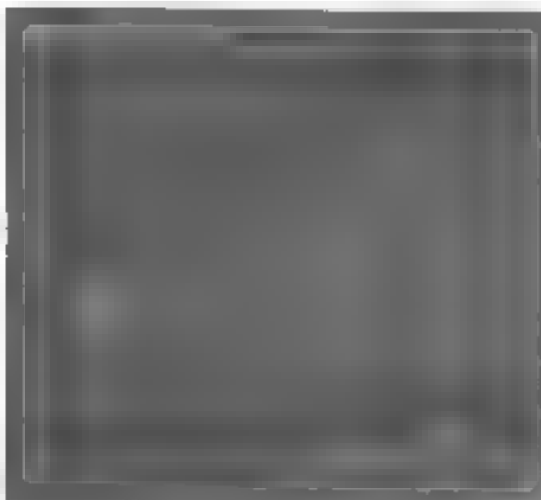
شکل ۵-۳۴ استفاده از دو نوع متفاوت از آزمایش‌های نشاندار کردن با GFP به منظور مطالعه بیان پروتئین گیرنده بویایی را در کرم حلقوی الگانی به تصویر کشیده است. وقتی پروموتور برای گیرنده بویایی به طور مستقیم به توالی رمزدر کسده GFP متصل شود این ساختار بسی الحاق پروموتوری نامیده می‌شود. GFP در مورهای خاصی بیان می‌شود و سیروپلاسم بی سلول‌ها را پر می‌کند. برعکس وقتی ژن دورگه توسط ارتباط دادن GFP به توالی رمزدر کسده گیرنده ساخته می‌شود پروتئین الحاقی^(۳) خاص می‌تواند توسط فلورسانس GFP در مژک‌های دیستال مورون‌های حسی جایابی شود، جایگاهی که در آن پروتئین گیرنده به طور طبیعی قرار می‌گیرد.

یک درس برای جایگزینی نشاندار کردن با GFP شناسایی محل داخل سلولی یک پروتئین، تغییر ژن مورد نظر توسط الحاق آن به یک توالی کوتاه DNA است که یک توالی کوتاه از اسیدهای آمینه‌ای را که توسط آنی بادی مونوکلونال شناسایی می‌شوند رمزدار کند. چنین پپتید کوتاهی که می‌تواند به یک آنتی بادی متصل شود این توب^(۴) نامیده می‌شود. از اینرو، این روش بعنوان نشاندار کردن با اپی توب شناخته می‌شود. بعد از ترانسفکشن با حامل بیانی پلاسمیدی دارای ژن تعبیر یافته، نوع شغلزار از این توب بیان شده پروتئین می‌تواند توسط ردیابی ایمونوفلورسانس سبز با آنتی بادی مونوکلونال خاص برای آن اپی توب شناسایی شود. انتخاب اینکه آیا از این توب کوتاه یا GFP برای نشان دار کردن یک پروتئین استفاده شود؛ اغلب اوقات بستگی به این دارد که چه نوع تغییراتی را یک ژن کلون شده

الف) پروموتور الحاقی پروموتور Odr10 الحاقی شده GFP



ب) پروتئین الحاقی پروتئین الحاقی GFP-Odr10



۱۰ میکرومتر

شکل تجربی ۵-۳۴. نشاندار کردن پروتئین و ژن، جایابی سلولی پروتئین‌های بیان شده از ژن‌های کلون شده را تسهیل می‌کنند. در این آزمایش، ژن رمزدر کسده یک گیرنده بویایی شیمیایی Odr10 از کرم حلقوی الگانی با توالی ژن پروتئین فلورسانس سبز الحاق شد. (a) یک پروموتور الحاقی توسط رسیدن GFP به پروموتور و چهار اسیدآمینه پول Odr10 تولید شد. این پروتئین در سیروپلاسم مورون‌های حسی خاصی در سر کرم حلقوی الگانی بیان می‌شود، توجه کنید که جسم سلولی (پیکانهای نقطه چس) و دندریته‌های حسی (پیکانهای بدون نقطه چس) بطور فلورسانس نشاندار شده‌اند. (b) یک پروتئین الحاقی توسط اتصال GFP به انتهای توالی رمزدار کسده Odr10 ساخته شد. در این حالت پروتئین الحاقی GFP-Odr10 به طرف عشار در بالای سلول‌های حسی می‌رود و فقط در انتهای دیستال مژک‌های حسی آشکار می‌شود. نوربع مساعده شده می‌تواند امکانی از جایابی طبیعی پروتئین Odr10 در مورهای حسی باشد.

شده قرار گرفته بصورت پایدار و نشانگر NEO^۱ می‌تواند برای مقاومت به G-418 مورد انتخاب قرار گیرد.

نشان دار کردن ژن و پروتئین، حامل‌های بیانی می‌تواند روشی برای مطالعه بیان و قرارگیری ترون سلولی پروتئین‌های یونکاربومی

1- Green fluorescent protein

2- Transgenic

3-Protein-fusion

4-Epitope



راهمایی برای دلیلی سلولی و مولکولی بیماری باشد. مستحقان از هر راهمایی فتوبی که امکان دارد با پایه مولکولی بیماری‌های ارثی مرتبط باشد، استفاده کرده‌اند. یک مثال موفق فرصت‌های در مورد آنمی سلول داسی شکل بود (که به‌وسیله بیماری‌های سلول‌های خونی شناخته شود، و ممکن بود که هموگلوبین معیوب علت آن باشد. این به‌تدریج منجر به شناسایی خانم‌هایی یک اسید آمینه خاص در هموگلوبین شد که باعث پدید آمدن مولکول‌های هموگلوبین معیوب می‌شد و باعث تغییر شکل شبیه به سلول داسی شکل سلول‌های قرمز در افرادی می‌شد که دو نسخه از آن Hb^s برای هموگلوبین سلول داسی به ارث برده بودند.

اعب اوقات ژن‌های مسئول بیماری‌های ارثی بدون دانستن هیچ دانش قبلی یا فرضیه معقول در مورد طبیعت ژن تحت تأثیر قرار گرفته یا پروتئین درم‌دار شده آن یافت می‌شود. در این بخش ما خواهیم دید که چگونه ژنیک‌دان‌های انسانی می‌توانند ژن مسئول برای یک بیماری ارثی به دنبال تقسیم شش بیماری در خانواده پیدا کنند. تقسیم بیماری می‌تواند مرتبط با بسیاری از شاخه‌های دیگر باشد، که سرانجام منجر به شناسایی موقعیت کروموزومی بر تحت تأثیر قرار گرفته می‌شود. این اطلاعات همراه با دانش تعیین توانی ژنوم انسان می‌تواند سرانجام ژن بیمار و جهش‌های مسئول بیماری را تعیین کند.

بازی از بیماری‌های ارثی یکی از سه الگوی اصلی وراثتی را شناسایی می‌دهد

بیماری‌های ژنتیکی انسانی که نتیجه جهش در یک ژن خاص هستند چندین الگوی وراثتی بسته به طبیعت و محل کروموزومی آلل‌هایی که باعث بیماری می‌شود، نشان می‌دهند. یک الگوی مشخصه توسط آلل غالب در یک اتوروم به‌ظاهر می‌شود (که یکی از ۲۲ کروموزوم‌های انسانی است که کروموزوم جنسی نیستند). به‌خاطر اینکه آلل اتورومی غالب به‌صورت هتروزیگوت بهی می‌شود، معمولاً حداقل یکی از والد‌های یک فرد بیمار آن بیماری را خواهد داشت. اغلب اوقات در حالتی که بیماری‌های ایجاد شده توسط آلل‌های غالب بعد از سی‌بوع مظاهر می‌شوند اگر این حالت نبود، انتخاب طبیعی بر آلل‌ها را در طی تکامل انسان از میان می‌برد. مثالی از سم‌ها غالب اتورومی بیماری هانتینگتون است که به بیماری تحلیل برنده عصبی موسوم است که معمولاً از میان‌سال‌ها به بعد شروع می‌شود. اگر هر کدام از والدین یک آلل جهش‌یافته HD را حمل کنند

می‌تواند حامل کند و عملکرد خودش را از دست ندهد.

نکات کلیدی بخش ۳-۵

استفاده از قطعات DNA برای مطالعه بیان ژن

■ تکه‌گیری سانرن با ترکیب روس‌های الکتروفورژ، انتقال (لکه‌گذاری) پاندهای جدا شده روی فیلتر و دورگه کردن با پروب DNA ممکن شد. بیان می‌تواند یک قطعه DNA را در یک مخلوط شناسایی نماید (شکل ۲۶-۵). ملاحظه کنید، تکنیک مشابه بهی لکه‌گذاری نوررن، یک RNA خاص را در یک مخلوط شناسایی می‌کند.

■ وجود و پراکندگی mRNA‌های خاص را در سلول‌های رده می‌توان بوسیله دورگه‌سازی درجا شناسایی کرد.

■ تأثیر ریزریمای DNA به‌طور هم‌زمان سطح نسبی بیان هر دو ژن در انواع مختلف سلول یا در سلول‌های مشابه در درم‌های متفاوت شناسایی می‌کند.

■ تأثیر دستمای اطلاعات حاصل از آزمایش‌های بیان ریزریمای چندگانه می‌تواند ژن‌هایی را که به‌طور مشابه در شرایط متفاوت تنظیم می‌شوند، شناسایی نماید. چنین ژن‌هایی که با هم تنظیم می‌شوند معمولاً پروتئین‌هایی مرتبط و به‌طور عملکردی شباهتی در درم‌دهی می‌کند.

■ بیان خاص‌های حاصل از پلاسمیدها، امکان تولید مخادیر زیاده یک پروتئین را از یک ژن کلون شده می‌دهد.

■ جاس‌های بی‌بی یوکلریوس برای بیلی ژن‌های کلون شده در مخمر یا سلول‌های پستانداران استفاده می‌شوند. کاربرد مهم این روش، نشان‌دار کردن پروتئین‌ها با GFP یا یک بی‌بی یوپ برای شناسایی یا لیتی‌یابی است.

۵-۲ شناسایی و جایابی ژن‌های بیماری انسانی

بیماری‌های ارثی انسان نتیجه فتوبی نقص در ژن‌های انسان هستند. جدول ۵-۲ چندین بیماری ارثی را که بیشتر راجع هستند آورده است. اگر چه یک ژن بیمار ممکن است نتیجه جهش جدیدی باشد که در سل فبی حاصل شده است، ولی در اغلب حالات بیماری‌های ارثی توسط آلل‌های جهش‌یافته از قبل موجود که از یک سل به دیگر سل‌ها می‌رود ایجاد می‌شود. امروزه اولین مرحله از کشف علت بیماری ارثی انسان، شناسایی ژن و پروتئین درم‌دار شده از آن است که تحت تأثیر قرار گرفته‌اند. مقایسه توانال‌های یک ژن بیمار و محصول آن با ژن‌ها و پروتئین‌هایی که توانال و عملکرد آنها ساخته شده است، می‌تواند

جدول ۲-۵ بیماری‌های ارثی انسانی رایج

بیماری	نقص سبب‌ی و مولکولی	نوع
معلوب آنزومی		
آنمی سلول داسی شکل	هموگلوبین غیرطبیعی باعث تغییر شکل سلول‌های خونی قرمز می‌شود که می‌تواند در مویرگ‌ها قرار گیرد. همچنین مقاومت به مالاریا را القا می‌کند.	$\frac{1}{250}$ از مشا آفریقای سیاه
فیروز کیستیک	کانال کلرید معیوب (CFTR) در سلول‌های اپی‌نایال مجرای ریاد شدن موکوس در ریه‌ها می‌شود.	$\frac{1}{2500}$ در مسلمان اروپایی
شیل کتوپوریا (PKU)	نقص آنزیم در متابولیسم فنیل آلانین (نیروژن هیدروکسیلاز) باعث از دست دادن فنیل آلانین می‌گردد که منجر به عقب ماندگی ذهنی می‌شود مگر اینکه توسط رژیم غذایی کنترل شود.	$\frac{1}{10000}$ از مشا اروپایی
بیماری می‌ساکس	نقص آنزیم هگزوسامیناز منجر به تجمع اسفنگولیپیدهای صافی در لیوزوسومات می‌شود و باعث تحریک بکری عصبی می‌شود.	$\frac{1}{1000}$ از مشا اروپایی
آنزومی غالب		
بیماری هانتینگتون	پروپین عصبی معیوب هانتینگتین، ممکن است برای تشکیل اجتماعات پروتئینی، تجمع حاصل کند که باعث آسیب به بافت عصبی می‌شود.	$\frac{1}{10000}$ در مسلمان اروپایی
هیپرکلسترولمی	گیرنده معیوب LDL منجر به کلسترول اضافی در خون می‌شود که باعث حمله قلبی زودرس می‌شود.	$\frac{1}{250}$ از کانادایی‌های فرانسوی زبان
معلوب وابسته به X		
دیسروفی عضلانی دوش (DMD)	پروتئین اسکلت سبکی معیوب منجر به تحریک عملکرد عصب می‌شود.	$\frac{1}{3500}$ مردها
هموفیلی A	فاکتور منته خونی معیوب VIII منجر به خونریزی کنترل شده می‌شود.	$\frac{1}{10000}$ مردها

CFTR ساخته می‌شود، بجای می‌شود. شکل ۳۵-۵۰ افراد وابسته (اولین و دومین عموزاده) احتمالاً نسبت بالایی برای حامل بودن برای همان آلل‌های معیوب را دارند. بهترین فرزندهای والدین دارای نسبت قاعده‌ای بسیار بیشتر از انهایی که از والدین غیرطبیعی متولد می‌شوند. برای یک بیماری معلوب آنزومی هموزیگوت هستند و بنابراین بیمار هستند.

الگوی معمول سوم به ارث رسدن بیماری آلل معلوب وابسته به X است. یک آلل معیوب وی کروموزوم X که اغلب اوقات در مذکرها، که فقط یک کروموزوم X از مادرشان دریافت می‌دارند و به در موب‌ها که یک کروموزوم X را از هر مادر و هم پدرشان دریافت می‌دارند، بیان می‌شود. این امر منجر به الگوی تقسیم وابسته به

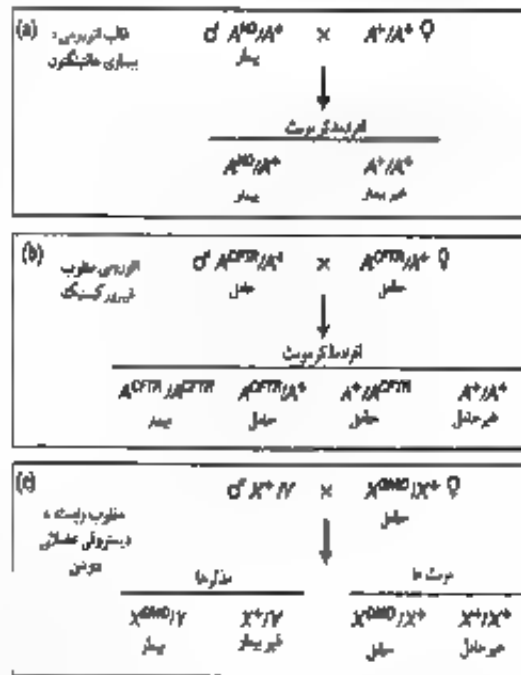
فرزندباش (منو توجه به حسیت آنها) پیچاه درصد سانس به ارث بردن آلل جهش یافته و بیمار شدن دارند (شکل ۳۵-۵۰). یک آلل معیوب در یک آنزوم الگوی تقسیمی کاملاً متعوب در نشان می‌دهد. برای یک آلل معلوب آنزومی، هر دو والدین بااستی حامل‌های هموزیگوت آلل باشند تا اینکه فرزندهای آنها بیمار شوند. هر فرزند از والدین هموزیگوت ۲۵ درصد سانس دریافت هر دو آلل معیوب و بنابراین بیمار شدن را دارد، و شانس ۵۰ درصدی دریافت یک آلل عصبی و جهش یافته را دارند و بنابراین حامل می‌شوند و یک شانس ۲۵ درصدی برای دریافت دو آلل عصبی دارند. یک مثال واضح از یک بیماری معلوب آنزومی: بیماری فیروز کیستیک است که در نتیجه نقص در ژن کانال کلرید که بصورت

آلل‌های DMD و سایرین بیماری را به ۵۰ درصد از بچه‌های مذکرشان انتقال دهند (شکل ۳۵-۵).

چندشکلی‌های DNA در نقشه برداری پیوستگی جهش‌های انسانی استفاده می‌شود

وقتی که وراثت بیماری تعیین شد، مرحله بعدی در تعیین موقعیت یک آلل بیمار، نقشه برداری ژنتیکی موقعیت آن با توجه به شانگرهای ژنتیکی شناخته شده توسط استفاده از اصول پایه پیوستگی ژنتیکی است که در بخش ۱-۵ توضیح داده شده است. وجود بسیاری از شانرها یا نشانگرهای ژنتیکی مختلف نقشه برداری شده که کل حول کروموزوم‌ها را در برمی‌گیرد نقشه برداری از جهش جدید را توسط ارزیابی امکان پیوستگی آن با این نشانگرهای ژنی در امیرش‌های مناسب را تسهیل کرده است. با در دسترس بودن شانگرهای بیشتر، نقشه برداری از جهش می‌تواند دقیق‌تر شود. تعداد شانگرهای ژنتیکی مورد نیاز برای تفکیک بالا از نقشه ژنتیکی انسانی در حدود یک شانگر در هر سانی صورتان نسب (CM) است. همچنین که می‌تواند توضیح داده شد، یک واحد نقشه ژنتیکی به سانی مورگان بصورت فاصله بین دو مکان در طول یک کروموزوم است که باعث ایجاد یک فرد بوترکیب در ۱۰۰ تا بود می‌شود. بنابراین نقشه ژنتیکی با قدرت تفکیک بالا نیاز به ۲۵ یا بیشتر از شانگرهای ژنتیکی با موقعیت شناخته شده گسترش یافته در طول هر کروموزوم انسانی دارد.

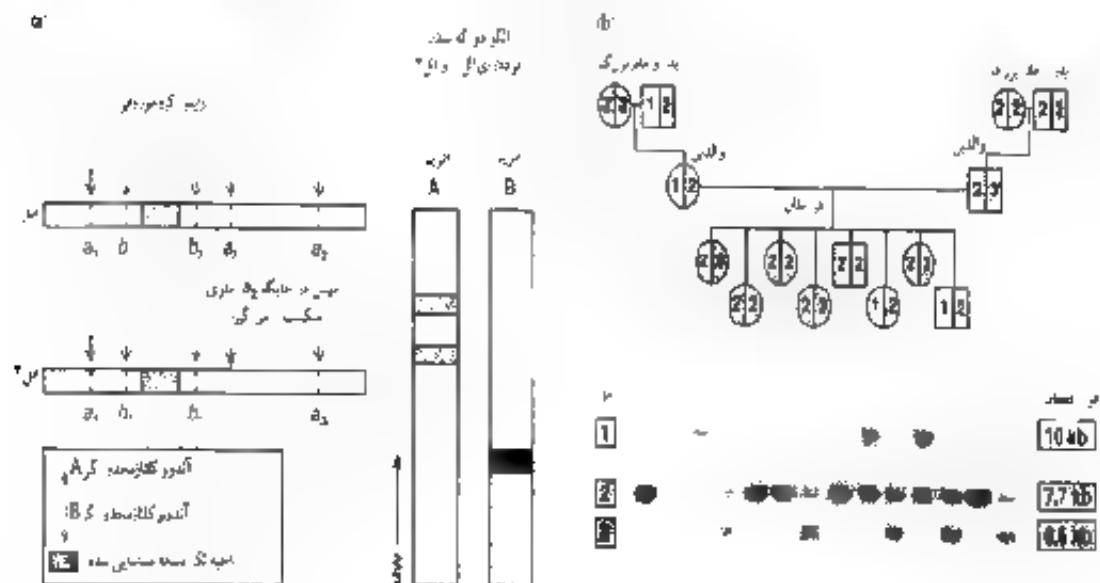
در حیوانات آزمایشگاهی که معمولاً برای مطالعات ژنتیکی استفاده می‌شوند، چندین نشانگر به خصوص‌های قابل شناسایی به راحتی برای نقشه برداری ژنتیکی جهش‌ها در دسترس هستند. این امر برای نقشه برداری ژنی‌هایی که آلل‌های جهش یافته مرتبط با بیمارهای وراثتی در انسان دارند، صادق نیست. تکنولوژی DNA بوترکیب گنجینه‌ای از نشانگرهای مولکولی بر پایه DNA را در دسترس قرار داده است. به دلیل اینکه بیشتر ژنوم انسان پروتئین رمزدار نمی‌کند، معیار زیادی از تغییر نوآلی بین افراد وجود دارد. در حقیقت، برآورده شده است که تفاوت‌های نوکلئیدی بین افراد غیرفامیل می‌تواند در هر ۱۰^۳ نوکلئید شناسایی شود. اگر این تغییرات در نوآلی DNA، که بعنوان چندشکلی DNA را می‌یاد می‌شود، از یک سلسله به سلسله دیگر انتقال شود، می‌تواند به‌دولت نشانگرهای ژنتیکی برای مطالعات پیوستگی به کار رود. به طور معمول، پانسی بیش از ۱۰^۴ چند شکلی شناخته شده متفاوت که محل‌شان در ژنوم انسانی نقشه برداری شده است برای مطالعات پیوستگی ژنتیکی در انسانها استفاده می‌شود.



شکل ۳۵-۵ سه الگوی وراثتی معمول برای بیماریهای ژنتیکی

انسانی. کروموزوم‌های اتوزومی نوع وحشی (A)، و کروموزوم‌های جنسی (X و Y) به علامت مثبت سالی شده‌اند. (a) در بیماری اتوزومی غالب مانند بیماری هانتینگتون، فقط یک آلل جهش یافته برای ایجاد بیماری لازم است. اگر هر والد برای آلل HD هتروزیگوت باشد، فرزندان ۵۰ درصدی برای به ارث بردن آلل جهش یافته و ابتلا به بیماری دارند. (b) در بیماری مغلوب اتوزومی مانند فیبروز کیستیک دو آلل جهش یافته به‌یاسی برای ایجاد بیماری وجود داشته باشند. هر کدام از والدین به‌یاسی حامل‌های هتروزیگوت ژن CFTR جهش یافته به‌یاسی فرزندهایشان باشد تا در خطر ابتلا به بیماری یا حامل بودن قرار بگیرند. (c) یک بیماری وابسته به X مانند دیستروفی عضلانی خوش توسط جهش مغلوب وی کروموزوم X ایجاد می‌شود و الگوی تقسیم وابسته به جنس معمول را نشان می‌دهد. افراد مذکر مولد شده از مادران هتروزیگوت برای آلل جهش یافته DMD شانس ۵۰ درصدی دارند که آلل جهش یافته را به ارث ببرند و بیمار شوند. افراد مؤنث مولد شده از مادران هتروزیگوت شانس ۵۰ درصدی دارند که حامل باشند.

جنس متفاوت می‌شود که بیماری بسیار بیشتر در افراد مذکر نسبت به افراد مؤنث دیده می‌شود. برای مثال، دیستروفی عضلانی خوش (DMD)، یک بیماری تحلیل برنده عضله است که به طور خاص افراد مذکر را تحت تأثیر قرار می‌دهد و توسط آلل مغلوب بر روی کروموزوم X ایجاد می‌شود. DMD الگوی تقسیم وابسته به جنس را نشان می‌دهد که در آن مادرهایی که هتروزیگوت هستند و بنابراین از لحاظ فوینی طبیعی هستند می‌توانند بعنوان حامل عمل کنند و



▲ شکل تجربی ۳۶-۵ چندشکلی در طول قطعه محدود (RFLP) می‌توانند مانند نشانگرهای ژنتیکی پی‌گیری شوند. (a) در دو کروموزوم همای سان داده شد. DNA با دو آنزیم محدودکننده متفاوت بیمار داده شده است. (B و A) که DNA را در توالی‌های متفاوت برش می‌دهد (b). فواصل حاصل مورد تجزیه بحین بکه‌گذاری سائری (شکل ۳۶-۵) با یک پروب رادیواکتیو هستند که به ناحیه DNA مورد نظر به منظور شناسایی آن قطعات متصل می‌شود. اختلافی بین دو کروموزوم همای در توالی‌های شناخته شده توسط آنزیم B وجود ندارد. فقط یک قطعه توسط پروب شناخته می‌شود. همچنانکه توسط یک باند دورگه شده معروف نش داده شده است. به هر حال بیمار با آنزیم A هضم متفاوت در ناحیه رادیوگرافی با دو طول متفاوت بودید می‌کند (۸۲-۸۳ و ۸۴). و دو باند دیده شده است. حاکی از آن است که جهش باعث کاهش جایگاههایی بر وی یکی از کروموزوم‌ها می‌شود (b). شجره نامه بر اساس تجزیه بحین DNA از ناحیه شناخته شده موجود بر روی کروموزوم ۵ نمونه‌های DNA با آنزیم محدودکننده TaqI برش داده شده و توسط لکه‌گذاری سائری مورد تجزیه بحین قرار گرفتند. در این خانواده، این ناحیه ژنوم در سه نوع اللی وجود دارد که توسط جایگاههای TaqI که اندازه ۷۱۷، ۷۱۰ و ۶۱۵ کیوبازی دارند، ساخته می‌شود. هر فرد دو آلل دارد. برخی افراد دارای آلل ۷۱۷/۷۱۷ (هتروزیگوت) در هر دو کروموزوم‌شان هستند و سایرین در بین جایگاه هتروزیگوت هستند. دایره‌ها معرف افراد فوت هستند. مربع‌ها معرف افراد مذکر هستند. لایه‌های ژن به همان ترتیبی که افراد در شجره نامه قرار گرفته‌اند، در زیر آورده شده است.

ز به تصویر کشیده است.

اطلاعات توالی ژنومی حاصل شده از انسانهای مختلف منحصر به شناخت چندشکلی‌های DNA معید در سالدی اخیر شده است. چند شکلی تک نوکلئوتیدی^(۱) (SNP) روشی است که بسیار زیاد استفاده می‌شود و برای ساخت نقطه‌هایی با حداکثر فاصله یک معید است. نوع معید دیگر از چندشکلی DNA شامل یک تعداد متغیر از تکرار توالی‌های یک‌نو و سه باز است. چنین چندشکلی‌هایی، سوال تکرارهای توالی ساده^(۲) (SSP) با صورت میکروساتلای^(۳) شناخته می‌شوند که حتمالا توسط

چند شکلی در طول قطعه محدود (RFLP) اولین نوع از نشانگرهای مولکولی بودند که در مطالعات پیوستگی استفاده شد. RFLP از جهش‌هایی که می‌تواند جایگاه‌هایی را برای آنزیم‌های محدودکننده خاصی به وجود بیاورد، نازل بین میرد و در طول DNA انسان قرار دارد، خاص می‌شوند. این امر منحصر به تغییراتی بین افراد در طول قطعات محدود ایجاد شده از نواحی مشابهی از ژنوم می‌شود. اختلافات در اندازه‌های قطعات محدود شده بین افراد توسط بکه‌گذاری سائری و با یک پروب ویژه برای ناحیه‌ای از DNA که دارای RFLP است، شناخته می‌شود (شکل ۳۶-۵). تقسیم و بوتربکی می‌وی چنین چندشکلی‌های DNA می‌تواند مانند نشانگرهای ژنتیکی پی‌گیری شود. شکل ۳۶-۵ این را که چگونه تجزیه بحین RFLP از یک خانواده می‌تواند برای آزمایش ارتباط آاری آلل برای یک بیماری ارثی یا برخی مشخصه‌های انسانی مورد نظر به کار رود

1 Single-nucleotide polymorphisms (SNPs)

2 Simple Sequence repeats

3 Micro satellite



کروموسوم زرد به جای یاب
متکاثرت

در این مرحله کروموسوم

مکمل



به ترکیبی یا مکانیسم نمرشی^۱ یا از رنجیه الگو و یا رنجیرهای تازه سر شده بر طی هم‌اندازی DNA تشکیل می‌شوند. یک خصوصیت مفید SSRها این است که افراد مختلف تعداد متفاوتی از تکرارها را در خود انواع چندگانه یک SSR آن را برای بهیة یک الگوی تقسیمی آورده در یک شجره نامه مناسب می‌کند و بنابراین استفاده عمومی برای در نقشه برداری از محل ژن‌های بیمار دارد. اگر یک SNP یا SSR یک جایگاه محدود را تغییر دهند، پس امر می‌تواند با تجربه تحلیل RFLP شناسایی شود. به هر حال، چندشکلی‌ها قطعات محدود شده را تغییر نمی‌دهند و بیسی توسط تشدید با PCR و تعیین توانی DNA شناسایی شوند.

مطالعات پیوستگی می‌تواند ژن‌های مربوط به بیماری را با قدرت تفکیک در حدود یک سانتی مورگان نقشه برداری کند

بدون پرداختن به نکات تکنیکی، اجازه دهید ببینیم چگونه ممکن است آلی که یک خصوصیت غالب خاص را ایجاد می‌کند (مثلاً هیپروکلسترومی فامیلی) نقشه برداری می‌شود. مرحله اول به نسب آوردن نمونه‌های DNA از همه اعضای خانواده شامل افرادی است که بیماری را نشان می‌دهند. DNA می‌تواند هم از افراد بیمار و هم افراد سالم برای تعیین هویت عده زیادی از چند شکلی‌های DNA مورد تجربه تحلیل قرار گرفتند (هم نشانگرهای SSR و هم SNP می‌تواند مورد استفاده قرار گیرد).

الگوی تقسیم هر چند شکلی DNA در خانواده با تقسیم بیماری مورد بررسی برای یافتن چندشکلی‌هایی که در طی بیماری تمایل به تقسیم شدن دارند، مقایسه می‌شود. سرانجام، تفسیر گامی‌بوری از داده‌های تقسیم به منظور محاسبه شباهت پیوستگی بین هر چند شکلی و آلل خاص بیماری مورد استفاده قرار می‌گیرد.

در سن، داده‌های تقسیم از خانواده‌های مختلف نشان دهنده بیماری، جمع‌آوری شده و ذخیره می‌گردند. هر اندازه خانواده‌های نشان دهنده بیماری خاصی که می‌تواند مورد بررسی قرار گیرد بیشتر می‌شود، اهمیت آماری مدرک پیوستگی که می‌تواند حاصل شود و همچنین دقت اندازه‌گیری فاصله بین یک چند شکلی DNA پیوسته و یک آلل بیماری بیشتر می‌شود. اغلب مطالعات خانوادگی حداکثر ۱۰۰ نفر دارند که در آن پیوستگی بین ژن بیماری و یک قطعه از چند شکلی‌های DNA می‌تواند مورد آزمایش قرار گیرد. این تعداد از افراد حد بالاتر عمیقاً قدرت تفکیک در مطالعه نقشه برداری تا حدود یک سانتی مورگان یا یک فاصله فیزیکی در حدود 2.5×10^6 جفت باز را تنظیم می‌کند.

خایگزینی است که در برخی حالات می‌تواند درجه بالاتری از قدرت تفکیک را در مطالعات نقشه برداری ایجاد کند. این روش وابسته به وضعیت خاصی است که در آن یک بیماری ژنتیکی به طور معمول در یک جمعیت خاصی در نتیجه جهش مندری که در بسیاری از سن‌های گذشته اتفاق افتاده است، یافت می‌شود. چند شکلی‌های DNA حمل شده توسط این کروموزوم جدایی در مجموع تحت عنوان هاپلوتایپ این کروموزوم شناخته می‌شوند. همچنانکه آلل بیمار از یک سل به سن دیگر منتقل می‌شود، فقط چند شکلی‌هایی که نزدیک به ژن عامل بیماری هستند توسط بوریکی از آن جدا خواهند شد. بعد از چندین سل، ناحیه دارای ژن عامل بیماری آشکار خواهد شد زیرا این ناحیه تنها ناحیه‌ای از کروموزوم است که هاپلوتایپ کروموزوم جدایی در میان چندین سل حفظ شده است (شکل ۳۷-۵). با بوریکی توزیع نشانگرهای مخصوص در افراد بیمار در جمعیت ژنتیک‌کنان می‌توانند نشانگرهای DNA بی که به طور زیادی با بیماری مرتبط هستند را شناسایی کنند. بنابراین جابایی ژن مرتبط با بیماری، می‌تواند در یک ناحیه نسبتاً کوچک انجام شود در شرایط ایده‌آل مطالعات پیوستگی ترجیحی می‌تواند قدرت تفکیک مطالعات نقشه برداری را به کمتر از ۱/۱۰ سانتی مورگان بهبود بخشد.

قدرت این روش از توانایی آن برای تعیین اینکه آیا یک چند شکلی و آلل مرتبط با بیماری همسره توسط بوریکی میوئیک در زمانی که آلل مرتبط با بیماری برای اولین بار روی کروموزوم جدایی ظاهر می‌شود به دست می‌آید، در برخی حالات این امر می‌تواند منجر به یافتن نشانگرهایی شود که به طور نزدیکی به ژن عامل بیماری متصل است و حتی بعد از صدها تقسیم میوزی هرگز توسط بوریکی از هم جدا نمی‌شوند.

تجربه تحلیل بیشتر برای جابایی ژن عامل بیماری در DNA کلون شده مورد نیاز است.

گرچه نقشه برداری پیوستگی معمولاً می‌تواند یک ژن عامل بیماری را در ناحیه تارای 10^5 جفت باز جابایی کند و بی در این ناحیه ممکن است بیش از ۱۰ ژن متفاوت قرار گرفته باشند. هدف بهایی یک بررسی نقشه برداری، جابایی یک ژن در داخل یک قطعه کلون شده DNA و سپس تعیین توانی بوکلونیدی این قطعه است. مقیاس نسبی یک نقشه ژنتیکی کروموزومی و نقشه‌های فیزیکی مرتبط با نسخه‌های معظم کلون‌های پلاسمیدی و توانی بوکلونیدی در شکلی

بزرگ‌های که پیوستگی ترجیحی^(۲) نامیده می‌شود اساس استرنزی

1. Slippage mechanism 2. Linkage disequilibrium

مورد نظر بطور صحیح شناسایی می‌شود.

۳۸-۵ سال داده شده است.

یک راهکار برای جابجایی یک ژن عامل بیماری در داخل ژنوم، شناسایی mRNA رمزدار شده توسط DNA در ناحیه‌ای از ژن در حال مطالعه است. مقایسه بیان ژن در بافت‌های افراد نرمال و بیمار ممکن است بافت‌هایی را به ما نشان دهد که در آن‌ها ژن عامل بیماری به طور طبیعی بیان می‌شود. برای مثال، جهشی که به طور فوایدی مایه‌چهره تحت تاثیر قرار می‌دهد ولی بر روی سایر بافت‌ها اثری ندارد ممکن است در رنی باشد که محصورا در بافت مایه‌چهره بیان می‌شود. بیان mRNA در افراد طبیعی و بیمار معمولاً توسط لکه‌گذاری پورتنی یا دورگه‌سازی در حلال DNA و mRNAهای نشان دار شده در برش‌های بافتی، تعیین می‌شود. لکه‌گذاری پورتنی، دورگه‌سازی در جای آزمایش‌های ریزار یا به اجزاء مقایسه سطح بیان و اندازه mRNA با بافت‌های جهش یافته و طبیعی می‌دهد. اگر چه حساسیت دورگه‌سازی در داخل بافت کمتر از تجربه تحلیل لکه‌گذاری پورتنی است، با وجود این می‌تواند در شناسایی mRNA که در سطوح کم در یک بافت و بی در سطوح زیاد در یک یک ریزرشته سلولی از سلول‌ها در داخل آن بافت بیان می‌شود مفید واقع شود. یک mRNA که در برخی افراد بیمار تر مشابه با افراد سالم دچار تغییر یا کاهش شده است، نامزد خیلی خوبی برای رمزدار کردن پروتئینی خواهد بود که غرض از این رفته آن باعث بیماری شده است.

در بسیاری از حالات، جهش‌های نقطه‌ای که باعث ایجاد آل‌های خاص بیماری می‌شوند ممکن است تغییر قابل شناسایی در میزان رونویسی یا حرکت الکتروفرتیک در mRNA ایجاد نکند. بنابراین اگر مقایسه mRNAهای بیان شده در افراد طبیعی و بیمار، تفاوت‌های قابل شناسایی در mRNA مورد نظر ایجاد نکرد، جستجو برای جهش‌های نقطه‌ای در بواحی DNA رمزدارکننده این mRNA انجام می‌شود. امروزه که روش‌های خیلی موثری برای تعیین توالی DNA در دسترس هستند، محققان مکرراً بوالی بواحی موربط به DNA حداسازی شده از افراد بیمار و به منظور شناسایی جهش‌های نقطه‌ای تعیین می‌کنند. راهکار کلی جستجو برای بوالی رمزدارکننده‌ای است که بطور مطلوب تغییرات ریز پوری را در DNA افراد بیمار نشان می‌دهد. محدودیت این راهکار آن است که ناحیه مرئی که ژن عامل بیماری ممکن است بطور طبیعی دارای چند شکلی‌های غیر مرتبط به ژن مورد نظر باشد. چنین چندشکلی‌هایی که بطور عملکردی مرتبط به این بیماری نیستند، می‌توانند منجر به گمراهی در شناسایی نقطه DNA حامل ژن مورد نظر شوند. بنا به این دلیل، با داشتن آل‌های جهش یافته بیشتر، ژن

بسیاری از بیماری‌های ارثی نتیجه نقص در چندین ژن هستند. اکثر بیماری‌های ارثی انسانی که تاکنون بر سطح مولکولی بحث شدید صفت تک‌ژنی هستند که یک حالت بیماری مشخص است که توسط نقص در یک ژن منفرد ایجاد می‌شود. بیماری‌های تک‌ژنی که توسط جهش در یک ژن خاص ایجاد می‌شوند یکی از الگوهای مشخصه ارثی را که در شکل ۲۵-۵ نشان داده شده است نشان می‌دهد. ژن‌های مرتبط با اغلب بیماری‌های تک‌ژنی معمولاً قبلاً با استفاده از نشانگرهای DNA همچنانکه قبلاً بوضوح داده شده به سه برداری شده‌اند. به هر حال بسیاری از بیماری‌های ارثی الگوهای پیچیده‌تری را نشان می‌دهد که شناسایی ژنیک آنها را بسیار مشکل می‌سازد.

یک نوع از پیچیدگی که به طور مکرر با آن برخورد می‌شود، ناهمبندی ژنتیکی^(۱) است، در چنین حالتی، جهش در هر کدام از ژن‌های مختلف جداگانه باعث ایجاد همان بیماری می‌گردد. برای مثال، رتینی‌تیس پیگمانتوز^(۲) که توسط تجربه شبکه ساخته می‌شود و معمولاً منجر به کوری می‌گردد می‌تواند توسط جهش‌هایی در یک یا بیشتر از ۶ ژن مختلف ایجاد شود. در مطالعات پیوستگی انسانی، داده‌ها از چندین خانواده معمولاً بایستی به منظور تعیین اینکه پیوستگی مهم از لحاظ آماری بین یک ژن خاص بیماری و نشانگرهای مولکولی ساخته شده وجود دارد یا نه، با هم ترکیب می‌شوند. ناهمبندی ژنتیکی مانند آنچه که توسط رتینی‌تیس پیگمانتوز نشان داده شد با چنین روشی گیج‌کننده باشد زیرا هر روش آماری در داده‌های نهفته برداری از یک خانواده توسط داده‌های حاصل از خانواده دیگر با یک ژن عامل غیرمرتبط نقص می‌شود. ژنیک‌کنان انسانی دو روش متفاوت را به منظور شناسایی بسیاری از ژن‌های مرتبط با رتینی‌تیس پیگمانتوز به کار برده‌اند. اولین روش بر روی مطالعات نقشه برداری است. با خانواده‌هایی تکیه دارد که دارای تعداد کافی از افراد بیمار به منظور فراهم آوردن مدرک مهم آماری برای پیوستگی بین چندشکلی‌های DNA ساخته شده و یک ژن عامل منفرد هستند. ژن‌های ساخته شده در چنین مطالعاتی چندین جهش را نشان دادند که باعث ایجاد رتینی‌تیس پیگمانتوز می‌شود که در ژن‌هایی که پروتئین‌های زیادی از شبکه در رمزدار

1- Genetic heterogeneity

2- Retinitis pigmentosa

می‌توان با تعیین هم شکلی اینها طی میور و با استفاده از نشانگرهایی که موقعیت مشخصی روی ژنوم دارند تعیین کرد. هر فرد ژن به یک نشانگر نزدیک‌تر باشد احتمال بیماری دارد که با همدیگر تکنیک شوند.

■ بعضی نقشه ژن‌های انسان به هزاران نشانگر پوریک شده در طول کروموزوم‌ها نیاز دارد. بیشترین نشانگرهای مورد استفاده اختلاف توالی DNA (چندشکلی) بین افراد در نواحی غیر رمزکنده رنوم است.

■ چند شکلی‌های DNA در تعیین نقشه ژن‌های انسانی با استفاده از چند شکلی‌های حاصل از عمل آنزیم‌های محدودکننده (RFLPs)، چند شکلی‌های تک سوکلوئیدی (SNPs) و تکرارهای توالی ساده (SSRs) کاربرد دارد.

■ سبب نقشه پیوستگی می‌تواند موقعیت ژن بیماری انسانی را در ناحیه کروموزومی حاوی ۱۰ ژن شناسایی نماید برای شناسایی ژن مورد نظر در درون این ناحیه به بررسی پیل و مقایسه توالی‌های DNA بین نوع وحشی و افراد بیمار نیاز است.

■ بعضی از بیماری‌های ارثی می‌تواند ناشی از جهش در ژن‌های متفاوت در افراد متفاوت ماهمگی ژنتیکی باشد. بروز و شدت بیماری‌ها به حضور آل‌های جهش یافته چند ژن در یک فرد وابسته است (خصوصیت پلی ژنیک) تعیین نقشه ژن‌هایی که باعث چنین بیماری‌هایی می‌شوند مشکل است زیرا بروز این بیماری‌ها را می‌توان به یک جایگاه کروموزومی نسبت داد.

۵-۳ غیرفعالسازی عملکرد ژن‌های خاص در یوکاریوت‌ها

تعیین توالی‌های پروتئین و DNA در سالهای اخیر با استفاده از الگوهای توالی DNA ی ژنومی و شباهت توالی پروتئین‌های رمزدار شده با پروتئین‌های با عملکرد شناخته شده منحصر به نژادی بسیاری از ژن‌ها شده است، همچنانکه در فصل ۶ توضیح داده شده است، عملکردهای کلی پروتئین‌های شناخته شده توسط جستجوهای توالی ممکن است با شباهت بین پروتئین‌های شناخته شده، پیشگویی شود به هر حال، نقش‌های دقیق چنین پروتئین‌های جدیدی در داخل بدن ممکن است در عاب انواع جهش یافته از ژن‌های مرتبط نامشخص باشد. ما چندین روش برای جانا کردن عملکرد طبیعی یک ژن خاص در ژنوم یک موجود زنده را توضیح می‌دهیم. تجربه تحلیل فوتیپ جهش یافته حاصل به آشکار شدن

می‌کشد قرار می‌گیرند. به دنبال این راه‌ها، تکنیک‌ها توجه خود را بر روی ژن‌هایی مضاف کردند که بطور زیاد در شبکه‌وقتی که سایر افراد دارای رتی می‌تواند پیچیدگی‌ها را دنبال کنند، بیان می‌شوند. این روش استفاده از اطلاعات به منظور تمرکز خلاصه‌های عمالگری بر روی یک عدد از ژن‌های نامرد منجر به شناسایی جهش‌های عامس کمیاب بیشتری در بسیاری از ژن‌های متفاوت رمزدار کننده پروتئین‌های شبکه شد.

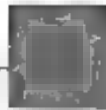
پیچیدگی بیشتر در نحوه ژنتیکی بیماری‌های انسانی در دیانسی‌ها، بیماری قلبی، چاقی، استبداد به سرطان و یک عدد خلالات نهمی که حداقل چندین خصوصیت فاب بهرت دارد، مطرح می‌گردد. این بیماری‌ها و بسیاری از بیماری‌های دیگر می‌تواند بصورت صفات چندژنی به‌سبب دیگر آل‌های ژن‌های چندگانه مورد توجه واقع شوند که همدیگر در یک فرد عمل می‌کنند که هم در وقوع و هم شدت بیماری شرکت می‌کنند. راه حل مناسب برای مسئله نقشه برداری خصوصیت‌های چند ژنی پیچیده در انسان وجود ندارد. پیشرفت‌های بنده ممکن است نتیجه گسترش روش‌های تشخیصی جدید باشد که می‌تواند انواع مختلفی از بیماری‌ها را که در نتیجه چندین عامل است را شناسایی کند.

مدن‌های بیماری انسانی در موجودات زنده آزمایشگاهی ممکن است در ژن هم باز کردن ژنتیک صفات پیچیده‌ای از قبیل چاقی یا دیابت نقش داشته باشد. مثلاً آزمایش‌های اصلاحی کنترل شده در مقیاس بزرگ در موش‌ها می‌تواند ژن‌های موش مرتبط با بیماری شیه به اس را در انسان شناسایی کنند. همتاهای انسانی از ژن‌های موسی شبیه‌شده در چنین مطالعاتی نامردهایی برای نقش آنها در بیماری معادل انسانی‌ش هستند. سپس DNA جمعیت‌های انسانی می‌تواند به منظور تعیین اینکه با آل‌های خاص از ژن‌های کاندید برای بوس در افراد بیمار تمایل نشان می‌دهد و یا اینکه تمایل به بودن در افراد سالم نشان می‌دهد، مورد بررسی واقع شود. روش ژن کاندید هم اکنون به طور زیادی به منظور جستجوی ژن‌هایی که ممکن است در بیماری‌های چند ژنی اصلی در انسان‌ها نقش داشته باشند، مورد استفاده قرار گیرد.

تکنات کلیدی بخش ۵-۴

شناسایی و موقعیت‌یابی ژن‌های بیماری‌های انسان

- بیماری و سایر خصوصیات ارثی در انسان به الگوی اصلی ارث در نشان می‌دهد. اتورومی غالب اتورومی معنوب و معلوب وابسته به X (شکل ۳۵-۵) را ملاحظه کنید.
- نقشه ژن‌های بیماری‌ها و خصوصیات دیگر در انسان را



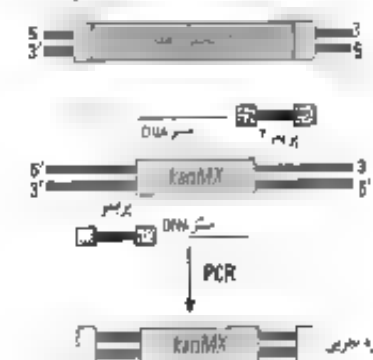
► شکل تجربی ۳۹-۵-نو ترکیبی همولوژی با سازواره‌های تخریبی وارد شده می‌تواند ژن‌های هدف خاص را در مخمر غیر فعال نکند. [۵] یک سازه مناسب برای مخرب یک ژن هدف می‌باشد توسط PCR تهیه شود دو پرایمر طراحی شده برای این هدف هر کدام دارای نوآلی در حدود ۲۰ نوکلئوتید (۶۱) است که مشابه یک انتهای ژن محرم هدف است و همچنین نوآلی‌های مورد نیاز برای تسهیل یک قطعه از DNA می‌باشد یک ژن نشانگر قابل انتخاب مانند KanM است که مقاومت به G-418 را ارائه می‌کند. [۵] وقتی سلول‌های ساکارومایسس دیپلوئید دریافت‌کننده با یک سازه تخریبی ژنی نمبر شکل داده شوند نو ترکیبی همولوژی بین انتهای ساز و نوآلی‌های کروموزومی معادل ژن KanM با در داخل کروموزوم قرار خواهد داد. سلول‌های دیپلوئیدی نو ترکیب در محیط دارای G-418 رشد خواهند کرد. در صورتیکه سلول‌های تفسیر شکل داده رشد نخواهند کرد اگر ژن هدف برای حیات ضروری نباشد نصف هاگ‌هایی که بعد از هاگ‌زایی سلول‌های دیپلوئیدی نو ترکیب را تشکیل می‌دهند، زنده نخواهند ماند.

ژن‌های طبیعی مخمر می‌توانند با آلل‌های جهش یافته توسط نو ترکیبی همولوژیک جایگزین شوند

عبور دادن ژنوم مخمر ساکارومایسس سروپریه به دو دلیل آسان است. سلول‌های مخمری به راحتی DNA خارجی را در شرایط خاصی جذب می‌کنند و DNA وارد شده به طور موثری با جایگاه کروموزومی مشابه‌اش در سلول دریافت‌کننده، مبادله می‌شود. این نو ترکیبی خاص و هدفدار به نوآلی‌های مشابه DNA اجازه می‌دهد هر ژنی در کروموزوم مخمر با آلل جهش یافته جایگزین شود. (همچنانکه ما در قسمت ۵-۱ شرح دادیم، نو ترکیبی بین کروموزوم‌های همتا به طور طبیعی در طی میوز اتفاق می‌افتد).

در یک روش عمومی برای تخریب ژن‌های مخمری در این شیوه، PCR به منظور تولید سازه تخریبی^(۱) دارای یک نشانگر قابل انتخاب که بعداً به داخل سلول‌های مخمری هرستاده می‌شود استفاده می‌شود. همچنانکه در شکل ۳۹-۵ نشان داده شده است، پروتئین‌های به منظور تسهیل PCR از نشانگر قابل انتخاب طراحی شده است که دارای حدود ۲۰ نوکلئوتید مشابه در اطراف نوآلی‌هایی است که با ژن مخمری جایگزین شده است. سازه شدید شده حاصل دارای نشانگر قابل انتخاب [مانند ژن kanM، که مانند neo^r مقاومت به G-418 را ارائه می‌کند. در کنار حدود ۲۰ جفت باز تراز

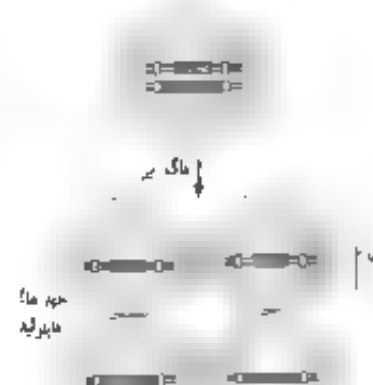
(a) نوآلی دارای نوکلئوتیدی نوآلی دارای نوکلئوتیدی



(b)



انتخاب برای نموس G-418



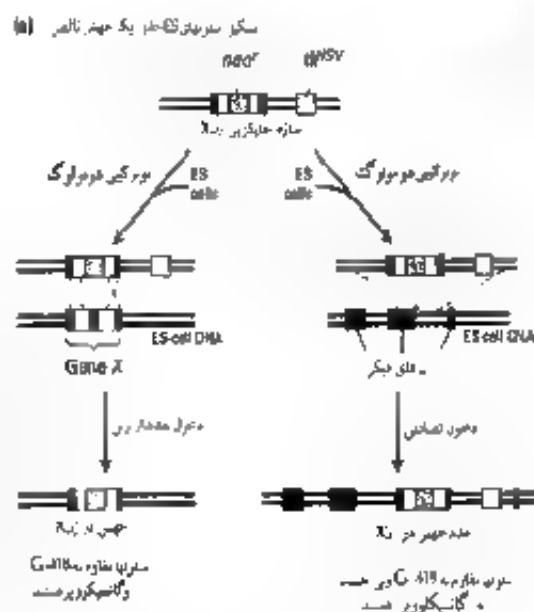
عملکرد ژن طبیعی و پروتئین رمزدار شده از آن در داخل پن کمک می‌کند.

سه روش اصلی در تکنیک‌های غیرفعال سازی ژن قرار می‌گیرند: (۱) جایگزینی ژن با نوآلی‌های دیگر (۲) وارد کردن آللی که پروتئین رمزدار شده آن عملکرد پروتئین طبیعی بیان شده را مهار می‌کند و (۳) شروع تخریب mRNA بیان شده از یک ژن، ژن درون‌زای طبیعی در تکنیک‌هایی براساس روش اول تغییر داده می‌شود ولی در روش‌های دیگر تغییر داده نمی‌شود.

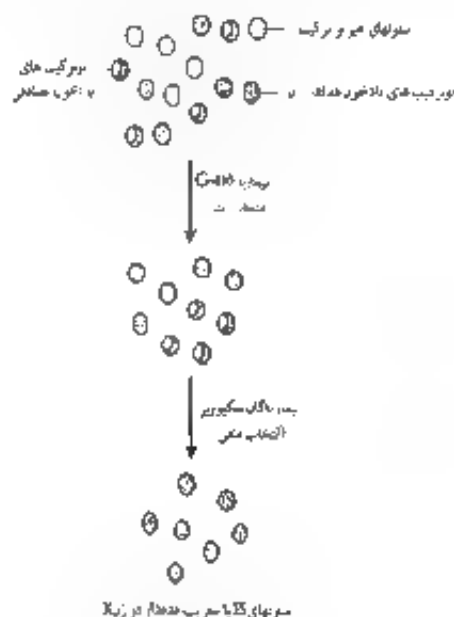
► شکل تجربی ۳۰-۵: جداسازی سلول‌های ES موشی با تخریب

هدفدار ژنی، اولین مرحله در تولید موش‌های دارای نقص است. (۵) وقتی که DNA خارجی به داخل سلول‌های بیضی وارد می‌شود، دخول تصادفی از طریق بومرکیبی غیرهومولوگ بسیار بیشتر از دخول هدفدار از طریق بومرکیبی هومولوگ اتفاق می‌افتد. سلول‌های بومرکیبی که در آن‌ها یک آلل از ژن X تخریب شده است می‌تواند با استفاده از یک حامل بومرکیبی که حامل ژن X تخریب شده با neo^r است، حاصل شود که مقاومت به G-418 را القاء می‌کند و در خارج از ناحیه هومولوژی، tk^HSV ژن تیمیدی کیناز «ویروس سیمپلکسی هرپس»^(۱) است. تمهیدین کیناز ویروسی، برخلاف آنزیم موشی، می‌تواند گانسیکلوویر (مشتق نوکلئوزیدی) را به نوع موفوسفاتی تبدیل کند. سپس این ترکیب به نوعی مری فسفات تبدیل می‌شود که همانندسازی DNA سلولی را بر سلول‌های ES (سلول‌های بیضی جینی) مهار می‌کند بنابراین گال سیکلوویر برای سلول‌های ES حامل ژن tk^HSV سمی است. دخول غیرهومولوگ شامل ژن tk^HSV است در صورتیکه دخول هومولوگ اینطور بی‌سره بنابراین سلول‌های با دخول غیرهومولوگ به گال سیکلوویر حساس هستند (b) سلول‌های بومرکیبی توسط تیمار با G-418 انتخاب شده است، از این جهت سلول‌هایی که در برداشت DNA دچار نقص هستند یا آن را در داخل ژنومشان قرار می‌دهند به این ترکیب سمی حساس هستند. سلول‌های بومرکیبی رنده با گال سیکلوویر تیمار شده‌اند فقط سلول‌های با تخریب هدفدار در ژن X و بنابراین فاقد ژن tk^HSV و سمیت همراه با آن، رنده خواهند ماند.

ذات شده است که تخریب ژن‌های مخمیری توسط این روش در ارزیابی نقش پروتئین‌های شناخته شده توسط بررسی توالی DNA ژنومی کاملاً مفید است (فصل ۶، ملاحظه کنید). عده زیادی از دانشمندان تقریباً ۶۰۰۰ ژن شناخته شده توسط این بررسی را با سازه تخریبی KanMX جایگزین کرده‌اند و تعیین کرده‌اند که آن تخریب‌های ژنی منجر به ایجاد هاگ‌های دیپلوئید غیربرنده می‌شوند. این بررسی‌ها نشان داده است که در حدود ۴۵۰۰ ژن از ۶۰۰۰ ژن مخمیری برای قابلیت حیات مخمر لازم نیستند، (یک تمهید زیادی از ژن‌های غیرضروری، در برخی حالات، تخریب یک ژن خاص ممکن است باعث ایجاد نقایص شود که قابلیت حیات سلول‌های مخمیری را که در شرایط آزمایشگاهی رشد می‌کنند به



پشتاب‌پذیر، سلول‌های tk^HSV را یک [b]



می‌گیرد که آنها‌های ژن مخمیری هدف را به هم متصل می‌کند. سلول‌های مخمیری دیپلوئیدی تصویر شکل یافته که دارای یکی از دو نسخه ژن آلدو نوکلئاز هدف است توسط سازه تخریبی که توسط مقاومت آنها به G-418 و سایر فوتوتیپ‌های قابل انتخاب دیگر شناخته می‌شوند جایگزین شده‌اند. این سلول‌های مخمیری دیپلوئید معمولاً به طور طبیعی بدون توجه به عملکرد ژن هدف رشد می‌کنند ولی نصف هاگ‌های هاپلوئید حاصل فقط آلل تخریب شده را حمل خواهند کرد (شکل ۳۹-۵). اگر ژن برای حیات ضروری باشد هاگ‌های حمل کسه آلل تخریب شده رنده نخواهند ماند.

1- Herpes simplex virus

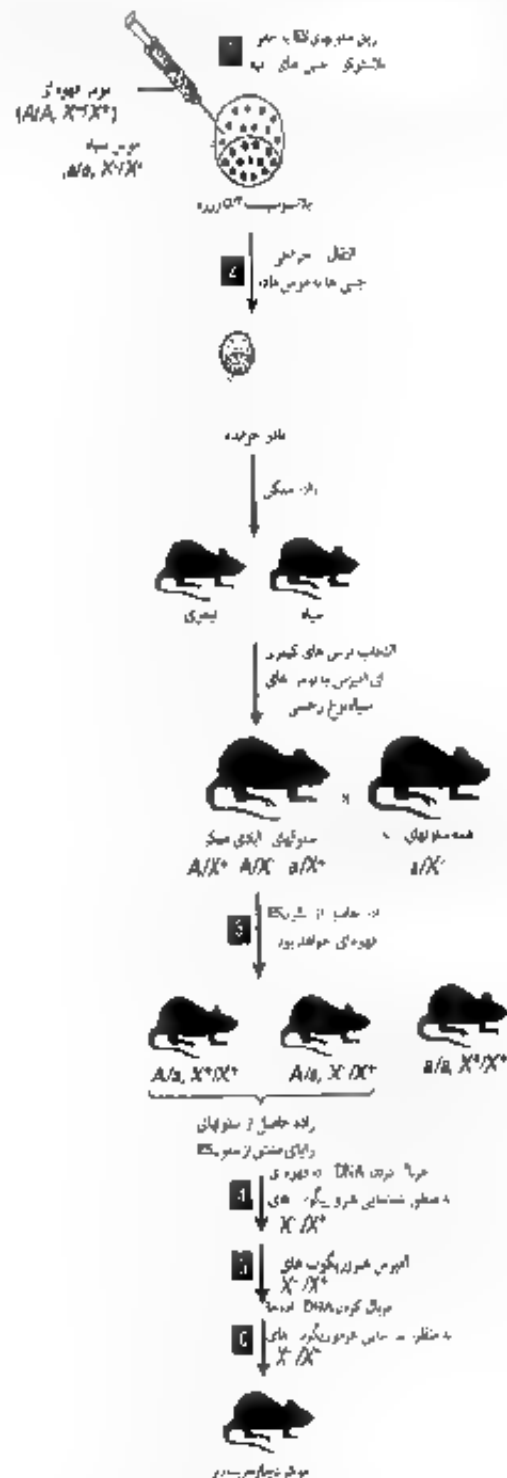
شکل تجربی ۴-۵ (شکل رنگی) سلول‌های ES

هروریگوت برای ژن تخریب شده، به منظور ایجاد موشهای دچار تخریب هدفدار ژنی مورد استفاده قرار می‌گیرد. مرحله ۱ سلول‌های بینای جنینی (ES) هروریگوت برای جهش تخریب‌کننده^(۱) در یک ژن مورد نظر (X) و هوموریگوت برای یک آلل غالب ژن نشانگر به جیره بالاسوکون جین ۴۵ روزه که برای آلل مطلوب ژن نشانگر هوموریگوت همد مرحله ۲، سپس جین‌های اولیه به موس‌های ماده منتقل شدند. این زاده‌ها برای سلول‌های مشتق از ES کیمری هستند که با رنگهای قهوه‌ای و سیاه مخلوط سالی داده شده‌اند مرحله ۳: سپس موشهای کیمری با موشهای سیاه آمیزش داده می‌شوند. زاده‌های قهوه‌ای را این جهشگیری، سلول‌های مشتق از ES در رده زایی سل دانه مراحل ۴-۶، آرایی DNA جداسازی شده از مقدار کمی از بافت دهی می‌تواند موس‌های قهوه‌ای هروریگوت برای آلل ناقص را شناسایی کند. آمیزش این موشها تولید افراد هوموریگوت برای آلل تخریب شده را می‌کند که موش دچار تخریب ژنی است.

روبوئی ژن‌های متصل به پروموتور تنظیم شده می‌تواند از لحاظ آزمایشگاهی کنترل شود

گرچه تخریب یک ژن لازم برای رشد سلول هاگ‌های غیررشد ر ایجاد خواهد کرد وی این روش بیا به اطلاعات کمی پیرامون تارده آبا پروتئین محدود شده واقعا در سلول‌هاست یا نه. برای درک بیشتر از اینکه چگونه یک ژن خاصی در رشد سلولی و قابلیت ریسنا سلول نقش دارد محققان دایستی قادر به غیرفعالسازی قاب انتخاب در جمعیتی از سلول‌های در حال رشد باشند، یک روش برای انجام این عمل، پروموتور مستقیم شده به منظور خاموش کردن انتخابی روئوسی یک ژن اساسی را به حطمت می‌گیرد

پروموتور عقید برای این هدف پروموتور GAL1 مخمر است که در سلول‌های رشد داده شده در محیط دارای گالاکتوز فعال ست ولی به طور کامل در سلول‌های رشد داده شده در محیط گلوکز غیرفعال است. در این روش، توانی برادر گنده یک ژن اساسی (X) متصل به پروموتور GAL1 به داخل حامل فائیل مخمر وارد می‌شود (شکل ۱۲-۵) را ملاحظه کنید) سپس حامل نور کرب به سلول‌های مخمری هاپلوئیدی که در آن ژن X تخریب شده است وارد می‌شود. سلول‌های هاپلوئیدی که تغییر شکل یافته‌اند در محیط گالاکتوز رشد خواهند کرد، از این رو نسخه طبیعی ژن X در حامل در حضور



مختاطره بیان‌نارزد، در عوض، سلول‌های دارای ژن تخریب شده ممکن است به علت وجود مسیرهای جبرانی قابلیت حیات داشته باشند به منظور بررسی این امکان، رسیکنانه‌های مخمری در حال حاضر در حال جستجوی جهش‌های کشنده مستتیک هستند که ممکن است ژن‌های غیرضروری یا عملکردهای کاهش یافته را اشکار سازد (شکل ۹-۵ را ملاحظه کنید).

هوموئوگ با ژن هدف می‌شود، اگرچه مورکبی در جایگاههای کروموزومی خاص بسیار پیشتر اتفاق می‌افتد، به منظور انتخاب سلول‌هایی که در آنها دچون هدف، ژنی همسان اتفاق می‌افتد، سازه DNAی مورکبی که وارد سلول‌های ES نمودنیر به دو ژن نشانگر قابل انتخاب دارد (شکل ۴۰-۵). یکی از این ژن‌ها (neo^r) که مقاومت به G-418 را القا می‌کند، وارد ژن هدف می‌شود که بدینجهت آن، تخریب می‌کند ژن قابل انتخاب دیگر، ژن میمیدین کبازاز ویروسی میمپکس هریس (tk^{HSV}) است که حساسیت به گال سیکلوویر (یک مشتق نوکلئوبیدی سمی) را القا می‌کند که آن به داخل سازه خارج از توانی ژنی هدف وارد می‌شود فقط سلول‌های ES متحمل به توتربکی هومولوگ می‌شوند و بنابراین tk^{HSV} در داخل ژنوم آنها قرار می‌گیرد و می‌تواند در حضور هم G-418 و هم گال سیکلوویر زنده بمانند. در این سلول‌ها یک آلل ژن X تخریب خواهد شد.

در مرحله دوم تولید موشهای دچل تخریب ژنی، سلول‌های ES هتروزیگوت برای جهش ایجاد کننده نقص در ژن X، به پلاستوسیت موش نوع وحشی دریافت کننده تزریق می‌شوند که بعد به موش‌های ماده منتقل می‌شوند (شکل ۴۱-۵). زاده حاصل کیمری خواهد بود که دارای بافت‌های مشتق ریز سلول‌های ES کاشته شده و سلول‌های میراث خواهد بود. اگر سلول‌های ES بزر برای یک مشخصه نشانگر قابل دید هتروزیگوت باشد (ژن قبل رنگ) زاده کیمری که در آن سلول‌های ES زنده مانده و تکثیر حاصل کرده‌اند، به راحتی می‌تواند شناخته شود. سپس موسهای کیمری با موش‌های هوموزیگوت برای آلل مشخصه نشانگر دیگر به منظور تعیین اینکه آیا جهش ایجاد کننده نقص داخل ژن زایا دراز گرفته است یا نه، آمیزش می‌شوند. سرانجام، آمیزش موش‌ها، هر موش هتروزیگوت برای آلل دچار نقص تولید زاده هوموزیگوت برای آلل را خواهد کرد.

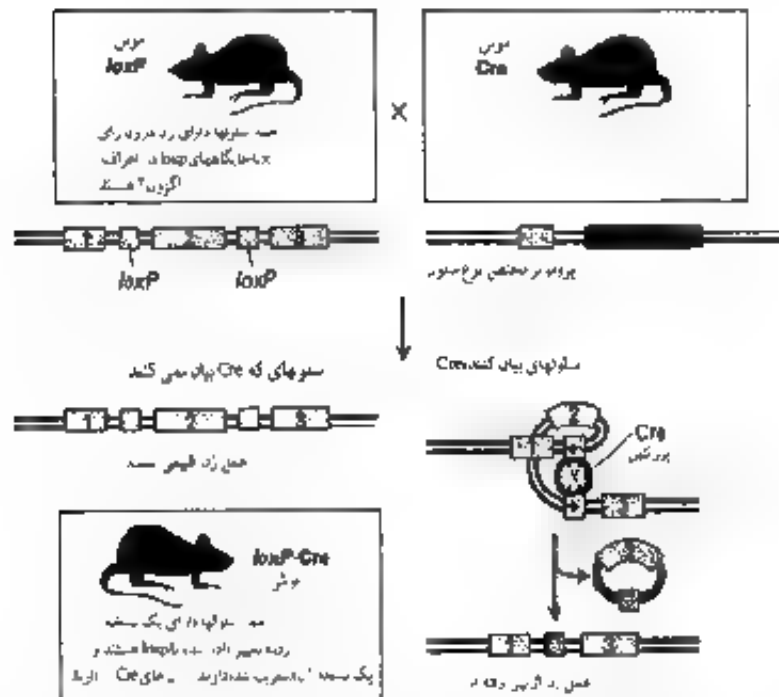
مکوب موس‌هایی که دارای ژن‌های تخریب‌سده هستند و از ییاریهای انسانی تقلید می‌کنند می‌تواند با فیبروز کیسی توصیح داده شود. با روش‌های شرح داده شده در قسمت ۴-۵، جهش مطلوب که باعث این ییاری می‌شود، سرانجام بیان داده شد در می که به عنوان CFTR شناخته می‌شود قرار می‌گیرد که یک کانال کلری در ممدار می‌کند با استفاده از ژن CFTR انسانی نوع وحشی، محققین ژن موسی هوموئوگ را جدا کردند و سپس جهش‌هایی را در

گالاکتوز بیان شده است، وقتی که سلول‌ها به محیط دارای گلوتر مستقل می‌شوند ژن X بیشتر رونویسی می‌شود همچنانکه سلول‌ها تقسیم می‌شوند مقدار پروتئین X ممدار سده به تدریج کاهش می‌یابد سرانجام سپس به حالتی از حذف می‌رسد که از جهش فعلی عملکردی تقلید می‌کند. تغییرات مشاهده شده در هویت آن سلول‌ها بعد از انتقال به محیط دارای گلوتر ممکن است گویای این باشد که فرآیندهای سلولی به پروتئین ممدار شده با ژن X ضروری بستگی داشته باشند.

در کاربرد قبلی ین روش، محققان عملکرد سلول‌های Hsc70 سیورولی را در مخمر مورد بررسی قرار دادند. سلول‌های هابلوئید دارای تخریب در همه چهار ژن Hsc70 قابلیت ریسب را نشانند مگر اینکه حاصل دارای یک نسخه از ژن Hsc70 باشد که می‌تواند از پروموتور GAL1 در محیط دارای گالاکتوز بیان شود یا انتقال به محیط دارای گلوتر، سلول‌های دارای حاصل سرانجام رشدش را به خاطر ناگاهی بونی هابلت Hsc70 متوقف کردند. بررسی دقیق ین سلول‌های در حال مرگ روس کرد که پروتئین‌های ترسجی آنها وارد شبکه اندوپلاسمی می‌شوند (ER). این مطالعه اولین مرکز برای نقش غیرمنتظره پروتئین Hsc70 در انتقال پروتئین‌های ترسجی به داخل ER (فرآیندی که به تفصیل در فصل ۱۳ بررسی شده است) فراهم کرد.

ژن‌های خاصی می‌توانند به طور دائم در زده سلولی زایای^(۱) موش‌ها غیر فعال شوند

بسیاری از روش‌ها برای تخریب ژن‌ها در مخمر می‌تواند در یوکاریوت‌های عالی بر به کار برده شود. ین ژن‌های تعیر یافته می‌توانند وارد زده سلولی زایا توسط مورکبی هومولوگ به منظور ایجاد حیواناتی با یک ژن تخریب شده^(۲) شوند. موسهای دچار نقص در یک ژن خاص تخریب شده، سیستم آزمایشگاهی قدرتمدی برای مطالعه تکوین پستانداران و همچنین رفتار و فیزیولوژی آنها است. آنها همچنین در مطالعه اساس مولکولی ییاریهای ژنتیک انسانی خاص مفید واقع می‌شوند. موش‌های دچار نقص هدف در یک ژن توسط روش دو مرحله‌ای تولید می‌شوند. در مرحله اول، یک سازه DNA دارای آلل تخریب شده از یک ژن هدف خاص وارد سلول‌های بیادی حیسی (ES) می‌شود. این سلول‌ها، که از پلاستوسیت‌ها مشتق شده‌اند، می‌توانند در محیط کشت به چندین سن رشد داده شوند (شکل ۴۱-۷) را ملاحظه کنید). در جز، کوچکی از سلول‌های انتقال ژن یافته، DNAی وارد سده متحمل مورکبی



▲ شکل تجربی ۴۲-۵ سیستم نو ترکیبی LoxP-Cre می تواند ژن های انواع سلولی خاص را تخریب کند. یک جایگاه LoxP به هر حرف اگرون ۲^۲ هدف X توسط نو ترکیبی هومولوگ وارد می شود که موش LoxP را تولید می کند. جایگاه های LoxP که در اینترون ها هستند عملکرد ژن X را تخریب می کنند. موس های Cre یک آل ناقص X را دارند و یک بر Cre از باکتریوفاژ P1 به پروموتور مختص نوع سلول متصل می شود. بر Cre توسط نو ترکیبی غیر هومولوگ به ژنوم موش وارد می شود و عملکرد سایر ژن ها را تحت تاثیر قرار می دهد. در موش های LoxP-Cre که از این روش حاصل می شود، پروتئین Cre فقط در سلول هایی تولید می شود که آن پروموتور فعال است. با این بین آنها به سلول هایی هستند که در آنها نو ترکیبی بین جایگاه های LoxP کاتالیز شده توسط آنزیم Cre اتفاق می افتد و منجر به حذف اگرون ۲ می شود از آنجایی که آل دیگر ژن X ساختاری ناقص است، نتیجه حذف بین جایگاه های LoxP حذف کامل عملکرد ژن X در همه سلول های بدن شده Cre است. با استفاده از پروموتور های مختلف، محققان می تواند اثرات ژن X ناقص شده را در انواعی از سلول ها مطالعه کند.

ممکن است در چندین یافت نقص داشته باشد یا قبل از مرحله تکوینی مورد نظر بمریزد به منظور حل این مسئله، ژنتیکدان های موشی یک تکنیک ریزکان های به منظور غیر فعال سازی ژن های هدف در انواع خاصی از سلول های سوماتیک یا رمان های خاصی در طی تکوین را ابداع کردند.

این تکنیک جایگاه های نو ترکیبی DNA مختص یک جایگاه (که جایگاه های LoxP نامیده می شود) را به خدمت می گیرد و از آنزیم Cre که نو ترکیبی بین آنها را کاتالیز می کند استفاده می کند. سیستم نو ترکیبی LoxP-Cre از باکتریوفاژ P1 حاصل شده است، ولی این سیستم نو ترکیبی مختص جایگاه وقتی در سلول های موش قرار داده می شود نیز عمل می کند. خصوصیت اصلی این تکنیک آن است که بیان پروتئین Cre توسط یک پروموتور مختص نوع سلول کنترول می شود در موش های LoxP-Cre ایجاد شده توسط روش برسیه

داخل آن ایجاد کرده اند. سپس تکنیک تخریب ژنی به منظور ایجاد موش های جهش یافته هومو زیگوت مورد استفاده قرار گرفت. و علائمی (مانند یک فوتی) شامل اختلالاتی در کارکرد سلول های می تال شان دادند که شبیه به علائم موجود در انسان های دارای فیبروز کیستی بود. موش های ناری ژن غیر فعال شده به طور همزمان به صورت سیستم مدل برای مطالعه این بیماری ژنتیکی و گسترش درمان های موثر مورد استفاده قرار گرفتند.

نو ترکیبی سلول سوماتیک می تواند ژن ها را در بافت های خاص غیر فعال سازد

محققان اغلب اوقات علاقه به بررسی اثرات جهش های غیر فعال کنده ژن در یک بافت خاص از موش در یک مرحله خاص در تکوین دارند. به هر حال موش های ژن تخریب شده در رده سلول زایا در

می‌کند. به هر حال، برخلاف سایر انواع آلل‌های غالب، آلل‌های معی غالب یک فنیپ مشابه به جهش نقص عملکرد تولید می‌کند. آلل‌های غالب معی معیث برای یک عده از ژن‌ها مسخه شده و می‌توانند توسط ترانسفکشن، و یا انتقال ژن به داخل رده سلولی زایای موش‌ها یا سایر موجودات رده وارد شوند. در هر دو حالت، ژن وارد رده در داخل ژنوم توسط بوتریکی غیرهومولوگ قرار می‌گیرد. جیس ژن‌های وارد شده ترانس ژن^(۱) نامیده می‌شوند. ترانس ژن‌ها برای یک آلل غالب معی هستند که معمولاً چنان مهندسی شده‌اند که آلل توسط یک پرومور تنظیم رده کنترل می‌شود، که اجازه یابی پروتئین جهش یافته در بافت‌های مختلف را در رمان‌های مختلف می‌دهد. همچنانکه در بالا اشاره شده است، فرارگیری مصادقی DNA خارجی از طریق بوتریکی غیرهومولوگ در فرکانس بسیار بیشتر از جوس از طریق بوتریکی هومولوگ اتفاق می‌افتد به دلیل این پدیده تولید موش‌های ترانسژنیک یک فرایند موثر و سراسر است است (شکل ۳۳-۵).

در مین س‌هایی که می‌توانند از لحاظ عملکردی توسط وارد کردن آلل غالب معی غیرفعال شود. این‌ها هستند که پروتئین‌های اتصال یابنده به GTP کوچک که به این خانواده GTPase ها معی دارند، رمدار می‌کند. همانطور که ما در چند فصل معی بررسی جومیم کرد، این پروتئین‌ها (Rab، Rac، Ras) بموس کلیدهای داخل سلولی عمل می‌کنند. تبدیل این GTPase ها از حالت منص به GDP غیرفعال به حالت منص به GTP فعال به میانش آنها با فاکور مبادله کننده نوکلئیدی گوسین مرتبط بسنگی دارد (GEF)^(۲) یک GTPase کوچک جهش یافته که به طور مدوم به پروتئین GEF منص می‌شود تبدیل GTPase های کوچک نوع وحشی درون‌زا را به حالت منص به GTP فعال بیکه خواهد کرد بدین ترتیب جهش عملکرد کلیدی آنها را مها خواهد کرد (شکل ۳۴-۵).

RNA مداخله گر باعث غیرفعال سازی ژنی توسط تخریب mRNA مرتبط با آن می‌شود.

پدیده‌ای که اخیراً کشف شده است بموان RNA مداخله گر (RNAi) ساخته می‌شود که شاید راجح‌ترین روش برای مهار عملکرد ژن‌های خاص است. بن دلمکر از لحاظ تکنیکی ساده‌تر از

شده در شکل ۳۲-۵، غیرفعال‌سازی ژن مورد سطر (X) فقط در سول‌هایی که در آنها پرومور کنترل کننده ژن CPE فعال است اتفاق می‌افتد.

کاربرد بولیه بن تکنیک این مدرك قوی را فراهم کرده است که گیرنده میانجیگر عصبی خاص، برای یادگیری و حافظه مهم است. مطالعات فارماکولوژیکی و فیزیولوژیکی قبلی، روش ساخته بودند که یادگیری طبیعی نیاز به دسته NMDA از گیرنده‌های گلوتمات در هیپوکامپ (ناحیه‌ای از مغز) دارند. ولی موش‌هایی که در آنها ژن رمدار کننده یک ریرواحد از گیرنده NMDA تخریب شده بود، به از بود می‌مردید که این امر مانع از ارزیابی نقش این گیرنده‌ها در یادگیری می‌شد. به تبعیت از پروتکلی که در شکل ۳۲-۵ آمده است، محققان موش‌هایی ایجاد کردند که در آنها ژن این ریرواحد از گیرنده در هیپوکامپ غیرفعال شده بود ولی در سایر بافت‌ها می‌می‌شد. این موش‌ها تا بالغ شدن رنده مقید و مفایصی را در حافظه و یادگیری نشان دادند که بن امر نقص این گیرنده‌ها را در امر توانایی موش‌ها به وارد کردن تخریش به حافظه‌سای نایید کرد.

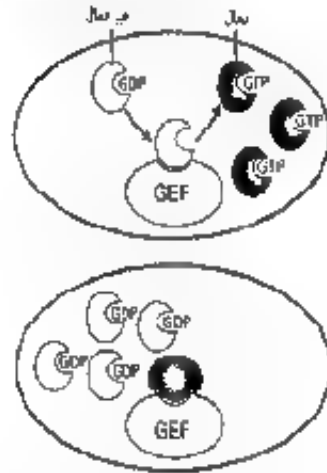
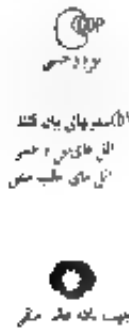
آلل‌های غالب معی از لحاظ عملکردی برخی ژن‌ها را مهار می‌کند. در موجودات رده دیپلوئید، همچنانکه در بخش ۱-۵ اشاره شده است، اثر فنوتیپی یک آلل مطلوب فقط در افراد هوموریکوت بیان می‌شود، در صورتیکه آلل‌های غالب در هتروریگوت بیان می‌شوند. بنابراین یک فرد بایستی خاص دو سحه از آلل محبوب باشد تا هوموپ مرتبط را سالی دهد. ولی یک سخته از آلل غالب فنوتیپ مرتبط را نشان می‌دهد ما دیدیم که چگونه موش‌هایی که برای جهش تخریب ژنی محبوب هوموریکوت هستند، می‌توانند توسط آمزش افرادی که برای آن جهش تخریب ژنی هتروریگوت هستند، به وجود آیند (شکل ۳۱-۵) را ملاحظه کنید. برای آزمایشاتی با سول‌های حیوانی گشت داده شده، معمولاً تخریب هر دو سخته از یک ژن به صورت ایجاد یک فنوتیپ جهش یافته، مشکل است. علاوه بر این، مشکل ایجاد موش‌های دارای هر دو سحه از ژن جهش یافته اغلب با وجود ژن‌های مرتبط با عمن مشابه همراه می‌شود که بایستی به صورت ظهور فنوتیپ قابل مشاهده غیرفعال شود.

برای ژن‌های خاص، از مشکلات تولید موش‌های جهش یافته هوموریکوت می‌تواند با استفاده از یک آلل حامل جهش غالب معی احتساب شود. این آلل‌ها از لحاظ ژنتیکی غالب هستند، آنها تولید یک هوموپ جهش یافته در سول‌های خاص سحه نوع وحشی از ژن را

۱- Transgene

2- Guanine nucleotide exchange factor

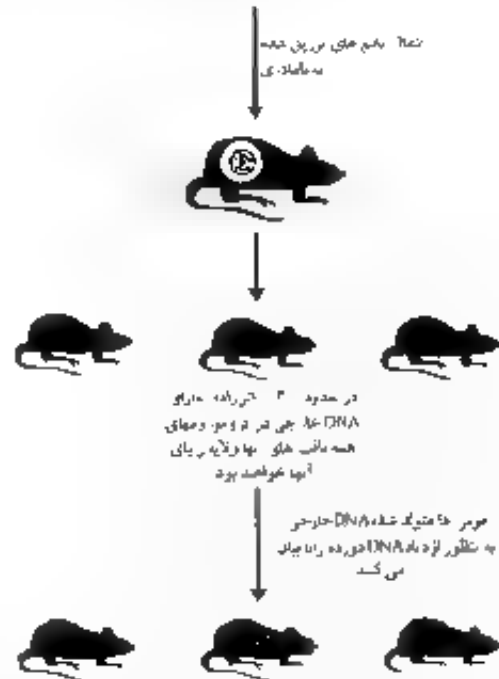
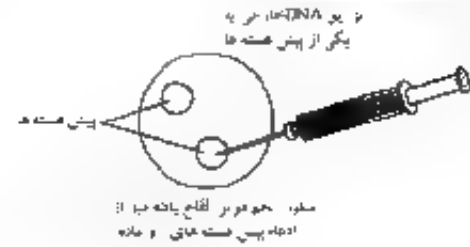
۱۵. سلولهای بیان شده، به
از دایره بیرونی، به بیرون
در یک



▲ شکل ۳-۵ غیر فعال سازی عملکرد GTPase نوع وحشی
توسط عمل آلل جهش یافته غالب منفی. (a) GTPase های کوچک
(نکته واحدی) توسط میانگوش شالی با فاکتور میانه کننده نوکلئوبیوتید گوتین
فعال می شوند (GEF)، که بیادین GDP با GTP را کاتالیز می کند. (b)
ورژد کردن آلل غالب منفی ژن GTPase کوچک به داخل سلول های کشت
داده شده یا حیوانات ترانسژنیک منجر به بیای GTPase جهش یافته
می شود که به GEF متصل شده و آن را غیر فعال می سازد. سطح های نوع
وحشی درون را به همان GTPase کوچک در حالت متصل به GDP
(غیر فعال) به دام انداخته می شوند. یک آلل غالب منفی سفرد باعث ایجاد
فوتوپ قدس عملکردی در هتروزیگوت ها مانند هومو زیگوت های حاصل
در آلل فعال عملکردی معیوب می شود

همه متازول های ایاخت می شود ولی در یوکاریوت های پست تر مانند
محمر بافت نمی شود در عوض مولکول های siRNA می تواند
باعث شکست مولکول های mRNA از توالی جهت شده و در یک
واکنشی که توسط یک کمپلکس آنریمی تحت عنوان RISC کاتالیز
می گردد، شود. RISC شناسایی و دورگه شدن بین یک رشته از
siRNA و توالی مکشش را بر روی mRNA هدف واسطه گری
می کند. سپس مولکول های اختصاصی در کمپلکس RISC، دورگه
mRNA/siRNA را می شکست این من اختصاصیت RNA را
بحمین می رند، از این جهت بستگی به جهت شدن باز (برای خاموش
کردن عمن ژن در دزد) از این رو mRNA می مکمل به طور منوم
توسط تخریب نوکلئوبیوتیک تخریب می شود عملکرد طبیعی هم
Dicer و هم RISC، اجازه داس به تنظیم ژن توسط مولکول های
RNA درون زای کوچک است که به عنوان میکرو RNA ها
(miRNA) شناخته می شوند

محققان از مسیر میکرو RNA برای خاموش کردن ژن مورد نظر با



▲ شکل تجربی ۵-۲۳ موش های ترانسژنیک توسط
قرارگیری تصادفی ژن خارجی در داخل رده سلولی زایای موش
تولید می شوند، DNA خارجی که به داخل یکی از دو پیش هسته والدی
وارد شده است (هسته های هاپلوئید بر و ماده که ر والدین گرفته شده اند)
سانس جزئی دارد که به طور تصادفی در بوم کروموزوم های بجم دیپلوئید
قرار بگیرد به دلیل اینکه یک برانس ژن داخل ژنوم توسط موتو ترکیبی
غیر هومو لوگ قرار می گیرد ژن های درونی ز تخریب می کند.

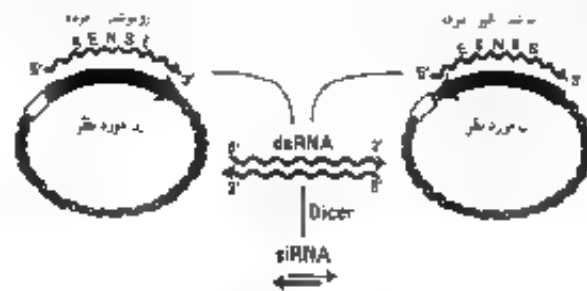
روش های شرح داده شده در بالا برای تخریب ژن ها است و اولین بار
بر کرم حلقوی اسگانس استفاده شد. RNA به توانایی RNA
نورستهای برای بوبکه کردن mRNA تک شنای مرتبط با آن
اشاره می کند و mRNA های با توالی متفاوت نیست. همانطور که
در فصل ۸ شرح داده شده است پدیده RNA بر روی توانایی
عمومی سلول های یوکاریوتی برای شکست RNA نورشتهای به
مطامت نورشتهای (۲۳ نوکلئوبیدی) تکیه می کند که به عنوان RNA
مهارگر کوچک شناخته می شود (siRNA). RNA آندوژیک کلازی
که بن فرایند کاتالیز می کند به عنوان Dicer شناخته می شود که در

شکل ۵-۳۵ RNA مداخله گر (RNAi)

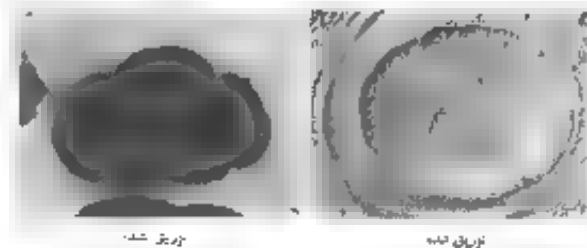
می‌تواند ژن‌ها را از لحاظ عملکردی در کرم حلقوی الگاس و سایر موجودات رنده غیر فعال سازد. ۲) تولید *in vitro* از RNA دو رشته‌ای (dsRNA) برای RNAi یک ژن هدف خاص بوالی رمزدار کسده ژن یا از کلون cDNA یا یک قطعه از DNA ژنومی مستق شده است. در دو جهت حامل پلاسمیدی نزدیک به پرومور قوی قرار گرفته است. روموسی هر کدام از سازه‌ها در *in vitro* یا استفاده از RNA پرمیتر و ریمونوکلورید تری‌شعاعه ساخته‌ای ریلای از mRNA در جهت رمزدهنده مشابه یا توالی mRNA یا در جهت مکمل غیر رمزدهنده می‌دهد. در شرایط مناسبه این مولکول‌های RNA مکمل به منظور تشکیل RNA دو رشته‌ای جهت خواهند شد. وایی که RNA دورشته‌ای به داخل سلول‌ها تزریق می‌شود، توسط Dicer به siRNA شکسته می‌شود. D) صهار بین Mex3RNA در جین‌های کرم توسط RNAi (مستن ز برای درک مکانیسم خوانند) (چپ) بایی Mex3RNA در جین‌ها توسط دورگه سازی در چپ با یک تروپ ویژه برای این mRNA مورد ارزیابی قرار گرفته است که متصل به آنزیمی است که بویید محمول رنگی را می‌کند (راست) جین خاص از یک کرم که به آن Mex3mRNA می‌دورشته‌ای تزریق شده است Mex3mRNA بویید نمی‌کند و یا کم بویید می‌کند که با عدم وجود رنگ نشن داده شده است. هر جین در مرحله چهار سلولی حدود ۵۰ میکرومتر طول دارد (c) تولید *in vivo* RNA دورشته‌ای از طریق پالاسید

مهندسی شده که به طور مستقیم وارد سلول‌ها شده است انجام می‌گیرد. ساره بی مصنوعی ازایش تاند بوالی‌های رمزدهنده و غیر رمزدهنده از رن هدف را دارد وایی که روموسی می‌شود، RNA سختی سری کوچک دورشته‌ای (shRNA) تشکیل می‌شود. shRNA توسط Dicer به منظور تشکیل siRNA شکسته می‌شود.

رئید RNA *in vitro* دو رشته‌ای (a)



(b)



تولید RNA *in vivo* دورشته‌ای (c)



به داخل سلول برای غیر فعال سازی مسجعه‌های ریلای از mRNA مرتبط کافی است. شکل ۵-۳۵ تولایی RNA دورشته‌ای ر برای مداخله کردن با تولید mRNA درون ژای مرتبط در جین‌های کرم حلقوی الگاس ر نشان می‌دهد. در یں آزمایش، مقدار mRNA در جین‌ها توسط آنکه به کردن جین‌ها با یک پروب نشاندر فلورسانس خاص برای mRNA مورد نظر تعیین شده است. این تکنیک (دورگه سازی درجا) در ارزیابی بایی mRNA خاص در سلول‌ها و پوشهای بافتی معید است.

روش دوم تولید یک RNA دورشته‌ای خاص در *in vivo* است روش موثر برای انجام این عمل، بیای یک ژن مصنوعی است که

استفاده از دو روش عمومی برای تولید dsRNA یا توالی معین استفاده می‌کند. در روش اول یک RNA دورشته‌ای مرتبط با بوالی ژن هدف توسط روموسی هر دو سحه رمزدهنده و غیر رمزدهنده این بوالی در *in vitro* تولید می‌شود. این RNA دورشته‌ای به عده جسی کرم بالغ تزریق می‌شود. در اینجا توسط Dicer در جین‌های در حال تکامل به siRNA تبدیل می‌شود. در ارتباط با کمپلکس RISC، مولکول‌های siRNA باعث می‌شود که مولکول‌های mRNA به سرعت تخریب شوند. کرم‌های حاصل فوتویی شبیه آنی دارند که از تخریب ژن مرتبط خاص می‌شود. در برخی حالاته، ورود تنها چند مولکول از RNA دورشته‌ای خاص

هنگامی که چین جهش یافته هروریکوب ها گردایی نماید، محریب یک ژن ضروری باعث تولید دو هاگ ها پیوید خواهد شد که توانایی زنده مانن را ندارند

■ یک ژن محرم می‌باشد در یک مسیر کنترلی با استفاده از پروموتور GAL1 خاموش کننده رونویسی ژن غیرفعال شود و این امر زمانی اتفاق می‌افتد که سون‌ها به محیط حاوی گلوکز منتقل گردند

■ در موس، ژن‌های تعبیر یافته را می‌توان با استفاده از نورکمی هومونوگش به ذرون لایه رابا در جایگاه ژنومی اولیه‌شان وارد کرده و را ایجاد نمود (شکل ۴۰-۵ و ۴۱-۵). ملاحظه کنید! سوس‌های محریب ژن شده می‌توانند مدن‌های خوبی برای بیماری‌های رستیک انسان همچون فیروز کیستیک باشند

■ سیستم نورکمی LoxP-Cre امکان تولید موش‌هایی را می‌دهد که یک ژن در یک پاهت خاص محریب شده است

■ در تولید سون‌ها یا موجودات ترانژنیک، DNA خارجی با استفاده از نورکمی غیرهومونوگ وارد ژنوم می‌شود (شکل ۴۲-۵). ملاحظه کنید! اینجا آلن غالب معی در این مسیر می‌باشد یک ژن را بدون تعبیر در توانی از لحاظ عملکرد غیرفعال نماید

■ در اغلب موجودات همچون کرم حلقوی الگانس، RNA دورش‌های باعث محریب همه مونکول‌های mRNA با توانی مشابه با س می‌شود (شکل ۴۵-۵). ملاحظه کنید! این پدیده با سون RNAi RNAi مدخله‌گر) شناخته شده و روسی اختصاصی و قمرتمند در غیرفعال نمودن عملکرد ژن‌ها بدون تعبیر ساختارشان می‌باشد

صوری طراحی شده است که دارای قطعات تاندم هم از رشته رمزدهنده و هم رشته غیرمزمده مرتبط با ژن هدف است (شکل ۴۵-۴). وقتی این ژن رونویسی می‌شود، یک RNA دورش‌های به شکل ساختار ساختاری سری تشکیل می‌گردد که به سون RNAi سمجاق سری کوچک^(۱) یا ShRNA ساخته می‌شود. سپس توسط Dicer به منظور تشکیل مونکول‌های SiRNA شکسته خواهد شد. حاس‌های بیانی سی ویروس برای وارد کردن ژن‌های مصنوعی برای بیان سون‌های ShRNA به داخل سلول‌های حیوانی معید هستند

هر دو روش در مطالعات به منظور غیرفعالسازی هر کدام از ژن‌های شناخته شده در یک موجود زنده و به منظور مشاهده یکچه چیزی اشتباه رخ می‌دهد به کار می‌روند برای مثال در مطالعات ابتدایی با کرم حلقوی الگانس، مدخل RNAi با ۱۶/۷۰۰ ژن (در حدود ۸۶ درصد ژنوم) فوپی غیرطبیعی قابل مشاهده را حاصل نمود ژن‌هایی که غیرفعالسازی عملکردی آنها باعث ایجاد فوپی‌های غیرطبیعی می‌شود که می‌توانند به دسته‌هایی گروه بندی شوند هر تعداد در یک دسته به طور فرضی همان پیام یا وقایع ر کنترل می‌کند ارتباطات تنظیمی بین ژن‌ها در هر دسته (برای مثال، ژن‌هایی که تکوین ماهیچه را کنترل می‌کنند) می‌تواند پیدا شود

موجودات زنده‌ای که در آنها غیرفعال سازی ژنی به واسطه RNAi موفقیت‌آمیز بوده است، شامس مگس سرکه، انواع زیادی از گیاهان، Zebrafish، قورباغه گزنوبوس و موش‌ها هستند و امروزه مورد عربل‌های RNAi با مقیاس بزرگ قمر می‌گیرند برای مثال حامل‌های لنتی ویروس به منظور غیرفعال سازی با RNAi بیشتر از ۱۰۰۰۰ ژن مختلف بیان شده در سلول‌های پستانداری کشت داده شده صریح شده‌اند عمل ژن‌های غیرفعال شده می‌تواند از نقایص رشد یا شکل کلونی‌های سلولی که با حامل‌های لنتی ویروسی عمومی شده‌اند به دست آید

نکات کلیدی بخش ۵-۵

غیرفعال سازی ژن‌های خاص در یوکاریوت‌ها

هنگامی که یک ژن کلون شده مشابه‌های مهم دربروه عملکرد طبیعی آن ژن در داخل سل موجود زنده را می‌تواند با اثرات فویتیپ مشاهده شده از ژن جهش یافته به دست آورد

■ ژن‌ها را در محرم می‌توان با وارد نمودن یک ژن شناگر انتخابی به ذرون یک آلل از ژن بوغ وحشی طی نورکمی هومونوگش محریب نموده و جهش یافته هروریکوب تولید کرد

چشم‌اندازی به آینده

همچنانکه مثال‌ها در این فصل و در کل کتاب نشان می‌دهند، ارزیابی‌های رتیک اساس درک ما از بسیاری از فرایندهای اصلی از ریست‌شناسی سلولی است. با بررسی نتایج فویتیپ جهش‌هایی که یک ژن خاص را غیرفعال می‌کند، ژنیکدن‌ها قادر به ارتباط دادن دانش توانی، ساختار و فعالیت بیوسیمی پروتئین درمبار شده به عملکرد آن در سون زنده یا موجود زنده پرسلولی شده‌اند روش کلاسیکی به منظور ایجاد این ارتباطات در هم انسان‌ها و هم موجودات پستامر، موجودات ازمایشگاهی جهت شناسایی

تجزیه و تحلیل داده‌ها

یک کسب از مخمیری که به اوراسین برای رشدش نیاز دارد (ura3) جهش داده شده است و دو کلون جهش یافته X و Y از آن جداسازی شده‌اند. آمیزش سلول‌های H از جهش یافته X با سلول‌های C از جهش یافته Y به منظور تشکیل سلول‌های دیپلوئید انجام شد. سلول‌های X و Y والدی و (ura3) و سلول‌های دیپلوئید در پلیت‌های آگار دارای اوراسین کشت داده و در دمای ۲۳°C یا ۳۲°C آنکوبه شدند. رشد سلولی توسط تشکیل کلونی‌ها بر روی پلیت‌های کست همچنانکه بر شکل صفحه بعد نشان داده شده است آنکوبی داده می‌شد.

۱. چه چیزی می‌توان در مورد جهش یافته‌های X و Y از داده‌های موجود نتیجه‌گیری کرد؟

۲. یک کتابخانه cDNA مخمیری نوع وحشی تهیه شده در یک بلاسمیدی که دارای ژن $URA3^+$ نوع وحشی است، به منظور سبیز شکل به سلول‌های X مورد استفاده قرار گرفت. هر نکه سبزه در زیر نشاندهنده یک کلون معرود در حال رشد روی پلیت پتری دیش است. اختلافات مونوکلی بین کلون‌های رشد یافته بر روی دو پلیت چیست؟ چگونه آن نتایج می‌تواند به منظور شناسایی ژن معرود کننده X مورد استفاده قرار گیرد؟



Growth at 23°C on media lacking uracil



Growth at 32°C on media lacking uracil

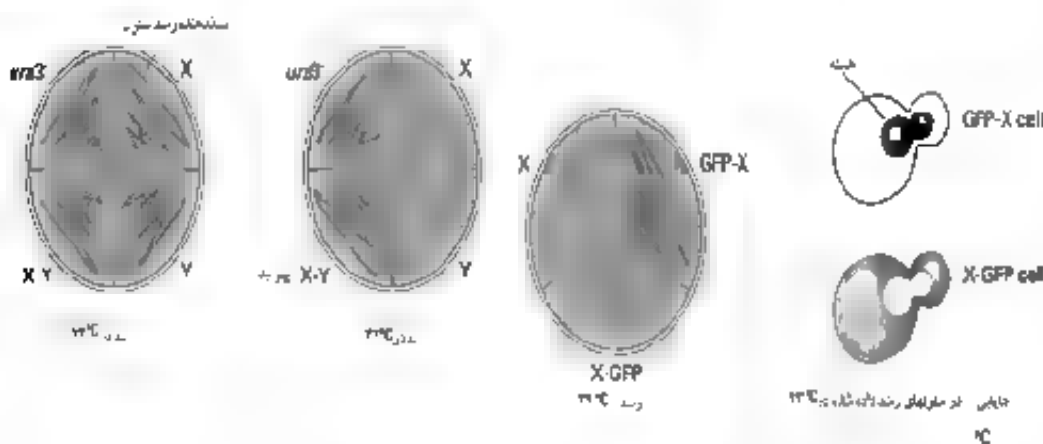
cDNAی استخراج شده از سلول‌های والدی از سلول‌های X و از سلول‌های Y با آنریم محدودکننده هم شدند. ترکیب خاص توسط تجزیه تحلیل لکه‌گذاری ساترن مورد ارزیابی قرار گرفت. همچنانکه در سمت چپ بر زیر نشان داده شده است با استفاده از پروب به دست آمده از ژن رمزدار کننده X، به‌لاوه پرایمرهای PCR برای تشدید ژن رمزدار کننده X در هر دو سلول‌های والدی و X مورد استفاده قرار گرفت. پرایمرهای مکمل نقاط خارج از ژن رمزدار کننده X بودند. نتایج PCR در ژل سمت راست نشان داده شده است. چه نتیجه‌ای می‌توانی درباره جهش در ژن X از این داده‌ها گرفت؟

جهش‌های جدید مورد نظر بر اساس فوتیپ آنها و سپس جدا کردن ژن منائر و محصولات پروتئینی آن است.

اگرچه دانشمندان به استفاده از این روش، ریسکی کلاسیک به منظور تشریح فرآیندهای سلولی اساسی و مسیرهای بیوشیمیایی ادامه می‌دهند، در دسترس بودن اطلاعات توانایی ژنومی کامل برای عبور موجودات رنده آزمایشگاهی معمولی به طور اساسی مسیر آزمایش‌های ژنتیکی را عوض می‌کند. با استفاده از چندین روش محاسباتی، دانشمندان توانایی ژنی هر فرد را کشف کرده و در اغلب موجودات رنده آزمایشگاهی مانند E. coli، مخمر، گرم حلقوی الگاس درو فیلا، ارابید و سپس، موش و انسان‌ها را شناسایی کرده‌اند. توانایی‌های ژنی، توانایی اسید آمینه‌ای اولیه محصولات پروتئینی و معرود شده را نشان می‌دهد که برای ما تقریباً لیست کامل پروتئین‌های پید شده در هر موجود رنده آزمایشگاهی را فراهم می‌کند.

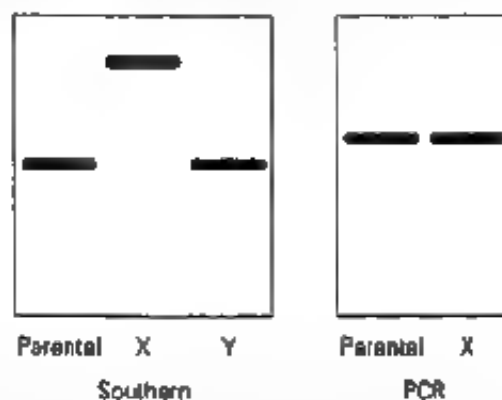
راهکار به کار رفته توسط اغلب محققین از کشف ژن‌های جدید و پروتئین‌های جدید با کشف عملکردهای ژن‌ها و پروتئین‌ها جایگزین شده است که توانایی‌شان از قبل شناخته شده است. وقتی یک ژن مورد نظر شناخته شد اطلاعات توانایی ژنومی تا حد زیادی به دستکاری‌های ژنتیکی بر روی ژن سرعت می‌بخشد که شامل غیرفعالسازی آن به منظور ترک بیشتر در بزه عملکردش است. دسته‌های حامل برای غیرفعالسازی RNAi اغلب ژن‌های تعیین شده در همان الگاس، اجازه غربال‌های ژنتیکی موثر را که در این موجود پر سلولی انجام می‌شود را می‌دهد. این روش‌ها هم اکنون برای مجموعه‌های بزرگی از ژن‌ها در سلول‌های پستانداری کشت داده شده به کار می‌رود و در آینده نزدیک هم RNAi و هم روش‌های بحریب‌کنش برای غیرفعالسازی هر ژنی در موش استفاده خواهد شد.

در گذشته، یک دانشمند ممکن بود سالهای زیادی را فقط برای مطالعه یک ژن صرف کند، ولی امروزه دانشمندان به طور مشترک کل دسته‌های ژنی در یک دانه مطالعه می‌کنند. برای مثال، با ریزآر به DNA میران بین همه ژن‌ها در یک موجود رنده می‌تواند تقریباً به راحتی بین یک ژن معرود اندازه گرفته شود یکی از چالش‌های بزرگ در مقابل ژنیک‌دانان در قرن بیست و یکم بهره برداری از مقادیر زیاد داده‌های موجود بر روی عملکرد و تنظیم ژن‌های افراد به منظور فهم اینکه چگونه ژن‌ها به منظور تشکیل مسیرهای بیوشیمیایی و شبکه‌های تنظیمی گروه بندی می‌شوند، است.



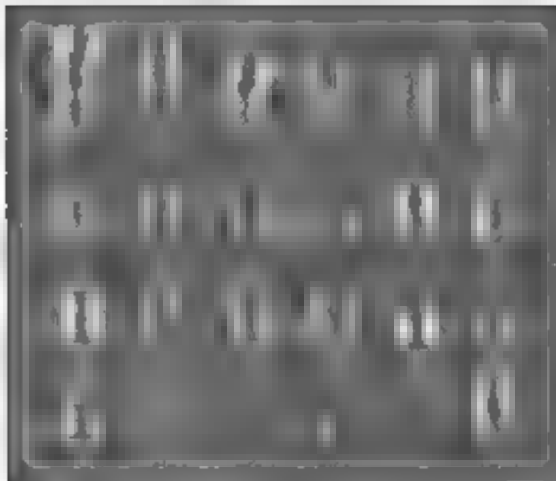
۳۳°C که در پائین و طرف چپ نشان داده شده است مشخص شد. در طرف راست تصاویر فلورسانس از سلول‌های X-GFP و GFP-X رشد داده شده در دمای ۳۳°C که در آن هارنگ سبز وجود پروتئین به فلورسانس سبز نشان می‌دهد. توجیه معقول برای رشد GFP-X ولی نه X-GFP در دمای ۳۳°C چیست؟

۵. زاده‌های هیپوتید از سلول‌های دیپلوئید از قسمت (۸) در بالا تولید شده‌اند. جهش یافته‌های نوکانه XY جنود چه این زاده‌ها را تشکیل می‌دهند. سلول‌های هاپلوئید X و Y و سلول‌های XY در محیط کشت‌های در مرحله قبل از جوانه روی قرار دارند و سپس از ۳۳°C به ۳۳°C جابه‌جا می‌شوند. بررسی سلول‌ها در ۳۳°C باعث پیدایش آشکار می‌کند که سلول‌های X با جوانه‌های کوچک است می‌کند و سلول‌های Y با جوانه‌های بزرگ است در رشد می‌کند و سلول‌های XY در مرحله جوانه کوچک دچار است می‌شود. ارتباط بین X و Y چیست؟



۶. یک سازواره از ژن X نوع وحشی به منظور رمزدار کردن یک پروتئین اِپِپِتی که در آن پروتئین به فلورسانس سبز (GFP) در انهای (GFP-X) یا انهای (X-GFP) از پروتئین موجود است طراحی شد. هر دو سازواره بر روی پلاسمید URA^{3+} موجود بودند و به منظور انتقال ژن به سلول‌های X رشد داده شده در عیاب یوراسیل استفاده شدند. سلول‌های در یافت‌کننده ژن یا رشد در دمای

ژن‌ها، ژنومیکس و کروموزوم‌ها



رنگ آمیزی الکتروفورس ژنومی با RXFISH رنگ آمیزی
در یک ژل الکتروفورس ژنومی. هر یک از نوارهای
معمولاً حاوی یک یا چند ژن هستند.

دنبوس مطالب

- ۱- ساختار ژنوم یوکاریوتی
- ۲- سازمان دهی کروموزوم ژن‌ها و DNA غیر رعب گردان
- ۳- عناصر DNA قابل انتقال (متحرک)
- ۴- DNAهای اندامکی
- ۵- ژنومیکس: ناظر وسیع ژنوم، ساختار ژن و بیان
- ۶- سازمان دهی ساختاری کروموزوم‌های یوکاریوتی
- ۷- ریخت‌شناسی و عناصر عملکردی کروموزوم‌های یوکاریوتی

توالی‌یابی: بهش سازمان دهی ژنوم و عملکرد ژن‌ها را آشکار می‌سازد. این موضوع به محققان امکان می‌دهد تا ژن‌هایی را که قبلاً ناشناخته بودند، شناسایی نموده و تعداد کلی ژن‌های رمزگشاه پروتئین در هر ژنوم را تخمین بزنند. مقایسه میان توالی‌های ژنی، اغلب باعث ایجاد پیش‌بینی برای اعمال احتمالی ژن‌های تازه شناسایی شده می‌گردد. مقایسه‌ها میان توالی و سازمان‌یابی ژنوم بین گونه‌ها نیز به فهم ما از نکات موجودات زنده کمک می‌نماید. تعیین توالی DNA نشان می‌دهد، قسمت بزرگی از ژنوم یوکاریوت‌های عالی، mRNA یا RNAهای دیگر مورد نیاز موجود زنده را رمزدهی می‌کند. چنین DNA غیرمرکزکنش تقریباً ۹۰ درصد از DNA کروموزوم انسان را تشکیل می‌دهد! DNA غیرمرکزکنش در موجودات یوکاریوتی، یوخی زیادی را دربرمی‌گیرد، این یوخی مشابه هم بوده ولی یکسان نیستند. تنوع در داخل این گستره از DNA تکراری میان افراد مختلف تا حدی است که هر فردی را می‌توان به وسیله انگشت‌نگاری^(۱) DNA و براساس تنوع این توالی‌ها،

در فصل‌های قبلی آموختیم چگونه ساختار و ترکیب پروتئین‌ها، به آنها امکان می‌دهد تا دسه وسیعی از عمل سلولی را انجام دهند. ما همچنین یک ترکیب حیاتی دیگر سول بنام اسیدهای نوکلئیک و فرم‌هایی که طی آن اطلاعات رمز شده در توالی DNA بصورت پروتئین ترجمه می‌گردد، را مورد بررسی قرار دادیم. در این فصل، مجدداً تمرکز ما بر روی DNA و پروتئین‌ها می‌باشد. همچنین ویژگی‌های هسته یوکاریوتی و ژنوم‌های اندامکی را مورد ملاحظه قرار می‌دهیم. خصوصیات ژن‌ها و توالی DNA که ژنوم را تشکیل می‌دهند و همسوز چگونگی این DNA ساختارپذیری شده و توسط پروتئین‌ها در داخل سول سازمان دهی می‌گردد.

با آغاز قرن بیستم و یکم ریست شناسان مولکولی، ژنوم کامل صدها ویروس، اسبوهی از باکتری‌ها و یک یوکاریوت تک سلولی بنام مخمر *Saccharomyces cerevisiae* را بطور کامل تعیین توالی کردند. علاوه بر این، بخش عمده توالی ژنوم تو مخمر شکافدار *Aspergillus nidulans* و چندین یوکاریوت چندسلولی شامل کرم حلقوی *Caenorhabditis elegans*، مگس سرکه *Drosophila melanogaster*، موش و انسان نیز شناخته شده‌اند. تجربه و تحلیل خردیت داده‌های حاصل از این

۱- Fingerprint

تقریباً دارای طولی حدود ۲ متر است که باید در داخل سلول‌هایی با قطر کمتر از ۱ میکرومتر یعنی با سمیت فشردگی 10^5 به ۱ قرار بگیرد. به اصطلاح سببی، اگر یک سلول دارای یک سائتی متر طول باشد، طول DNA بسته بندی شده در هسته آن تقریباً ۲ کیلوپیکر خواهد بود. در یوکاریوت‌ها پروتئین‌های تخصص یافته به DNA هسته‌ای متصل شده و با ظرافت موجب تا خوردن DNA شده و آن را سازمان دهی کرده و اندازه آن را برای قرارگیری در هسته سلول مناسب می‌سازد. در این حالت یبر بلون ناحیه‌رنگی یا شکستگی در مولکول طولی DNA، هر بخش از DNA شدیداً فشرده به آسانی می‌تواند برای انجام رونویسی، همانندسازی DNA و تعمیر DNA آسیب دیده در دسررس قرار گیرد. بنابراین یکپارچگی DNA باید در طی فرآیند تقسیم سلولی و هنگامی که به سلول‌های دختر منتقل می‌شود حفظ گردد. در یوکاریوت‌ها، کمپکس از DNA و پروتئین‌هایی سازمان دهنده آن کروماتین^(۴) نامیده می‌شوند. کروماتین می‌تواند طی تقسیم میوز بصورت کروموزوم مشاهده شود. (شکل آغازین فصل ۱۱ ملاحظه کنید). همانطور که در این فصل و فصل بعدی خواهیم دید سازمان دهی DNA بصورت کروماتین مکانیسمی برای تنظیم بیان ژن ایجاد می‌کند. این مکانیسم در باکتری‌ها وجود ندارد.

در پنج قسمت اول این فصل، ما سعی از ژن‌ها و ژنوم‌های یوکاریوتی مرور می‌کنیم. در پهل اول، ما ساختار ژن‌های یوکاریوتی و پیچیدگی این ساختار را در موجودات عالی که ناشی از پردازش متناوب mRNA اولیه به mRNA‌های پیریش شده است مورد بحث قرار می‌دهیم. سپس رده‌های اصلی DNA یوکاریوتی همچون ویژگی‌های خاصی از قطعات DNA قابل انتقال و همچنین چگونگی شکل‌گیری ژنوم‌های امروزی را توضیح می‌دهیم. سپس DNA سلولک و تفاوت آن با DNA هسته‌ای را مورد بررسی قرار می‌دهیم. بی توصیحات ما برای بحث در مورد ژنومیکس آماده می‌شاید. ژنومیکس روش‌هایی براساس کامپیوتر برای آنالیز و مسیر مفادیر هنگامی از داده‌های تولی می‌باشد. دو قسمت آخر این فصل در مورد چگونگی سازمان دهی DNA بصورت فبریکی در سلول‌های یوکاریوتی است. ما بسته‌بندی DNA و پروتئین‌های هسته‌ای را بصورت کمپکس‌های فشرده (سوکلتوروم‌ها، سوکلتوروم‌ها واحدهای

شناسایی نمود. علاوه بر این، چنین توالی‌های تکراری DNA در افراد مختلف یک گونه، در توصیبات‌های یکسان یافت می‌شوند. همه DNA غیرمرگردن در مجموع DNA به درد محور^(۱) نامیده شده و هیچ کاربردی برای آن در نظر گرفته نمی‌شود اکنون ما اساس تکاملی همه این DNA اضافی و تنوع در موقعیت توالی‌های خاص میان افراد را درک می‌کنیم. ژنوم‌های سلولی حاوی قطعات DNA هم‌ریست می‌باشند. این قطعات قابل انتقال^(۲) بوده و توالی‌هایی هستند که می‌تواند خود را کپی برداری کرده و در سراسر ژنوم جارجا شود. گرچه بعضی می‌رسد قطعات DNA قابل انتقال در چرخه زندگی یک موجود عمکرد کمی داشته باشد اما در طی دوره تکامی، آنها ژنوم‌ها را تشکیل داده و باعث تکامل سریع موجودات چندسلولی شده‌اند. در یوکاریوت‌های عالی، نواحی از DNA که پروتئین یا RNA عملکردی را رمزدهی می‌کند یعنی ژن‌ها، در میان این DNA به ظاهر غیرعملکردی قرار می‌گیرند. علاوه بر DNA غیرعملکردی میان ژن‌ها اینترون‌های غیرمرگردن در داخل ژن‌های گیاهان پرسلولی و حیوانات، بطور معمول وجود دارند. همین توالی چنین ژن رمزدهی کننده پروتئین، در دسته‌ای از گونه‌های یوکاریوتی سان می‌دهد. بی فشر تکامی است که حیاط توالی‌های سبنا مشابه در نواحی رمزدهی کننده یا آگرون‌ها را انتخاب می‌کند. برخلاف آگرون‌ها، اینترون‌ها سریع توالی گسردهای دارند و این توالی‌ها بعضی مواقع به کلی حذف می‌شوند. این امر بیانگر آن است که اغلب توالی‌های اینترون‌ها اهمیت عملکردی کمی دارند. با وجود این، همانطور که خواهیم دید اگرچه اغلب توالی DNA اینترون‌ها غیرعملکردی است، وجود اینترون به نوع تکامل پروتئین‌های چند ژیمی^(۳) است. این پروتئین‌ها در میان یوکاریوت‌ها عالی رایج می‌باشند، اینترون‌ها با ایجاد ترکیبات جدید از زمین‌های عملکردی امکان تکامل سریع پروتئین‌ها را فراهم می‌سازند.

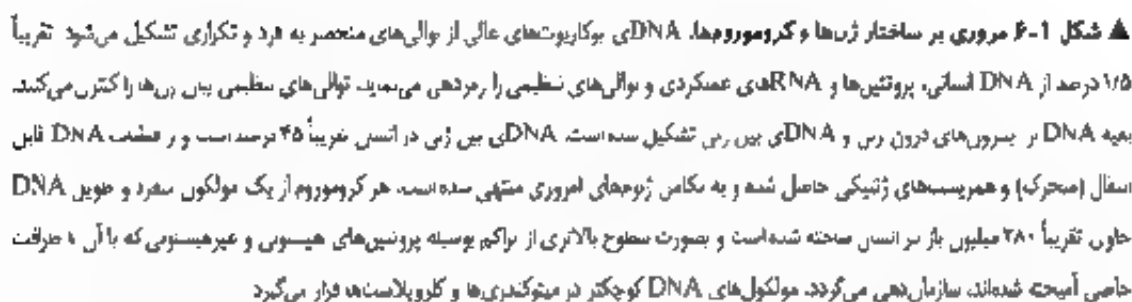
میتوکندری‌ها و کلوروبلاست‌ها نیز حاوی DNA بوده که بی DNA پروتئین‌های ضروری برای عمل این اندامک‌های حیاتی رمزدهی می‌کند. ما خواهیم دید که DNA میتوکندری و کلوروبلاست، بقایای تکاملی از سبب این اندامک‌ها می‌باشد. مقایسه توالی‌های DNA میان دسته‌های مختلف ژنوم باکتری‌ها، میتوکندری‌ها و کلوروبلاست‌ها نشان می‌دهد این اندامک‌ها از باکتری‌های نروب سلولی سرچشمه می‌گیرند که با سلول‌های یوکاریوتی باستان روابط هم‌ریستی داشته‌اند. اندازه DNA سلولی مساله مهمی است و سلول‌ها بایستی با این مساله کنار بیایند. DNA در یک سلول انسانی

1. Junk DNA

2- Transposobie

3. Mult. domain

4- Chromatin



همه نوآلی‌های DNA مورد نیاز برای سنتز یک رونویشت RNA خاص است. فرقی نمی‌کند جایگاه این نوآلی‌ها نسبت به ناحیه رمزدهی‌کننده در کجا قرار گرفته باشند. برای مثال، نوآلی‌های یوکاریوتی، نوآلی کنترل رونویسی به نام نوآلی تشدیدکننده^(۱) می‌تواند ۵۰ کیلو باز یا بیشتر نور از ناحیه رمزدهی‌کننده قرار گیرد. همانطور که در فصل ۴ آموخیم، نوآلی غیررمزدهنده مهم در نوآلی‌های یوکاریوتی شامل پرمور و همچنین نوآلی‌های ویژه برش انتهایی 3' پلی آمیناسیون به نام جایگاههای پی A^(۲) و نوآلی‌های پیریش رونویشت اولیه RNA به نام جایگاههای پیرایش^(۳) می‌باشد. (شکل ۱۵-۴ را ملاحظه کنید). جهش در این نوآلی‌ها که شروع رونویسی و پردازش RNA را کنترل می‌کند، بسیار خفیم و

ساختارهای اصلی کروماتین هستند) و همچنین در مقیاس بالاتر، ساختار کروموزوم‌ها و عناصر عملکردی مورد نیاز برای هم‌تندهایی کروموزوم و تکنیک آنها را مورد بررسی قرار می‌دهیم. شکل ۶-۶ مرور کلی بر این موضوعات است. فسادت ژن‌ها، ژنومیکس و کروموزوم‌ها در این فصل‌ها را برای بررسی دانش قبلی آماده کرده و چگونگی تنظیم سر و علت هر پروتئین و RNA عملکردی در سلول در دو فصل بعد بررسی می‌شوند.

از دید مولکولی، یک ژن معمولاً توالی کاملی از اسیدهای نوکلئیک است که برای سنتز یک محصول عملکردی (پس پیتید ب RNA) ضروری می‌باشد طبق این تعریف، یک ژن تعداد نوکلئوتید پیمیری و نوکلئوتیدهای رمزدهی کشفه توالی اسید آمینهای پروتئین یا یک RNA عملکردی (ناحیه رمزگشاه) را دارد یک ژن همچنین شامل

1. Enhancer
2. Poly (A) Sites
3. Splice sites

سیخه ترجمه تنها از بین جایگاه شروع می شود در موارد زیادی، رونوشت های اولیه ژن های رمزدهی کننده پروتئین یوکاریوسی به نوع خاصی از mRNA پردازش یافته و به mRNA به یک پلی پپتید محر ترجمه می شود.

برخلاف ژن های باکتریایی و مخمر که عموماً فاقد اینترون هستند، اغلب ژن ها در جانوران پرسلولی و گیاهان اینترون دارند. اینترون ها در طی پردازش RNA در هسته حذف می شوند در موارد زیادی اینترون ها در یک ژن بطور چشمگیری بزرگتر از اگزون ها هستند اگرچه تعداد زیادی از بیرون ها حدود ۹۰ جفت باز طول دارند ولی طول متوسط اینترون در ژن های انسانی ۲/۲ kb است. و خود این برخی اینترون ها طولی تر هم هستند، طولی ترین بیرون انسانی شناخته شده در تیتال^(۲) دارای ۷۱۰۶ جفت باز است. تیتال ژن رمزدهی کننده یک پروتئین ساختمانی در سلول های ماهیچه ای است. در مقایسه با اینترون ها اغلب اگزون های انسانی تنها دارای ۲۰۰-۲۰ جفت باز هستند. ژن انسانی که یک پروتئین با اندازه متوسط را رمزدهی می کند تقریباً ۵۰۰۰۰ جفت باز طول دارد، اما بیش از ۹۵ درصد از توالی آن اینترون ها و بواحی غیرمرکزی^(۳) و

۵ است.

ساز ریادی از پروتئین ها در موجودات عالی دارای طیف های تکراری هستند. این زمین ها بوسیله تکرارهایی، ر اگزون های مشابه که توسط اینترون هایی با طول متغیر از هم جدا شده اند، از رمزدهی می شوند یک نمونه از این پروتئین ها، فیبروبکتین است، این پروتئین خونی از مائریکس خارج سلولی است. ژن فیبروبکتین دارای سجه های متعددی از پنج نوع اگزون است. (شکل ۱-۴) را ملاحظه کنید که در شکل ۲۵-۶ نشان داده شده است. چنین ژن هایی با مصاعف شدن پشت سرهم DNA یی که اگزون مکرری را رمزدهی می کند و احتمالاً بوسیله کراسینگ اور برابر در طی میوز، تکثیر یافته اند.

واحدهای رونویسی ساده و پیچیده در ژنوم های یوکاریوتی یافت می شوند

تستهای از ژن های تشکیل دهنده ایرونی باکتری، دارای یک واحد رونویسی^(۴) مجزا بوده و این واحد رونویسی از پروموتور در سوالی DNA تا جایگاه پایان، رونویسی شده و رونوشت اولیه را تولید

عملکرد RNA ها را تحت تاثیر قرار داده و فوبیپ های متفاوت در موجودات جهش یافته ایجاد می کند. ما این عناصر مختلف کنترل ژن ها را با جزئیات بیشتر در فصل های ۷ و ۸ بررسی می کنیم.

گرچه اغلب ژن ها بصورت mRNA های رمزدهی کننده پروتئین ها رونویسی می شوند، ولی برخی توالی های DNA بصورت RNA های رونویسی می شوند که پروتئین ر رمزدهی نمی کنند (مثل tRNA و rRNA شرح داده شده در فصل ۴ و میکرو RNA ها که پیداری mRNA و ترجمه را تنظیم می کنند و در فصل ۸ مورد بحث قرار می گیرند). چون DNA یی که tRNA ها، rRNA ها و میکرو RNA ها را رمزدهی می کند در صورت جهش فوبیپ های خاص را ایجاد می کند، این بواحی از DNA عموماً به عنوان ژن های tRNA، rRNA و میکرو RNA هستند و محصولات پدی این ژن ها پروتئین بوده بلکه مونکول های RNA می باشد در این قسمت، ما ساختار ژن ها، باکتری ها و یوکاریوت ها را مورد بررسی قرار داده و توضیح می دهیم چگونه ساختارهای ژنی مربوط به آنها می توانند بیان ژن و تکامل ر تحت تاثیر قرار دهند.

اغلب ژن های یوکاریوتی دارای اینترون بوده و mRNA های تولید می کنند که یک پروتئین را رمزدهی می کنند

همانطور که در فصل ۴ بحث شد، حدود زیادی از mRNA های باکتریایی (مثل mRNA رمزدهی شده توسط ایرونی trp) دارای بواحی رمزدهی کننده برای جدیس پروتئین هستند. این بواحی در فرآیندهای ریستی باهم عمر می کنند به چنین mRNA های پی میتروبیک^(۱) گفته می شود یک سیستم واحد ژنتیکی رمزکننده یک پی پیپتید محر است. اغلب mRNA های یوکاریوسی مونوسیتروبیک^(۲) هستند یعنی هر مونکول mRNA یک پروتئین مجزا ر رمزدهی می نماید اختلاف بین mRNA های پلی سیتروبیک و مونوسیتروبیک مربوط به تفاوت اساسی در ترجمه آنها است.

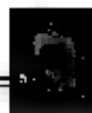
در یک mRNA پی سیتروبیک باکتریایی، جایگاه اتصال ریبوزوم نزدیک جایگاه شروع هر یک از بواحی رمزدهی کننده پروتئین یا سیترونی در mRNA قرار دارد ترجمه می تواند در هر یک از این جایگاههای درونی جداگانه شروع شده و پروتئین های متعددی تولید نماید (شکل ۱-۴) ر ملاحظه کنید. در اغلب mRNA های یوکاریوتی ساختار کلاهیک ۵' به اتصال به ریبوزوم شده و ترجمه بر بدیکترین کنون AUG شروع می شود (شکل ۲b-۴). در

1 Polycistronic

2 Monocistronic

3. Titan

4 Transcription unit



تأثیر خواهد گذاشت، به عبارت دیگر، جهش‌ها در یک اگزون که فقط در یکی از mRNAهای مطلوب وجود دارد، فقط روی پروتئین مرده‌ی شده بوسیله آن mRNA تأثیر خواهد گذاشت.

همانطور که در فصل ۵ توضیح داده شد، دسته‌های مکمل سازی ژنتیکی^(۲) معمولاً برای اینکه آیا دو جهش در ژن‌های یکس و یا متفاوت رخ داده است مورد استفاده قرار می‌گیرند (شکل ۲-۵ را ملاحظه کنید). با وجود این، در واحد رونویسی پیچیده نشان داده شده در شکل ۲b-۶، جهش‌های d و e در یک تست مکمل سازی نسبیکی یا همدیگر مکمل هستند حتی اگر آن جهش در یک ژن ایجاد شود. این موضوع به این دلیل است که یک کروموزوم با جهش d می‌تواند یک پروتئین مرده‌ی شده بوسیله mRNA2 را بیندازد و کروموزوم b جهش e پروتئین طبیعی را که توسط mRNA مرده‌ی می‌شود، بیان کند هر دو mRNA تولید شده از این ژن در یک سلول دیپلوئید که حاوی هر دو جهش است وجود داشته و هر دو محصول پروتئینی تولید شده و در نتیجه فواید و بخشی را ایجاد می‌کند. با وجود این، کروموزومی با جهش c در اگزون مسرک بین دو mRNA با هیچ یک از دو جهش e و d مکمل نخواهد بود به عبارت دیگر، جهش c می‌تواند در گروه‌های مکمل مثل جهش d و e قرار بگیرد حتی اگر e و d خودش بر گروه مکمل یکس قرار نگیرد. پیچیدگی‌های مذکور معمولاً همراه با تعریف ژنتیکی یک ژن و تعریف ژنومی خلاصه شده در شروع این قسمت معمولاً مورد استفاده قرار می‌گیرند. در مورد ژن‌های مرده‌ی کننده پروتئین، یک ژن، نوآلی DNA رونویسی شده بصورت پیس ساز یک پیش mRNA (برابر با یک واحد رونویسی) به علاوه هر قطعه تنظیمی دیگر مورد نیاز برای سنتز رونوشت اولیه، می‌باشد. پروتئین‌های مختلف حاصل از mRNAهایی که بطور متناوب از یک ژن ایجاد شده‌اند، ایزوform^(۳) نامیده می‌شوند.

ژن‌های مرده‌ی کننده پروتئین ممکن است منفرد بوده و یا متعلق به یک خانواده ژنی باشند

برای‌های نوکلئوتیدی در داخل DNA کروموزومی همانطور که در جدول ۶-۱ نشان داده شده، می‌تواند بر اساس ساختار و عملکرد دسته‌بندی شود. ما با شروع از ژن‌های مرده‌ی کننده پروتئین (این کلاس از نوگروه تشکیل شده است) ویژگی‌های هر دسته را بررسی

می‌کنیم. به عبارت دیگر، ژن‌ها و واحدهای رونویسی و اغلب در پروکاریوت‌ها قایل ششاسایی هستند. چون یک واحد رونویسی مجزا دارای چندین ژن است، این ژن‌ها حتماً از یک اپرون هستند در مقایسه با ژن‌های پروکاریوتی، اغلب ژن‌های یوکاریوتی از واحدهای رونویسی جداگانه رونویسی شده و هر mRNA به یک پروتئین خاص ترجمه می‌شود. در نتیجه واحدهای رونویسی یوکاریوتی با توجه به سرنوشت رونوشت اولیه به دو نوع تقسیم می‌شوند.

رونوشت اولیه از یک واحد رونویسی ساده^(۱) ایجاد شده و به نوع خاصی از mRNA برای تولید یک پروتئین برنازس می‌شود جهش در اگزون‌ها ایسرون و نوآلی کمتر رونویسی می‌تواند بهال پروتئین مرده‌ی شده بوسیله یک واحد رونویسی ساده، تحت تأثیر قرار دهد. شکل ۲b-۶. واحدهای رونویسی پیچیده در موجودات پرسلولی رایج هستند. در این واحدها رونوشت اولیه RNA با بیش از یک روشن پردازش شده و منجر به تشکیل mRNAهای دارای اگزون‌های مختلف می‌شود از این رو، هر mRNA مطلوب مونوسیترونی بوده و به یک پیس مبتد خاص ترجمه می‌شود. شروع ترجمه این mRNA از نوآلی AUG موجود در آن صورت می‌گیرد همانطور که در شکل ۲b-۶ نشان داده شده است mRNAهای متعدد می‌توانند در یک رونوشت اولیه به سه طریق حاصل شوند.

مثال‌هایی از هر سه نوع پردازش متناوب RNA در ژن‌هایی رخ می‌دهد که تمایز جسی در درووفیلارا تنظیم می‌کند (شکل ۲b-۶). با ملاحظه کنید، در برخی سلول‌ها یک mRNA از یک واحد کمپلکس رونویسی و در سلول‌های دیگر نوع دیگری mRNA تولید می‌شود برای مثال، پیرایش متناوب رونوشت اولیه هیروکتین و در هیروبلاستها و هپاتوسیت‌ها بود و بود زمین‌های اتصال به سطوح سلولی را در پروتئین‌های ترشحی تبیین می‌کند (شکل ۲b-۶). با ملاحظه کنید، بدیده پیرایش منسوب به مقیاس ریاضی تعداد پروتئین‌های مرده‌ی شده بر ژنوم موجودات عالی و افزایش می‌دهد. تخمین زده می‌شود، تقریباً ۶۰ درصد ژن‌های انسان در داخل واحدهای کمپلکس رونویسی متحمل پیرایش متناوب mRNAها می‌شوند این mRNAها، پیرایش یافته متناوب پروتئین‌هایی را مرده‌ی می‌کنند که اعمال متفاوتی را انجام می‌دهد، مثلاً در مورد فرم‌های هیروبلاست و هپاتوسیت از هیروکتین رابطه میان یک ژن و یک جهش همگامیکه در واحدهای رونویسی پیچیده می‌آید، همیشه مستقیم نیست یک جهش در ناحیه کسرن یا در یک اگزون مشترک mRNAهای پیرایش یافته متناوب، روی پروتئین‌های متناوب مرده‌ی شده از یک واحد رونویسی پیچیده

1- Simple transcription unit

2- Genetic Complementation

3. Isoform



آزیرمی است که پی ساکارندهای موجود در دیواره سلولی باکتری‌ها در تجزیه می‌کند. لیپوپرم، ترکیب فراوان در پروئین سفیده تخم مرغ بوده و همچنین در اشک انسان نیز یافت می‌شود. فعالیت لیپوپرم به حفظ حالت استرین سطح چشم و مخم مرغ کمک می‌کند.

در موجودات پسرسلولی، تقریباً ۵-۲۵ درصد از بی‌های رمزگشایی‌کننده پروتئین تنها یکبار در ژنوم ظاهر می‌شوند و در نتیجه به ژن‌های منفرد^(۱) معروف هستند. یک مثال خوبی مطالعه شده از ژن منفرد رمزدهی‌کننده پروتئین، ژن ایروریم جوجه است. نواری DNA ۱۵ کیلوبازی رمزدهی‌کننده ایروریم جوجه، واحد رونویسی ساده یا چهار اگرون و سه میسرین تشکیل می‌دهد. نواحی دو طرف که تا ۲ کیلوباز از سمت فرااست و فرواست ناحیه رونویسی استاندارد یافته‌اند mRNA می‌شخص می‌دارد و مرکز می‌کشد ایروریم جوجه.

جدول ۱-۶ کلاس‌های اصلی DNA مستهای یوکاریوتی و حضور آنها در ژنوم انسان

کلاس	طول	تعداد نسخه در ژنوم انسان	درصد از ژنوم انسان
ژن‌های رمدهی‌کننده پروتئین	۱۵,۲۲۰ kb	≈۲۵,۰۰۰	≈۵۵% (۱/۱۸) [†]
رن‌های تکراری بصورت تصادفی			
L1 RNA	۶ kb [‡]	≈۷	< ۰.۱
rRNA _s	۲۳ kb [‡]	≈۳۰۰	۱۴
DNA تکراری			
DNA توالی ساده	۱.۵۰ bp	متغیر	≈۶
تکرارهای پراکنده (قطب DNA متحرک)			
DNA پراکنده‌ها	۲.۲ kb	۲۰۰۰	۲
LTR، پروترانسپوزون‌ها	۶ kb	۲۲۰۰	۸
پروترانسپوزون‌های غیر LTR			
LINEs	۶ kb	۸۶۰,۰۰۰	۲۱
SINEs	۱۰۰-۴۰۰ bp	۱۶۰,۰۰۰	۳
ژن‌های کاتب پردازش شده	متغیر	۱,۵۰۰	≈۰.۴
DNA پنبایی دست‌بندی نشده [§]	متغیر	ناشناخته	≈۲۵

* واحد رونویسی کامل با اسرون‌ها

[†] واحدهای رونویسی بدون اینترون، بولای رمدهی‌کننده پروتئین (اگرها) ۱/۱٪ از کل ژنوم را تشکیل می‌دهند

[‡] طول بوالی‌های تکراری پست سرهم.

[§] بوالی‌های بین واحدهای رونویسی که در ژنوم تکرار نمی‌شوند

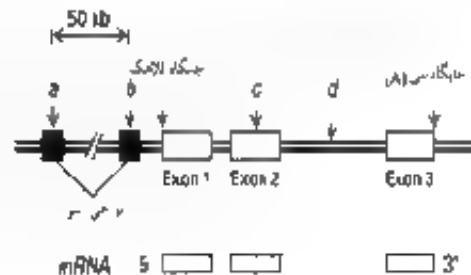
و چهار گروه هم کوچک تعلق شده و یک مونوکوم هموگلوبین ر سکن می‌دهند. [شکل ۱۲-۳]. همه هموگلوبین‌های متشکل ر گلوبین‌های شبه ا در حون اکسیژن را حل می‌کنند با این حال ویژگی‌های آنها تا ابارهای متفاوت است که آنها را برای نقش‌های خاص در تیربولوزی انسن مناسب می‌سازد. برای مثال، هموگلوبین‌های دارای پلی پپتیدهای A γ یا G γ به در طی حیات جینی بیال می‌شوند. ریر ین هموگلوبین‌های جینی نسبت به هموگلوبین‌های فرد بالغ تعیل بالاتری به اکسیژن دارند. بنابراین بصورت موثر می‌تواند اکسیژن را از گردش حون مادری در جفت بگیرد. تعیل کمتر به اکسیژن در هموگلوبین‌های افراد بالغ که پس از تولد مان می‌شوند، باعث همسازی بهر اکسیژن به بافت‌ها (بویژه ماهیچه‌ها) می‌شود. همانطور که می‌دانیم این بافت (ماهیچه) در حن ورزش تبار شدیدی به اکسیژن دارد.

ژن‌های مصاعف شده که پروتئین‌هایی با بوالی‌های اسید آمیدهی مشابه اما غیریکسان ر رمدهی می‌مایند، خانواده ژنی^(۱) بهیده می‌شوند. پروتئین‌های همولوگ رمدهی شده هم دارای اربابا نزدیک با هم، خانواده پروتئینی^(۲) تشکیل می‌دهند. تعدادی ر خانواده‌های پروتئینی همچون پروتئین کینازها، ایموگلوبولین‌های مهره دارن و گیرنده‌های بویایی، دارای صدها عضو می‌باشند. با این حال، اغلب خانواده‌های پروتئینی تنها تعدادی حدود ۲۰ عضو یا معناری بیشتر ر شاس می‌شوند. مثال رایج پروتئین‌های اسکلت سلونی، ربحیره سنگین میوین و α و β گلوبین‌ها در مهره دارن می‌باشند. ژن‌های رمدهی‌کننده گلوبین شبه ا در مثال خوبی برای یک خانواده ژنی می‌باشد. همانطور که در شکل ۴-۶ بیان داده شده است خانواده ژن گلوبولین‌های شبه ا حاوی ژن عملکردی β در A γ ، G γ و E می‌باشد. پلی پپتیدهای رمدهی شده و بصور مشابه تلامتگذاری می‌شوند. در پی پپتید گلوبین سه ا یکسان، با دو پلی پپتید E گلوبین یکسان (رمدهی شده بوسبه یک خانواده ژنی دیگر

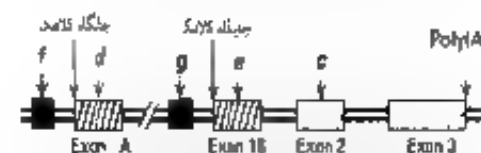
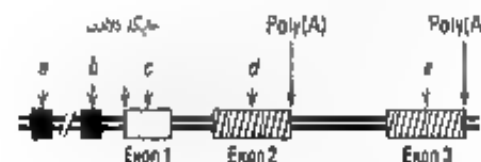
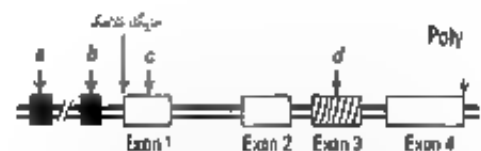
شکل ۳-۶- (شکل رنگی) واحدهای رونویسی یوکاریوتی

پیچیده و ساده. (a) یک واحد رونویسی ماده ساز ناحیه‌ای است که یک پروتئین را رمز می‌دهد و از جایگاه کلاهیک 'b تا جایگاه پلی (A) (۳') امتداد داشته و یا نواحی کنترل در ارتباط است. این نواحی بین اگرچه (مستطیل‌های بی‌رنگ) قرار گرفته و در حین پردازش رونویسی‌های بیه (واحدهای فرم تیره) برداشته می‌شوند. در نتیجه، تنها در mRNA مونوسیسروئیک عملکردی دیده می‌شوند. جهش‌ها در یک ناحیه کنترل رونویسی (a,b) ممکن است رونویسی را کاهش دهد و با آن جلوگیری کند، در نتیجه سبتر پروتئین کاهش یافته و یا از بین می‌رود. یک جهش در داخل اگرچه (c) ممکن است باعث تولید یک پروتئین غیر طبیعی و بدون عملکرد شود. جهش در اپسرون (d) که یک جایگاه پیرایش جدید را ایجاد می‌کند باعث تولید mRNA پیرایش شده غیر طبیعی می‌شود که حاصل آن پروتئین غیر عملکردی است. (b) واحدهای رونویسی پیچیده رونویسی‌های اولیه با تولید می‌کند که این رونویسی‌ها در مسیرهای فرعی پردازش می‌شوند (بالا) اگر یک رونویسی اولیه حاوی جایگاههای پیرایش مناسب باشد می‌تواند بصورت mRNAهایی با گزین‌های ۲' و ۵' مشابه اما گزین‌های درونی مختلف پردازش شود. (وسطا) اگر یک رونویسی اولیه دارای دو جایگاه پلی (A) باشد می‌تواند به صورت mRNAهایی با گزین‌های ۳' متفاوت پردازش گردند. (پائین) اگر پروموتورهای متناوب (a) و (b) در انواع مختلف سلولی فعال باشند پروموتور باعث تولید mRNA در یک نوع سلولی می‌شود. mRNA در اگرچه (a) متفاوت از mRNA2 است. mRNA2 در سلولی تولید می‌شود که در آن پروموتور فعال می‌گردد. در اینجا گزین ۱B مورد استفاده قرار می‌گیرد. جهش‌ها در نواحی کنترل (a,b) و نواحی مشخص شده بصورت c در داخل گزین‌ها در تولید mRNAهای متناوب شرکت نموده و رمز می‌شوند. پروتئین‌های حاصل از پردازش متناوب در بین نواحی mRNA را تحت تاثیر قرار می‌دهد. برعکس، جهش‌ها (مشخص شده بصورت e و d) در گزین‌های مخصوص یکی از mRNAهای پیرایش شده بصورت متناوب تنها پروتئین ترجمه شده از آن mRNA را تحت تاثیر قرار می‌دهد. برای نواحی که در انواع مختلف سلولی از پروموتورهای متناوب رونویسی می‌شوند، جهش‌ها در نواحی کنترلی مختلف (b,c) بین فقط در آن نوع سلولی تحت تاثیر قرار می‌دهد که ناحیه کنترل مرتبط فعال باشد.

(a) واحد رونویسی ساده



(b) واحدهای رونویسی پیچیده



فرد یکس هستند ولی بواحی میانی غیرقابل رونویسی که در بین بواحی رونویسی شونده قرار دارند می‌توانند متغیر باشند.

این ژن‌های DNA پشت سرهم و تکراری برای مرتفع کردن نیاز شدید سلولی به رونوشت‌های آنها لازم می‌باشند. برای برک مطلبه در نظر بگیرید اگر ژن بطور کامل یا RNA پلیمراز پرشود مقدار مشخصی RNA طی ایجاد سلول تولید می‌شود پس اگر نیاز به RNA به قدری زیاد باشد که رونویسی از یک ژن کافی نباشد ایجاد نسخه‌های چندگانه از آن ضروری به نظر می‌رسد به عنوان مثال، در طی تکثیر لوبه جیمی در انسان، تعداد زیادی از سلول‌های جیمی طی ۲۴ ساعت تقسیم می‌شوند این سلول‌ها حاوی ۵ تا ۱۰ میلیون ریبوزوم هستند. برای تولید rRNA کافی جهت تشکیل این میزان رباد ریبوزوم، یک سلول جیمی انسانی لااقل به ۱۰۰ نسخه از ژن‌های rRNA ریبوزوم‌های کوچک و بزرگ نیاز دارد و اغلب این ژن‌ها باید در حاکثر فعالیت خود ناشد تا سلول جیمی بتواند هر ۲۴ ساعت تقسیم شود. یعنی چندین RNA پلیمراز به‌یستی در آن واحد از ژن‌های rRNA رونویسی باید (شکل ۳۳-۸)؛ ملاحظه کنید. البته، همه یوکاریوتها، مثل مخمرها حاوی ۱۰۰ نسخه و به‌بیشتر از آن‌ها ریبوزوم‌های rRNAهای ریبوزوم‌های کوچک و بزرگ و 5S rRNA هستند.

چندین نسخه از ژن‌های tRNA و ژن‌هایی که پروتئین‌های هیستونی را رمز می‌کنند، نیز وجود دارند همانطور که بعداً در این فصل خواهیم دید. هیستون‌ها به DNA هسته‌ای متصل و آن را سازمان‌دهی می‌نمایند. همانطور که سلول به چندین ژن tRNA و tRNA برای حمایت از ترجمه کارآمد نیاز دارد، چندین نسخه از ژن‌های هیستونی برای تولید کافی پروتئین هیستونی مورد نیاز است تا به مقدار زیادی از DNA هسته‌ای متصل شوند. در حالیکه ژن‌های tRNA و هیستون اغلب بصورت دسته‌هایی وجود دارند، به‌عموماً در ژنوم انسانی بصورت پشت سرهم آرایش نمی‌یابند.

ژن‌های رمزدهی‌کننده غیر پروتئینی، RNAهای عملکردی را رمزدهی می‌نمایند

علاوه بر ژن‌های tRNA و rRNA، صدها ژن دیگر وجود دارند که بصورت RNAهای رمزدهی‌کننده غیرپروتئینی رونویسی می‌شوند که برخی از آنها دارای فعالیت‌های مشخص می‌باشند و تعداد زیادی از آنها فعالیت‌شان تاکنون مشخص نشده است. برای مثال

گرچه اعضای خانواده‌های ژنی که در طی تکثیر در دوره نسبتاً معاصر ایحاد شده‌اند، اغلب نزدیک هم و بر روی یک کروموزوم یکسان یافت می‌شوند، مثل ژن‌های لوکوس β -گلوبین انسانی، با وجود این اعضای خانواده‌های ژنی ممکن است بر روی کروموزوم‌های مختلف در یک موجود رتبه‌بندی یافت شوند. ژن‌های α -گلوبین انسانی نمونه‌هایی هستند که با یک جانشینی کروموزومی قدیمی از ژن‌های β -گلوبین جدا شده‌اند. هر دو ژن α و β -گلوبین به جانشین از یک ژن گلوبین اجزادی و مصعف شدن آن (شکل ۳۵-۶ را ملاحظه کنید) جهت ایجاد صاحبان قدیمی ژن‌های β -گلوبین امروزی در یستندار، تکثیر یافتند سپس هر دو ژن α و β -گلوبین اولیه برای ایجاد ژن‌های مختلف دسته‌های γ -گلوبین موجود در یستندار امروزی، دچار مصعف شدن دیگری شده‌اند. چند خانواده ژنی مختلف، پروتئین‌های گوناگونی اسکلت سئولی را رمزدهی می‌کنند. این پروتئین‌ها به میزان متفاوت، تقریباً در همه سلول‌ها وجود دارند. در مهره داران، پروتئین‌های اصلی اسکلت سئولی، یعنی اکترین‌ها، نیوپوسین‌ها و پروتئین‌های رشته‌ای حدواسط مثل کرائین‌ها هستند که در فصل‌های ۱۷، ۱۸ و ۱۹ مورد بحث قرار خواهند گرفت. ما مسایک چنین خانواده‌ای مثل خانواده نیوپوسین در قسمت ۵-۶ مورد بررسی قرار می‌دهیم. گرچه مصطف فیرپولور یکی برای خانواده‌های پروتئینی اسکلت سئولی به روشنی گلوبین‌ها نیست، اما در بین خانواده‌ها، اعضای مختلف یک خانواده احتمالاً دارای عملکردهای مشابه یا تفاوت‌های خیلی مزید بوده و برای انواع مختلف سلول‌هایی که در آن‌ها بیان می‌شوند مناسب هستند.

محصولات ژنی پر مصرف بوسیله نسخه‌های متعددی از ژن‌ها رمزدهی می‌شوند

در مهره داران و بی مهرگان، ژن‌هایی که RNAهای ریبوزومی و برخی RNAهای رمزدهی‌کننده غیرپروتئینی دیگر را رمزدهی می‌کند (مثل RNAهای درگیر در پیرایش RNA) بصورت آرایشی تکراری پست سرهم^(۱) وجود دارند. این ژن‌ها از ژن‌های مصعف شده خانواده‌های ژنی که در آن‌ها، ژن‌های تکراری پشت سرهم چندگانه، پروتئین‌های مشابه یا یکس و یا RNAهای عملکردی را رمزدهی می‌کنند، قابل تشخیص هستند. در اکثر موارد، نسخه‌های یک جوالی، یکی پس از دیگری و به صورت سر به دم بر روی رشته DNA ظاهر می‌شوند. در داخل یک اربیش پشت سرهم، ژن‌های rRNA یا هر نسخه تا اندازه زیادی شبیه نسخه‌های دیگر است. اگرچه بخش‌های رونویسی شده از ژن‌های rRNA در یک

ملاحظه کنید)، پروتئین‌های رمزدهی شده بوسیله یک خانواده ژنی دارای توالی‌های اسید آمینه‌ای همولوگ اما غیر یکسان هستند که ویژگی‌های مشابه ولی تدریجی متفاوت نشان می‌دهند.

● در بی‌مهرگان و مهره‌داران RNAها بوسیله نسخه‌های متعددی از ژن‌ها رمزدهی می‌شوند که در افزایش‌های پشت سرهم در DNA ژنومی قرار می‌گیرند. نسخه‌های متعددی از ژن‌های tRNA و هیستون نیز وجود دارند (اغلب مصورت دسته‌ها) اما عموماً بصورت آرایش‌های پشت سر هم هستند.

● بیشتر ژن‌ها، RNAهای عملکردی رمزدهی می‌کنند که به پروتئین ترجمه نمی‌شوند اما اعمال مهمی را انجام می‌دهند. از این RNAها می‌توان به tRNA و sRNA اشاره کرد. از بین RNAها، میکرو RNAها دارای اهمیت ریزی در تنظیم بیان ژن بوده و اخیراً مورد ارزیابی قرار گرفته‌اند.

RNAهای کوچک هسته‌ای^۱ یا snRNAs در پیرایش RNA و RNAهای کوچک هسته‌ای^۲ یا snoRNA در پردازش rRNA و تعییرات یازی در هسته فعالیت دارند. RNA در RNaseP در پردازش tRNA نقش دارد و خانواده بزرگی (حدوداً ۱۰۰۰ عضو) از میکروRNAهای^۳ کوتاه (miRNA)، پایداری و ترجمه mRNAهای خاص را تنظیم می‌کنند. عملکردهای پس RNAهای رمزدهی‌کننده غیرپروتئینی در فصل ۸ مورد بررسی قرار می‌گیرد. یک RNA یافت شده در تلومر (فصل ۴) در حفظ توالی در پدانه‌های کروموزوم‌ها نقش دارد و TSL RNA در ورود پروتئین‌های ترجمه‌ای و اغلب پروتئین‌های غشایی به داخل شبکه آندوپلاسمی (فصل ۱۲) فعالیت دارد. این RNAها و RNAهای رمزدهی‌کننده غیرپروتئینی دیگر که در ژنوم انسان رمزدهی می‌شوند و فعالیت آنها چنانچه شناخته شده باشد، در حدود ۲-۶٪ آمده است.

۶-۲ سازمان دهی کروموزومی ژن‌ها و DNA غیر

مرکزگذا

با مرور رابطه بین واحدهای ژنومیکس و ژن‌ها، حالا ما سازمان دهی ژن‌ها، روی کروموزوم‌ها و رابطه توالی‌های DNA غیرمرکزگذا با توالی‌های مرکزگذا را مورد بررسی قرار می‌دهیم.

ژنوم تعین ریادی از موجودات زنده به مقدار ریادی DNA غیر عملکردی دارند

مقایسه DNA کل کروموزوم نام در هر سلول در گونه‌های مختلف، اولین بار پیشنهاد کرد که این مقدار زیاد DNA در موجودات خاص RNA را رمزدهی می‌کند یا دارای هیچ فعالیت تنظیمی باری نمی‌باشند. برای مثال، محمرها، عکس‌های سرکه، حوچه‌ها و انسان در کروموزوم‌های هاپلوئید خود دارای DNA ریادی می‌باشند (به ترتیب ۱۲، ۱۸، ۲۴ و ۳۳ میلیون باز) که این موضوع با پیچیدگی این موجودات نیز همخوانی دارد. تا به امروز در مهره‌داران، بیشترین میزان DNA در هر سلول مربوط به نورستان است که مطمئناً نسبت به انسان دارای پیچیدگی کمتری در ساختار و عمل می‌باشد و جالب‌تر اینکه، گونه پرومروآئی تک سلولی *Amoeba dubia* ۲۰ برابر انسان در هر سلول خود DNA دارد.

تکثیر کلیدی بخش ۶ - ۲

ساختار ژن یوکاریوتی

● از دید مولکولی، یک ژن توالی کاملی از DNA بوده و برای سنتز یک پروتئین عملکردی یا مولکول RNA لازم می‌باشد. علاوه بر توالی رمزدهی‌کننده (اکسون‌ها)، یک ژن توالی کنترل و گاهی بیشتر، را شامل می‌شود.

● یک واحد ژنومیکس ساده یوکاریوتی مولید mRNA مونوسیسترونی مفرد می‌کند که بصورت یک پروتئین خاص ترجمه می‌گردد.

● یک واحد ژنومیکس پیچیده یوکاریوتی بصورت یک رونوشت اولیه ژنومیکس می‌گردد. این رونوشت می‌تواند بسته به انتخاب جایگاه پیرایش و یا جایگاه پیری ادیلاسیون به دو یا چند mRNA مونوسیسترونی پردازش گردد. یک واحد ژنومیکس پیچیده با پروتئین‌های منسوب نیز می‌تواند دو یا چند mRNA متفاوت را بوجود آورد.

● تعداد ریادی از واحدهای ژنومیکس پیچیده (مثل ژن فیروکتین) در یک نوع سلول یک mRNA و در یک نوع سلول دیگر، یک mRNA دیگری را بیان می‌کند.

● تقریباًیمی از ژن‌های رمزدهی‌کننده پروتئینی در DNA ژنومی مهره‌داران، ژن‌های انفرانی یا مفرد هستند که هر یک تنها یکبار در ژنوم هاپلوئید وجود دارند. بقیه ژن‌های مضاعف شده هستند که از مضاعف شدن یک ژن اجزادی و جهش‌های مستقل بی‌در پی حاصل شده‌اند (شکل ۲b-۶a).

1. Small nuclear RNAs
2. Small nuclear RNAs
3. MicroRNAs

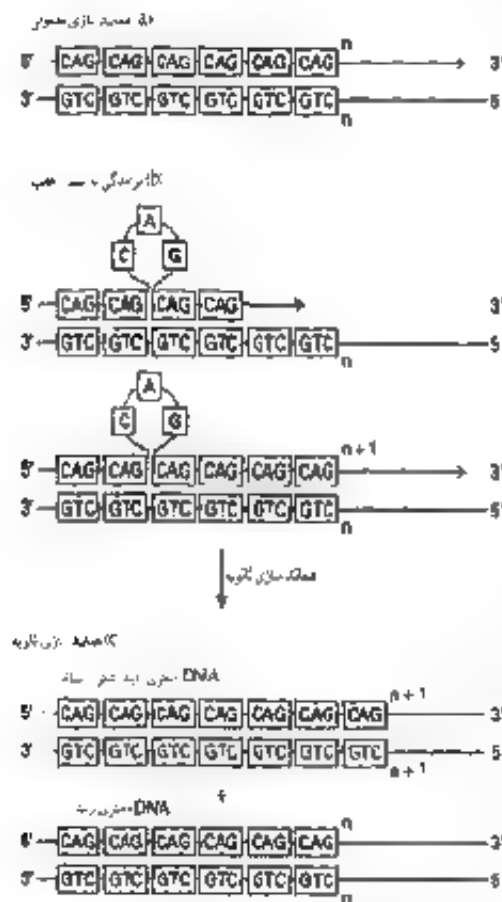
عملکرد	تعداد ژنها در ژنوم انسانی	RNA
سنگر پروتئین	~۳۰۰	rRNAs
اسمیر پروتئین	~۵۰	tRNAs
پیرایس mRNA	~۸۰	snRNAs
پردازش mRNA هیستون	1	L7SnRNA
تعیر tRNA و پردازش tRNA نوپه	~۸۵	SnoRNAs
سنگر بین ژن	~۱۰	miRNAs
عیرفعال شدن کروموزوم X	۱	Xist
کنترل رونویسی	۱	7SK
پردازش tRNA	۱	RNAseP
درشح پروتئین ترکیبی در توده سانسایی نشانه (SRP)	۲	7SL RNA
پردازش tRNA	۱	RNAseMRP
الگو برای افزایش تلمرها	۱	RNA تلمر
اجرای ریبونکلئوپروتئین (Vault RNAs)	۲	Vault RNAs
عملکرد ناشناخته		
اجرای ریبونکلئوپروتئین های (Ro (RNP5	~۳	bY1, bY3, bY4, bY5
عملکرد ناشناخته		
ناشناخته	1	H19

DNA غیرمزرگرس نیز در آن خیلی کم اسنه (شکل ۴۲-۶۰ ملاحظه کنید) علاوه بر این، در مقایسه با بواحی دیگر DNA مهره نرس، دسه زن ژن-گلویین بصورت غیرمعمول غنی از بولی‌های رمرده‌ی کسده پروتئین بوده و اینترونها در ژن‌های گلویین خیلی کوچکتر از اینترونها در مقایسه با تعداد زیادی از ژن‌های انسانی می‌باشد.

دانسینه ژن‌ها شدیداً در بواحی مختلف DNA کروموزومی انسان، از بواحی غنی از ژن^(۱) مثل دسته ژن-گلویین گرفته تا بواحی عاری از ژن^(۲) متغیر می‌باشد. در حدود ۹۶ درصد از DNA ژومی انسان که تعیین توانی شده، تنها ۱/۵ درصد آن با توانی‌های رمرده‌ی کسده پروتئین (اگرها) مطابقت دارد ما در قسمت قبلی (صوختیم، توانی‌های اینترونها در زن‌ها، اغلب خیلی پررنگتر از توانی‌های اگرها می‌باشد. تقریباً یک سوم DNA ژومی انسان گمان می‌رود بصورت mRNA، نوپه یا RNA رمرده‌ی کسده غیرپروتئینی در یک سلول

تعداد زیادی از گونه‌های گیاهی نیز به مقدار قابل ملاحظه‌ای DNA بیشتر نسبت به انسان دارند. برای مثال گل لاله در هر سلول خود ۲۰ برابر سلول انسانی DNA دارد. محتوای DNA در هر سلول ناخدریادی نیز میان گونه‌های شبیه هم متغیر می‌باشد. به نظر می‌رسد همه حشرات یا همه نورپستان تا خدریادی شبیه هم باشند اما میزلی DNA هاپلوئید در گونه و در داخل هر یک از این دسته‌های فیلوژنتیک (تک‌می) بصورت مصری از ۱۰۰ تعیر می‌کند.

تعین توانی دقیق و سانسایی اگرها در DNA کروموزومی شواهد مستقیمی فراهم آورده که نشان می‌دهد ربوم‌های یوکاریوت‌های عالی حاوی مقادیر زیادی از DNA غیرمزرگرس هستند. برای مثال تنها یک بخش کوچکی از دسته ژن-گلویین در انسان با طول حدود ۸۰ کیلو باز، پروتئین رمرده‌ی می‌کند (شکل ۴۲-۶۰ ملاحظه کنید). در عوض، یک قطعه ۸۰ کیلو باری DNA از مخمر ساکارومایسیس سرویریه (یک یوکاریوت تک سلولی)، دارای تعداد زیادی توانی‌های رمرده‌ی کسده پروتئین بزرگ و بدون اینترونها بوده و که مقدار



شکل ۵-۶ پیدایش تکرارهای ریمپواره توسط کاپس رو به عقب رشته دختر در حال تشکیل طی همانندسازی DNA. اگر در حین همانندسازی (B)، رشته دختری در حال تشکیل نسبت به رشته انکو در حدود یک تکرار به عقب برگردد، یا اضافه همانندسازی DNA، یک نسخه جدید از تکرار به رشته دختری افزوده می‌شود. (b) این نسخه اضافی از تکرار یک حلقه تک رشته را در مولکول DNA دورشته‌ای دختری تشکیل می‌دهد. اگر این حلقه تک رشته‌ای توسط پروتئین‌های ترمیم DNA پس از دور بعدی همانندسازی بر داشته شود، (c) نسخه اضافی از تکرار، به یکی از مولکول‌های DNA دورشته‌ای دختری اضافه شده و مولکول دیگر دختری، طبیعی خواهد بود.

DNA ریمپواره دارای تکرارهایی با طول حدود ۱ تا ۴۰ جفت باز بوده و معمولاً در تکرارهای پشت سرهم از ۱۵۰ تکرار و با کمتر تشکیل شده‌اند.

- 1 Simple-sequence DNA
- 2 Simple-sequence DNA
- 3- Interspersed repeats 4- Transposable elements
- 5 Microsatellite

رومیس شود اما حدود ۹۵ درصد این توالی، استرور بوده و در نتیجه بومیله پیرایش RNA برداشته می‌شود. این موضوع، مقدار بزرگی و کل ژنوم را شامل می‌شود. دو سوم بقیه DNA انسانی، DNA غیرمرگرانی میان ژن‌ها و همچنین نواحی از توالی‌های DNA تکراری می‌باشند که ساترومرها و تلومرهای کروموزوم‌های انسانی را تشکیل می‌دهند. در نتیجه در حدود ۹۷۵ درصد از DNA انسانی غیرمرگرانی است.

فتوهای انتخابی مختلف در طی تکامل ممکن است یکی از دلایل تفاوت چشمگیر در میزان DNA غیرعمکردی در موجودات یک سلولی و پرسلولی باشد. به عنوان مثال میکروارگانیزم‌ها باید برای مقدار محدودی از مواد غذایی در محیط‌های رقابت کنند، در نتیجه اقتصاد متابولیکی برای آنها یک ویژگی حیاتی می‌باشد. چون ستر DNA غیرعمکردی (مثل DNA غیرمرگرانی) نیاز به زمان، ماده غذایی و انرژی دارد احتمالاً فشار انتخابی در اینجا باعث از دست رفتن DNA غیرعمکردی در طی تکامل میکروارگانیزم‌ها شده است. به عبارت دیگر، انتخاب طبیعی در مهره داران به میزان زیادی به فشار آنها وابسته است. انرژی صرف شده در ستر DNA به معنای ه انرژی متابولیکی لازم برای حرکت ماهیچه‌ها، مایجیر است. در نتیجه فشار انتخابی کمی برای حذف DNA غیرمرگرانی در مهره‌داران وجود داشته است.

اغلب DNAهای با توالی ساده در موقعیت‌های کروموزومی خاص متمرکز نشده‌اند

در کنار ژن‌های مصاحف شده رمرده‌ی کسده پروتئین و ژن‌های تکراری پشت سرهم، سلول‌های یوکاریوتی حاوی نسخه‌های متعددی از سایر توالی‌های DNA در ژنوم هستند که عموماً به عنوان DNA تکراری در نظر گرفته می‌شوند (جدول ۶-۱). ملاحظه کنید، از دو نوع اصلی DNA تکراری، فراوانی DNA با توالی ساده^(۱) یا DNA مپواره^(۲) کمتر است و حدود ۶ درصد از ژنوم انسانی شامل شده و از تکرارهای کامل یا تقریباً کاملی از توالی‌های نسبتاً کوتاه تشکیل می‌شود. نوع رایج‌تر DNA تکراری که در مجموع تکرارهای پراکنده^(۳) نامیده می‌شود از توالی‌های خیلی بزرگتری درست می‌شوند. این توالی‌ها، که چندین نوع عصر قابل انتقال^(۴) را شامل می‌شوند، در قسمت ۳-۶ مورد بحث قرار می‌گیرند. طول هر تکرار در DNA با توالی ساده می‌تواند از ۱ تا ۵۰۰ جفت باز متغیر باشد. DNAهای با توالی ساده که در آنها تکرارهای حاوی تا ۱۳ جفت باز می‌باشد، اغلب ریمپواره^(۵) نامیده می‌شوند. اغلب



ضروری است DNA ب نوالی ساده همچین در تکرارهای طوبی پشت سرهم بر انتهای کروموزومها و تلمرها یافت می‌شود. در بجا آنها در حفظ انتهای کروموزومی نقش داشته و از اتصال آنها به انتهای مونوکولی‌های DNA دیگر جلوگیری می‌کنند. این مطالب بطور مفصل در آخرین قسمت از ی فصل مورد بحث قرار می‌گیرد.

انگشت نگاری DNA به اختلافات طولی DNAهای ب نوالی ساده وابسته است

در یک گونه، نوالی‌های مونوکوتیدی واحدهای تکراری که آرایش پشت سرهم DNA یا نوالی ساده ر نسکین می‌دهد، شدید، در میان افراد حفاظت شده‌اند. برعکس، تعداد تکرارها و در نتیجه طول آرایش‌های پشت سرهم نوالی ساده حاوی واحد تکراری نسکس، کاملاً در میان افراد متغیر هستند. این اختلافات در طول، گمان می‌رود در اثر کراسینگ اور نابرابر در بواخی DNA ب نوالی ساده، در حین میوز ایجاد شده باشند. در نتیجه این کراسینگ اور نابرابر طول بواخی از آرایش‌های پشت سرهم فرد، منحصر به فرد می‌باشد.

در انسانها و پستانداران دیگر یک سری DNA ب نوالی ساده در بواخی کوتاهی بین ۱ تا ۵ کیلو باز وجود دارند و از ۲۰ تا ۵ واحد تکراری درست شده‌اند که هر یک حاوی ۱۴ تا ۱۰۰ جفت باز می‌باشد. این بواخی میبی ماهواره^(۴) نامیده می‌شوند. حسی اختلاف اندک در میان کامل میبی ماهواره‌ها در افراد مختلف را می‌توان بوسیله واکنش زنجیره‌ای بیمراز (PCR) و با استفاده از پرایمرهایی که ب نوالی‌های منحصر به فرد در طرفین میبی ماهواره‌های متعدد هیبرید می‌شوند، تشخیص داد. این پنی مورفسم‌های DNA (یعنی اختلافات در نوالی بین افراد یک گونه)، اساس انگشت نگاری DNA ر تشکیل داده و نسبت به انگشت نگاری معمول، محدودتر و دقیق‌تر و مطمئن‌تر است.

DNA جداکننده دسته بندی شده، قسمت قابل نوجهی از ژنوم را انزال می‌کند

همانطور که جدول ۱-۶ نشان می‌دهد تقریباً ۲۵ درصد از DNA

بیرماهواره‌ها گهگاهی در واحدهای رونویسی دیده می‌شوند. برخی افراد با تعداد زیادی تکرار در ژن‌های خاص نسبت به عامه مردم متولد می‌شوند. این امر احتمالاً به دلیل کاهش طول رشته جوامری در حین همانندسازی DNA در یک سلول جنسی است که این سلول‌ها از آن DNAها بوجود آمده‌اند. مشخص شده چنین بیرماهواره‌های گسترده حداقل ۱۴ نوع بیماری ماهیج‌های عصبی مختلف بر حسب ژن موجود در آنها ایجاد می‌کند. در بعضی موارد، بیرماهواره‌های گسترده مانند یک جهش مطلوب عمل می‌کند چون آنها در عمل و بیان ژن رمزدهی شده داخل ایجاد می‌کنند. اما در انواع رایج‌تر بیماری‌های مربوط به تکرارهای گسترده بیرماهواره‌های همچون دیستروفی میوبیک و اسپینوسریلار آتاکسیا^(۵)، تکرارهای گسترده مانند جهش‌های غالب عمل می‌کنند چون آنها در پردازش همه RNAها در سلول‌های ماهیجه و نورونها داخل ایجاد کرده و بیان ژن‌ها را تحت تاثیر قرار می‌دهند. برای مثال، در بیمارانی با دیستروفی میتونیکه روپشت‌های ژن DMPK حاوی ۱۰۰ تا ۳۰۰ نسخه تکراری از نوالی CUG در ناحیه غیرقابل ترجمه ۲' هستند در حالیکه تعداد این تکرارها در افراد طبیعی بین ۵۰ تا ۱۰۰ تکرار است. قطعات استناد یافته از تکرارهای CUG در افراد بیمار، ساختاری سرهای صوبی از RNA تشکیل می‌دهند (شکل ۹-۴ ر ملاحظه کنید) که ب پردازش طبیعی RNA و خروج، روستشده از هسته به سیورول تداخل ایجاد می‌کند. بواخی دورشته‌ای از این ساختاری سرهای صوبی RNA به پروتئین‌های هسته‌ای متصل شونده به RNA دورشته‌ای، متصل شده و این امر باعث تداخل در عمل صیعی این پروتئین‌ها در تنظیم پیریش منسوب mRNAهای اولیه خاص دیگر می‌شود. این mRNAهای اولیه برای عملکرد طبیعی سلون ماهیجه و عصبی لازم هستند.

عنب DNA ماهواره‌ای از تکرارهای ۱۴ ب ۵۰ جفت بازی بصورت آرایش‌های پشت سرهم ۱۰۰ تا ۲۰۰ کیلوبازی تشکیل شده‌اند. مطالعات هیبریداسون درجا^(۶) ب کروموزوم‌های متافاز موقعیت این DNAهای ب نوالی ساده را در بواخی کروموزومی خاص نشان داده است. این DNA بیشتر نزدیک سانترومرها قرار می‌گیرد. سانترومرها بواخی کروموزومی مجزا بوده و در طی میتوز و میوز به میکروتوبول‌های دوک متصل می‌شوند. (شکل ۶-۶) آزمایشات در محمو شکافدار اسکروما کاردوماسیسم بهم سید می‌کند، این نوالی‌ها برای تشکیل یک ساختار کروماتینی خاص نام هتروکروماتین سانترومری^(۷) لازم می‌باشند. این ساختار برای تکلیک درست کروموزوم‌ها به سلون‌های دختر در طی میتوز

1- Spino cerebellar ataxia

2- In situ hybridization

3- Centromeric heterochromatin

4- Minisatellite



دارد که شناخته شده‌اند. برای مثال، آنها ممکن است در ساختارهای کروموزومی مورد بحث در قسمت ۶-۷ بهیم باشند.

نکات کلیدی بخش ۶-۲

سازماندهی کروموزومی ژن‌ها و DNA غیر رمزگرا
■ در ژنوم‌های پروکاریوتی و اغلب یوکاریوت‌های است، که دارای توالی‌های غیر عملکردی هستند و سواحی رمزدهی کننده بصورت تشرده در طول DNA رومی آرایش یافته‌اند
■ در مقابل، روم‌های مهره‌دارن و ژنوم‌های گیاهی عالی حاوی توالی‌های زیادی هستند که RNAی رمزدهی نکرده و با هیچ فعالیت تنظیمی ندارد. بیشتری این DNAهای غیر عملکردی از توالی‌های تکراری تشکیل شده‌اند. در انسان، تنها در حدود ۱/۵ درصد از کل DNA (اگرین‌ها)، پروتئین‌ها یا RNAهای عملکردی را رمزدهی می‌کنند.

■ گوب‌گویی در مقدار DNA غیر عملکردی در ژنوم‌های گونه‌های مختلف، به مقدار زیادی مسئول بود رابطه سبب بین میزان DNA در کروموزوم‌های هاپلوئید یک حیوان یا گیاه و پیچیدگی تکاملی آنها می‌باشد.

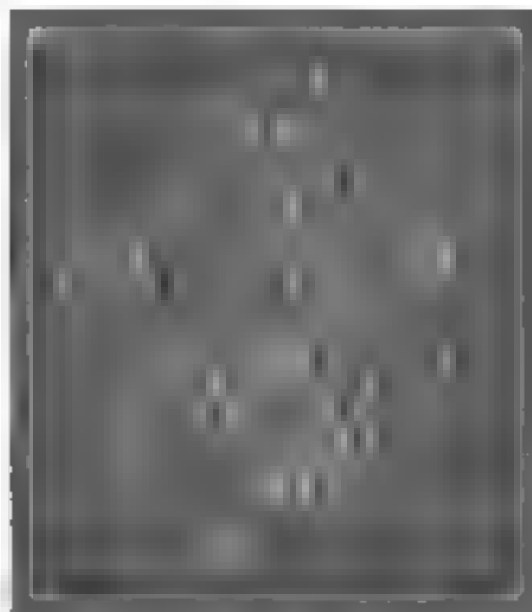
■ DNA ژنومی یوکاریوتی از سه دسته توالی اصلی تشکیل شده‌اند: ژن‌های رمزدهی کننده پروتئین‌ها، RNA عملکردی، DNA تکراری و DNA جداکننده (حدود ۶-۱ را ملاحظه کنید).

■ DNA ت ت توالی ساده، توالی‌های کوتاه تکراری با آرایش‌های پشت سرهم طویل بوده و اغلب در سانروم‌ها، تلومرها و موقعیت‌های خاصی در بازوهای کروموزوم‌های خاص قرار گرفته است.

■ طول یک آرایش پشت سرهم توالی ساده خاص، میان افراد یک گونه کاملاً متفاوت بوده و احتمالاً به دلیل کراسینگ‌آور مابراین در طی عبور ایجاد می‌شود. اختلافات در طول برخی از آرایش‌های پشت سر هم توالی ساده، اساس انگشت‌نگاری DNA را تشکیل می‌دهد.

۶-۳ عناصر DNA قابل انتقال (متحرک):

تکرارهای پراکنده، نوع رومی از DNA تکراری در ژنوم‌های یوکاریوتی بوده و از مقدار کمی زیادی از بسته‌های جانورانه‌های ب توالی‌های سبناکم در سب می‌شود (جدول ۶-۱). DNA پراکنده



▲ شکل تجربی ۶-۶ (شکل رنگی) DNA با توالی ساده در کروموزوم‌های موش در ساترومر قرار گرفته است. DNA با توالی ساده، تخلیص شده از سدرل‌های موس در آزمایشگاه بوسیله DNA پدیمراز 1 و E Coli نشاندهی شاند، فلورسانس کین شد تا یک پروب DNA نشاندار فلورسنت برای DNA با توالی ساده موش تولید نماید. کروموزوم‌ها از سدرل‌های کشف شده موش بر روی یک اسلاید میکروسکوپی فیکس و دناتوره شدند و سپس DNA کروموزومی بصورت ترجایا پروب نشاندار (آبی-سبز) هیبرید شد. اسلاید نیز با DAPI یک رنگ متصل شونده به DNA) رنگ‌آمیزی شد تا طول کس کروموزوم مشاهده شود (آبی تیره). میکروسکوپ فلورسنت سان می‌دهد که پروب توالی ساده اساساً با یک آنها از کروموزوم‌های تلومستریک موس هیبرید می‌شود (کروموزوم‌های تلومستریک دارای ساترومر در یک انتها یا نزدیک به آنها می‌باشند).

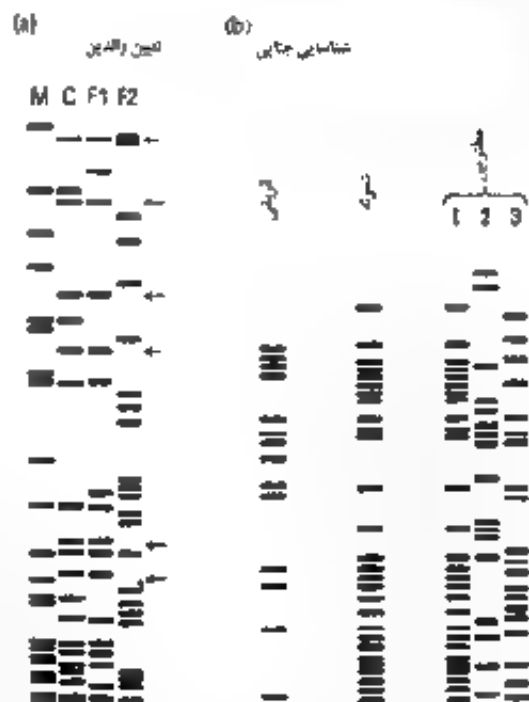
اسانی میان واحدهای رومیزی قرار داشته و هیچ جای دیگری در ژنوم تکرار نمی‌شود. بیشتر این DNA احتمالاً از عناصر قابل انتقال باستانی منشأ می‌گیرند که جهش‌های زیادی در طی تکامل ایجاد کرده‌اند. بصورتیکه تا مدت زیادی می‌توانستند تشخیص بدهند که از این منبع حاصل شده‌اند (قسمت ۴-۴).

سواحی کنترل رومیزی با طوبی حدود ۵۰ تا ۲۰ جفت باز که به تنظیم رومیزی از پروموتورهای دور کمک می‌کنند نیز در این قطعات بلند از DNA جداکننده دسته بندی شده وجود دارند. در برخی موارد، توالی‌هایی از این DNA به ظاهر غیر عملکردی، در طی تکامل حفظ شده‌اند و بیان می‌کنند احتمالاً این سواحی عملکرد مهمی

پسانداری پراکندماند و ۲۵ تا ۵۰ درصد از DNA پسانداری را تشکیل می‌دهد (در حدود ۴۵ درصد از DNA انسانی). چون تکرارهای پراکنده دارای توانایی منحصر به فردی برای حرکت در ژنوم هستند کلاً به عوامل عناصر DNA قابلیت انتقال یا عناصر DNA متحرک بر مبنای گرفته می‌شوند. با اینکه عناصر DNA متحرک در ابتدا، در یوکاریوت‌ها کشف شدند ولی آنها در پروکاریوت‌ها مبر یافت می‌شوند. فرایندی که بوسیله آن این توانایی، کپی شده و بناحل یک جایگاه جدید در ژنوم اضافه می‌شود، جهش‌پذیری^(۱) نامیده می‌شود. عناصر DNA متحرک اساساً هم‌ریسه‌های مونوکلی بوده و در اغلب موارد به نظر می‌رسد دارای فعالیت خاصی در زیست‌شناسی موجودات میزبان خود نمی‌باشند بلکه وجودشان سه برای نگهداری خودشان است به همین دلیل، توانایی کربک آنها، DNA خودخواه^(۲) نامید.

هنگامیکه جابجایی در سلول‌های جسی رخ دهد، توانایی انتقال یافته به جایگاه‌های جدید، به سن بعدی منتقل می‌شوند با این روش، عناصر متحرک تکثیر یافته و به برامی در ژنوم‌های یوکاریوتی طی دوره تکامل، تجمع می‌یابند. چون عناصر متحرک از ژنوم‌های یوکاریوتی خیلی آرام حذف می‌شوند آنها سهم مهمی از ژنوم بعد از زیادی از یوکاریوت‌ها را تشکیل می‌دهند.

عناصر متحرک به تنه، مسمی برای مقادیر زیادی از DNA در ژنوم ما می‌باشند بلکه همچنین یک مکانیسم ثانوی را علاوه بر بوتریکی میوری برای توانایی‌های DNA کروموزومی در طول تکامل، ایجاد می‌کند. اشکل ۲-۶ را ملاحظه کنید. این بوتریکی به این دلیل اتفاق می‌افتد که در طی انتقال یک عنصر متحرک خاص گاهی اوقات DNA محاور نیز به حرکت درمی‌آید. جابجایی به سرت در انسانی رخ می‌دهد در حدود یک جیبجایی در ۱۰ به سلول‌های زایشی جدید بازای هر ۸ هر ۹۸۵ درصد از DNA ما غیرمزمگرنی است. اغلب جابجایی‌ها تأثیرات ریان آور بدرم اما در طی زمان، سه نقش حیاتی را در تکامل زن‌های دارای اگزون‌ها و زن‌هایی که بان‌سن محدود به انواع سلولی خاص، نوره‌های رشد و نمو خاص است، ایفا می‌کند به عبارت دیگر گرچه عناصر متحرک احتمالاً به عنوان هم‌ریست‌های سلولی تکامل یافته‌اند، اما آنها نقش مهمی در تکامل موجودات پراسونی و پیچیده به عهده دارند. جابجایی ممکن است در داخل یک سلول سوماتیک نیز اتفاق بیافتد.



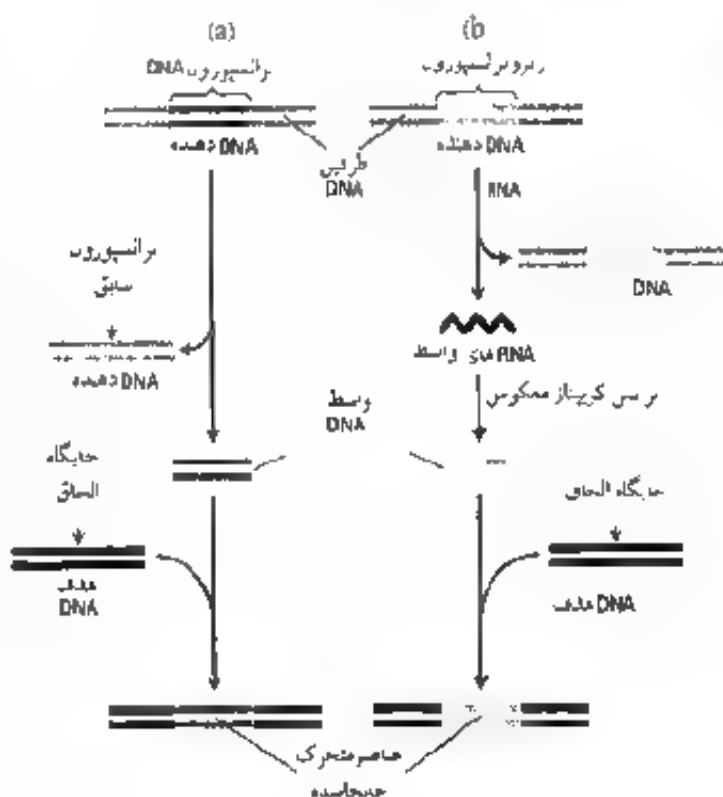
▲ شکل تجربی ۲-۶ انگشت نگاری DNA برای تعیین هویت افراد در مورد بررسی‌های تعیین والدین و تحقیقات جنایی استفاده می‌شود. در انگشت نگاری DNA، یک واکنش PCR خاص روی DNA الگو از فرد یا با استفاده از چندین دسته پرایمر برای سوالاتی که منحصر به فرد در دو طرف توانایی‌های تکراری می‌باشد ماهره انجام می‌گیرد. ژل الکتروفورس محصولات PCR، انگشت نگاری DNA برای فرد به‌جاء می‌کند. یکی، یک دسته از می‌باشد ماهره‌ها با طول‌های تکراری مختلف محصولات PCR با اندازه و مقدار حرکت متفاوت در ژل را ایجاد می‌کند. (a) در این آنالیز والدینی، ستون M، محصولات ب استفاده از DNA مادری به عوامل الگو و واکنش PCR را نشان می‌دهد. C با استفاده از DNA بچه به عنوان الگو و F1 و F2 با استفاده از DNA دوبدر والدیه را نشان می‌دهد. بچه دارای طول‌های تکراری می‌باشد ماهره‌های است که آنها را از مادر یا F1 به ارث برده است و میان‌گر این است که F1 پدر است. پس‌اکنون محصولات PCR از F1 (نه F2) با نشان می‌دهد. این محصولات PCR در بچه هم وجود دارند. (b) در این انگشت نگاری DNA نمونه جدا شده از یک قربانی، محاور جسی و سه مرد مظنون نشان داده شده است. واضح است که طول‌های تکرار می‌باشد ماهره در نمونه با طول تکرار می‌باشد ماهره مظنون ۱ هم‌خوانی دارد. DNA قربانی مورد انالیز قرار گرفته تا اطمینان حاصل شود، DNA نمونه با DNA قربانی الوده نشده است.

همچنین به عوامل DNA با تکرار متوسط^(۱) یا DNA تکرار مکرر^(۲) شناخته می‌شوند این سوالات در سرتاسر ژنوم

- 1-Moderately repeated DNA
- 2-Intermediate repeat DNA
- 3-Transposon
- 4-Selfish DNA

► شکل ۶-۸ (شکل رنگی) دو دسته اصلی از

عناصر DNA — حرکت (a) DNA ترانسپوزون‌های یوکاریوتی (اندرجی) از طریق یک واسطه DNA ایی انتقال می‌یابند این DNA حیوانها از جایگاه دهنده خارج می‌شود، (b) رتروترانسپوزون‌ها اول بصورت یک مولکول RNA رونویسی شده و سپس بصورت یک DNA نورشکل به‌طور معکوس رونویسی می‌گردند در هر دو مورد DNA دو رشته‌ای حیوانها به‌تأثیر DNA نورشکل‌های ادغام می‌شود تا جایگاهی را کامل کند در نتیجه DNA ترانسپوزون‌ها بوسیله یک مکانیسم برش و اتصال و رتروترانسپوزون‌ها از طریق گپی اتصال جایجا می‌شوند



وهمی تحقیق بر روی عناصر متحرک توسعه یافت، مشخص شد که این عناصر در دو گروه قرار می‌گیرند (۱) عناصری که مستقیماً بصورت DNA منتقل می‌شوند و (۲) عناصری که از طریق یک RNA حیوانها جابجا می‌شوند. این RNA حیوانها بوسیله RNA پیمراز از وی عضو متحرک رونویسی شده و سپس بوسیله یک ترانس کریپتاز معکوس به DNA نورشکل‌های تبدیل می‌شود (شکل ۶-۸). عناصر متحرک که بطور مستقیم و بصورت DNA منتقل می‌گردند و عموماً به عنوان DNA ترانسپوزون با به صورت ساده‌تر ترانسپوزون^(۱) شناخته می‌شوند. DNA ترانسپوزون‌های یوکاریوتی خودشان را از یک محل در ژنوم بریده و آن جایگاه را ترک کرده و به یک جایگاه دیگر منتقل می‌شوند. عناصر متحرک که به جایگاه‌های جدید در ژنوم از طریق یک RNA حیوانها جابجا می‌شوند، رتروترانسپوزون‌ها^(۲) می‌گویند.

رتروترانسپوزون‌ها یک نسخه RNA از خودشان ساخته و این نسخه جدید را به یک جایگاه دیگر در ژنوم معرفی می‌کند در حالیکه در

در این مورد، توانایی جابجا شدن آنها به سلول‌های دخترتری حاصل از آن، سلول سوماتیک منتقل می‌شود در موارد نادر جبین جابجایی در سلول سوماتیک ممکن است منجر به جهش سلول سوماتیک با تأثیرات فواید ریان‌آور شود. برای مثال می‌توان به غیرفعال سازی یک ژن سرکوبگر تومور اشاره کرد (فصل ۲۵). در این قسمت ما اول ساختار و مکانیسم‌های جابجایی، انواع اصلی عناصر DNA قابل انتقال را شرح می‌دهیم و سپس نقش احتمالی آنها را در تکامل، بررسی می‌کنیم.

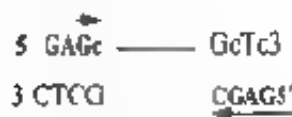
جایجایی عناصر متحرک، شامل یک DNA یا یک RNA حیوانها است.

باربرا مک کلینتوک^(۱) هنگام انجام آزمایشات کلاسیک ژنتیکی بر روی ذرت در طی دهه ۱۹۴۰ اولین بار عناصر متحرک را کشف کرد، او ویژگی‌های عناصر ژنتیکی را که می‌توانند به داخل یا خارج از ژن‌ها جابجا شده و فواید تازه‌های ذرت را تغییر دهند به‌خوبی سمود نظریه‌های او بسیار بحث‌انگیز شد تا اینکه عناصر متحرک مشابهی در باکتری کشف شد. در باکتری‌هایی عناصر به صورت توالی DNA خاص تعیین ویژگی شده و پایه مولکولی جابجایی آنها مشخص شد.

Barbara McClintock 2- Transposon

1- Retrotransposons

سایرین عناصر IS همزیست تکثیر پیدا می‌کند عناصر IS می‌توانند بناحل پلاسمیدها یا ویروس‌های لیروژنیک نیز وارد شده و در نتیجه به سلول‌های دیگر انتقال یابند. عناصر IS به این طریق می‌توانند داخل کروموزوم‌های سلول‌های دست نخورده نیز جایگاه خود را ساختار کلی عناصر IS در شکل ۹-۶ رسم شده است. یک تکرار عمکوس جلوه ۵۰ جفت بازی بصورت عیدافس تعبیر در هر انتها از توالی الحاق وجود دارد، در یک تکرار مکتوس توالی ۳-۵ روی یک رشته دیگر تکرار می‌گردد مثلاً



میان توالی‌های مکتوس یک ناحیه وجود دارد که ترانسپوزاز^(۱) را رمزدهی می‌کند که آن‌ریم به منظور جابجایی عناصر به جایگاه جدید مورد نیاز می‌باشد ترانسپوزاز خیلی بدرت بین می‌شود و جوانگوی میرلی جینی پالین جابجایی اسد یک مشانه مهم عناصر IS، وجود توالی تکراری مستقیم^(۲) کونه با ۱۱-۵ جفت باز می‌باشد که ملافاصله در کنار هر دو انتهای عنصر الحاق یافته قرار دارد. سلول توالی تکراری مستقیم، مشخصه هر نوع ار عناصر IS بوده و توالی آن به جایگاه هدفی بستگی دارد که به آن یک نسخه از عنصر IS منحق می‌گردد. وقتی توالی یک ژن جهش یافته حاوی یک عنصر IS با توالی ژن وحشی مقایسه می‌شود، تنها یک نسخه از توالی تکراری مستقیم کوتاه در ژن وحشی یافت می‌گردد مضاعف شدن این توالی با جایگاه هدف برای ایجاد تکرار مستقیم ثانویه در مجاورت عنصر IS در طی فریند الحاق رخ می‌دهد.

همانطور که در شکل ۱۰-۶ اشاره شده، جابجایی یک عنصر IS بوسیله مکانیسم برش و اتصال صورت می‌گیرد ترانسپوزاز در این فرآیند سه نقش دارد. (۱) بطور خیلی دقیق عنصر IS در DNA هدده را برش می‌دهد (۲) یک توالی کونه در DNA هدده برش‌های بانههای چنبدی ایجاد می‌کند (۳) انتهای ۳' عناصر IS را به انتهای ۵' DNA هدده برش یافته، متصل می‌کند در نهایت، یک DNA پیمرار سلول میرلی، شکاف‌های تک رشتهای را پر کرده و تکرارهای کونه مستقیم تولید می‌یابد که در دو طرف عنصر IS قرار دارد و DNA لیگاز انتهای آزاد را به هم متصل می‌کند

موضیت اولیه شال میر باقی می‌ماند جابجایی ترانسپوزازها مشابه به فریند الوده سازی رتروویروس‌ها است، البته، رتروویروس‌ها می‌توانند به عنوان رتروترانسپوزازهای در نظر گرفته شوند که رن‌های رمزدهی کسده پروتئین پوشش ویروسی، رنداسته و در نتیجه امکان انتقال بین سلول‌ها در آنها وجود ندارد. رتروترانسپوزازها می‌توانند براساس مکانیسم خاص جابجایی‌شان بیشتر طبقه بندی شوند بطور خلاصه، DNA ترانسپوزازها می‌توانند بوسیله یک مکانیسم برش و اتصال^(۱) به عنوان جابجایی در نظر گرفته شوند در حالیکه رتروترانسپوزازها بوسیله یک مکانیسم کپی و اتصال^(۲) جابجا می‌شوند که در این مکانیسم، کپی یک RNA حیواسط می‌یابند.

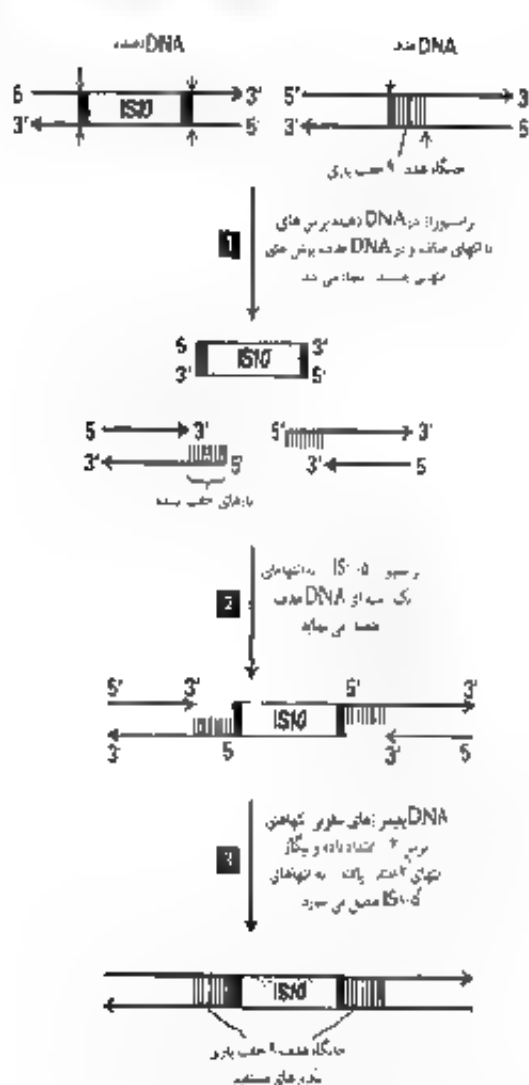
DNAهای ترانسپوزوی در پروکاریوت‌ها و یوکاریوت‌ها وجود دارند.

علب عناصر متحرک در باکتری‌ها مستقیماً بصورت DNA متفرق می‌شوند. در مقابل، اغلب عناصر متحرک در یوکاریوت‌ها رتروترانسپوزازها هستند. DNAهای ترانسپوزاز یوکاریوتی نیز وجود دارند، در حقیقت، عناصر متحرک اولیه کشف شده بوسیله باربارا مک کلینتوک، DNAهای ترانسپوزاز هستند.

توالی‌های الحاق باکتریایی، اولین مهم مولکولی درباره عناصر متحرک از مطالعه جهش‌های خاص در *E. Coli* حاصل شد. این جهش‌ها از طریق الحاق خودبخودی یک توالی DNA با طول تقریبی ۱ تا ۲ کیلو باز، به میله یک ژن ایجاد می‌شوند. این قطعات الحاقی DNA، توالی‌های الحاقی^(۳) یا عناصر IS^(۴) نامیده می‌شوند تاکنون، بیش از ۲ عنصر IS متفاوت در *E. Coli* و باکتری‌های دیگر یافت شده است.

جابجایی عناصر IS یک رویداد خیلی نادر بوده و بازای یک در 10^5 - 10^6 سلول در هر سن رخ می‌دهد و بسته به عنصر IS، اغلب جابجایی‌ها رن‌های ضروری را غیرفعال کرده و در نتیجه سلول میرم و سلول‌های حاوی این عناصر متحرک را از بین می‌برد بنابراین سرعت بالای جابجایی حتمالاً منجر به افزایش زیاد در سرعت جهش می‌شود تا موجود زنده نتواند رنده بماند با وجود این چون عناصر IS کم و بیش بطور تصادفی جابجا می‌شوند، برخی توالی‌های جابجا شده به تراخی میر ضروری، از روم (مثل تونجی میان ژن‌ها) وارد شده و به سلول امکان می‌دهند تا رنده بماند در میری جیلی پالین از جابجایی، اغلب سلول‌های میریال رنده می‌ماند و

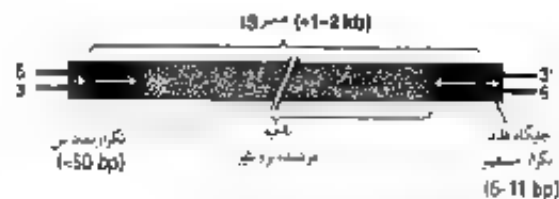
- | | |
|------------------------|---------------------------|
| 1- Cut-paste | 2- Copy-and-paste |
| 3- Insertion sequences | 4- Is elements |
| 5- Transposase | 6- Direct-repeat sequence |



▲ شکل ۶-۱ (شکل رنگی) مدنی برای حایجی نوالی‌های الحاقی باکتریایی. مرحله (۱): برانسیپورازی که بوسیله عنصر IS (IS10) در این مثال) رمزدهی می‌شود، هر دو رشته DNA دهنده را جدا از تکرارهای معکوس برش داده (قرمز تیره) و عنصر IS10 را جدا می‌کند. برانسیپوراز هدف را در جایگاه‌های تصادفی بریده و باعث ایجاد DNA بانهای چسبیده می‌شود. در مورد IS10 بانهای پرسی یافته ۹ جفت باز از هم فاصله دارند. مرحله (۲): اتصال بانهای ۲' عنصر IS چسبیده به جایگاه‌های موجود در DNA هدف بر بوسیله برانسیپوراز کاتالیز می‌گردد. مرحله (۳): شکاف‌های ۹ جفت باری DNA رشته‌ای در DNA متوسط بوسیله یک DNA پیمراز سولی پر می‌شوند. در نهایت DNA یگار سولی پیوندهای هسودی استر ۵'→۳' را می‌سازد. بانهای ۳' رشته‌های DNA هدف امتداد یافته و بانهای ۵' رشته‌های IS10 برقرار می‌کند. این فرایند منجر به مصافق شدن نوالی جایگاه هدف در دو طرف از عنصر IS ملحق شده می‌گردد. به خاطر ذاتیه پاسد که طول جایگاه هدف و IS10 بر اساس معیاس می‌باشد.

1- Activator (AC) element

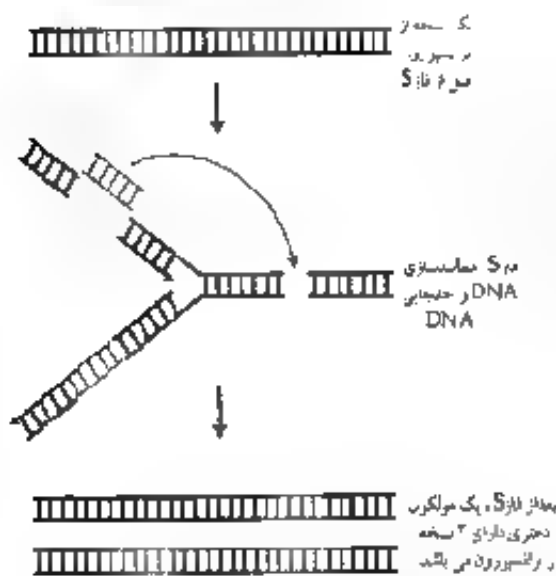
2- Dislocation (DS) elements



▲ شکل ۶-۲ ساختار کلی عناصر IS در باکتری‌ها. در این شکل دو انتهای ناحیه مرکزی نسبتاً بزرگ در یک عنصر IS که یک یا دو آنزیم مورسیاز برای جابجایی را رمزدهی می‌کنند تکرارهای معکوس وجود دارد. نوالی تکرارهای معکوس تقریباً یکسان بوده اما در جهات مخالف هم قرار می‌گیرد. نوالی تکراری معکوس خصوصیت یک عنصر IS است. تکرارهای مستقیم و کوتاه ۵' و ۳' (معکوس هم هستند) به عنصر الحاقی جابجا می‌شوند. نکته آنها نوالی‌های جایگاه الحاقی بوده و علی‌الحاقی یک قطعه متحرک مصاعف می‌شوند (یک نسخه در هر آنها). طول تکرارهای مستقیم برای یک عنصر IS ثابت بوده اما نوالی‌های آنها به جایگاه الحاقی وابسته بوده و بنابراین با هر انتقال عنصر IS تغییر می‌کند. پیکان‌ها جهت نوالی را نشان می‌دهند. ناحیه رمزدهی‌کننده بیشتر طول عنصر IS را تشکیل می‌دهد.

برانسیپورازهای DNA یوکاریوتی، کشف اولیه مک کلیسوک در برهه عناصر متحرک از مشاهده جهش‌های خودبخودی در درخت ناشی شد که در آن تولید آنزیم‌های لازم برای ساخت آنتوسیانین (یک رنگدانه ارغوانی در دانه‌های درخت) تحت تأثیر قرار می‌گرفت. یک دسته از این جهش‌ها در مرکاس خبی بالا برگشت‌پذیر هستند. در حالیکه دسته دوم جهش‌ها، برعکس گردید مگر اینکه در حضور دسته بول جهش‌ها اتفاق بیافتد. مک کلیسوک عامل مسئول اولین دسته از جهش‌ها را عنصر فعال کننده^(۱) نامید و عامل مسئول دسته دوم جهش‌ها را عناصر جداکننده^(۲) خواند. چون آنها تمایل دارند به شکست‌های کروموزومی منضم شوند. عناصر Ds، فرم‌های حذف شده از عنصر AC می‌باشد که در آنها یک بخش از نوالی که رمزدهی‌کننده برانسیپوراز می‌باشد از دست رفته است. چنین عنصر Ds یک ترانسیپوزاز عملکردی را رمزدهی می‌کند، پس نمی‌تواند به تنهایی جابجا شود. با وجود این، در گیاهان که حاوی عنصر AC هستند و در نتیجه یک ترانسیپوزاز عملکردی ز بیان می‌کنند عناصر Ds می‌توانند جابجا شوند زیرا آنها تکرارهای پایانی معکوس مورد تشخیص ترانسیپوزاز را حفظ می‌نمایند.

از کار اولیه مک کلیسوک بر روی عناصر متحرک در ذرت، تئاناس بوروس‌ها در یوکاریوت‌های دیگر نیز شناسایی شدند، برای مثال، تقریباً



شکل ۱۱ ۶ مکانیسم افزایش تعداد کپی در DNA ترانسپوزون‌ها. در این مدل DNA ترانسپوزون از طریق مکانیسم برش و اتصال حرکت می‌کند (شکل ۶-۱۰). ملاحظه کنید: و در طی فاز S از یک ناحیه بر کروموزوم همانندسازی شده به یک ناحیه در کروموزومی که همانندسازی نکرده، منتقل می‌شود. اگر این امر اتفاق بیفتد، یکی از دو کروموزوم دخیل شکامیکه همانندسازی کروموزومی تکمیل شد، یک ترانسپوزون الحاقی اضافی خواهد داشت.

بروترانسپوزون‌های LTR که در پستانداران بررسی می‌کنیم، در محرم (مثل عناصر Ty) و در دروزویلا (مثل عناصر copia) رنج می‌یابند، گرچه رتروترانسپوزون‌های LTR در پستانداران نسبت به رتروترانسپوزون‌های غیر LTR فراوانی کمتری دارند، ولی در حدود ۸ درصد از DNA ژنومی انسان در تشکیل می‌دهند. در پستانداران، رتروترانسپوزون‌های فاقد LTR، رایج‌ترین نوع عناصر متحرک می‌باشند. این عناصر در قسمت بعدی شرح داده می‌شوند.

ساختار کلی رتروترانسپوزون‌های LTR ثابت شده در یوکاریوت‌ها در شکل ۶-۱۲ نشان داده شده است. علاوه بر تکرارهای کوتاه مستقیم ۳' و ۵' که مختص همه ترانسپوزون‌ها هستند، پس برانسپوزون‌ها از طریق حضور LTRهایی در اطراف ناحیه مرکزی رمزدهی‌کننده پروتئین، شناسایی می‌شوند. این تکرارهای انتهایی بلند مستقیم، مسته به نوع رتروترانسپوزون LTR حاوی ۲۵۰ تا ۶۰۰ جفت نوک بوده و خصوصیت DNA رتروویروسی ادغام شده را داشته و برای چرخه زندگی رتروویروس‌ها ضروری می‌باشند. علاوه

برای رویی سسگی دارند. DNA بوسیله مکانیسم برش اتصال در صورتیکه در طی فاز S چرخه سلولی صورت گیرد، یکی هنگامی که ستر DNA رخ می‌دهد، می‌تواند منجر به افزایش تعداد نسخه یک ترانسپوزون شود. افزایش در تعداد نسخه وقتی اتفاق می‌افتد که DNA، هده از یکی از دو مولکول DNA دخیل در ناحیه‌ای از یک کروموزوم باشد که همانندسازی شده و DNA هدف در ناحیه‌ای باشد که هنوز همانندسازی نشده است. وقتی همانندسازی DNA در پایان S کاملاً شد، DNA هدف در موقعیت جدید خود نیز همانندسازی شده و منجر به افزایش در تعداد کلی این ترانسپوزون‌ها در سلول می‌شود (شکل ۶-۱۱).

وقتی این جهش‌ها در فاز S قبل از میوز اتفاق می‌افتد، یکی از چهار سلول جسی تولید شده حاوی نسخه اضافی از ترانسپوزون می‌باشد. بکرار این فرایند در دوره تکاملی به تجمع تعداد زیادی از DNA ترانسپوزون‌ها در ژنوم‌های برخی موجودات منجر شده است. DNA انسان در حدود ۲۰۰۱۰۰۰ نسخه از DNA ترانسپوزون‌های به طول کامل و حذف شده را دربر می‌گیرد که در حدود ۳ درصد از DNA انسان را شامل می‌شود. همانطور که صورت خلاصه خواهیم دید، این مکانیسم می‌تواند علاوه بر خود ترانسپوزون به جایابی DNA ژنومی بر منجر شود.

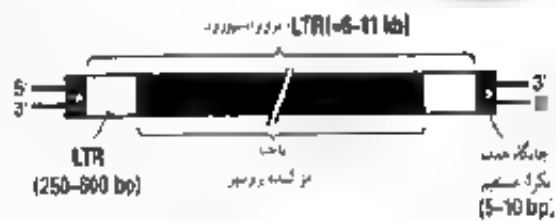
رتروترانسپوزون‌های LTR مانند رتروویروس‌های درون سلولی عمل می‌نمایند

ژنوم همه یوکاریوت‌های مطالعه شده از محرم گرفته تا انسان، دارای رتروترانسپوزون هستند. این عناصر DNA متحرک می‌باشند و از طریق یک RNA حواسط و با استفاده از ترانس کریپتاز معکوس جانجا می‌شوند (شکل ۶-۸). ملاحظه کنید، این عناصر متحرک به دو دسته اصلی تقسیم می‌شوند. عناصر دارای تکرارهای انتهایی بلند یا LTRs هستند و عناصری که فاقد آن می‌باشند.

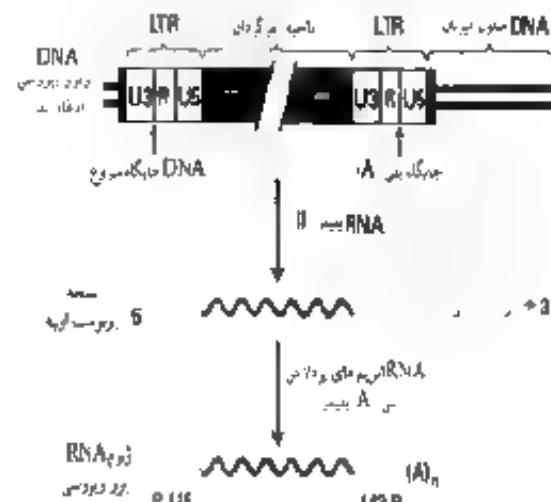
میربان خود خارج شده و سلول‌های دیگر را آلوده کند با وجود این می‌تواند به جایگاه‌های جدید در DNA سلول میربان خود جابجا شود به‌طوری‌که جوشوندی واضح آنها با رتروویروس‌ها، این دسته از رتروترانسپوزون‌ها اغلب عناصر شبه رتروویروس^(۱) نامیده می‌شود.

مرحله کلیدی در چرخه زندگی رتروویروسی، تشکیل RNA ژئومی رتروویروسی از DNA رتروویروسی انجام شده (در ژئوم میربان) می‌باشد. (شکل ۶-۲۹ را ملاحظه کنید). این فرایند به عنوان مدلی برای تولید RNA حدواسط در حین جابجایی LTR رتروترانسپوزون‌ها به کار می‌رود. همانطور که در شکل ۶-۱۳ اشاره شده است، LTR رتروویروس‌های موجود در سمت چپ به عنوان یک پروموتور عمل نموده و RNA پیمرازهای سلول میربان را به شروع رونویسی در نوکلئوتید ۵' توالی R هدایت می‌نماید. بعد از اینکه تمام DNA رتروویروسی فرو دست رونویسی شده توالی RNA مرتبط با LTR در سمت راست، اتریم‌های پیمرازهای کننده RNA سلول میربان را به سمت شکست رونویسی بولیه سون داده و باعث افزودن یک دم پلی A در انتهای 3' توالی R می‌گردد. ژئوم RNA رتروویروسی خاص که فاقد یک LTR کامل است، از هسته خارج شده و بصورت یک ویروئید (Viron) بسته بندی و از سلول میربان خارج می‌شود.

بعد از اینکه یک رتروویروس، سلولی را آلوده کرد رونویسی معکوس ژئوم RNA آن توسط ترانس کریپتاز معکوس (که توسط رتروویروس رمزدهی می‌شود) یک DNA دور سته‌ای حاوی LTR در هر انتها ایجاد می‌کند. ستر این DNA در سیتوپلازم رج داده، و سپس به همراه یک آنزیم رمزدهی شده توسط رتروویروس بنام اینتگرز به داخل هسته منتقل می‌شود. اینتگرزهای رتروویروسی به ترانسپوزون‌های رمزدهی شده توسط DNA ترانسپوزون‌ها، خیلی شبیه بوده و از مکانیسمی مشابه برای ورود DNA رتروویروسی دور سته‌ای به داخل ژئوم سلول میربان استفاده می‌کند. در این فرایند تکرارهای مستقیم کوتاه توالی جایگاه هدف، در هر دو انتهای توالی DNA ویروسی وارد شده، ایجاد می‌گردد. هر چند مکانیسم رونویسی معکوس پیچیده است و بی قسمت حیاتی چرخه زندگی رتروویروس می‌باشد. فرایند تولید LTR 5 کامل به عنوان پروموتوری برای شروع رونویسی دقیق از نوکلئوتید ۵' توالی R عمل می‌نماید. در حالیکه LTR 3 کامل به عنوان جایگاه پلی (A)، باعث پلی آدینه

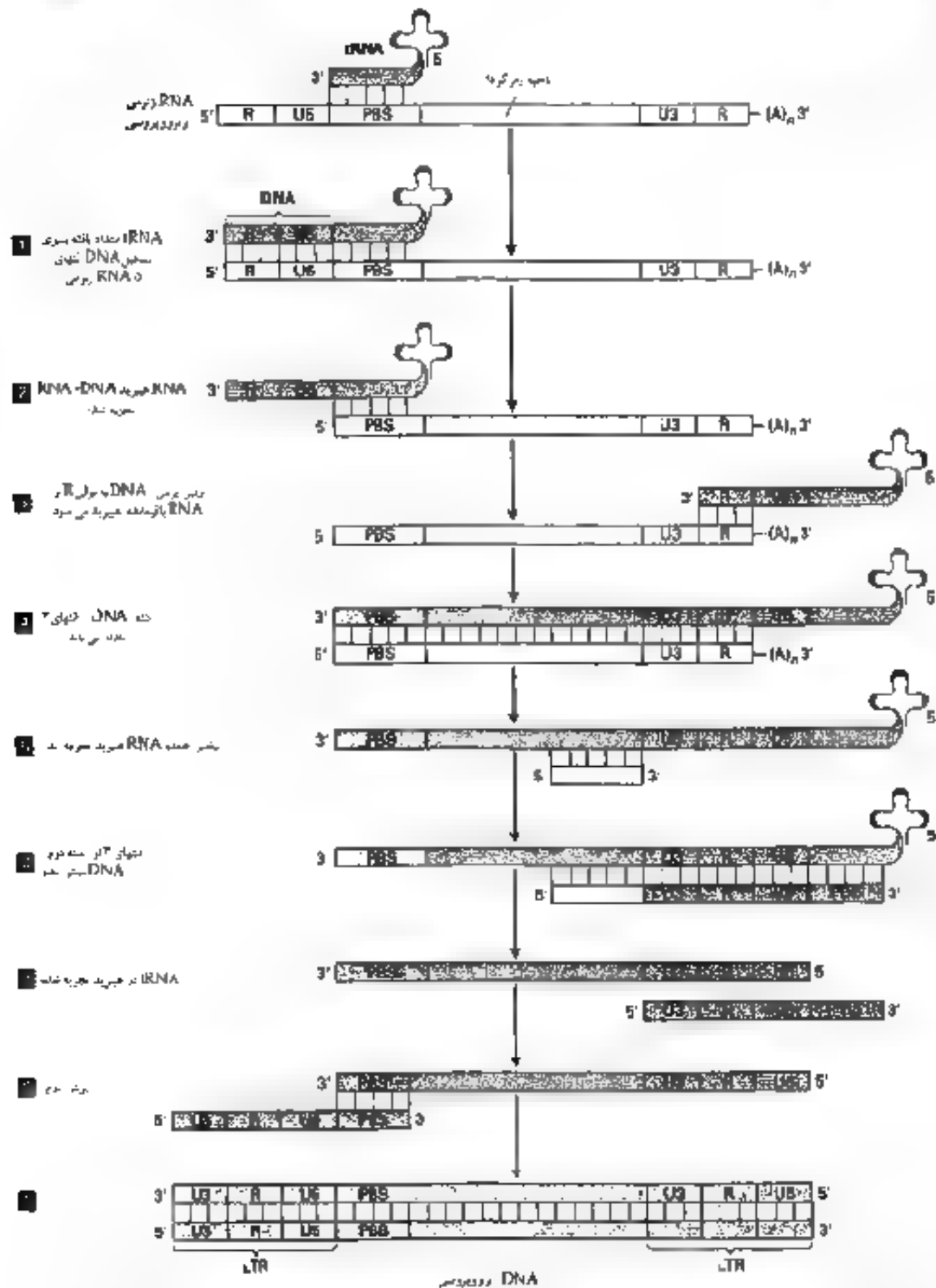


شکل ۶-۱۲. ساختار کلی LTR رتروترانسپوزون‌ها در اطراف ناحیه رمزدهی کننده پروموتور دو نوکلئوتیدی (LTRs) که نوکلئوتیدی مستقیم با عناصر ویژه هستند، قرار می‌گیرند. همچون سایر عناصر متحرکه، رترو ترانسپوزون‌های انجام شده در هر انتها، تکرارهای مستقیم با جایگاه هدف دارند. نواحی رمزدهی کننده پروتئین حدود ۸۰ درصد و یا بیشتر از ترانسپوزون‌ها را تشکیل داده و آنزیم‌های ترانس کریپتاز معکوس، اینتگرز و پروتئین‌های رتروویروسی دیگر را رمزدهی می‌کنند.



شکل ۶-۱۳. تولید RNA ژئوم رتروویروسی از DNA رتروویروسی انجام شده. LTR در سمت چپ RNA پیمراز برای شروع رونویسی در نوکلئوتید از سمت چپ ناحیه R هدایت می‌کند. رونویسی اولیه حاصل تا بعد از LTR سمت راست امتداد می‌یابد. LTR سمت راست، که حالا در رونویسی اولیه RNA وجود دارد، آنزیم‌های سلولی را برای شکست رونویسی اولیه تر. چنین نوکلئوتید از سمت راست ناحیه R و افزودن یک دم پلی A هدایت نموده و باعث ایجاد یک ژئوم RNA رتروویروسی با ساختار نشان داده شده در بالای شکل ۶-۱۴ می‌شود. گمان می‌رود مکانیسم مشابه در طی جابجایی رتروترانسپوزون‌ها، RNA حدواسط تولید می‌کند. توالی‌های تکرار مستقیم (سایه) موجود در DNA هدف در حین قرارگیری DNA رتروویروسی در داخل ژئوم سلول میربان تولید می‌شود.

برعکس LTRها با رتروویروس‌ها، LTR رتروترانسپوزون‌ها هم به پروتئین‌های رتروویروس‌های معروف به استثنای پروتئین‌های پوشش آنها را رمزدهی می‌نماید. در نبود این پروتئین‌های پوششی LTR رتروترانسپوزون‌ها نمی‌توانند از سلول



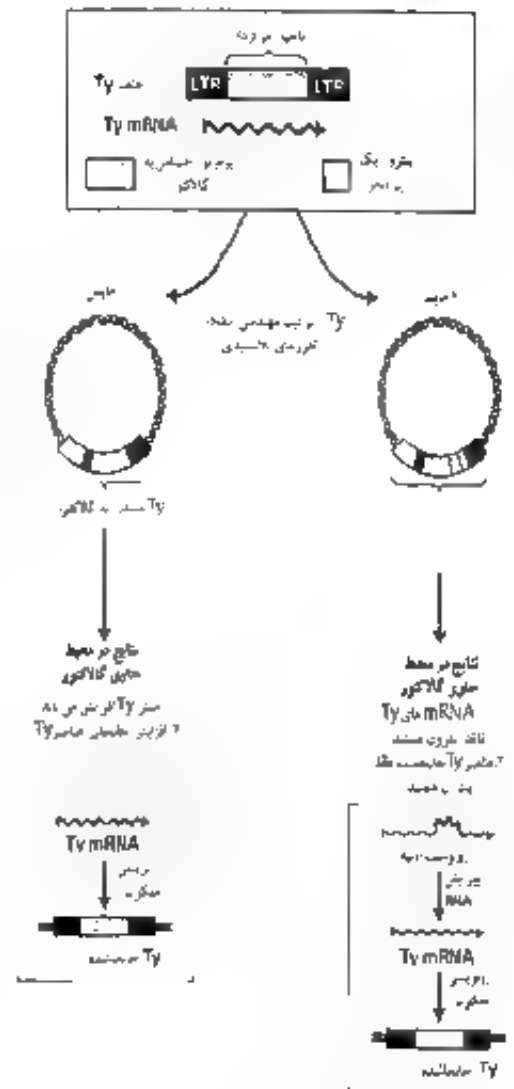
شکل ۱۳-۶ مدل برای رونویسی معکوس RNA ژنومی رتروویروسی به صورت DNA. در این مدل، مجموعه‌ای پیچیده از ۹ پدیده، نسخه DNA نورشته از ژنوم RNA یک رشته یک رتروویروس (یا) تولید می‌کند. RNA ژنومی با یک RNA اسلای ویزه رتروویروس بسته بندی می‌شود. این iRNA با موالی مکعب در نزدیکی انتهای ۵ ژنوم به هم جایگاه اتصال برقرار می‌کند. RNA رتروویروسی یک موالی پستانی کوتاه یا تکرار مستقیم R بر هر آنها دارد. واکسی کلی بوسیله ترانس کریپتا معکوس صورت می‌گیرد که دیوکسی ریبونوکلوئیدها را پلیمریزه می‌کند. RNase H، رشته RNA و در هیبرید RNA-DNA می‌برد. در آخر یک مولکول DNA دورستای ایجاد می‌شود. DNA دورستای طولانی‌تر از RNA الگو بوده و دارای یک تکرار بلند پستانی (LTR) بر هر آنها می‌باشد. موالی PBS و R در حقیقت توالی کوتاه‌تر از موالی U5 و U3 بوده و ناحیه رمزدهی کننده مرکزی خیلی طولانی‌تر از موالی دیگر می‌باشد.

► شکل تجربی ۱۵-۶ عنصر Ty مخمر از طریق یک RNA واسطه جابجا می‌شود. وقتی سلول‌های مخمر با یک پلاسمید حاوی Ty آلوده می‌شوند (ترانسفورم)، عنصر Ty می‌تواند به جایگاه‌های جدید منتقل شود (اگرچه این عمل بصورت طبیعی به میزبان پائین رخ می‌دهد). با استفاده از عناصر رسم شده در بالا، محققین دو وکتور پلازمیدی بوترکیب مختلف طراحی کردند که حاوی عناصر Ty در مجاورت پرومور حساس به گالاکتوز بود. این پلاسمیدها بدخل سلول‌های مخمر منتقل شده و این سلول‌ها در یک محیط حاوی گالاکتوز و محیط غیرگالاکتوز کشت داده شدند. در هائیس اول، رشد سلول‌ها در محیط حاوی گالاکتوز به جابجایی‌های پسری نسبت به محیط غیرگالاکتوز منجر شد و این مطلب بیانگر این است که رویویی بصورت یک RNA حیواسط در جابجایی Ty لازم است. در آزمایش ۲ یک ایترون از یک ژن غیرمرتبط مخمر بدخل ناحیه رمرده‌ی کسده پروتئین از عنصر Ty حساس به گالاکتوز بوترکیب افرویه قد مساهده بود. ایترون در عنصر Ty جات شده ساهدی فوی اسد بر ایکه جابجایی از طریق یک RNA حیواسط صورت می‌گیرد. و ایترون RNA واسطه بوسیله پیریش RNA برناتنه شده اسد. همانطور که در کادر پائین سمت راست اشاره شده است، در مقابل، ترانسپوزون‌های پوکازپوتی مثل عنصر AC درجه حاوی ایترون‌هایی در ناحله پ، پانسوزار ست که این موضوع بین می‌کند که جابجایی از طریق RNA حیواسط صورت می‌گیرد.

انسان، بها از LTRهای جنانده بشکین می‌شود. این توالی‌ها از DNA پروویروسی با طول کامل و بوسیله بوترکیبی هومولوگ میان دو LTR منشاکرفته و منجر به حذف، بوالی‌های رتروویروسی درونی می‌گردند. این LTRها می‌توانند به موقعیت جدید در ژنوم منتقل شوند اما بوترکیبی بین LTRهای هومولوگ در موقعیت‌های مختلف ژنوم، احتمالاً به بوالی‌های DNA کروه‌مورومی نسبت داده می‌شود که منجر به مصاعف شس ژن و گرو و تکامل پروتئین‌ها با ترکیبت جذبدی از اگزون‌ها شده و همانطور که در بخش ۷ خواهیم دید، باعث تکامل کنتز پیچیده بیان ژن می‌شود.

رترووانسپورون‌های غیر LTR از طریق مکانیسم متفاوتی جابجا می‌شوند.

فرانزیر عنصر متحرک در پستاندرن رترووانسپورون‌هایی هستند که فاقد LTR بوده و گاهی اوقات رتروترانسپورون‌های



شدن دقیق سالی R در موکلونید ۳' می‌شود. در نتیجه وفی رترووانسپورون‌های LTR ترنهای پی در پی دستخوش الحاق، رویوسی، رویوسی معکوس و الحاق مجدد در یک جایگاه جذبد می‌شوند، هیچ موکلونیدی را از دست ندهد.

همانطور که در بالا اشاره شد، LTR رترووانسپورون‌ها ترانس کریپتاز معکوس و اینتگراز را رمرده می‌کنند. همچون پروویروس‌ها، این عناصر متحرک با مکانیسم کی اتصال جابجا شده و از طریق ترانس کریپتاز معکوس یک سخته RNA از یک عنصر دهته را به DNA بدیل کرده و آن را بوسیله اینتگراز به ناحل جایگاه هدف وارد می‌کند. آزمایشات اشاره شده در شکل ۱۵-۶ شواهد قوی برای نقش یک RNA حد واسطه در جابجایی عناصر Ty فراهم می‌آورد.

رایج‌ترین LTR رترووانسپورون‌ها در انسان ERV نامیده می‌شوند. غلب ۳۳/۰۰۰ بوالی DNA مرتبط با ERV در ژنوم



▲ شکل ۱۶-۶ ساختار کلی LINE، یک رتروترانسپوزون بدون LTR. DNA استاندارد حاوی دو دسته از رتروترانسپوزون‌های بدون LTR، به نام LINEs و SINEs است (نشان داده نشده). طرح تکرارهای مستقیم جایگاه هدف در میان نسخه‌های یک LINE در جایگاههای مختلف در ژنوم منجر می‌باشد. تکرارهای LINE با طول کامل دارای ۶ کیلو باز است. مقادیر متغیر انتهایی طرف چپ در بیش از ۹۰ درصد از جایگاهها غایب بوده و در این محل‌ها عنصر متحرک یافت می‌شود. غالب قاب‌خواندن کوتاه‌تر (ORF1) با ۶ کیلو باز طول یک پروتئین متمم‌شونده به RNA را رمز می‌دهد. ORF2 طولی برابر با ۴ kb طول، یک پروتئین دو عملکردی با فعالیت ترانس کریپتاز معکوس و DNA اتسوزکنش را رمز می‌دهد. فقط داشته باشید که LINEها فاقد تکرارهای طولی پایانی موجود در LTR، رتروترانسپوزون‌ها می‌باشد.

آزمایشات یک اینترون بتا داخل عنصر A1 موش وازد و عنصر L1 نو ترکیب حاصل به داخل سلول‌های کشت داده شده هاستر مستقر شد. بعد از چندین بار مصدع شدن سلول‌ها، با انجام PCR و ازدیاد بوالی مورد نظر، هضمی در این سلول‌ها دیده شد که مربوط به عنصر L1 بود اما اینترون اضافه شده را نشان نمی‌داد. این یافته‌ها پیشنهاد می‌کند در طول زمان، عنصر L1 نو ترکیب که حاوی اینترون الحاق یافته است از طریق RNA متوسط به جایگاههای جدید در ژنوم هاستر جابجا شده و این RNA متوسط، متحمل پیرایش گردیده و اینترون آن بر نداشته می‌شود.

از آنجایی که LINEها حاوی LTRها نیستند مکانیسم جابجایی آنها از طریق یک RNA متوسط، با جابجایی رتروترانسپوزون‌های LTR متفاوت است. پره‌تئین‌های ORF1 و ORF2 از روی یک LINE RNA ترجمه می‌شوند. مطالعات در مریض آزمایسگامی نشان داد رونویسی به RNA پلیمراز و بوسیله توالی‌های پروموتور موجود در انتهای چپ LINE DNA انجام شده، انجام می‌شود. LINE RNA بوسیله مکانیسم پس از ترجمه پلی آدینه شدن مثل سایر mRNA، پلی آدینه می‌شود. LINE RNA به سیتوزول

غیرروزی^(۱) نامیده می‌شود. این توالی‌های DNA با تکرار متوسط، در ژنوم‌های پستانداران دو دسته تسکین می‌دهند. LINEها^(۲) و SINEها^(۳) بر اساس LINE با طول کامل تقریباً ۶ کیلو باز و SINEها در حدود ۳۰۰ جفت باز طول دارند جدول ۱-۶ را ملاحظه کنید). بوالی‌های تکراری با خصوصیات LINEها در پروتئین‌ها، حشرات و گیاهان مشاهده شده است اما این بوالی‌ها به دلایل ناشناخته و به خصوص در ژنوم پستانداران قریب هستند. SINEها اسامی در DNA پستانداران نیز یافت می‌شود. مقادیر بالای LINE و SINEها در یوکاریوت‌های عالی طی دوره تکاملی از طریق کپی برداری مکرر بوالی‌ها در موقعیت‌های کمی از ژنوم و اضافه شدن کپی‌ها به موقعیت‌های جدید آنبسته شده‌اند.

LINEها: DNA انسانی سه خانواده اصلی از بوالی‌های LINE را دربرمی‌گیرد A1، A2 و A3 این خانواده‌ها از لحاظ مکانیسم جابجایی مشتمل بر بوالی‌هایشان متفاوت هستند تنها اعضای خانواده A1 در ژنوم انسانی معاصر جابجا می‌شود. ظاهر هیچ نسخه عملکردی از A2 یا A3 باقی مانده است. بوالی‌های LINE در ۹۰٪ جایگاه از DNA انسانی وجود دارند که ۲۱ درصد از DNA انسانی می‌باشد. ساختار کلی یک LINE کامل در شکل ۱۶-۶ رسم شده است. LINEها معمولاً دارای تکرارهای کوتاه مستقیم در دو طرف خود بوده (فاحص عناصر متحرک) و حاوی دو قالب قابل خواندن یا ORF هستند. ORF1 تقریباً یک کیلو باز طول داشته و یک پروتئین متمم شونده به RNA را رمز می‌دهد. ORF2 در حدود ۴ کیلو باز طول داشته و پروتئینی را رمز می‌دهد که دارای یک ناحیه طولی همولوگ با ترانس کریپتاز معکوس رتروویروس‌ها و LTR رتروترانسپوزون‌ها بوده و فعالیت DNA اکروپونکلازی نیز از خود نشان می‌دهد.

شواهد برای حرکت عناصر A1 اولین بار از آنالیز DNA کلون شده از افرادی با بیماریهای ژنتیکی خاص مثل هموفیلی و دیستروفی ماهیچه‌ای بدست آمد. با مطالعه DNAی این افراد بیمار مشخص شد، DNA آنها حاوی جهش‌هایی است که حاصل ورود یک عنصر A1 به داخل یک ژن است، در حالیکه جهش عنصری در داخل این ژن در هیچ کدام از والدین وجود ندارد. حدوداً ۶۰٪ جهشی که منجر به بیماری قابل توجه در انسانی می‌شود جهش در اثر جابجایی‌های A1 به SINE است که بوسیله پروتئین‌های رمز می‌شده توسط A1 کاتالیز می‌شود. آزمایشات بعدی مشابه آزمایش‌های شرح داده شده با عناصر T_۲ محم (شکل ۱۵-۶ را ملاحظه کنید) تأیید کردند که عناصر L1 از طریق RNA متوسط جابجا می‌شوند در پس

1 Nonviral retrotransposons

2 Long interspersed elements

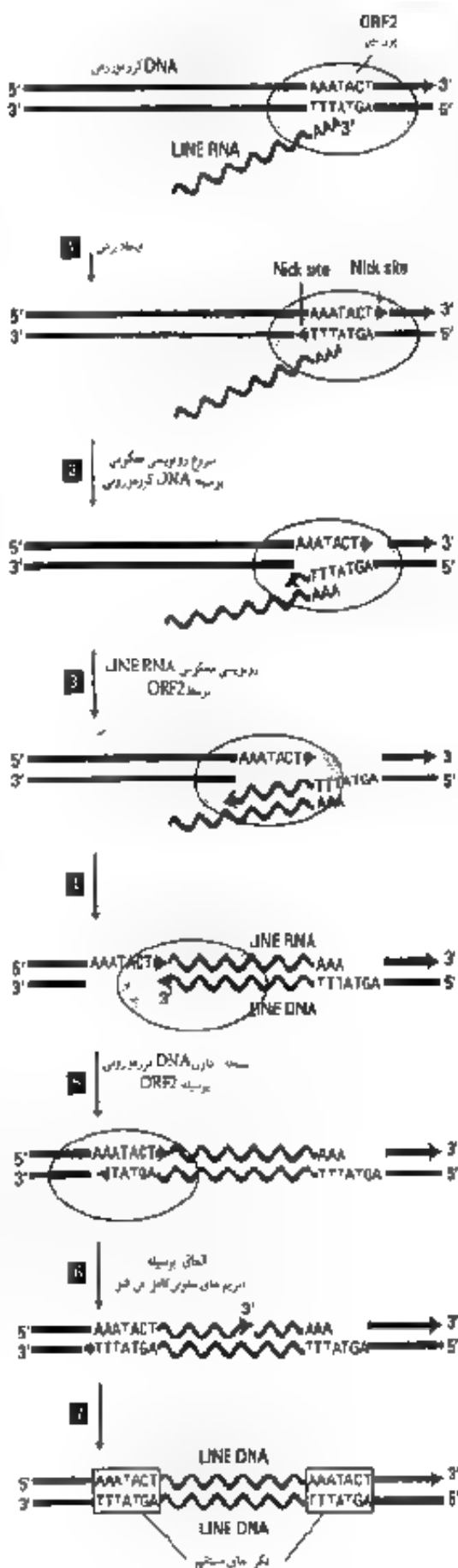
3 Short interspersed elements

► شکست (شکل رنگی) ۱۲-۶ مکانیسم پیشنهادی رونویسی

معکوس LINE و الحاق آن به ستر ORF2 و ORF1 در سیتوروس، کمپلکسی از LINE RNA (قرمز)، چندین نسخه از ORF1 و یک نسخه از ORF2 متصل به دم پلی A بدخل هسته منتقل می‌شود. نه پروتئین ORF2 (یک پروتئین کریپتاز معکوس، نشان داده شده است) LINE DNA بی‌تازه سنتز شده به رنگ سیاه نشان داده شده است. مرحله ۱: ORF2 در DNA کروموسومی بر روی دو طرف هر توالی در دسترس غنی از AAT، برش‌های ناصاف ایجاد می‌کند. مرحله ۲: رونویسی معکوس LINE RNA بوسیله ORF2، توالی تک رشته‌ای غنی از T حاصل از برش در رشته یابسی، شروع و رشته پایینی با دم پلی A می‌LINE پیچیده می‌شود. مرحله ۳: با ۴ تا ۵: ORF2، LINE RNA را رونویسی معکوس نموده و سپس یک رشته DNA جدید با اندام داده و به سوی ناحیه تک رشته‌ای از رشته کروموسومی بالایی به عنوان الگو، تغییر جهت می‌دهد. مرحله ۶: اتریم‌های سببی RNA را هیدرولیز کرده، انتهای ۳' از رشته بالایی DNA کروموسومی را امیداد داده و RNA LINE را با DNA جایگزین می‌کند. مرحله ۷: در نهایت انتهای ۵' و ۳' رشته‌های DNA به هم متصل شده و الحاق کامل می‌شود. دو مرحله آخر احتمالاً بوسیله انزیم‌های سلولی مشترک کاتالیز می‌شوند. این اتریم‌ها پرایمرهای RNA را برداشته و قطعات اکازاکی را در طی همانندسازی DNA به هم متصل می‌کند.

مستقل و در آنجا به صورت پروتئین‌های ORF1 و ORF2 ترجمه می‌شود. نسخه‌های متعدد از پروتئین ORF1 به LINE RNA و پروتئین ORF2 به دم پلی A متصل می‌شوند. LINE RNA سپس به همراه پروتئین‌های ORF1 و ORF2 به هسته بازگشته و در آنجا بوسیله ORF2 بصورت LINE DNA رونویسی معکوس می‌شود. این مکانیسم شامل شکست و یخاد DNA سلولی با انتهای ناصاف [چسبانی] در جایگاه الحاق بوده و بعد از آن رونویسی معکوس بوسیله DNA سلولی شکسته شده همانطور که در شکل ۱۲-۶ اشاره شده است] شروع می‌شود. فرایند کامل منجر به الحاق یک نسخه از LINE رتروترانسپوزون اصلی بدخل موقعیت جدید در DNA کروموسومی می‌شود. به دلیل شکست با انتهای ناصاف اولیه در دو رشته DNA کروموسومی، یک تکرار مستقیم کوتاه در جایگاه الحاق یخاد می‌شود.

همانطور که اشاره شد، فرم DNA LTR رتروترانسپوزون از فرم RNA در سیتوروس، ستر (شکل ۱۳-۶ را ملاحظه کنید) و سپس



رومویی می‌باید. به احتمال زیاد، پروتئین‌های ORF1 و ORF2 بین شده از روی LINEها با طول کامل، بوسیله مکانیسم نشانی داده شده در شکل ۱۷-۶، رومویی معکوس و افزونی NE LINEها را انجام می‌دهند. در نتیجه، SINE می‌تواند به عنوان انگل‌های همزیست LINE در نظر گرفته شود و با LINE RNA برای اتصال رومویی معکوس، الحاقی بوسیله LINE رمزدهی‌کننده ORF1 و ORF2، رقابت کند.

LINEها حدوداً ۱/۶ میلیون جاندگاه در ژنوم انسانی اشغال می‌کنند از این تعداد در حدود ۱/۱ میلیون عناصر Alu^(۱) بوده و به این نام موسوم‌اند چون اغلب آنها حاوی یک جاندگاه ساینمایی منفرد برای انزیم محدودکننده AluI می‌باشد. عناصر Alu ناخند زیادی با 7SL RNA همبوستی توانایی شش داده و احتمالاً از آن تکامل یافته‌اند. 7SL RNA RNA77SL RNA سیورومی بوده و در یک کمپلکس ریبونوکلوپروتئینی بنام جبر تشخیص سیگنال (SRP)^(۲) ب می‌باشد. این جبر ریبونوکلوپروتئینی ستورومی به هدف بی‌بی پلی پپتیدهای خاص، بسوی عضای شبکه آسوپلاسمی کمک می‌کند (افصل ۱۳). عناصر Alu در سرتاسر ژنوم انسانی در جایگاه‌هایی پراکنده‌اند که الحاق آنها بین ژن‌ها و ژن‌های غیر ژن‌ها، یعنی میان ژن‌ها، در داخل اینترون‌ها و در سواحی غیرقابل ترجمه^(۳) برخی از mRNAها الحاق می‌شود. برای مثال ۹ عنصر Alu در ناحیه دسته ژنی گلوبین انسانی برار گرفته‌اند (شکل ۴۵-۶). در یک ربرورانسپورشن غیر LTR در سلول‌های لایه ریشی جدید که تخمین رده می‌شود بازای هر A فرد یکی وجود داشته باشد، تقریباً ۴۰ درصد حاوی L1 و ۶۰ درصد حاوی SINE هستند و از بین SINEها حدود ۹۰ درصد عناصر Alu می‌باشند (به یاد داشته باشید تقریباً همه الحاق‌های جدید در DNA انسانی، شامل ربرورانسپورشن‌ها هستند).

عالب SINEها همچون عناصر متحرک دیگر، از میان الحاق‌شان در لایه ریشی جدید انسان‌های مدرن، جمع پیدا کرده‌اند مثل LINEها، مثلاً، زیادی از SINEها نیز در تنه‌های^(۴) خود کوتاه می‌مانند.

RNAهای ربرورانسپور شده دیگری در DNA ژنومی یافت می‌شوند

علاوه بر عناصر متحرک فهرست شده در جدول ۱-۶ به نظر

به ناحی همنه متعل و در اینجا بوسیله یک ایسگراز رمزدهی و توسط رترورانسپورشن به ناحی DNA کروموزومی ملحق می‌شود. در مقابل، فرم DNAی یک ربرورانسپورشن غیر LTR سنتز نوین رشته از DNAی ربرورانسپورشن غیر LTR بوسیله ORF2 (یک برانس کریپتاز معکوس) توسط انتهای 3' DNA کروموزومی برش یافته شده آغاز می‌شود. این انتهای 3' با دم پلی A در هر RNA ربرورانسپورشن غیر LTR حقت می‌گردد (شکل ۱۷-۶ را ملاحظه کنید مرحله ۲). چون سنتر DNA ب برش انتهای کروموزومی شکسته شده، شروع می‌شود و سنتز رشته دیگر از DNA رترورانسپورشن‌های غیر LTR از انتهای 3' کروموزومی در مساب دیگر برش بوسیله در DNA کروموزومی آغاز می‌شود (مرحله ۳). مکانیسم سنتز منجر به افزودن شدن DNA رترورانسپورشن غیر LTR می‌گردد. برای الحاقی DNA رترورانسپورشن، میازی به ایسگراز نیست.

اکثر LINEها در ژنوم انسانی در انتهای^(۵) خود کوتاه شده‌اند و این موضوع بیانگر این است که رومویی معکوس قبل از تکمیل شدن، پایان می‌یابد و قطعات حاوی طول‌های متعددی از دم پلی A ایجاد شده و به ژنوم ملحق می‌شوند. بدین بر کوتاه شدن، اندازه متوسط عناصر LINEها در حدود ۹۰۰ جفت باز است. ب اینکه احتمال می‌رود طول کامل توانایی در حدود ۶ کیوباز باشد عناصر LINE کوتاه شده، وقتی تشکیل می‌شوند، احتمالاً دیگر جایجا می‌شوند چون فاقد رومور برای تشکیل RNA حدواسط در حالتی هستند. علاوه بر این حقیقت که اکثر الحاق‌های L1 کوتاه شده هستند، تقریباً همه عناصر با طول کامل، حاوی کنوهای توقف و جهش‌های معییر قالب در ORF1 و ORF2 می‌باشند؛ این جهش‌ها احتمالاً طی دوره تکاملی در اغلب توانایی‌های LINE اثبات شده‌اند. اسد به عنوان یک پیامد، تنها در حدود ۰/۰۱ درصد از توانایی‌های LINE در ژنوم انسانی دارای طول کامل ب قالب‌های قالب خواندن دست مجورده برای ORF1 و ORF2 بوده و در کل ۶۰ الی ۰۰ عدد را بر کل نمادها LINEها را شامل می‌شود.

SINEها دومین دسته فراوان از عناصر متحرک در ژنوم انسانی بوده و در حدود ۱۳ درصد از کل DNAی ژنومی انسانی تشکیل می‌دهند. موشانی در حدود ۱۰۰ تا ۴۰۰ جفت باز است، این ربرورانسپورشن‌ها، پروتئین رمزدهی نمی‌کند بلکه همچون LINEها، علب حاوی توانایی 3' عی از A/T می‌باشند. SINEها بوسیله همان RNA پلیمرار هستهای رومویی می‌گردند که ژن‌های رمزدهی‌کننده mRNA، tRNA و 5S rRNAهای پایدار کوچک دیگر را

1- Alu elements

2- Signal Recognition Particle

چشم‌های خودبخودی را به خود اختصاص می‌دهند تقریباً ۱۰ درصد در موش و تنها ۰/۲-۰/۱ درصد در انسان. با وجود این، عناصر متحرک بر آلل‌های چشم یافته با چندین بیماری ژنتیکی انسانی مرتبط هستند برای مثال، الحاق به داخل ژن IX فاکتور انعقاد خون، باعث هموفیلی شده و افزوده شدن به locus ژن مرده‌ی کننده پروتئین ماهیچه‌ای دیستروفین منجر به دیستروفی میوتروپیک معروف به دیستروفی ماهیچه‌ای خوش می‌شود. ژن‌های مرده‌ی کننده فاکتور IX و دیستروفین هر دو روی کروموسوم X هستند چون ژنوم جنس بر آنها دارای یک نسخه از کروموسوم X است، الحاق به داخل این ژن‌ها بصورت غالب بر جنس بر تاثیر دارد. در جنات یوکاریوت‌های عالی، بوت‌رکیبی همولوگ میان عناصر DNA متحرک پراکنده در سرتاسر ژنوم اجزای ممکن است، مصدع شدن ژن و یوآزایی‌های دیگر DNA در طی تکامل ایجاد کرده باشد (شکل ۲b). غرض ملاحظه کنید، برای مثال، کلون کردن و تعیین توالی دسته ژن گلوبین از گونه‌های مختلف محسنتیای شوند، محکمی دل بر ایجاد ژن‌های Gγ و Aγ انسانی از یک کراسینگ‌ور همولوگ نابرابر بین دو توالی A-L موجود در دو طرف ژن گلوبین ایجاد می‌کند، فراهم کرده است. و اگر بی‌بعدی این ژن‌های مصدع شده می‌تواند منجر به کسب همکردهای سودمند و متفاوت مرتبط با هر عضو از یک خانواده ژنی شود. کراسینگ اور نابرابر بین عناصر متحرک قرار گرفته در داخل اسپروم‌های یک ژن، می‌تواند باعث مصدع شدن اگزون‌ها در داخل آن ژن شود (شکل ۲a-۲b) ملاحظه کنید، این فرآیند به احتمال زیاد نکاس ژن‌هایی را باعث تاثیر قرار داد که حاوی نسخه‌های متعدد از اگزون‌های مشابه بوده و تعیین‌های پروتئینی مشابه در مرده‌ی می‌سازید، مثل ژن هیروپکین (شکل ۱۶-۴) را ملاحظه کنید.

برخی شواهد حاکی از آن هستند که در طی تکامل یوکاریوت‌های عالی، بوت‌رکیبی میان عناصر DNA متحرک (مثل عناصر Alu) در اسپروم‌های دو ژن مجزا بر اتفاق افتاده و باعث ایجاد ژن‌های جدیدی شده که از بوت‌رکیبی‌های جدید گروه‌های آریش موجود حاصل شده‌اند (شکل ۱۸-۶). این فرآیند تکاملی که نظام اگزومی^(۳) نامیده شده و احتمالاً در طی تکامل ژن‌های مرده‌ی کننده گریه Neu، فعال کننده پلاسمیوژن بافتی و فاکتور رشد بهیمرمال رخ داده است که همگی دارای دم‌ی EGF هستند (شکل ۱۱-۲) را

می‌رسد نسخه‌های DNA دسته وسیعی از mRNA در داخل DNA کروموسومی اصالت یافته چون این توالی‌ها فاقد اسپروم‌ها بوده و توالی‌های دو طرف آنها همچون توالی‌های دو طرف موجود در نسخه‌های رن عملکردی را بنابر همانطور که قبلاً مورد بحث قرار گرفت (شکل ۴a-۶) ملاحظه کنید) به وضوح می‌گوید این ژن‌ها حاصل مصدع شدن سلاسه هستند که طی آن بصورت غیرعملکردی درآمده و ژن‌های کاذب را تشکیل داده باشند. در عوض، بنظر می‌رسد این قطعات DNA نسخه‌های رتروترانسپور شده از mRNA پیرایش و پی ادیله سه باشند. در مقایسه با رن‌های طبیعی مرده‌ی کننده mRNA، این قطعات افزوده شده عموماً حاوی چشم‌های معددی بوده و کم می‌رود این چشم‌ها انباشته شده باشند چون mRNAهای آنها توالی بار روبوسی میکوس شده و بصورت تصادفی بدخل ژنوم سلول جنسی در یک جذ باستانی ادغام شده‌اند. این نسخه‌های ژنومی غیرعملکردی از mRNA به عبارتی ژن‌های کلاب پردازش شده^(۴) شناخته می‌شوند. اغلب رن‌های کاذب پردازش شده بوسیله نکرهای مستقیم کونا از دو طرف احاطه شده‌اند و از این فرصت حمایت می‌کند که این ژن‌های کاذب بوسیله روندهای رتروترانسپور شدن ناظر که mRNAهای سولی^(۵) دربرمی‌گیرند، به وجود می‌آیند. نکرهای پراکنده دیگر که نشان دهنده نسخه‌های ناقص با چشم یافته رن‌های مرده‌ی کننده RNAهای کوچک هسته‌ای (snRNAs) و tRNA می‌باشند، در ژنوم پستانداران یافت می‌شوند. همانند ژن‌های کاذب حاصل از mRNA این نسخه‌های غیرعملکردی از ژن‌های RNA کوچک، بوسیله نکرهای مستقیم کوچک از دو طرف احاطه شده و به احتمال زیاد از واقع رتروترانسپور شدن ناظر که در طی نکاس انباشته شده‌اند، حاصل می‌شوند. تصور می‌شود آنتی‌هم‌های بیانی شده از یک LINE همه بر روندهای رتروترانسپور شدن را که خود شامل tRNA، snRNA و tRNA است را انجام داده‌اند.

عناصر DNA متحرک بطور چشم‌گیری تکامل را تحت تاثیر قرار داده‌اند

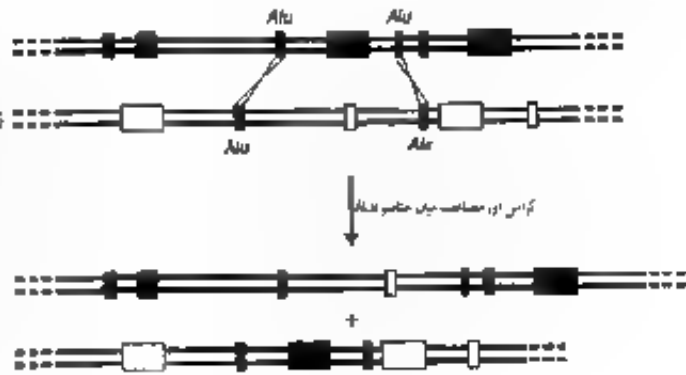
اگرچه بنظر می‌رسد عناصر DNA متحرک دارای هیچ عملکرد مستقیمی بجز حفظ قای خود هستند اما وجود آنها تاثیر مهمی روی تکامل موجودات رده امروزی داشته است همانطور که قبلاً ذکر شد تقریباً نیمی از چشم‌های خودبخودی در دروزوفلا را اضافه شدن یک عنصر DNA متحرک بدخل با نزدیک یک واحد روبوسی حاصل شده‌اند. در پستانداران، عناصر متحرک سهم خیلی کمتری از

1. Processed pseudogenes

2. Exon shuffling

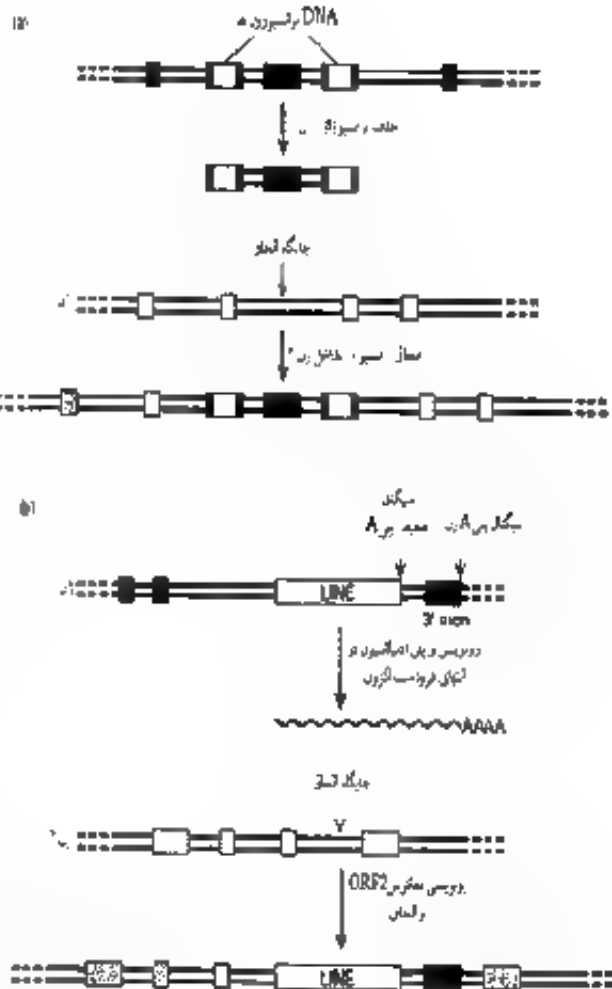
► شکل ۶-۱۸ (شکل رنگی) تلام اگرونی از

طریق سوپرکپی میس تکرارهای پراکنده
هومولوگه رونویسی میس تکرارهای پراکنده در
ایسرون های ژن های جداگانه، واحدهای رونویسی با
یک ترکیب جدید از "گرونی" و ایحاد میساید (سیر و ایس)
در مثال نشان داده شده در ایحاد، یک کراسینگ اور
مصنوع بین دو سرون از عناصر Alu (حروان سیرین
SINE ها در انسان) به بادل اگرونی حامل دو ژن منجر
می شود



► شکل ۶-۱۹ (شکل رنگی) تلام اگرونی از طریق

جایابی یک DNA ترانسپوزون LINE
رتروترانسپوزون (a) جایابی یک اگرونی (ایس) احاطه شده
بوسیله DNA ترانسپوزون های هومولوگ به داخل یک ایسرون از
رن دوم. همانطور که در شکل ۶-۱۰ دیدیم، مرحله (۱) دیدیم
ترانسپوزاز می تواند DNA و در انتهای تکرارهای معکوس
ترانسپوزون شناسایی کرده و بشکند. در ژن ۱، اگر ترانسپوزاز
انتهدی چپ ترانسپوزون در سمت چپ و در انتهای راست
ترانسپوزون در سمت راست شکست ایجاد کند، هر DNA موجود
در بین این دو قسمت که شامل اگرونی از ژن ۱ جایگاه جدید در
ایسرون ژن ۲ جایابی می کند. سیخه حلقه این امر، الحاق گرونی از
ژن ۱ به ژن ۲ می باشد (b) فورگیری اگرونی در داخل یک ژن
دیگر از طریق جایابی یک LINE حاوی یک سیگنال پی A
ضعیف اگر یک چین LINE در انتهای ترین ایسرون ۲ از ژن ۱
باشد، رونویسی LINE بصورت یک RNA واسطه ممکن است به
بیرون از جایگاه یلی A ان ادامه و به داخل گرونی ۲ آمیاد بید و
جایگاه سکمت و پلی آنیله شدن خود ژن ۱ را رونویسی نماید. این
RNA می تواند سپس رونویسی معکوسی شده و بوسیله پروتیین
LINE ORF2 (شکل ۶-۱۷) با ملاحظه کنید در داخل ایسرون
ژن ۲ قرار گرفته و گرونی ۳ جدیدی را (از ژن ۱) در داخل ژن ۲
ایحاد نماید



■ DNA ترانسپوزون‌ها بصورت DNA مستقیماً به جایگاه‌های جدیدی جابجا می‌شوند. ربروترانسپوزون‌ها این بصورت یک نسخه RNA از عنصر رونویسی شده سپس بصورت DNA رونویسی معکوس می‌شود (شکل ۸-۶، ملاحظه کنید).

■ ویژگی مشترک همه عناصر متحرک، وجود تکرارهای مستقیم کوتاه در طرفین توالی می‌باشد.

■ ابریم‌های رمرده‌ی شده توسط ترانسپوزون‌ها، خودش الحاقی این توالی‌ها را در جایگاه‌های جدید در DNA ژنومی کالایر می‌نماید.

■ گرچه DNA ترانسپوزون‌ها از لحاظ ساختاری شبیه عناصر IS باکتریایی هستند اما در یوکاریوت‌ها وجود دارند (مثل عنصر P در دروزوفیلا)، رتروترانسپوزون‌ها بویژه در مهره‌داران خیلی فراوان هستند.

■ LTR ربروترانسپوزون‌ها بوسیله تکرارهای پایانی طویل (LTRs)، مشابه تکرارهای موجود در DNA ربروپروسی، از طرفین احاطه شده‌اند. LTRها، ترانس کریپتاز معکوس و اینترگراز را رمرده‌ی می‌نماید. آنها در روم بوسیله رونویسی بصورت RNA جابجا می‌گردند و سپس این RNA در سیورول دستخوش رونویسی معکوس شده و DNA حاصل دارای LTRها به هسته وارد شده و در داخل کروموزوم سلول میراث قرار می‌گیرد. (شکل ۱۴-۶، ملاحظه کنید).

■ ربروترانسپوزون‌های غیر LTR که LINEها و SINEها ر در برمی‌گیرند. LTR بوده و دارای یک بخش میانی A/T در یک انتهای خود هستند. تصور می‌شود آنها بوسیله یک مکانسم جابجایی غیر رونویسی و با واسطه پروتئین‌های رمرده‌ی شده توسط LINE جابجا می‌شوند که شامل شروع رونویسی بوسیله DNA کروموزومی است. (شکل ۱۷-۶، ملاحظه کنید).

■ توالی‌های SINE همومولوژی زیادی با RNAهای سلولی مثل داده و بوسیله RNA پلیمراز رونویسی کننده RNAهای سلولی، رونویسی می‌شوند. عناصر Alu (رایج‌ترین SINEها در انسان) توالی‌ها حدوداً ۳۰۰ جفت بازی بوده و بطور پراکنده در سراسر ژنوم انسانی یافت می‌شوند.

■ برخی تکرارهای پراکنده از RNAهای سلولی مشتق می‌شوند که رونویسی معکوس شده و در DNA ژنومی در دوره‌ای از تاریخ تکاملی قرار گرفته‌اند. ژن‌های کالاب پرفازش

ملاحظه کنید)، در این مورد، تلاطم اگرایی بصورت فرضی مطرح به افروده مثل یک اگرون رمرده‌ی کسده زمین EGF به داخل ايسرون شکل اجزای هر یک از این ژن‌ها شده است.

هم DNA ترانسپوزون‌ها و هم LINE ربروترانسپوزون‌ها نشان داده شده که هنگام جابجا شدن به جایگاه‌های جدید، به وسیله مکانیسم‌های رسم شده در شکل ۱۹-۶، گاهی توالی‌های کناری می‌رباط ر حمل می‌کند این مکانیسم‌ها نیز احتمالاً با تلاطم اگرایی در طی تکامل ژن‌های معاصر در ارتباط هستند.

علاوه بر ایجاد هیبرات در توالی‌های رمرده‌ی کسده روم، رونویسی می‌نماید. میان عناصر متحرک و ترانسپوزون‌ها DNA متجاوز DNA ترانسپوزون‌ها و رتروترانسپوزون‌ها ختمالاً نفس م‌همی را در تکامل توالی‌های شعبی، که بین ژن‌ها را کترن می‌کند، اما می‌نماید. همانطوریکه قبل ذکر شد، ژن‌های یوکاریوسی دارای توالی‌های کنترل رونویسی نام تشدید کننده‌ها هستند. تشدید کننده‌ها می‌توانند از فواصل ده‌ها یا هزاران جهت باز دورتر عمل کنند. رونویسی تعداد زیادی از ژن‌ها از طریق تاثیرات تلفیقی چندین عنصر تشدید کننده کنترل می‌شود. اضافه شدن عناصر متحرک نزدیک چنین توالی‌های کنترل رونویسی، ختمالاً با تکامل ترکیبات جذبی از توالی‌های تشدید کننده مرتبط می‌باشد. همانطور که در فصل بعدی خواهیم دید این عناصر بین ژن‌های خاصی را در سلول‌های خاص و همچنین میزان پروتئین رمرده‌ی شده تولیدی در موجودات رنده کومی را کنترل می‌کند.

این بررسی‌ها پیشنهاد می‌کند، مگرس بولیه به عناصر DNA متحرک به عنوان انگل‌های مولکومی کاملاً خودخواه اهمیت خود را از دست می‌دهد. اخیراً ریده شده بین عناصر سهم عمده‌ای را در تکامل موجودات عالی از طریق ۱ ایجاد حاتم‌ده‌های ژنی از طریق مصاصف شدن ژنی، ۲ خلق سخته‌های جدید از طریق تلاطم اگرایی‌های از پیش موجود و ۳ تشکیل توالی تنظیمی پیچیده‌تر که کنترل چند جابه یال ژن را باعث می‌شود، داشته‌اند. امروزه، محققان در تلاش هستند مکانیسم جابجایی را برای افروشی ژن‌های درمانی به بیمران به عنوان شکلی از ژن درمانی، به خدمت بگیرند.

نکات کلیدی بخش ۳-۶

عناصر DNA قابل انتقال (متحرک)

■ عناصر DNA با قابلیت حرکت، توالی‌های نسبتاً تکرار شده‌ای هستند که در جایگاه‌های متعدد سراسر ژنوم یوکاریوت‌های عالی پراکنده‌اند. این عناصر در ژنوم‌های پروکاریوتی از فراوانی کمتری برخوردار هستند.

فلورسنت رد mtDNA دیده می‌شود، یک سلول *Euglena gracilis* (اوگلا) حداقل ۲۰ مولکول mtDNA دارد. (شکل ۲۱-۶).

همانندسری mtDNA و تقسیم شبکه میوکندریایی در سلول‌های رده را می‌توان با استفاده از میکروسکوپ دیال کرد جیس مطالعاتی نشان می‌دهد که در اغلب موجودات، mtDNA در ایسم فاز همانندسری می‌باید در میتور، هر سلول دختر تقریباً به تعداد مساوی میتوکندری را دریافت می‌کند اما چون هیچ مکانیسمی برای تقسیم دقیقاً مساوی میوکندری‌ها به سلول‌های دختر وجود ندارد، برخی سلول‌ها نسبت به سلول‌های دیگر mtDNA می‌بیشتری دارند. با جداسازی میوکندری‌ها از سلول‌ها و آنالیز DNA استخراج شده از آنها، می‌توان مشاهده نمود که هر میتوکندری، مولکول‌های mtDNA متعددی را دارند، بنابراین میراث کل mtDNA در یک سلول به ساد میوکندری‌ها، اندازه mtDNA و تعداد مولکول‌های mtDNA در هر میوکندری بستگی دارد. هر یک از این پارامترها بین انواع سلولی مختلف، متفاوت می‌باشد.

mtDNA از طریق میتوپلاسم به سل بعد منتقل می‌شود. مطالعات جهش یافته‌ها در مخمرها و موجودات تک سلولی دیگر اولین بار بین کرد میوکندری دارای توارث میتوپلاسمی^(۱) می‌باشد و در نتیجه باید سیستم ژنتیکی خاص خود را دارا باشد (شکل ۲۲-۶). برای مثال، جهش یافته‌های Petite از نظر ساختاری، میتوکندری غیرمعمول دارند، این میوکندری‌ها قادر به فسفریلاسیون اکسیژن نیستند و در نتیجه سلول‌های Petite کندتر از مخمرهای نوع وحشی رشد کرده و کلونی‌های کوچکتری را تشکیل می‌دهند. آمیزش‌های ژنتیکی بین سوش‌های مختلف مخمر (هابلوئید) نشان داد که جهش Petite به هیچ‌زن یا کروموزوم هسته‌ای مربوط نمی‌شود. در مطالعات بعدی، مشخص شد اغلب جهش یافته‌های Petite دارای حذف‌هایی در mtDNA هستند. در جهش‌گیری بوسیله اندام^(۲) سلول‌های مخمر هابلوئید، هر دو والد بطور یکسان در میتوپلاسم خاص، سهم هستند. در نتیجه وراثت میتوکندری دو والدی است. با وجود این در پستانداران و موجودات پرسلولی دیگر، اسپرم میتوپلاسم خیلی کمی را به سلول تخم ارائه داده و تقریباً همه میتوکندری‌ها در جیس از میتوکندری‌های تخمک

شده از mRNAهای فاقد یتمروی حاصل می‌شوند و این ویژگی است که آنها را از رن‌های کادب پدید آمده بوسیله تغییر توانی زن‌ها، متمایز می‌سازد.

■ عناصر DNA متحرک به احتمال زیاد با به کار گرفته شدن به عنوان جایگاه‌های سوپرکپی و به حرکت درآوردن توانی‌های DNA محاوره تکامل ز بطور چشمگیری تحت تاثیر قرار داده‌اند.

۴-۶ DNAهای اندامکی

اگرچه اکثریت قریب به اتفاق DNA در اغلب یوکاریوت‌ها در هسته یافت می‌شود، مقداری DNA نیز در داخل میتوکندری حیوانات، گیاهان و قارچ‌ها و در داخل کلروپلاست‌های گیاهان وجود دارد. این اندامک‌ها جایگاه‌های اصلی سلولی برای تشکیل ATP در طی فسفریلاسیون اکسیژن و میتوکندری و فتوسنتز در کلروپلاست‌ها هستند (فصل ۱۲). شواهد زیادی حاکی از آن است که میتوکندری‌ها و کلروپلاست‌ها، از باکتری‌هایی بوجود آمده‌اند که به داخل سلول‌های اجدادی دارای هسته یوکاریوتی اندوسمبور شده‌اند و درون همزیست‌ها^(۱) را تشکیل داده‌اند. شکل ۲۰-۶، در طی دوره تکاملی، اغلب زن‌های باکتریایی از DNAهای اندامکی حذف شده‌اند. برخی مثل زن‌های مرده‌کننده پروتئین‌های ترکیب در ستر نوکلئوئید، بیبید و اسید آمینه از دست رفته‌اند زیرا عملکرد آنها بوسیله زن‌های موجود در هسته سلول یوکاریوتی انجام می‌شود. زن‌های دیگر مرده‌کننده اجزای اندامک‌های امروزی به هسته منتقل شده‌اند با وجود این، میتوکندری‌ها و کلروپلاست‌ها در یوکاریوت‌های امروزی DNA مرده‌کننده برخی پروتئین‌های ضروری برای عملکرد اندامک و همچنین mRNA و rRNAهای لازم برای ستر این پروتئین‌ها را حفظ کرده‌اند. در نتیجه، سلول‌های یوکاریوتی دارای سیستم‌های ژنتیکی جداگانه هستند. یک سیستم هسته‌ای غالب و سیستم ثانویه DNA، ریبوزوم‌ها و rRNAهای خاص خود بر میتوکندری‌ها و کلروپلاست‌ها.

میتوکندری‌ها حاوی مولکول‌های mtDNA متعددی هستند

میتوکندری‌های افراد به اندازه‌ای بزرگ هستند که زیر میکروسکوپ نوری دیده شده و حتی DNA میتوکندریایی (mtDNA) می‌تواند بوسیله میکروسکوپ فلورسانس تشخیص داده شود. mtDNA در فضای درونی میتوکندری که به ماتریکس معروف است، قرار گرفته است. (شکل ۶-۱۲ را ملاحظه کنید). همان طور از روی تعداد نقاط

1- Endosymbionts

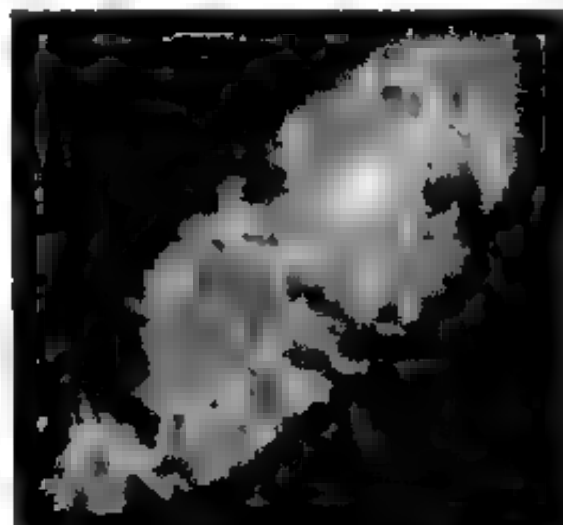
2- Cytoplasmic inheritance

3- Fusion



شکل ۶-۲۰ (شکل رنگی) مدی برای منشا درون هم‌رستنی میتوکندری و کلروپلاست. درون هم‌رستنی یک باکتری موسینه یک سلول بوکازیومی اختلاقی، یک اسبابک، دو غش بوجود می‌آورد. غشای خارجی^۱ غشای بالاسمایی (حاکسری) و غشای برونی^۲ غشای بالاسمایی باکتری (هم‌رستنی) می‌گیرند. پروتئین‌های واقع شده در غشای بالاسمایی باکتری‌های اجنبی، جهانبجری خود را حفظ کرده‌اند، نظیر مکه بخشی^۳ از پروتئین که جلا با غشای خارج سلولی منوط بوده‌اند. اکنون در معرض غشای بین غشایی قرار می‌گیرند. جوانه رنی و رنگین‌ها در غشا داخلی کلروپلاست که برای مثال در طی مکانی کلروپلاست، در گاه‌ها هم‌رستنی رخ می‌دهد. غشاهای ماکروبیوتی کلروپلاست‌ها را بوجود آورده‌اند. DNAهای اندامکی بسای داده شده‌اند.

شکل تجربی ۶-۲۱ (شکل رنگی) رنگ آمیزی، مونوکوبهای DNA
میتوکندریایی متعددی را در سلول *Euglena gracilis* نشان می‌دهد. سلول‌ها با محتوی از دو رنگ بسیار شست آئیدیوم بروماید که به DNA متصل شده و یک فلورسانس قرمز ساطع می‌کند و رنگ Dioc^۲ بین رنگ بصورت اختصامی در داخل میوکتری قرار می‌گیرد و فلورسانس سبز ساطع می‌نماید. در نتیجه هسته فلورسانس قرمز ساطع کرده و بوابی عی^۱ DNA منوهند. بایی رنگ بر د^۲ ساطع می‌کند یعنی ترکیبی از فلورسانس قرمز DNA و سبز میوکتری



10 μ m

موجودات شده مختلف، منسوب است. mtDNAهای اغلب حیوانات پرنسویی مونوکوب‌های حلقوی حدود ۱۶ کیلوپازی بوده و ژن‌های فاقد یسرون که بصورت فشرده بر روی هر رشته DNA آریس یافته‌اند، در مرده‌می می‌کند. mtDNAهای مهره‌داران، دو rRNA موجود در ریبوزوم‌های میتوکندریایی، ۲۲ تا tRNA مورد استفاده برای ترجمه mRNAهای میتوکندری و ۳ پروتئین بزرگ‌تر در انتقال الکترون و سنتز ATP در مرده‌می می‌نماید (بخش ۱۲). کوچکترین ژنوم میتوکندریایی شناخته شده در پلاسمودیوم^(۱) وجود دارد

Plasmodium

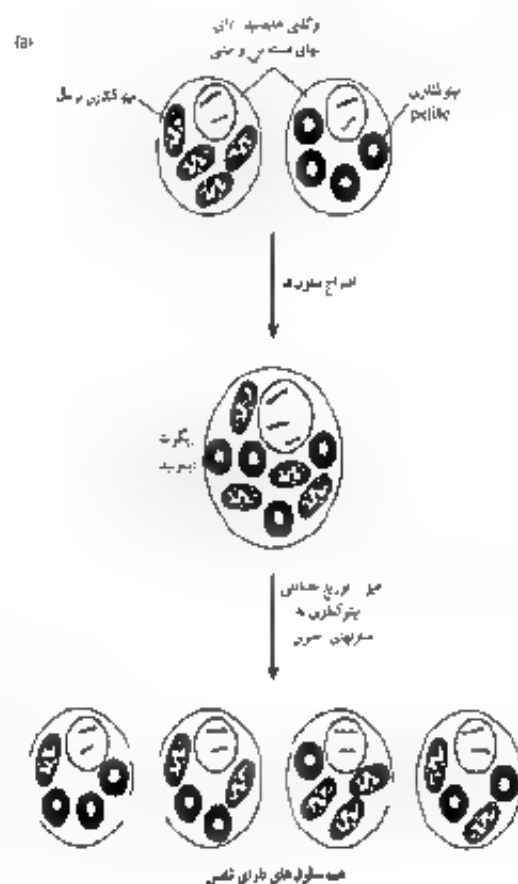
مسا می‌گیرند. مطالب بر روی مونس نشان داده است که ۹۹/۹۹ درصد از mtDNA از طریق مادر و بخش کوچکی در حدود ۱/۰۱ درصد از والد پدری به ارث می‌رسد. دو گیاهان عالی، mtDNA استنباطاً به صورت تک والدی و از طریق والد مادری (تخمک) و به پدری (گرده) به ارث می‌رسد.

آنداره، ساختار و ظرفیت هم‌داد کردن mtDNA میان موجودات زنده بصورت قابل ملاحظه‌ای متغیر است

بطور شگفت‌آوری، اندازه mtDNA، تعداد و طبیعت پروتئین‌های مرده‌می می‌کند و حتی خود مرر ژنتیکی میتوکندریایی، بین

► شکل ۲۲-۶۰ (به شکل رنگی) توارث سیتوپلاسمی جهش Petite

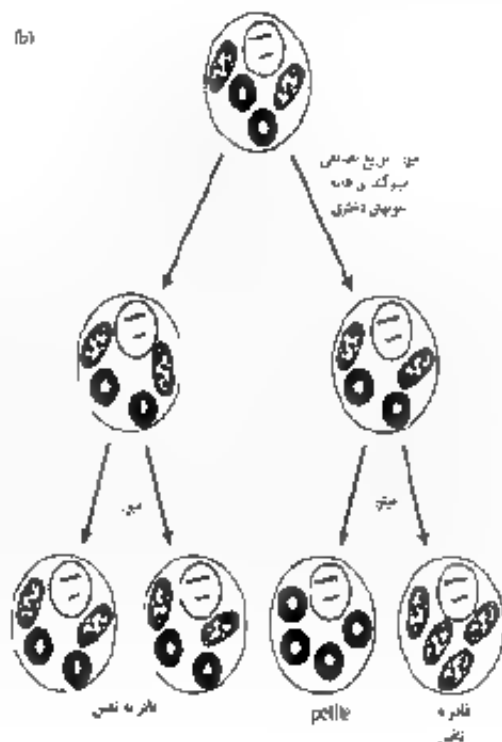
در محرم میتوکندری‌های سوش Petite بواسطه جدی در mtDNA دارای نقص در فسفریلاسیون اکسیژن هسند. (۳) سلول‌های هاپلوئید انجام شده‌اند تا یک سلول دیپلوئید تولید کنند. این سلول دیپلوئید دستخوس می‌گردد و طی آن کروموزوم‌های والدینی (میتوکندری‌های حاوی mtDNA بطور تصادفی ترکیب می‌شوند) به خاطر داشته باشید آلل‌ها در ژن‌های DNA هسته‌ای بوسیله کروموزوم‌های هسته‌ای کوچک و بزرگ به رنگ قرمز و آبی نشان داده شده‌اند و در طی میوز بصورت ۲:۲ تقسیم می‌شوند (شکل ۵-۵ را ملاحظه کنید) چون محرم بصورت طبیعی جنود دارای ۵۰ مولکول mtDNA بر هر سلول است، همه محصولات میوز بطور معمول حاوی هر دو mtDNA طبیعی و Petite بوده و قادر به نفس می‌باشد (b) وقتی این سلول‌های هاپلوئید رشد کرده و بصورت میوز تقسیم شده، سیتوپلاسم (حاوی میتوکندری‌ها) بصورت تصادفی در سلول‌های دختری بوزیع می‌گردد. گاهی بوقایع سلولی تولید می‌شود که تنها حاوی mtDNA نقص Petite بوده و یک کلونی Petite را ایجاد می‌کند. در نتیجه، تشکیل این سلول‌های Petite مستقل از هر عامل دیگری هسته‌ای می‌باشد.

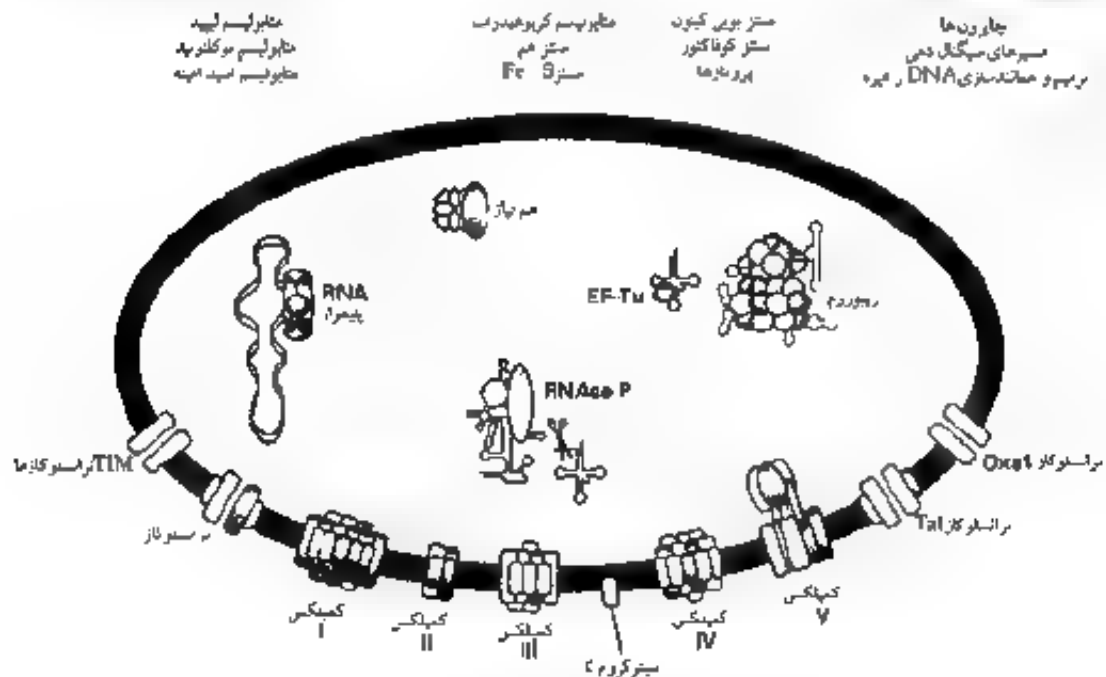


پلاسمودیم، تک سلولی بوده و انگل اجباری درون سلولی هسته‌ای که در انسان باعث مالاریا می‌شود. mtDNAهای پلاسمودیم تنها حدود ۶ کسبدر طول داشته و ۵ پروتئین و mRNAهای میتوکندریایی را رمزدهی می‌کنند.

کل ژنوم میتوکندریایی تمثالی از موجودات متازوآیی مختلف ناکبون کلون و تعیین توانایی شده و mtDNAهای همه این منابع پروتئین‌های میتوکندریایی ضروری را رمزدهی می‌کنند (شکل ۲۳-۶). همه پروتئین‌های رمزدهی شده بوسیله mtDNA توسط ریپوروم‌های میتوکندری سنتز می‌شوند.

اعصاب پلی بیننده‌های سنتر شده توسط میتوکندری که تا به امروز اساسی شده‌اند، زیر واحدهایی از کمپلکس‌های چند پروتئینی بوده و در انتقال الکترون، سنتز ATP با قرار دادن پروتئین‌ها در داخل غشای داخلی میتوکندری یا فضای بین غشایی، به کار می‌روند. با وجود این، اغلب پروتئین‌های قرار گرفته در میتوکندری مثل پروتئین‌های درگیر در فرایندهای مذکور در بالای شکل ۲۳-۶ بوسیله ژن‌های هسته‌ای رمزدهی و در ریپوروم‌های سیتوزولی سنتز و بوسیله فرایندهای بررسی شده در فصل ۱۲ به داخل اندامک منتقل می‌شوند.





شکل ۲۳-۶ (شکل رنگی) پروتئین‌های رمزدهی شده در DNA میتوکندری و نقش آنها در فرآیندهای میتوکندریایی: تنها مایتوکس و غشای داخلی میتوکندری مس داده شده است. اغلب اجزای میتوکندری بوسیله هسته رمزدهی می‌شوند. (آبی): فرآیندهای میتوکندری که فقط بوسیله ترکیبات رمزدهی شده توسعه می‌شوند، در بالا آورده شده‌اند. ترکیبات میتوکندری نشان داده شده به رنگ صورتی، در برخی یوکاریوت‌ها بوسیله mtDNA و در برخی دیگر بوسیله ژنوم هسته‌ای رمزدهی می‌شوند. ترکیبات سبک‌رنگی که بصورت یکپارچه در mtDNA رمزدهی می‌شوند به رنگ نارنجی نشان داده شده‌اند. کپسکس‌های ۱ تا ۵ در انتقال الکترون و سبک‌رنگ‌های اکسیداسیون هستند. TIM، Sec، Tal و Oxal برانسوکارها در خارج و داخل شش پروتئین و افزوده پروتئین‌ها به داخل غشای داخلی نقش دارند (شکل ۱۳). RNaseP ریوریمی است که آمپای ۵ tRNA را پردازش می‌نماید. (فصل ۸). بایستی توجه کرد اکثر یوکاریوت‌ها دارای یک کپسکس I چند ریوریمی هستند. یک کپسکس سه ریوریم داشتند و بصورت یکپارچه بوسیله mtDNA رمزدهی می‌شود. با این حال در تعداد کمی از موجودات دیده (مثلاً سکارومایس اسکروما کارومایس و پلاسودوم)، این کپسکس با یک افزیم تک پلی پپیدی و رمزدهی شده بوسیله هسته جایگزین می‌شود. برای جزئیات بیشتر در مورد متابولیسم میتوکندری و انتقال فصل‌های ۲ و ۳ را مطالعه کنید.

موجودات مختلف به احتمال زیاد جایگاهی DNA بین میتوکندری و هسته را در طی تکامل نشان می‌دهد، شاهد منقسم برای این جایگاهی از این مشاهدات برخی آید که چندین پروتئین رمزدهی شده توسط mtDNA در برخی گونه‌ها در گونه‌های دیگر آگونی‌های جبهی نزدیک) بوسیله DNA هسته‌ای رمزدهی می‌شوند. جالب‌ترین مثال این پدیده ژن *coxII* است. این ژن، ریوریم ۲ از ریوریم انتقال الکترون میتوکندری را رمزدهی می‌نماید (شکل ۱۶-۱۲) را مطالعه کنید). ژن *coxII* در mtDNA همه گیاهان پرسولوی مطالعه شده، به استثنای گونه‌های خاص از حیوانات شامل سبوسا و لوبیای موبگ که در آنها ژن *coxII* هسته‌ای است و ثابت می‌شود. ژن *coxII* کاملاً از mtDNA لوبیای موبگ حذف شده است. ژن کاند و محبوب *coxII* که متحمل جهش‌های زیستی شده است می‌تواند هنوز هم در

در مقایسه با mtDNA متازوایی، mtDNA گیاهی چند برابر بزرگتر بوده و بیشتر DNA، پروتئین رمزدهی می‌کند. برای مثال، mtDNA در سبوسا مهم گیاهی آرایشی‌پس تالیفا دارای ۲۶۶/۹۲۴ جفت باز است و بزرگترین mtDNA شناخته شده تقریباً دارای ۲ میلیون باز داشته و در گاهانی همچون خیار و خربزه یافت می‌شود. بحث عمده mtDNA گیاهی حاوی بیشترین‌های صوب، ژن‌های کاند و عناصر DNA متحرک محدود به اتفاق میتوکندری و بخش‌هایی از DNA خارجی (کلروپلاست، هسته‌ای و ویروسی) بوده که احتمالاً در طی تکامل نشان بدخل ژنوم میتوکندری گیاهی وارد شده‌اند. توانایی‌های معیافت شده نیز در mtDNAهای طولانی‌تر وجود دارند. اختلاف در تعداد ژن‌های رمزدهی شده بوسیله mtDNA از

mtDNA می‌سویا تشخیص داد

تعداد زیادی از روپوش‌های RNA از ژن‌های میتوکندری گیاهی ویرایش می‌شوند. این عمل عمدتاً بوسیله کاتالیز انرژیمی تبدیل ریشه‌های میتوئین به یوریدین و گاهی تبدیل یوریدین به سیورین، انجام می‌گیرد (ویرایش RNA در فصل ۸ مورد بررسی قرار می‌گیرد). ژن هسته‌ای *coxII* از لوبیای مونگ به روپوش‌های *coxII* RNA ویرایش شده بیشتر از ژن‌های *coxII* میتوکندریایی موجود در حیوانات دیگر، شباهت دارد. این مشاهدات دلیل قوی بر این هستند که ژن *coxII* از میتوکندری میوه‌ای هسته در طی تکثیر لوبیای مونگ از طریق فرآیند درای RNA حدیاسط جابج شده است. بصورت فرضی این جابجایی بواسطه مکانیسم روپوشی مذکور صورت می‌گیرد. این مکانیسم مشابه مکانیسمی است که طی آن ژن‌های کاذب پردازش شده در ژنوم هسته‌ای از mRNAهای مرده‌ی شده توسط هسته تولید می‌شوند.

علاوه بر تفاوت‌های زیاد در اندازه mtDNAها در بوکارپوس‌های مختلف، ساختار mtDNA نیز شدیداً متغیر است. همانطور که قبلاً اشاره شد mtDNA در غلب حیوانات یک مولکول حلقوی با حدود ۱۶ کیلوپار طول می‌باشد یا وجود این، mtDNA تعداد زیادی از موجودات رده منش تترافیت^(۱) بصورت کمکاتامرهای سر به دم حصی از توالی تکراری وجود دارند. در یک مثال حسی جالبه mtDNA *Amoebidium Parasiticum* از چند صد مولکول خطی و کوتاه متفاوت درست شده و mtDNA تترافیتها از چندین حلقه بزرگ^(۲) در هم پیچیده با صدها حلقه کوچک^(۳) که RNAهای راهما با مرده‌ی می‌نماید، درست شده است. این RNAهای راهما تر ویریش توالی mtDNAهای میتوکندریایی مرده‌ی شده در حلقه‌های بزرگ، نقش دارند.

محصولات ژن‌های میتوکندری از آن خارج نمی‌شوند

ناحایی که ساخته شده، همه روپوش‌های RNAی mtDNA و محصولات ترجمه آنها در جایی که تولید می‌شوند یعنی میتوکندری باقی مانده و همه پروتئین‌های مرده‌ی شده توسط mtDNA در ریوروم‌های میتوکندری ستر می‌شوند. DNA میتوکندری mtRNAهای تشکیل دهنده ریوروم میتوکندریایی را مرده‌ی می‌کند، اما اغلب پروتئین‌های ریورومی از میتوئول وارد می‌شوند در حیوانات و قارچ‌ها، همه mtRNAهای مورد استفاده ستر پروتئین در میتوکندری بر بوسیله mtDNA مرده‌ی می‌شوند یا وجود این در گیاهان و تعداد زیادی از پروتئوها، اغلب mtRNAهای میتوکندری بوسیله DNA هسته‌ای مرده‌ی شده و بداحس

میتوکندری وارد می‌شوند

با توجه به حد باکتریایی میتوکندری، ریوروم‌های میتوکندری شبیه به ریوروم‌های باکتریایی بوده و از نظر RNA، ترکیبات پروتئینی، اندازه و حساسیت‌شان به آنتی بیوتیک‌های خاص متفاوت از ریوروم‌های سنزوری بوکارپوسی می‌باشند (شکل ۲۲-۴ را ملاحظه کنید). برای مثال، کلرامفیکل ستر پروتئین بوسیله ریوروم‌های باکتری و میتوکندری اغلب موجودات را عه‌ر می‌کند اما سیکلوهرامید این اثر مهار را ندارد. این حساسیت ریوروم‌های میتوکندریایی به گروه آمیوگلیکوزیدها از آنتی بیوتیک‌ها که کلرامفیکل بر حر آنها حساسه دلیل اصلی سمیت این ترکیبات است. برعکس، ریوروم‌های سیتورولی به سیکلوهرامید حساس و به کلرامفیکل مقاوم می‌باشد.

میتوکندری‌ها از درون هم‌ریختی باکتری ریکتسیا مانندی ایجاد شده‌اند

محرره و تحلیل توالی‌های mtRNA بوکارپوت‌های مختلف همچون پروپوس‌های تک سلولی جد شده از بوکارپوت‌های دیگر در مرحل ابتدایی تکامل، حاصی قوی این ادعا است که میتوکندری‌ها دارای یک منش مفرد هستند. میتوکندری‌ها به احتمال زیاد از یک باکتری هم‌ریخت منش گرفته‌اند که نزدیک‌ترین خویشاوند امروزی آن، گروه ریکتسیاها^(۴) می‌باشند. باکتری‌های این گروه، انگل‌های درون سلولی اجباری می‌باشند. در نتیجه، جد میتوکندری نیز به احتمال زیاد یک نوع زندگی درون سلولی ناشه و به منظور تکام بصورت یک هم‌ریخت درون سلولی، در موقعیت مناسبی درر گرفته است. mtDNA این که بیسنزین تعداد ژن‌های رمزگذاش را داراسه، ماکسون در گونه رکسیه‌موناس آمریکانا^(۵) یافته شده است. همه mtDNAهای دیگر دارای زیرمجموعه‌ای از ژن‌های رکسیه‌موناس آمریکانا بوده و قویاً نشان می‌دهد، انها از یک جد مشترک یا رکسیه‌موناس آمریکانا تکام یافته‌اند و گروه‌های مختلف ژن‌های میتوکندری با حذف یا انتقال به هسته در طی زمان از دست رفته‌اند. در موجوداتی که mtDNA انها تنها تعداد محدودی ژن دارند، همان دسته از ژن‌های میتوکندری باقی‌مانده و مستقل از ستره تکاملی‌شان حص می‌شوند (شکل ۲۲-۵ پروتئین‌های تاریخی را ملاحظه کنید).

1 Tetrahymena

2 Maxicircles

3 Minicircle

4 Rickettsiace

5 *Reclinomonas Americana*

جدول ۶-۳ جایگزین‌های رمز ژنتیکی در میتوکندری

میتوکندری						
کدون	رمز استاندارد*	یستاتارن	دروزیلا	نوروسورا	محور	گیاهان
UGA	خاتمه	Trp	Trp	Trp	Trp	خاتمه
AGA, AGG	Arg	خاتمه	Ser	Arg	Arg	Arg
AUA	ILe	Met	Met	ILe	Met	ILe
AUU	ILe	Met	Met	Met	Met	ILe
CUL, CUC, CUA, CUG	Leu	Leu	Leu	Leu	Thr	Leu

* برای پروتئین‌های مرده شده توسط هت

همانطور که در جدول ۶-۳ نشان داده شده است، به‌صورت می‌رسد میتوکندری گیاهی رمز ژنتیکی استاندارد را مورد استفاده قرار می‌دهد با این حال، معایسه توالی‌های اسیدآمینه‌ای بین پروتئین‌های میتوکندری گیاهی با توالی‌های سوکونومیدی mtDNAهای گیاهی، پیسپد می‌کند که CGG می‌تواند هم کدون آرژینین (اسیدآمینه استاندارد) و هم کدون تریپتوفان باشد. این غیر اختصاصی بودن ظاهری رمز میتوکندری گیاهی سوبله ویرایش روست‌های RNA میتوکندری قبل سوچه است. ریشه‌های میتوئین طی ویرایش RNA به ریشه‌های یورامین تبدیل می‌شود و اگر یک توالی CGG به UGG ویرایش یافت تبدیل به کدون اختصاصی تریپتوفان می‌شود (اسید آمینه استاندارد برای UGG) در حالیکه کدون‌های CGG ویرایش شده آرژینین استاندارد را رمزدهی می‌کند. در نتیجه، سیستم ترجمه در میتوکندری‌های گیاهی، رمز ژنتیکی استاندارد را مورد استفاده قرار می‌دهد. [مررتیکی استاندارد ویرایش یافته و سیستم مورد استفاده قرار می‌گیرد.]

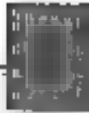
جهش در DNA میتوکندری باعث ایجاد چندین بیماری ژنتیکی در انسان می‌شود

سدت بیماری‌های ایجاد شده توسط یک جهش در mtDNA به نوع جهش و نسبت mtDNAهای جهش یافته و نوع و جنس در یک نوع سلول خاص بستگی دارد. بطور کلی، جهش‌ها در mtDNA یافت می‌شوند. سلول‌ها مخلوطی از mtDNAهای نوع وحشی و جهش یافته را دارد (این حالتی به هتروپلاسمی^(۱) موسوم است) هر وقت یک سلول جنسی با سوماتیک همسان‌آراژن تقسیم می‌شود و

یک فرمیه برای یک ژن‌ها هرگز بصورت موقعیت‌آمیر به ژنوم هسته منتقل نمی‌شوند این است که پلی پپتیدهای مرده‌ای شده توسط آنها به قدری اپ‌گرایر هستند که می‌تواند از عنای خارجی میتوکندری عبور کرده و بنابراین در صورتیکه در سیتورول سر شوند به میتوکندری مریخواهند گشت. همچنین، اندازه بزرگ tRNAها ممکن است با انتقال آنها به هسته به میتوکندری تداخل نماید از طرف دیگر این ژن‌ها ممکن است در طی تکامل به هسته منتقل شده باشد چون سطح بین آنها در پاسخ به شرایط در داخل میتوکندری ممکن است مزیت داشته باشد. در حالیکه اگر این ژن‌ها در هسته قرار گرفته بودند، شرایط در داخل هر میتوکندری نمی‌توانست بر بیان پروتئین‌های موجود در آن میتوکندری خاص تأثیر بگذارد.

رمزهای ژنتیکی میتوکندری متفاوت از رمز هسته‌ای استاندارد هستند

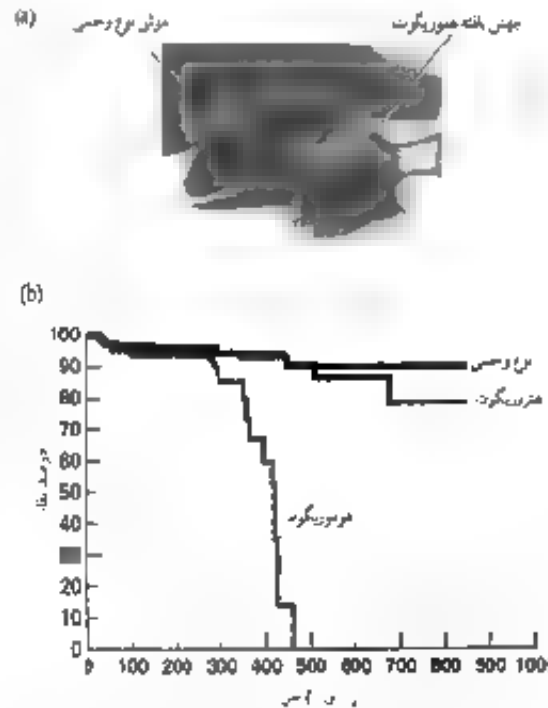
رمز ژنتیکی مورد استفاده در میتوکندری‌های حیوانات و قارچ‌ها در رمز استاندارد مورد استفاده در همه پروکاریوت‌ها و ژن‌های هسته یوکاریوت‌ها متفاوت می‌باشد. طالب اینکه، رمز حتی در میتوکندری گونه‌های مختلف متفاوت می‌باشد. جدول ۶-۳، اما اینکه چرا و چگونه این اختلافات در طی تکامل پدید می‌آید بصورت یک باز باقی مانده است. برای مثال UGA معمولاً کدون توقف است اما توسط سیستم‌های ترجمه میتوکندری قارچ و انسان به عنوان تریپتوفان خوانده می‌شود. با وجود این، در میتوکندری‌های گیاهی هم، LCA به عنوان یک کدون توقف تشخیص داده می‌شود و AGA و AGG کدون‌های هسته‌ای استاندارد برای آرژینین هستند اما در mtDNA یستاتارن، کدون توقف می‌باشد. کدون‌های سرین نیز در mtDNA دروزوفیلا، کدون توقف می‌باشد.



حذف‌های بزرگی در mtDNA را در رد حی ممکن است دارای مریت انتخابی در همانندسازی باشند زیرا می‌توانند سریع‌تر همانندسازی کنند.

مطالعات اخیر نشان می‌دهد تجمع جهش‌ها در mtDNA عامل مهمی در پیری پستانداران است. دیده شده به موازات پیرشدن جهش‌ها در mtDNA تجمع پیدا می‌کند. این امر شاید به دلیل کاهش در توانایی غلط‌گیری DNA پیمراز باشد. برای مطالعه این فرصه محققان تکنیک‌های Knock-in ژن را برای جایگزینی بدون ژن هسته‌ای رمزدهی کننده DNA پیمراز میوکلندری دارای فعالیت غلط‌گیری با یک ژن جهش یافته رمزکننده پیمراز معیوب در عمل غلط‌گیری استفاده کردند (شکل ۳۳-۴ ر ملاحظه کنید). جهش‌ها در mtDNA موش جهش یافته هموزیگوس نسبت به موش وحشی با سرعت خیلی بیشتری تجمع یافت و موش جهش یافته با سرعت زیادی پیر شد (شکل ۲۴-۶).

به استثنای موارد اندک همه سلول‌های متصل دارای میوکلندری هستند و جهش در mtDNA تنها برخی بافت‌ها را تحت تأثیر قرار می‌دهند. بافت‌هایی که اغلب تحت تأثیر قرار می‌گیرند یا نیاز بالایی به ATP تولید شده توسط اسفیرولاسیون اکسیژن‌دو، و یا برای سنتز مقادیر کافی از پروتئین‌های عمیکرونی میوکلندریایی به بخش عمده یا همه mtDNA در سلول نیاز دارند. برای مثال سورویاتی چشمی روئانی لیر^(۱) یا تخریب عصب چشمی توسط جهش با معنی نامناسب (missense) در ژن mtDNA رمزدهی کننده ریرواحد ۴ از NADH-CoQ ردوکتاز (کمپلکس I) ایجاد می‌شود، این پروتئین برای تولید ATP توسط میوکلندری، لازم است. چندین حذف بزرگ در mtDNA باعث دسته دیگری از بیماری‌ها شامل chronic progressive external optamoplegia (ویژگی عص چشمی) و سمروم کریر-سایرک^(۲) (با ویژگی نقص چشمی) ریش عروطیعی قلب و تخریب سیستم عصبی مرکزی، می‌گردد. بر یک سوم مواردی که باعث ایجاد رشته‌های منبجه‌ای ناصاف (میوکلندری‌ها با آرایش نامناسب) شده و حرکات تشنج ماند و بدون کنترل رخ می‌دهد، جهشی منفرد در لوپ T/CG پیریل tRNA میوکلندریایی رخ می‌دهد. در اثر این جهش، ترجمه چندین پروتئین میوکلندریایی مهار می‌شود.



▲ شکل تجربی ۲۴-۶- موش‌هایی با یک DNA پیمراز میوکلندریایی نقص در غلط‌گیری، پیری رودوس را نشان می‌دهند. یک دسته از موش‌های Knock-in شده بوسیله روس‌های گفنه شده در فصل ۵ به جهش در ژن رمزدهی کننده DNA پیمراز میوکلندری ایجاد شدند. این جهش عمل غلط‌گیری پیمراز را غیرفعال می‌سازد. (a) موش جهش یافته هموزیگوت و نوع وحشی ۳۹ رور (۱۳ ماه) سن دارند. موش جهش یافته بسیاری از ویژگی‌های یک موش پیر را بیستر از ۷۲۰ رور یا ۲۴ ماه سن را نشان می‌دهد. (b) نموداری از بقا برای سن موش نوع وحشی و جهش یافته‌های هموزیگوت و هموزیگوت جهش یافته‌های هموزیگوت به وضوح دلای طول عمر، خیلی کمتری نسبت به موش‌های نوع وحشی هستند.

mtDNAهای نوع وحشی و جهش یافته بصورت تصادفی بین سلول‌های دختر تقسیم می‌گردند، این پدیده در سلول‌های مخمر نیز اتفاق می‌افتد (شکل ۲۲b-۶ را ملاحظه کنید). در نتیجه، ژنوتیپ mtDNA که از یک سل و یک سل و یا از تقسیم سوبی به تقسیم سلولی بعدی بوسه می‌کند، می‌تواند بصورت mtDNAهای غالباً وحشی و یا جهش یافته تمیز نماید. چون همه آنزیم‌های لازم برای همانندسازی و رشد میوکلندری پستانداران، همچون DNA پیمرازها و RNA پیمرازهای میوکلندری، در هسته رمزدهی شده و از سیورون وارد میوکلندری می‌شوند، یک mtDNA جهش یافته بی‌بسی در همانندسازی نقصی داشته باشد جهش یافته‌هایی که

1. Leber hereditary optic neuropathy

2. Kearns-sayre syndrome

حاوی بیش‌تر هسند اما این ابرسون‌ها شباهت بیشتری به ابرسون‌های تخصص یافته در برخی رن‌های باکتریایی و ژن‌های میوکندری قارچ‌ها و پرتوزوآها نسبت به ابرسون‌های رن‌های هسته‌ای دارند. همچنین بسیاری از ژن‌ها در کلروپلاست هم‌ریست جنادی که سرشار از ژن‌های هسته‌ای بودند، مثل تکامل ژنوم میوکندری از DNA کلروپلاست حذف شدند. همچنین، بسیاری از ژن‌های حیاتی برای عمل کلروپلاست در طی دوره تکاملی به ژنوم هسته گیاهان منتقل شده‌اند. برآوردهای اخیر از آنالیز نوالی ژنوم نالیانا و میانواکتری‌ها نشان می‌دهد که در حدود ۴۵۰۰ ژن از هم‌ریست‌های اولیه به ژنوم هسته‌ای منتقل شده‌اند. روش‌های شبیه به روش‌های مورد استفاده برای ترانسفورماسیون سلول‌های مخمر (فصل ۵) برای وارد نمودن پلیدر DNA خارجی به داخل کلروپلاست‌های گیاهان عالی ابداع شدند. شمار زیادی از مولکول‌های DNA کلروپلاست در هر سلول وارد می‌شود. هر ارنل نسخه از یک ژن مهندسی شده به داخل هر سلول را ممکن ساخته و باعث تولید ملایر زیادی پروتئین خارجی می‌شود. ترانسفورماسیون کلروپلاست اخیراً به مهندسی گیاهانی منجر شده است که به آلودگی‌های فلزجی و باکتریایی، خشکی و علف‌کش‌ها مقاوم هستند. سطح تولید پروتئین‌های خارجی با سطح تولید در باکتری‌های مهندسی شده قابل مقایسه بوده و به نظر می‌رسد ترانسفورماسیون کلروپلاست برای تولید داروهای انسانی و احیای برای مهندسی محصولات غذایی با مقدار بالا از همه اسیدهای آمینه ضروری برای انسان‌ها مورد استفاده قرار خواهد گرفت.

نکات کلیدی بخش ۴-۶

DNAهای اندامکی

- میوکندری‌ها و کلروپلاست‌ها به دنبال ریاد از باکتری‌هایی پدید آمده‌اند که رابطه هم‌ریستی با سلول‌های اجنادی دارای هسته یونازیوسی تشکیل داده‌اند. شکل ۶-۲۰ را ملاحظه کنید.
- اصالب ژن‌هایی که اول در داخل میوکندری و کلروپلاست‌ها بودند از بین رفته‌اند ویر عملکردشان با وجود ژن‌های هسته‌ای ریادی بوده و با طی تکامل به ژنوم هسته‌ای منتقل شده و مجموعه‌های ژنی مختلفی را در DNAهای اندامکی موجودات مختلف به جا گذاشتند (شکل ۶-۲۳ را ملاحظه کنید).
- همه mtDNAهای جانوری، مولکول‌های حلقوی بوده و این نشان دهنده مشت باکتریایی آنها است. mtDNAهای

کلروپلاست‌ها حاوی DNAهای بزرگی بوده و اغلب بیش از یکصد پروتئین را رمزدهی می‌کند.

عقیده بر این است که کلروپلاست‌ها همچون میوکندری‌ها، از باکتری فتوسنتزی درون هم‌ریست اجنادی پدید آمده باشند (شکل ۶-۲۰ را ملاحظه کنید). با این حال، پدیده درون هم‌ریستی که باعث ایجاد کلروپلاست‌ها شده‌اند، خیلی بعد از تکامل میوکندری‌ها (۱/۴ تا ۱/۵ بلیون سال پیش) رخ داده است. در نتیجه، DNAهای کلروپلاست امروزه تنوع ساخناری کمتری را نسبت به mtDNAها نشان می‌دهد. همچنین مشابه میوکندری‌ها، کلروپلاست‌ها نسخه‌های متعددی از DNA اندامکی و ریوروم‌ها را دار هستند که این ریوروم‌ها بعضی از پروتئین‌های رمزدهی شده کلروپلاست را با استفاده از رمز ژنتیکی استاندارد سنتز می‌کند، مثل mtDNA گیاهی. DNA کلروپلاست منحصر به سبک تک‌والدی و در طریق والد ماده (تحکم) به ارث می‌رسد. پروتئین‌های دیگر کلروپلاست که بوسیله ژن‌های هسته‌ای رمزدهی می‌شوند، در ریوروم‌های ریورولی سنتز و سپس به داخل اندامک وارد می‌شوند (فصل ۱۴). در گیاهان عالی، DNAهای کلروپلاست بسته به گونه بین ۱۶۰-۱۲۰ کیلو باز طول دارند. در ابتدا تصور می‌شد که DNAهای کلروپلاست‌ها مولکول‌های DNA حلقوی باشند چون در گیاه پروکاریوتی مثل *یمنی کلایمیرولاس ریباردتی*، نقشه ژنتیکی حلقوی است. با این حال، مطالعات اخیر نشان داده است DNA کلروپلاست گیاهان در حقیقت کریکاناترهای خطی و طولین مر به دم به علاوه حواسط‌های نوترکیبی بین این مولکول‌های خطی طولین می‌باشند. در این مطالعات، محققان تکسک‌هایی را یکار برداشتند که شکست مکانیکی مولکول‌های حویل DNA در حین جداسازی و ژل الکتروفور را به حداقل می‌رساند و درصد آنالیز DNA با اندازه مگاباز را فراهم می‌نماید.

نوالی کلل چندین DNA کلروپلاستی از گیاهان عالی در چند سال گذشته تعیین شده است. آنها دارای ۱۲۵ تا ۱۲۰ و در مثل مهم گیاهی آرابیدوپیس نالیانا، ۱۳۰ ژن می‌باشند. یک DNA کلروپلاست نالیانا در ۲۶ ژن رمزدهی‌کننده پروتئین و ۵۴ ژن با محصولات RNA مثل tRNA و rRNA، رمزدهی می‌کند. DNAهای کلروپلاست ریرواحدهای RNA پیچراز شبه باکتریایی را رمزدهی نموده و همچون باکتری‌ها بسیاری از رن‌هاشان بوسیله ابرون‌های پلی سیسرومیک، تریپ می‌شوند. شکل ۶-۲۳ را ملاحظه کنید. برخی از رن‌های کلروپلاست

بیسنا و مرلند و پایگاه داده‌های توالی EMBL در آزمایشگاه ریست‌شناسی مولکولی اروپا در هایدبرگ آلمان. این پایگاه‌های اطلاعاتی دائماً توالی‌های تازه‌گرفته را تبادل کرده و این اطلاعات را در سرانجام دنیا از طریق اینترنت بر اختیار دانشمندان قرار می‌دهند. تا به حال، توالی‌های ژنومی بطور کامل یا تقریباً کامل برای صدها ویروس و باکتری، مخمر (یوکاریوت‌ها) و یوکاریوت‌های پرسلولی مثل کرم حلقوی الگاس، مگس سرکه ذرره‌هیلا مایوتاس، موش و انسان تعیین شده است.

هرچه تعیین توالی همگازهایی از DNA بقدری کاهش یافته که پروژه‌ها در حد تعیین توالی کل ژنوم در سلول‌های سرطانی و مقایسه آن با ژنوم سلول‌های طبیعی از همان بیمار می‌باشد، تا بتواند همه جهش‌هایی که در سلول‌های توموری بیمار انباشته شده‌اند، را تعیین کنند. این روش ممکن است ژن‌هایی را آشکار سازد که بطور معمول در همه سلول‌ها جهش می‌یابند و همچنین ژن‌هایی که معمولاً در سلول‌های توموری از بیماران مختلف با یک نوع سرطان (مثل سرطان سینه در برابر سرطان روده بزرگ) جهش یافته‌اند را مشخص سازد. این اطلاعات نیز ممکن است سرانجام به درمان‌های سرطان جدید اختصاصی حاصل از جهش‌های اختصاصی در سلول‌های توموری از یک بیمار خاص، منجر شود.

در این قسمت، ما برخی از روش‌هایی که محققان در حال بهره‌برداری از این گنج بی‌صاحب از داده‌ها هستند را آزمایش کرده تا نگرش‌هایی در مورد عملکرد ژن و روابط کامپیوتری بین کپی‌های همجوش از این روش‌ها می‌توان برای شناسایی ژن‌های جدیدی که پروتئین مردمی سده‌اند، هرگز شناخته نشده و برای تعیین اینکه چه موقع و کجا این ژن‌ها بیان می‌شوند استفاده نمود. استفاده از کامپیوتر در ارزیابی داده‌های توالی به ظهور زمینه جدید در ریست‌شناسی بنام بیوانفورماتیک^(۱) منجر شده است.

توالی‌های ذخیره شده، عملکردهای ژن‌ها و پروتئین‌های تازه شناسایی شده را پیش‌بینی می‌کنند

همانطور که در فصل ۲ گفته شد، پروتئین‌های دارای عملکردهای مشابه اغلب حاوی توالی‌های اسیدآمینه‌ای مشابه بوده و دامنه‌های عملکردی مهم در ساختار سه بعدی پروتئین‌ها مرتبط می‌باشد. با مقایسه توالی اسیدآمینه‌ای پروتئین مردمی شده توسط یک ژن تازه کشف شده با توالی پروتئین‌های در دسترس مشخص، یک

گیاهی و DNAهای کربویلاست عموماً طول‌تر از mtDNAهای یوکاریوت‌های دیگر هستند چون حاوی نواحی رمزگشایی زیاد و توالی‌های تکراری هستند.

■ همه mtDNAها و DNAهای کربویلاست rRNA و برخی از پروتئین‌های درگیر در انفال الکترول فوسفوتری پ میتوکندریایی و سنتز ATP را رمز می‌کنند. اغلب mtDNAهای جانوری و DNAهای کربویلاست سیر tRNAهای لازم برای ترجمه mRNAهای اندامکی را رمز می‌دهند.

■ چون اغلب mtDNA از سلول‌های تخمک به ارث می‌رسد با اسپرم، جهش‌ها در mtDNA الگوی میتوبلاسمی مادری از وراثت را نشان می‌دهد. همچنین DNA کربویلاست مختصراً از والد مادر به ارث می‌رسد.

■ ریبوزوم‌های میتوکندری از سبب ساختاری شبیه به ریبوزوم‌های باکتری بوده به کلزاهیکل و حساس و نسبت به سیکلوهاگزامید مقاوم می‌باشد.

■ رمز ژنتیکی mtDNAهای جانوری و فارچی کمی از ژنوم باکتری و هسته‌ای متفاوت بوده و بین جانوران و قارچ‌های مختلف متفاوت می‌باشد. در مقابل، mtDNAهای گیاهی و DNAهای کربویلاست بطور می‌رسد که مطابق رمز ژنتیکی استاندارد می‌باشد.

■ چندین بیماری عصبی ماهیجای انسان از طریق جهش در mtDNA حاصل می‌شوند. والدین عموماً دارای خطوطی از mtDNA نوع وحشی و جهش یافته در سلول‌هایشان هستند (هتروپلاسمی)؛ هر اندازه mtDNA جهش یافته بیشتر باشد، فنوتیپ جهش یافته نیز خادتر است.

۵-۶ ژنومیکس: آنالیز گسترده ژنومی، ساختار و بیان ژن

با استفاده از تکنیک‌های تعیین توالی خودکار DNA، روش‌های کلون کردن قطعات DNA تا حدود طول ۱۰۰ کیوباز و الگوریتم‌های کامپیوتری برای به هم وصل کردن داده‌های توالی‌های ذخیره شده، محققان مقادیر خیلی زیاد از توالی DNA همچون توالی تقریباً کاملی از ژنوم انسان و بسیاری از موجودات آزمایشگاهی مهم را تعیین کرده‌اند. این حجم عظیم از داده‌ها که با سرعت بالایی در حال رشد هستند، بصورت دو بانک اطلاعاتی اوبیه ذخیره و سازمان‌دهی شده‌اند. بانک ژن در موسسات ملی سلامه

خواهیم داد، پروتئین‌های GAP و Ras بطور طبیعی در پاسخ به سیگنال‌هایی از سنس‌های مجاور، همانندسازی و تمایز سلولی را کنترل می‌نمایند. مطالعات عملکردی بر روی پروتئین طبیعی NF از طریق بیان آن وحشی کلون شده و همولوژی آن با Irf نشان داد این پروتئین فعالیت Ras را تنظیم می‌نماید. این یافته‌ها پیشنهاد می‌کند، که بیماران دارای نوروفیبروماتوزیس در سلول‌های سیستم عصبی پیرامونی خود یک پروتئین جهش یافته NF را بیان نموده و این امر منجر به تقسیم سلولی نامناسب و تشکیل تومورهای خاص این بیماری می‌شود.

حتی وقتی یک پروتئین با الگوریتم بلاست هیچ تشابه مهمی با پروتئین‌های دیگر نشان می‌دهد یا بین حل ممکن است آن پروتئین دارای توالی کوچکی باشد که از نظر عملکردی مهم است این بخش‌های کوچک موجود در بسیاری از پروتئین‌های مختلف به نام موتیف‌های ساختاری خوانده شده و عموماً دارای فعالیت‌های مشابهی می‌باشند. چندین نمونه از این موتیف‌ها در فصل ۳ شرح و در شکل ۶-۲ نشان داده شده‌اند. برای جستجوی این موتیف‌ها و موتیف‌های دیگر در یک پروتئین جدید، محتقن توالی پروتئین مورد بررسی را با پایگاه اطلاعاتی حاوی توالی موتیف‌های شناخته شده مقایسه می‌نماید.

مقایسه توالی‌های مرتبط از گونه‌های مختلف می‌تواند تاریخ‌هایی برای روابط تکاملی در بین پروتئین‌ها فراهم کند.

بلاست برای توالی‌های پروتئینی مرتبط ممکن است نشان دهد پروتئین‌ها به یک خانواده پروتئینی متعلق هستند. قبلاً ما خانواده‌های ژنی را در یک موجود خاص مثلاً با استفاده از ژن‌های ژ-گلپین در اسس، مورد بررسی قرار دادیم (شکل ۴-۴). اما در یک پایگاه اطلاعاتی که شامل توالی‌های ژنوم موجودات متعددی است، خانواده‌های پروتئینی نیز می‌تواند به صورت مشترک در میان موجودات خویشاوند تشخیص داده شوند. برای مثال، به پروتئین‌های توپوئین توجه فرمایید این پروتئین‌ها ترکیب مهم میکروتوبول‌ها هستند. میکروتوبول‌ها نیز جزای مهم اسکلت سلولی می‌باشد (فصل ۱۸). مطابق شمای ماده شده در شکل ۶-۲۶ به نظر می‌رسد اسیدبسی‌ترین سلول‌های یکارپوتی حاوی یک ژن توپوئین مجزا هستند که در اوایل تکامل مسدود شده‌اند و اگرایی پس از پیوسته‌های مختلف ژن توپوئین ابتدایی، انواع جدیدی ژن‌های ژ-توبولین و «-توبولین را تشکیل داده است. به موازات ایجاد

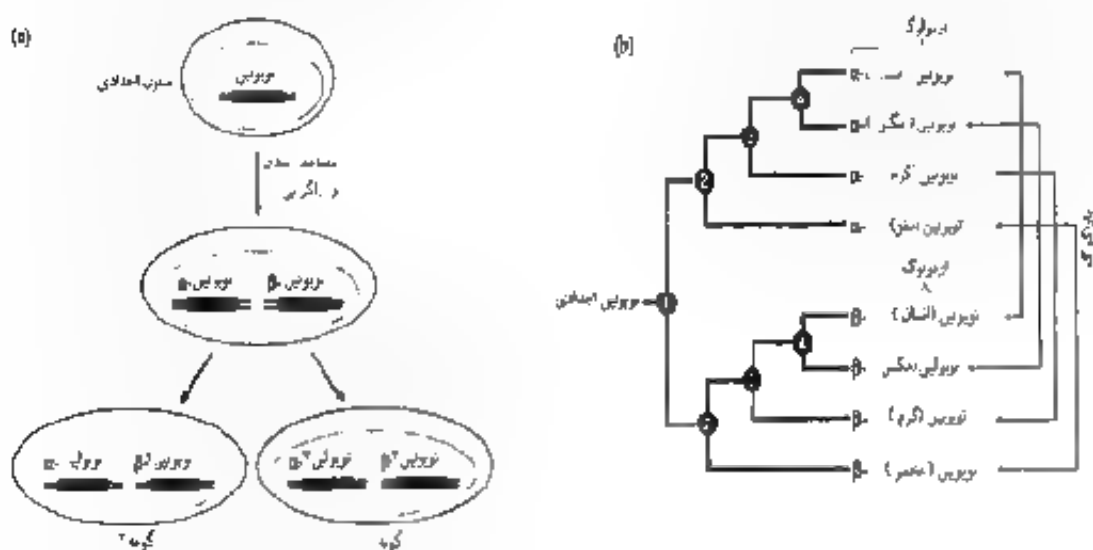
محقق می‌تواند تشابهات توالی را جستجو کند تا مشخصه‌هایی درباره عملکرد پروتئین و مرده‌ی شده به دست آورد. به دلیل انحراف در مر ژنتیکی، پروتئین‌های مرتبط با هم، توالی اسید آمینه‌ای‌شان شباهت بیشتری نسبت به توالی ژن‌های مرده‌ی کشف‌شان نشان می‌دهد. به این علت، معمولاً توالی‌های پروتئینی معانی توالی‌های DNA مقایسه می‌شود. برنامه کامپیوتری که بصورت گسترده برای این منظور مورد استفاده می‌گیرد به بلاست (BLAST)^{۱۱} معروف است. الگوریتم بلاست توالی پروتئین جدید را بصورت توالی معمولی به قطعات کوچکتری تقسیم نموده و سپس در پایگاه‌هایی اطلاعاتی به دنبال همتای معنی‌دار از بین توالی‌های ذخیره شده می‌گردد. برنامه جهت ساری امتیاز بالا به اسیدهای آمینه بصورت جهت‌شده یکسان و امتیاز پایینی به جهات حاصل بین اسیدهای آمینه مرتبط با هم (مثل اسیدهای آمینه آبگریز قطبی، باردار مثبت و باردار منفی) اختصاص می‌دهد. وقتی یک جهت معنی‌دار بر روی یک قطعه پیدا شده، الگوریتم بلاست بطور موضعی جستجو می‌کند تا ناحیه دارای شباهت را گسترش دهد. بعد از اینکه جستجو به پایان رسید، برنامه جهت‌شدگی‌های بین پروتئین مورد سول و پروتئین‌های شناخته شده مختلف را طبق مقادیر P، آنها رتبه‌بندی می‌کند. این پارامتر مقدار احتمالی پیدا شدن یک اندازه از تشابه بین دو توالی پروتئینی بصورت تصادفی را نشان می‌دهد. هر چه مقادیر P کمتر باشد، تشابه میان دو توالی بیشتر است. مقادیر P کوچکتر از 10^{-3} معمولاً به عنوان شاهد قوی برای داشتن یک جد مشترک بین دو پروتئین می‌باشند. بسیاری از برنامه‌های کامپیوتری دیگری علاوه بر بلاست ساخته شده‌اند. این برنامه‌ها می‌تواند روابط میان پروتئین‌هایی را تشخیص دهند که امکان تشخیص آنها بوسیله بلاست به خاطر روابط دور آنها وجود ندارد. گسترش دانی این روش‌ها امروزه حوزه فعالی در تحقیقات بیوانفورماتیک می‌باشد.

 برای اثبات توانمندی این روش، ما ژن انسانی NF۱ را مورد بررسی قرار می‌دهیم. جهش‌ها در NF۱ با بیمار نورانی نوروفیبروماتوزیس^{۱۲} مرتبط می‌باشد. در این بیماری، تومورهای متعددی در سیستم عصبی پیرامونی پدید آمده و باعث برآمدگی‌های زیادی در پوست می‌گردند. ناحیه‌ای از پروتئین NF۱ کشف شده که همولوژی فوق‌العاده‌ای با بخشی از پروتئین محمر با نام ras دارد (شکل ۶-۲۵). مطالعات قبلی نشان داده‌اند که Irf یک پروتئین فعال کننده GTP (GAP) آر بوده و فعالیت GTP ری پروتئین G موثری با Ras را تنظیم می‌کند (شکل ۶-۲۲). ملاحظه کنید، بطوریکه در فصل ۱۶ به همین شرح

1- Basic local alignment search tool

NF1 841 T R A T F M E V , T K I L Q Q G T E F D T L A E T V L A D R F F E R L V E L V T M M G D Q Q G E L P I A 890
 Ira 1500 : R I A F L M V F , D t V , T N Y P V N P E K H E M D K M L A I O D F L K Y I I K N P L A F F 1546
 891 M A L A N V V P C S Q W D E L A R V L V T L F D S R H L Y Q L L W N M F S K E V E L A D S M O T L 940
 1547 G S L A C S P A D V D L Y A G G F L N A F D I R N A S H L V T E L L K O E I K R A A R S D D I 1594
 941 F R G N S L A S K I M T F C F K V Y G A T Y L Q K L L D P L L R I V I T S S D W Q H V S F E V D P T 990
 1595 L R R N S C A T H A L S L Y T R S R G N K Y L K T L R P V L Q G I V D N K E S F E D 1638
 991 R L E P S E S L E E N Q R N L L O M T E K F F H A I S S S S E F P P Q L R S V C H C L Y Q 1036
 1639 K M K P G S E N S E K M L D L F E K Y M T A L D A I T S S I D D F P E L V D I C K T I Y N 685
 1037 V Y S Q R F P Q N S G A V G S A M F L R F N P A I V S P Y E A G I L Q K K P P P R E R G L K L 1086
 1086 A A S V N F P E Y A Y A V G S F Y F L R F I G P A L V S P O S E N I I V T H A H D R K P F T 1734
 1087 M S K I L O S I A N H V L F T K E E H M R P F N D F Y K S N F D A A R R F F 1124
 1736 L A K V I Q S L A N G R E N I F K K D I L V S K E E F L K T C S D K I F N F L S E L C K I P T N N F 1784
 1125 L D I A S D C P T S D A V N H J L S P I S D G N Y L A L H R L L W N N 1159
 1785 T V N V R E D P T P I S F D Y S F L H K F F Y L N E P T R K E I N E S K L P G E F S F L K N T V 1834
 1160 Q E K I Q Q Y L S S N R D H K A V G R R F F O K M A T L L A Y L G P P E H K P V A 1200
 1835 M L N D K I L G V L G Q P S M E I K N E I P F F Y V E N R E K Y P S L Y E F M S R Y A F K K V D 1882

شکل ۴۵-۶ (شکل رنگی) مقایسه نوکلئیدی از پروتئین NF1 انسانی و پروتئین Ira ساکارومایسیس سروریه که مشابه توالی بهمی را نشان می‌دهد. توالی‌های NF1 و Ira در خطوط بالا و پایین هر ردیف به ترتیب بصورت رمزاسیدهای یک حرفی مشخص داده شده‌اند. (شکل ۱۴ و ۲ را ملاحظه کنید). اسیدهای آمینه‌ای که در دو پروتئین مشابه هستند با رنگ زرد نشان داده شده‌اند. اسیدهای آمینه مشابه از لحاظ فیزیکی با رنگ‌های جالبی غیریکسان با نقاط آبی به هم مرتبط شده‌اند. شماره اسیدهای آمینه در توالی‌های پروتئینی در آنها‌های چپ و راست هر ردیف مشخص شده است. نقاط سیاه، سکه‌ها را نشان می‌دهد که در این مناطق حذف‌های آمینه همولوگ در توالی پروتئین وارد شده‌اند. مقدار p برای پلاست این دو توالی ۰.۰۰۱ است که بیشتر میزان بالایی نشان می‌دهد.



شکل ۴۶-۶ تولید توالی‌های مختلف توپوین طی تکامل یوکاریوت‌ها. (a) مکانیسم احتمالی که سبب وجود آنتن ژن‌های توپوین باشد. در گونه‌های موجود شده است. می‌توان چنین نتیجه‌گیری نمود که واقعه‌ای همانندسازی یک ژن قبل از معایز رخ داده باشد، چون توالی‌های توپوین مربوط به گونه‌های مختلف به عنوان مثال انسان و میمون بیشتر از توالی‌های توپوین و توپوین در نوون یک گونه به یکدیگر شبیه هستند. (b) درخت فیلوژنی که ارتباط بین توالی‌های توپوین را نشان می‌دهد. مقایسه‌ای بین آنها با شماره‌های کوچک مشخص شده‌اند و سایرینگر ژن‌های جنسی مسرک. در زمانی است که دو توالی از هم جدا شده‌اند به عنوان مثال گروه ۱ بیشتر واقعه‌ای همانندسازی می‌باشد که سبب وجود تفاوت‌های توپوین و توپوین شده است. و گروه ۲ نشان دهنده‌ای اشتقاقی محتمل از گونه‌های چیدسولی می‌باشد. گروه‌ها و یکسان‌ها به ترتیب شامل دهنده‌ی ژن‌های ارتولوگ توپوین (که در نتیجه‌ی معایز با یکدیگر تفاوت هستند) و ژن‌های پارالوگ (که در نتیجه‌ی مصاعف شدن ژن با یکدیگر تفاوت دارند) می‌باشد. این نمودار ساده‌سازی شده است چرا که هرگونه سن داده شده در اینجا در واقع حاوی ژن‌های توپوین و توپوین چندگانه‌ای می‌باشد که در مصاعف شدن بعدی ژن حاصل شده‌اند.

عملکرد برخی از پروتئین‌های رمزدهی شده توسط ژن‌های فرعی (احدسی) که از طریق آنالیز ORF شناسایی شده‌اند بر پایه تشابه نوایی شان با پروتئین‌های شناخته شده در موجودات دیگر، تعیین شده‌اند.

شناسایی ژن‌ها در موجودات رده یا ساختار ژنومی پیچیده‌تر نیازمند الگوریتم‌های پیشرفته‌تری نسبت به جستجو برای فالب‌های قابل جواس می‌باشد. از آنجا که اغلب ژن‌ها در یوکاریوت‌های پیشرفته‌تر، از آگزون‌های چندگانه و سبنا کوتاه که اغلب توسط اینترون‌های بلند عیزر بزرگ‌تری از هم جدا شده‌اند، تشکیل شده‌اند جستجو برای ORF‌ها، روش صعیبی برای یافتن ژن‌ها می‌باشد. بهترین الگوریتم‌های پینا نمونی ژن‌ها، همه‌ی داده‌های موجود که ممکن است حضور ژن و در یک جایگاه ژنومی خاص پیشنهاد دهد، با هم تلفیق می‌نمایند. داده‌های مربوط شامل تطبیق با هبیرید شدن نوایی مورد سوال با طول کامل DNA، تعیین ب یک توالی جزئی cDNA که عموماً ۴۰۰-۲۰۰۰ طول داشته و تحت عنوان دیالهی توالی بیان شده^(۱) (EST) شناخته می‌شود تطبیق با مدل‌های مربوط به آگزون، اینترون و نوایی‌های جایگاه پیوندش و شباهت نوایی با سایر موجودات رده، رست شناسایی محاسباتی، با استفاده از چین روش‌های بیوانفورماتیکی مبتنی بر کامپیوتر، نزدیک به ۲۵۰۰ ژن و در ژنوم انسانی مورد شناسایی قرار داده‌اند. هر چند، برای حدود ۱۰۰۰۰ عدد از این ژن‌های فرعی، هنوز هیچ گونه شواهد مستندی مبی بر اسکه واقعا پروتئینی با RNAی رمزدهی می‌نمایند، وجود ندارد.

یک روش توانمند جهت شناسایی ژن‌های انسانی، مقایسه نوایی ژنومی انسان با موش می‌باشد. انسان‌ها و موش‌ها به اندازه کافی به یکدیگر مربوط هستند که بیشترین ژن‌های مشترک را داشته باشند، اما اغلب نوایی‌های DNA غیر عملکردی، مانند بواخی بین ژنی و اینترون‌ها در آنها خیلی متفاوت هستند، چون این توالی‌ها تحت فشار شدید انتخابی نیستند از این رو، قطعات مرتبط از ژنوم انسان و موش که شباهت توالی بالایی را نشان می‌دهند، عمدتاً بواخی رمزدهی‌کننده‌ی عملکردی که بر واقع‌های آگزون‌ها، بواخی کنترلی رونومسی یا نوایی‌هایی با عملکردهای دیگری که با به حال عملکردش مشخص شده است، می‌باشد.

گونه‌های مختلف از بین سلول‌های یوکاریوتی، اولیه، هر یک از بین نوایی‌های ژنی واگرا شده و به فرم‌های مختلف توبولین و ژن توبولین اندکی متفاوت که امروزه در هر گونه‌ای یافت می‌شود، منجر گردیده‌اند. ژن‌های (یا پروتئین‌های) همه اعضای مختلف خانواده توبولین از لحاظ توالی به قدری مشابه هستند که نشان می‌دهد یک توالی حنادی مشترک داشته‌اند. بنابراین، همه این توالی‌ها به عنوان همولوگ^(۲) در نظر گرفته می‌شوند. بصورت اختصاصی‌تر نوایی‌هایی که احتمالاً در اثر مصاعف شدن ژن از هم جدا شده‌اند (مثال توالی‌های α و β توبولین) به عنوان پارالوگ^(۳) مورد بررسی قرار می‌گیرند. توالی‌هایی که در اثر گونه‌رایی پدید آمده‌اند (مثال ژن‌های α توبولین در گونه‌های مختلف)، به صورت ارتولوگ^(۴) بررسی می‌شوند. از روی میزان ارتباط نوایی سبوس‌های موجود در موجودات مختلف امروزی، روابط تکاملی را می‌توان مشخص نمود همانطور که در شکل ۶-۲۶b نشان داده شده، از بین این سه رابطه خویشاوندی، نوایی‌های ارتولوگ به احتمال زیاد دارای اعمال مشابه می‌باشد.

ژن‌ها می‌توانند در داخل توالی‌های DNA ژنومی شناسایی شوند. توالی ژنومی کامل یک موجود رده حاوی اطلاعاتی در داخل خود می‌باشد که از این اطلاعات می‌توان توالی لازم برای ساخت هر پروتئین توسط سبوس‌های آن موجود لازم را استخراج کرد. برای موجوداتی مثل باکتری‌ها و مخمرها که ژنومش دارای اینترون‌های کم و بواخی بین ژنی کوتاه است، اغلب توالی‌های رمزدهی‌کننده پروتئین می‌توانند به آسانی از طریق جستجوی نوایی ژنومی برای قالب‌های قابل خواندن یا ORF‌های با طول معنی‌دار، یافت شوند. ORF معمولاً به عنوان قطعه‌ای از DNA تعریف می‌شود که با یک کنده آغازین شروع و با یک کنده توقف پایان یافته و حنادش حاوی ۱۰۰ کنده می‌باشد. زیرا احتمال وجود یک توالی DNA تصادفی که هیچ کنده توقفی در ۱۰۰ کنده در یک ردیف نباشد، خیلی کم است. اغلب ORF‌ها پروتئین رمزدهی می‌کند.

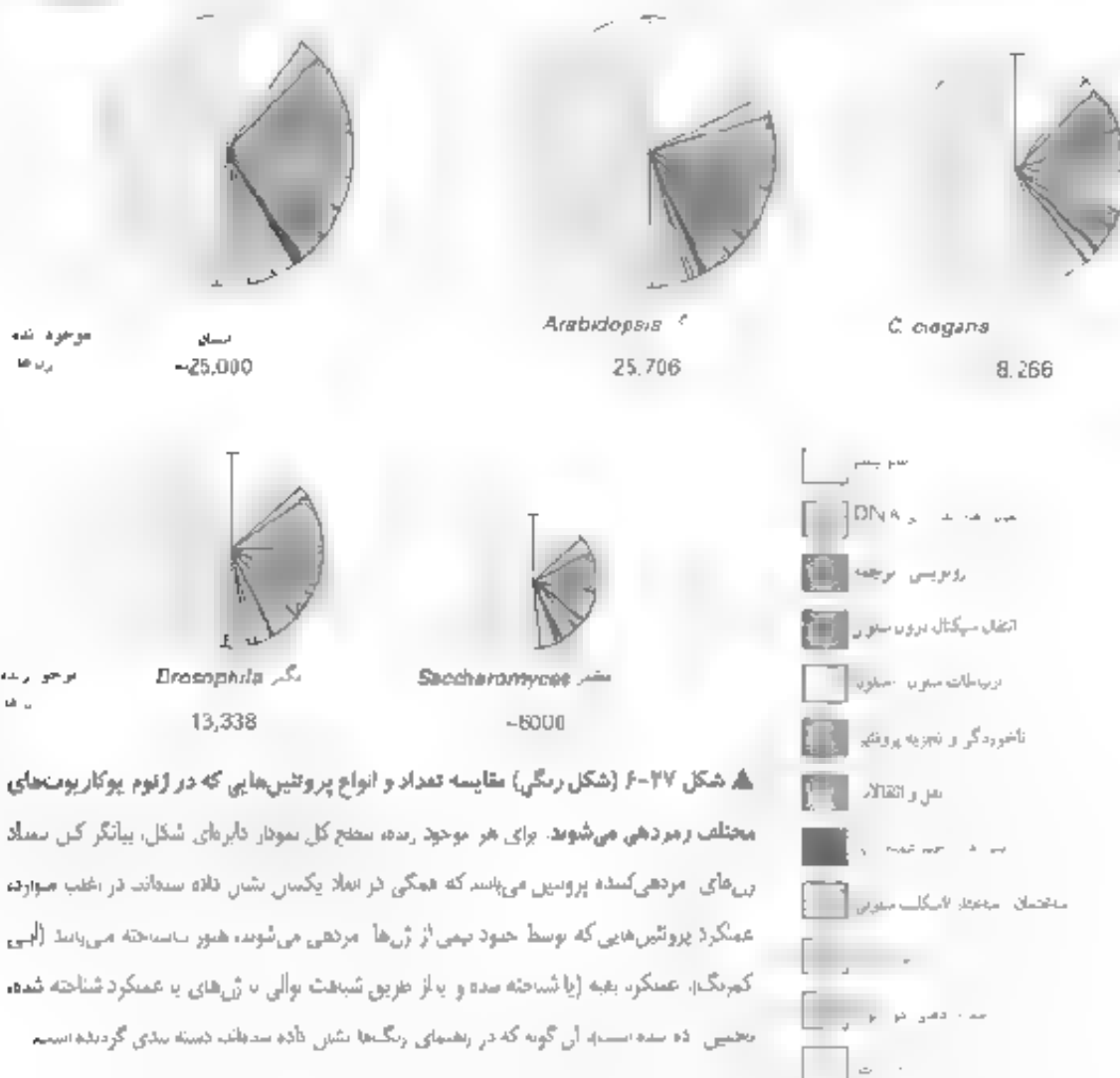
آنالیز ORF، بیش از ۹۰ درصد از ژن‌ها را در باکتری‌ها و مخمر به درستی شناسایی می‌نماید. با این حال برخی از ژن‌های خیلی کوتاه با این روش از دست رفته و گهگاهی فالب‌های قابل خواندن که در حقیقت ژن نیستند بصورت تصادفی بوجود می‌آیند. این مشکلات می‌تواند بوسیله آنالیز مناسب‌تر توالی و آزمایشات ژنتیکی برای عملکرد ژن، تصحیح شوند. از میان ژن‌های ساکارومایسیس که با این روش شناسایی شده‌اند تقریباً نیمی از آنها از طریق برخی معیارهای عملکردی مثل قوتیپ جهش یافته شناخته شده‌اند.

1- Homologous

2- Paralogous

3 Orthologous

4- Expressed sequence tag



دارد و تعداد ژن‌ها در انسان‌ها یک و نیم برابر تعداد ژن‌های کرم حلقوی الگاس است.

هنگامی که برای اولین بار مشخص شد انسان‌ها تقریباً دو برابر ژن‌های رمزدهی‌کننده پروتئین در بین کرم‌های حلقوی، ژن دارند، درک این مطلب سخت بود که چگونه چنین افزایش اندک در تعداد پروتئین‌ها توانسته چنین تفاوت عاشری را در درجه پیچیدگی موجود رده، بوجود آورد.

واضح است که، فقط تفاوت‌های ساده در تعداد ژن‌ها در ژنوم موجودات مختلف، برای توجیه و توضیح تفاوت‌های موجود در درجه پیچیدگی زیست‌ساختی، کافی نیست. پدیده‌های متعددی می‌تواند پیچیدگی‌های بی‌سری را در پروتئین‌های بیان‌شده می‌یوکاریوت‌های عالی، نسبت به آنچه از ژنوم‌شان تخمین زده می‌شود، ایجاد نماید. محاسبه، پیرایش مسدود یک mRNA اولیه می‌تواند mRNAهای با عملکردهای چندگانه، مربوط به یک ژن خاص را ایجاد کند. دوم، نوع در تعبیرات پس از ترجمه برخی پروتئین‌ها،

تعداد ژن‌های رمزدهی‌کننده پروتئین در ژنوم یک موجود رده مستقیماً با پیچیدگی زیست‌ساختی موجود رده ارتباطی ندارد.

ترکیب تعیین‌توانی ژنومی و الگوریتم‌های کامپیوتری پیداکنده ژن به تعیین فهرست کامل ژن‌های رمزدهی‌کننده پروتئین برای موجودات رده گوناگون منجر شده است. شکل ۲۷-۶ تعداد ژن‌های رمزدهی‌کننده پروتئین در چندین ژنوم یوکاریوتی را که به طور کامل تعیین‌توانی شده‌اند، نشان می‌دهد. عملکرد خود، نصف ژن‌های رمزدهی‌کننده در بین ژنوم‌ها شناخته شده یا بر اساس مقایسه‌های توالی، تعیین رده شده است. یکی از جنبه‌های قابل توجه چنین مقایسه‌ای این است که تعداد ژن‌های رمزدهی‌کننده پروتئین در موجودات رده مختلف به‌طور مناسب با درک ما از پیچیدگی زیست‌ساختی این موجودات، نمی‌باشد. به عنوان مثال کرم حلقوی الگاس ظاهراً ژن‌های بیشتری نسبت به مگس میوه دروزوفیلا، که دارای طرح بدنی پیچیده‌تر و رفتار پیچیده‌تری است،

به‌احی کسرلی شده و اتصال فاکتورهای رونویسی را تحت تأثیر قرار می‌دهد. این پلی مورفیسم‌های تک مولکولوتیدی به وضوح در تفاوت‌های بین افراد مشارکت دارند.

نوع دوم، تنوعات ژنتیکی مهم (نقوب در تعداد کپی‌های ژنی) همین را احاطه کرده است. آنالیزهای اخیر روی تعداد کپی‌های توالی‌های DNA در هر سلول بر افراد مختلف، حذف‌ها، مضاعف شدن‌های پشت سرهم و ترکیب پیچیده‌ای از حذف‌ها و مضاعف شدن‌های گسترده آشکار ساخت که به میزان قابل توجهی (۱۲ درصد از ژنوم) بین افراد تغییر می‌کند. حذف‌ها میانگین طولی حدود $\approx 40 \text{ kb}$ داشته و مضاعف شدن‌های پشت سرهم بطور میانگین حدود kh 120 می‌باشند اما برخی حذف‌ها و مضاعف شدن‌ها خیلی بلندتر هستند. این حذف‌ها و مضاعف شدن‌های متنوع احتمالاً ناشی از کراسینگ‌آور نابرابر بین کروموزوم‌ها طی نورکسی میوری در یک جد مسنیم می‌باشند (شکل ۲-۶، ملاحظه کنید). این امر منجر به تفاوت در تعداد نسخه‌های ژنی بین افراد می‌گردد.

به عنوان مثال در برخی افراد، حذف در توالی DNA در یک کروموزوم رخ می‌دهد اما توالی طبیعی روی کروموزوم همولوگ وجود دارد. در نتیجه، آنها تنها یک نسخه از آن‌هایی که در ناحیه‌ی حذف بودند را دارا هستند. علاوه بر این، برخی افراد دارای یک نسخه مضاعف شده از برخی ژن‌ها روی یک کروموزوم می‌باشند که روی کروموزوم همولوگ موجود بوده و منجر به ایجاد سه نسخه از ژن‌ها در ناحیه‌ی مضاعف شده می‌شود. احتمال دیگری که در برخی افراد دیده شده، مضاعف شدن ژن روی هر دو کروموزوم همولوگ می‌باشند که ۴ نسخه از ژن را ایجاد می‌کند. مضاعف شدن‌های دیگر روی یک یا هر دو کروموزوم می‌تواند منجر به تعداد نسخه‌ی ژنی بیشتر از چهار عدد گردد. این تنوع در تعداد نسخه‌ها با الگوی منحنی به ارث می‌رسد. همین‌طور برای سایر آلل‌ها و بعضی مواقع باعث ایجاد تنوع جدیدی می‌شوند که در DNA هیبریداسیون والدین مشاهده شده است.

نوع در صداد نسخه‌های بین افراد حتی متداول‌تر از تفاوت‌های موجود در توالی DNA (SNPs) می‌باشد از آنجا که تنوع در تعداد نسخه‌های ژنی می‌تواند مقدار پروتئینی را که از یک ژن بیان می‌شود تحت تأثیر قرار دهد. تنوع در تعداد نسخه‌ها شاید از جمله مهمترین عوامل تعیین کننده تفاوت‌های فردی در بین انسان‌ها، از جمله تفاوت در میزان مسدود بودن به بیماری‌های گوناگون، باشد. مطالعات

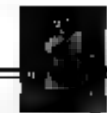
ممکن است سبب ایجاد تفاوت‌های عملکردی گردد. به‌اینجا، افزایش پیچیدگی رست شناختی در اثر افزایش تعداد سلول‌های ساخته شده از انواع یکسانی از پروتئین‌ها می‌باشد. تعداد بیشتری از سلول‌ها می‌تواند به صورت ترکیبات پیچیده‌تری، همانگونه که در مقایسه‌ی کوریکس عمر از موش گرفته تا انسان دیده می‌شود، یا یکدیگر میانگش نمایند. سلول‌های مشابهی در کوریکس معر انسان و موش قرار دارند اما در انسان‌ها تعداد بیشتری از آن‌ها اتصالات پیچیده‌تری را تشکیل می‌دهند. تحول و تکامل درجه‌ی پیچیدگی رست ساختی موجودات رده چنسلوی احتمالاً نیازمند تنظیم پیچیده‌تر در همانند سازی و بیان ژن‌های مولی می‌باشد که منجر به پیچیدگی بیشتر در سو جسی می‌شود.

مسکود خاص بسیاری از ژن‌ها و پروتئین‌هایی که از طریق تجزیه و تحلیل توالی‌های ژنومی شناسایی شده‌اند، هنوز تعیین شده است. هنگامی که محققان پرده از راز عملکرد پروتئین‌های خاص و سرعت در موجودات رده‌ی مختلف برمی‌دارند و در ادامه میانگش بین پروتئین‌ها را با سایم پروتئین‌ها ب جزییات کامل شرح می‌دهند، پیشرفت‌های حاصل بلافاصله می‌تواند برای همه‌ی پروتئین‌های همولوگ در سایم موجودات رده بکار گرفته شود. زمانی که عملکرد هر پروتئینی شناسایی شده باشد، بی‌شک درک بهتری از اساسی مولکولی سیستم‌های پیچیده پدید خواهد آمد.

پلی مورفیسم‌های تک مولکولوتیدی و تنوع در تعداد کپی‌های ژنی، عوامل تعیین کننده‌ی مهمی در تفاوت‌های میان افراد یک گونه می‌باشند

توالی DNA بین انسان‌هایی که خوشاوند نزدیک یکدیگر هستند حدود یک ۲ درصد از 3×10^1 جفت باز در ژنوم انسانی، یا یکدیگر تفاوت دارد. اغلب این تفاوت‌ها، پلی مورفیسم‌های تک مولکولوتیدی^(۱) خوانده شده (SNPs)، و احتمالاً به لحاظ عملکردی قابل توجه هستند. بر در یسرون‌های بند یا بین ژن‌ها قرار گرفته و یا منجر به تغییرات کنونی هم‌معی در مواجی رده‌ی کنند می‌شوند یا وجود این، چنین SNP‌هایی مارکرهای مهمی جهت اندازه‌گیری فراوانی مورکبی‌هایی ژن‌ها بوده و می‌تواند آنها را جهت مرتب شدن یک ژن خاص با یک صفت یا هوتیب، همانگونه که در فصل یکم شرح داده شده، مورد استفاده قرار داد (شکل ۲۶-۵، ملاحظه کنید). از سوی دیگر، برخی SNP‌ها ممکن است به لحاظ عملکردی مهم و برجسته باشند چرا که منجر به تغییرات اسید آمینه‌ای در مواجی رده‌ی کنند پروتئین یا تغییرات جفت باز در

1. Single Nucleotide polymorphisms



است (آگروس‌های رمزگردن نسبتاً کوتاه بوسیله آنتروپ‌های غیررمزگردن نسبتاً بلند از هم جدا می‌شوند)

■ تأثیر بالای ژنوم کامل در موجودات مختلف ریادی نشان می‌دهد که پیچیدگی زیست‌شکلی بطور مستقیم با ساند ژن‌های رمزدهی‌کننده پروتئین ارتباط ندارد (شکل ۳۷-۶)؛ ملاحظه کنید.

۶-۶ سازمان‌دهی ساختاری کروموزوم‌های یوکاریوتی

انواع مختلف از بالای‌های DNA موجود بر ژنوم‌های یوکاریوتی و اینکه چگونه این DNAها درون ژنوم‌ها سازمان یافته‌اند را مورد بررسی قرار دادیم، اکنون به این سؤال می‌رسیم که چگونه مولکول‌های DNA در درون سلول‌های یوکاریوتی سازمان‌دهی می‌شوند. از آنجا که طول کل DNA در حدود صد هزار برابر قطر یک سلول می‌باشد، بسته‌بندی شدن DNA برای معماری سلول امری حیاتی است. همچنین وابستگی از گروه‌هوردگی و به هم پیچیدگی مولکول‌های DNA معانت نبود تا طی تقسیم سلولی آنها دقیقاً در هم جد و به سلول‌های دختری منتقل شوند و صیغه‌ی فشرده‌کردن و سازمان‌دهی DNA کروموزومی بوسیله‌ی پروتئین‌های فراوان هسته‌ای تحت عنوان هیستون‌ها، به انجام می‌رسد همانگونه که پیش از این بیان شد، کمپلکس هستون‌ها، پروتئین‌های غیرهیستونی و DNA، کروماتین را تشکیل می‌دهد کروماتین با درجات مختلف تاجوردگی یا فشردگی وجود دارد (شکل ۶-۶)؛ ملاحظه کنید.

بسی از کروماتین، به لحاظ جرمی DNA و نصف دیگرش پروتئین بوده و در سلول‌های اینترفازی (آل‌هایی که در حال انجام میتوز نیستند)، در شکل هسته پراکنده است. تاجوردگی و فشردگی بیشتر کروماتین طی میتوز، باعث ایجاد کروموزوم‌های متافازی می‌شود. مورفولوژی و خصوصیت رنگ‌شدگی کروموزوم‌های متافازی توسط سیتو تئیکداتال مشخص، با تفصیل بیشنزی بررسی شده است. گرچه هر کروموزوم یوکاریوتی شامل میلیون‌ها مونوک پروتئینی متعدد می‌باشد، اما هر کروموزوم حاوی تنها یک مولکول DNA خطی حیلی بلند است. بلندترین مولکول‌های DNA در کروموزوم‌های انسانی، به عنوان مثال، 2×10^8 جهت باز به تقریباً ۱ cm، درازا دارد. سازمان‌دهی ساختاری کروماتین امکان می‌دهد تا چنین طول حریق‌العاده‌ای از DNA در محدوده‌های میکروسکوپی در هسته‌ی سلولی فشرده گردند و وجود این کروماتین به نحوی

بسیاری در حال انجام است تا تأثیر نوع در نهاد ژنی در روی صفات انسانی از جمله مستعد بودن به بیماری‌ها تعیین کند.

مفاهیم کلیدی بخش ۵-۶

ژنومیکس: آنالیز گسترده‌ی ژنومی روی ساختار و بیان ژن. عملکرد یک پروتئینی را که جدا شده، اغلب می‌توان بر اساس شباهت توالی اسید آمینهای آن با توالی‌های پروتئین‌های با عملکرد شناخته شده تخمین زد.

■ یک الگوریتم کامپیوتری به نام بلاست به سرعت در منابع اطلاعاتی توالی‌های شناخته شده پروتئین جستجو می‌کند تا پروتئین‌های دارای شباهت چشمگیر به پروتئین مورد نظر را پیدا کند.

■ پروتئین با موسسه‌های عملکردی رایج (که اغلب می‌تواند کوتاه باشد) ممکن است با یک جستجوی بلاست شناسایی شوند. چنین توالی‌های کوتاهی را می‌توان با جستجوی منابع اطلاعات موثیق پیدا کرد.

■ یک خانواده پروتئینی حاوی چندین پروتئین می‌باشد که همگی از یک پروتئین ابتدایی حاصل شده‌اند. ژن‌های رمزدهی‌کننده این پروتئین‌ها (که خانواده ژنی مربوطه را تشکیل می‌دهند) از مصاعف شدن اولیه ژن و در پی آن اشتقاق طی گونه‌زایی حاصل می‌شود.

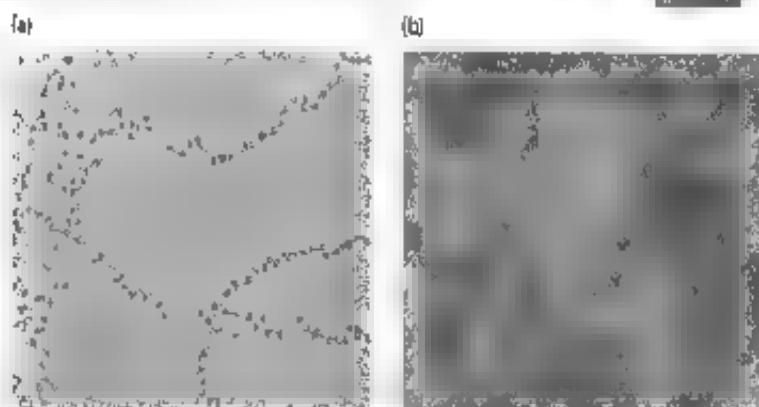
■ ژن‌های مرتبط و پروتئین‌های رمزدهی شده آنها که از مصاعف شدن ژن حاصل شده‌اند پارالوگ هستند. مثل α و β گلوبین‌ها که در هموگلوبین ($\alpha\beta$) با هم ترکیب می‌شوند. آنهایی که در اثر تجمع جهش‌های گونه‌زایی حاصل می‌شوند اورتولوگ هستند. پروتئین‌های اورتولوگ همچون α -گلوبین‌های بالغ در انسان و موش معمولاً عملکرد مشابهی در موجودات مختلف دارند.

■ قالب‌های قاب خوانش (ORFs) واحدهای DNA ژنومی بوده و حداقل ۱۰۰ کدون بین کدون شروع و کدون خاتمه وجود دارد.

■ جستجوی کامپیوتری برای قالب‌های قابل خواندن (ORFs) در توالی‌های ژنومی مخمر و کل باکتری‌ها به درستی اغلب ژن‌های رمزدهی‌کننده پروتئین را شناسایی کرد. اطلاعات ریاد دیگری بزی شناسایی ژن‌های احتمالی (فرضی) در توالی‌های ژنومی انسان و یوکاریوت‌های عالی باسی استفاده شود چون ساختار ژنی در آنها بسیار پیچیده

➤ شکل تجربی ۳۸-۶، اشکال گسترده

و مراکم شده کروماتین استخراج شده، دارای ظاهر خیلی متفاوتی در میکروگراف‌های الکترونی می‌باشد. (۲) کروماتین تحلیض شده در بافر با قدرت یونی کم دارای یک ظاهر گسترده شده بصورت دانه‌های تسبیح روی یک رشته می‌باشد. دانه‌های تسبیح، نوکلئورومها (قطر



۱-۱۰ nm) و رشته‌های DNA رابط می‌باشد. (b) کروماتین تحلیض شده بر ماقری با قدرت یونی فیزیوپوریک (۰.۱۵M KCl) به صورت یک رشته مراکم با قطر ۳۰ نانومتر ظاهر می‌شوند.

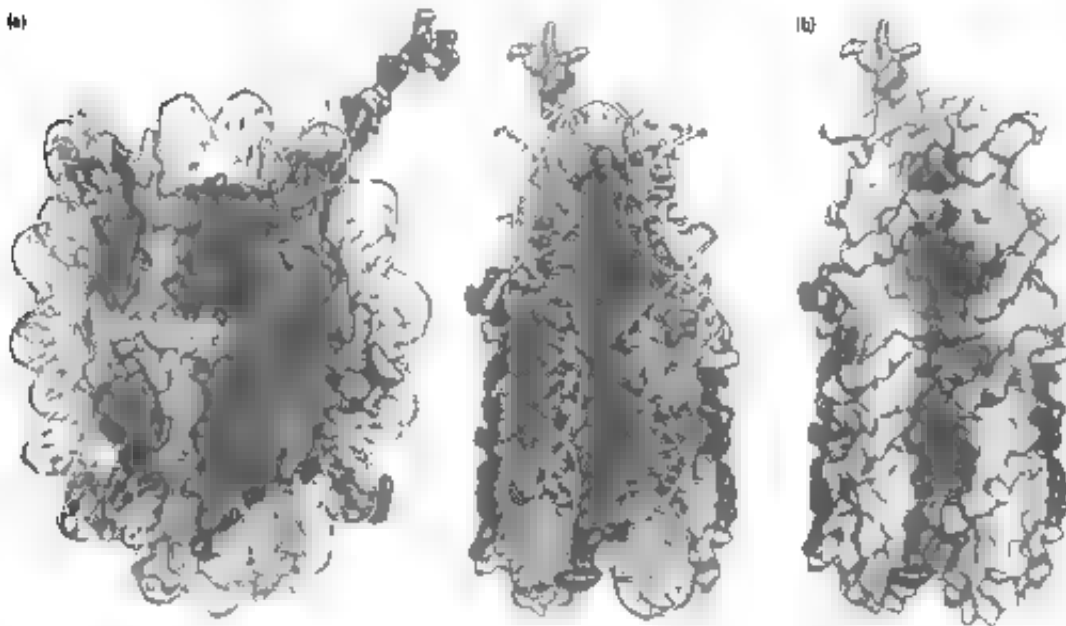
داشته و واحدهای ساختاری دوبه در کروماتین می‌باشد. اگر کروماتین در غلظت نمک فیزیوپوریک تحلیض گردد شکل رشته مانند متراکم‌تری، به خود می‌گیرد که ۳۰ نانومتر قطر دارد (شکل ۶-۲۸b).

ساختار نوکلئورومها DNA نوکلئوروم به میزان خیلی کمتری نسبت به DNA رابط بین نوکلئورومها به هم نوکلئازی مستعد است. اگر ریزر نوکلئازی به دقت کنترل شود، همی DNA رابط می‌تواند هم به شود، که این امر نوکلئورومهای جداگانه را با DNA شان آزاد می‌سازد. یک نوکلئوروم تشکیل شده است از یک مرکز پروتئینی با DNAی که دور سطح آن مانند یک دور یک قرقره پیچیده شده است. هسته مرکزی، اکتامری حاوی دو رشته از هر یک از هستون‌های H2A، H2B، H3 و H4 می‌باشد که رستالوگرافی اشعه X نشان داده که هسته هیسونی اکتامری، ساختار دیسک مانند‌ای داشته و از ریزر-خندهای هیسونی به هم چمت شده تشکیل شده است (شکل ۶-۲۹). نوکلئوروم‌های همه یوکاریوت‌ها حاوی ۱۴۵ جفت باز DNA می‌باشد که یک و دو سوم دور به دور هسته‌ی پروتئینی می‌بچند طول DNA رابط در این گونه‌ها بسیار متغیرتر می‌باشد و حتی بین سلول‌های مختلف یک موجود رنده، از ۱۰ تا ۹۰ جفت باز متغیر می‌باشد. ملی همانندسازی سلولی DNA رمان کوتاهی بلافاصله پس از عبور چنگال همانندسازی به صورت نوکلئوروم در می‌آید (شکل ۴-۳۳). این فرآیند وابسته به جاپرونی‌های خاصی است که به هستون‌ها متصل می‌گردند و آنها را با DNAی که تازه همانندسازی شده به صورت نوکلئورومها سرهم بندی می‌نمایند.

سازمان‌دهی می‌شود تا توالی‌های خاص DNA در درون کروماتین، به راحتی برای فریادهای سلولی مانند رونویسی، همانندسازی، برهم و یوترکیبی مولکول‌های DNA، در دسترس باشند. در این قسمت ما حوام کروماتین و سازمان‌یابی آن به صورت کروموزوم‌ها را مورد توجه قرار می‌دهیم. ویژگی‌های مهم کروموزوم‌ها در کل، موضوع قسمت بعدی خواهد بود.

کروماتین به صورت اشکال گسترده شده و متراکم وجود دارد هنگامی که DNA از یک هسته یوکاریوتی با استفاده از روشی که میانکشی‌های طبیعی پروتئین - DNA را حفظ می‌نماید، تحلیض می‌گردند به جرم یکسانی از پروتئین در کمپلکس نوکلئوپروتئینی تحت عنوان کروماتین همراه است. هستون‌ها، افراوان‌ترین پروتئین‌ها، در کروماتین، جانوادهای از پروتئین‌های اساسی و کوچک ر تشکیل می‌دهند. ۵ نوع عمده پروتئین‌های هیسونی - تحت عنوان H1، H2A، H2B، H3 و H4 می‌باشد از اسیدهای آمینه با بار مثبت بوده و که ماگروه‌های هسات با بار منی در DNA میانکشی می‌دهند.

هنگامی که کروماتین از هسته‌ها استخراج شده و در میکروسکوب الکترونی مورد بررسی قرار می‌گیرد، ظاهرش به غلظت نمکی که در معرض آن قرار گرفته وابسته می‌باشد. در غلظت پایین نمک و در غیاب کاتیون‌های دو ظرفیتی مانند Mg^{2+} ، کروماتین تحلیض شده به شکل دانه‌های تسبیح روی رشته می‌باشد (شکل ۶-۲۸a). در این شکل گسترده شده، رشته از DNA آزاد تحت عنوان DNA 'رابط' تشکیل شده است که ساختارهای دانه مانند تحت عنوان نوکلئورومها^(۱) را به یکدیگر متصل می‌سازد. نوکلئورومها از DNA و هستون‌ها تشکیل شده‌اند و نوکلئورومها حدود ۱۰ نانومتر قطر



شکل ۲۹-۶ (شکل رنگی): ساختار نوکلئوروم بر اساس کریستالوگرافی اشعه X (a) نوکلئوروم با مدل همایرکن از هیسون ها، اسکال قد صفحات رشته های DNA جهت بهتر دیده سن هیستون ها به صورت پونه های خاکستری رنگ نشان داده شده اند. نوکلئوروم از بالا چپ و از کنار (راست) نمای کنای به اندازه بود درجه در جهت عقربه های ساعت از نمای بالا چرخانده شده است. (b) مدل همایرکن از هیسون ها و DNA (سفید) که از نمای کنار نوکلئوروم دیده می شود. این مدل با وضوح بسیاری سالی می دهد که DNA اغلب پروتئینی را که روی سطح جانبی نوکلئوروم قرار گرفته است پوشش می دهد. پروتئین های H2A به رنگ طلایی، H2B ها قرمز، H3 ها آبی، H4 ها سبز هستند. دنباله های انتهایی N، هیستون و دو دنباله انتهایی H2A C و H2B در متراکم شدن کروماتین دخیل بوده و قابل مشاهده نیستند. ریز در کریستال، به هم ریخته و نامنظم می شوند.

DNA متصل می گردد، اما ساختارش در رشته ۳۰ نانومتری در

سطح انحنای ساخته شده نیست.

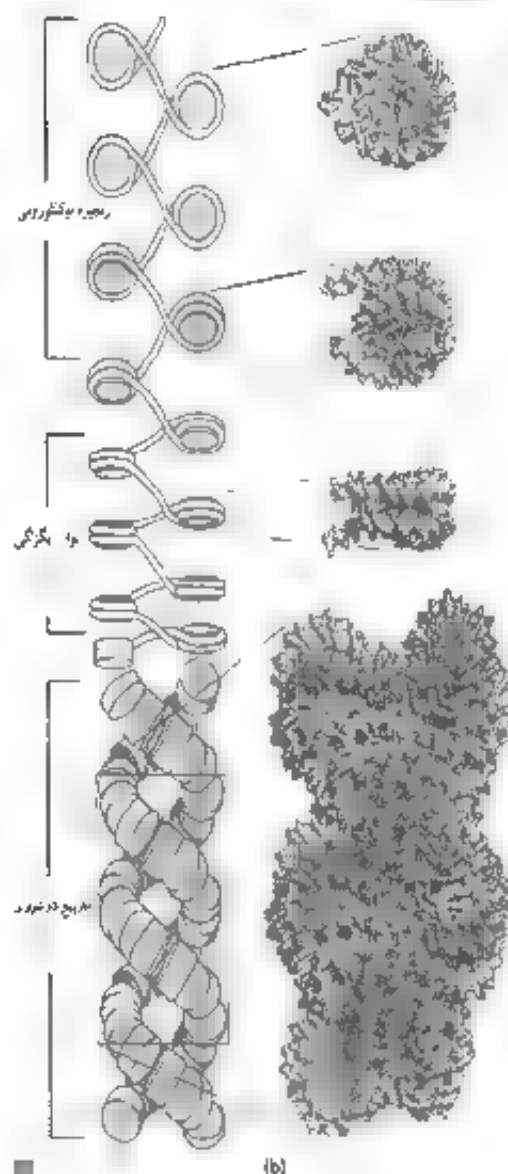
کروماتین در موادی کروماتینی که در حال رونویسی یا همانندسازی نیستند، عمدتاً به شکل متر کم رشته ۳۰ نانومتری و همین طور به شکل ساختارهای با درجه انحورگی بالاتر و با کمپوزاسیون دقیقی که فعلاً درک درستی از آن در دسترس نیست، وجود دارد. تصور می شود موادی از کروماتین که به طور فعالانهای در حال رونویسی شش هستند، شکل دانه های نسبیج را به خود می گیرند.

حفاظت از ساختار کروماتین ساختار کلی کروماتین به نحو فاین ملاحظاتی در سون های نمایی یوکاریوت ها از جمله قارچ ها، گیاهان و حیوانات، مشابه بوده و بیانگر این امر است که ساختار کروماتین در مراحل اولیه تکامل منوال های یوکاریوت، بهیچا شده است. نوالی اسید آمین های ۴ هیستون (H2A، H2B، H3 و H4) همین گونه های

ساختار رشته ۳۰ نانومتری اغلب قسمت های کروماتین، پس از اینکه در بافرهای ایزوتونیک از سلول ها استخراج می گردند (یعنی بافرهایی با همین غلظت نمک موجود در سلول ها، $MgCl_2$ 0.004 M و KCl 0.15 M)، به صورت رشته ای با قطر ۳۰ nm ظاهر می شود (شکل ۲۸-۶). تحقیقات کنونی، از جمله کریستالوگرافی اشعه X از نوکلئوروم های ساخته شده از هیستون های بوتریکیه بیانگر این امر است که رشته ۳۰ nm دارای یک ساختار تواریری ریکرتاکی^(۱) است که به صورت یک مارپیچ دو شروع^(۲) منشکل از دو رشته از نوکلئوروم بوده و این نوکلئوروم ها مانند سکه هایی بر روی هم قرار می گیرند (شکل ۲۰-۶). سپس، پورشته از نوکلئوروم های روی هم قرار گرفته به صورت یک مارپیچ دوگانه مشابه با مارپیچ دوگانه DNA به هم می پیچند یا این تفاوت که این مارپیچ چپ گرد ولی مارپیچ DNA راست گرد است.

رشته های ۳۰ نانومتری همچنین H1، پتحمین هیسون اصلی، را نیز دارند. H1 در محل ورود و خروج DNA به هسته نوکلئورومی به

► شکل ۶-۳۰ (شکل رنگی) ساختار فیبروکروماتین ۳۰ نانومتری. (a) مدلی برای ناخوردن یک دایره‌ای کروماتین در بالا به یک سوار دیگرزایی از موکلتوروم‌ها که حاوی دو رشته می‌باشد. در هر رشته موکلتوروم مانند یک دسته سکه‌های روی هم قرار گرفته‌اند این دو رشته از موکلتوروم‌ها سپس به صورت یک مارپیچ درگانه چپ گرد تحت عنوان مارپیچ دو شروع (two-start helix) پیچ می‌خورند. برای سادگی شکل DNA در هلیکس دو شروع به تصویر کشیده نشده است. (b) مدل فیبر ۳۰ نانومتری بر اساس کریستالوگرافی اشعه X از یک نرئوکلئوروم درسته کوناهی در ۳ موکلتوروم DNA روی موکلتوروم‌های دیگر برای شناسایی بهتر، به ترتیب به رنگ آبی کم رنگ و پررنگ نمایش داده شده‌اند.



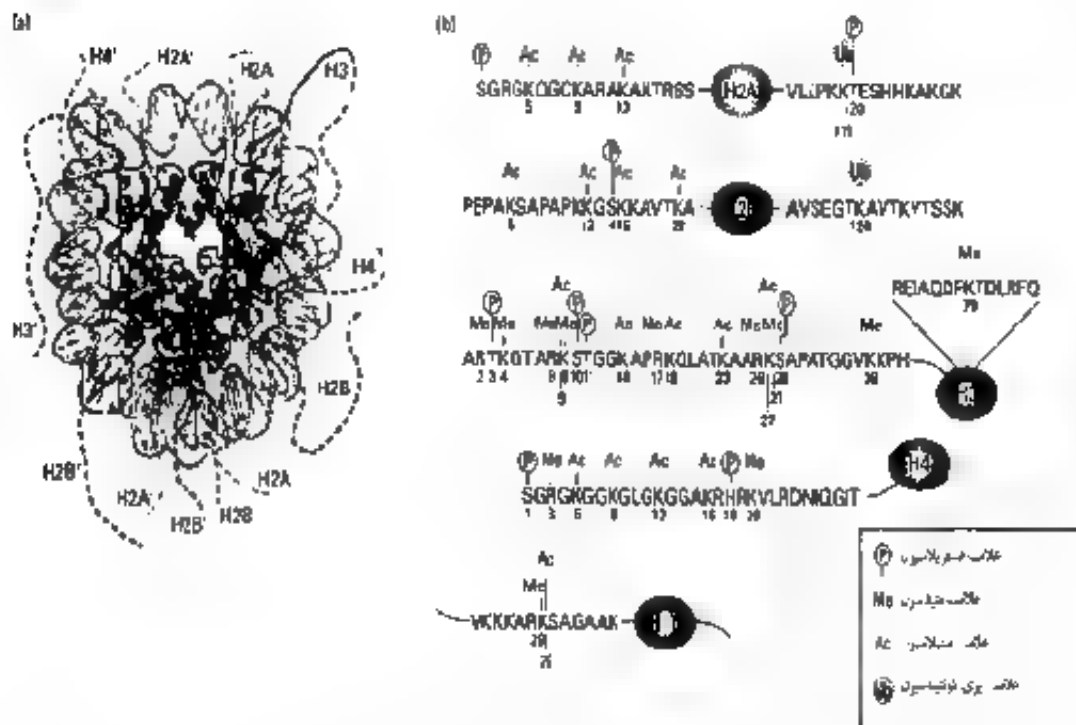
دارد. به عنوان مثال، یک نوع ویژه‌ای از H2A، تحت عنوان H2AX، در همه سواحی کروماتین به جای H2A در دیون موکلتوروم‌ها در قسمت کوچکی از موکلتوروم‌ها در همه سواحی کروماتین، شرکت جست‌ه‌اند. در جایگاه‌های شکست DNA دورشته‌ای در DNA کروموزومی، H2AX هم‌پایه شده و احتمالاً از طریق عمل به عنوان جایگاه اتصال برای پروتئین‌های ترمیمی، در فرایند ترمیم کروموزومی شرکت می‌نمایند در موکلتوروم‌های سانترومری، H3 توسط گونه‌ی دیگری از هیستون‌ها تحت عنوان CENP A جایگزین می‌گردد که در اتصال ریلونه‌های دوک طی تقسیم میوز شرکت دارد. اغلب گونه‌های اقلیت هیستونی تنها اندکی در توانایی نسبت به هیستون‌های اصلی تفاوت دارند. این تغییرات اندک در توانایی هیستونی ممکن است پایداری موکلتوروم را علاوه بر نمایش به ناخوردن به صورت فیبر ۳۰ نانومتری و سایر ساختارهای به نظم بالاتر تحت تاثیر قرار می‌دهند.

تغییرات در دم‌های هیستونی، مترادف شدن و عملکرد کروماتین را کنترل می‌نمایند

همر کدام از پروتئین‌های هیستونی تشکیل دهنده هسته‌ی موکلتورومی را دارای انتهای N با ۳۹-۱۹ اسیدآمینه هستند که از ساختار کروی موکلتوروم بیرون رفته‌اند. پروتئین‌های H2A و H2B دارای یک انتهای C بر است که از هسته اکتانری کروی هیستونی بیرون رده است. این پایانه‌ها که دم‌های هیستونی^(۱) نامیده می‌شوند، در مدل ارائه شده در شکل ۶-۳۱a نشان داده شده‌اند دم‌های

مرتبط دور، بسیار حفاظت شده است. به عنوان مثال، توانایی‌های مربوط به هیستون H3 در یافت توتیایی دریایی و میوس گاو آنها در یک اسیدآمینه متفاوت هستند و H3 مربوط به نخود و میوس گاو، نه در چهار اسیدآمینه متفاوت دارند هیچ‌گونه انحراف قابل توجهی در توانایی‌های اسید آمینه‌های هیستون‌ها دیده نمی‌شود. توانایی اسید آمینه‌ای H1 از یک موجود رنده تا موجود رنده‌ی دیگر، تنوع بیشتری نسبت به سایر هیستون‌های اصلی نشان می‌دهد. شباهت در توانایی بین هیستون‌های همه یوکاریوت‌ها بیانگر این امر است که همگی به شکل کنورماسیون بسیار مشابهی تا می‌خورند که این شکل در مراحل اولیه‌ی تکامل در حد مشترک همه یوکاریوت‌های امروزی، جهت عملکرد هیستونی، بهینه سازی شده است.

گونه‌های اقلیت هیستونی که توسط ژن‌هایی متفاوت از انواع به مدب حفاظت شده مرده‌ی می‌شوند، به خصوص در مهره داران بیروحد،



▲ شکل ۳-۶ دمه‌های هیستونی و تغییرات پس ترجمه‌ای اشاره (a) مدل یک نوکلئوروم N نمایی از بالا و با هیستون‌هایی که به صورت اشکال مولی سلی داده شده است. این مدل طول دمه‌های هیستونی، خطوط نقطه چین، را به تصویر می‌کشد که در ساختار کریستالی قابل مشاهده نمی‌باشد. (شکل ۳-۶): دمه‌های انتهایی H2A N در پایین و دمه‌های انتهایی C در بالا هستند. دمه‌های انتهایی H2B N در راست و چپ و دمه‌های انتهایی H2B C در پائین قسمت میانی قرار دارند. هیستون‌های H3 و H4 دارای دمه‌های انتهایی C کوتاهی بوده و تغییر می‌یابند. (b) خلاصه‌ای از تغییرات پس ترجمه‌ای مشاهده شده در هیستون‌های انسانی. بوالی‌های دمه‌های هیستونی به صورت که تک حرفی اسیدآمینه‌ای نشان داده می‌شود (شکل ۳-۶). بخش اصلی هر هیستون به صورت یک بیضی به تصویر کشیده شده است. این تغییرات همگی همراهی روی یک مولکول هیستونی رخ می‌دهد. به بیان دقیق‌تر، ترکیب خاصی از یک مجموعه از تغییرات اندک مربوط به یک هیستون در هر نوکلئوروم خاص مشاهده می‌شوند.

موجود در یک تک نوکلئوروم ممکن است مجموعاً حاوی چندین نوع متفاوت از تغییرات باشد. از ترکیب خاص تغییرات پس ترجمه‌ای یافت شده در بواهی مختلف کروماتین چنین بر داشت می‌شود که این تغییرات یک رمز هیستونی را می‌سازند تا از طریق ایجاد یا برداشتن جایگاه‌های اتصال برای پروتئین‌های همراه کروماتین، بر عملکرد کروماتین تأثیر بگذارد. ما در اینجا فرض بر این انواع تغییرات موجود در دمه‌های هیستونی و اینکه چگونه این تغییرات، متراکم شدن و عملکرد کروماتین را کنترل می‌نمایند، شرح خواهیم داد و با بحث درباره متراکم شدن کروماتین و غیرفعال سازی کروموزوم‌های X در پستانداران ماده این قسمت را به پایان می‌رسانیم.

استیل‌اسیون هیستون لیترین‌های دم هیستون دست‌خوش استیل‌اسیون و داسیل‌اسیون برگشت‌پذیر توسط آنزیم‌هایی حرار

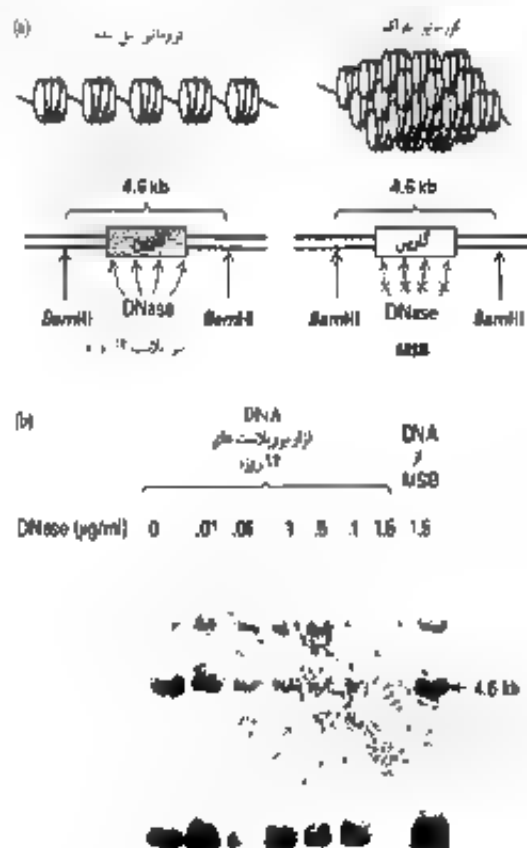
هیستونی جهت متراکم شدن کروماتین از کنفورماسیون دانه‌های تسبیح به فیبر ۳ نانومتری مورد نیاز می‌باشد. به عنوان مثال، آزمایشات اخیر بیانگر این مطلب می‌باشد که دمه‌های انتهایی N مربوط به هیستون H4، بویژه پیرین ۱۶، جهت تشکیل فیبر ۳۰ نانومتری حیاتی می‌باشند. این لیترین با بار مثبت به قسمت منفی موجود در سطح میانی H2A و H2B مربوط به نوکلئوروم بعدی در نوکلئوروم‌های روی هم قرار گرفته فیبر ۳۰ نانومتری، میانکشی می‌دهد (شکل ۳-۶).

دمه‌های هیستونی هدف تغییرات پس ترجمه‌ای متعددی مانند استیل‌اسیون، متیل‌اسیون، فسفریلاسیون و یونی کونیناسیون قرار می‌گیرد. شکل ۳-۱۱b انواع تغییرات پس ترجمه‌ای مشاهده شده در هیستون‌های انسانی را به تصویر می‌کشد. یک پروتئین هیستونی خاص، هیچگاه همراهی همه این تغییرات را ندارد، اما هیستون‌های

فرم استیل‌ه در مثبت گروه ۴ آمینولیزین حثی است. همانطور که قبلاً اشاره شد لیرین ۱۶ در هیستون H4 مخصوصاً برای تاجورگی فیبر ۴۰ نانومتری مهم است زیرا با یک قسمت بازتر همی روی سطح نوکلئوزوم مجاور در فیبر میانکشی می‌دهد. در سیجه وقتی لیرین ۱۶ H4 سبیل می‌شود تراکم دانه‌ها روی یک تسبیح کمتر شده و آن را برای همانندسازی و رونویسی مستعد می‌سازد.

استیل‌اسون هیستون در جایگاه‌های دیگر در H4 و در هیستون‌های دیگر (شکل ۶-۳۱b) را ملاحظه کنید. با حساسیت افزایش یافته DNA کروماتین به هضم بوسیل نوکلئازها مرتبط می‌باشد. این پدیده می‌تواند بوسیل هضم هسته‌های جتا شده بوسیل DnaseI اثبات گردد. با هضم بادی DNA کاملاً از پروتئین کروماتین جدا می‌شود. سپس هضم بوسیل یک آنزیم محدود کننده تکمیل شده و با وسترن بلات آنالیز می‌گردد. یک ژن دست مجورده و بیمار شده با آنزیم محدود کننده قطعاتی با اندازه‌های خاص تشکیل می‌دهد. اگر یک ژن اول در مجاورت DnaseI قرار بگيرد در جایگاه‌های تصادفی در ناحل مجنوده‌هایی از جایگاه‌های برش آنزیم محدود کننده شکسته می‌شود. در نتیجه همه بلدهای ساترن بلات که بصورت معمول با این ژن دیده می‌شوند از دست خواهند رفت. این روش بکار رفته تا شل دهد ژن ژن-گلوبین که از نظر رونویسی در سلول‌های غیر ارپروتیدی غیر فعال است. با هیستون‌های سستنا غیر استیل‌ه تجمع یافته و در نتیجه مقاومت به DnaseI در آنها نسبت به سلول‌های با ژن ژن-گلوبین فعال خیلی بیشتر است. مقاومت کمتر در سلول‌های با ژن ژن-گلوبین فعال با هیستون‌های استیل‌ه مرتبط می‌باشد (شکل ۶-۳۲). این نتایج حاکی از این هستند که ساختار کروماتین DNA ای که رونویسی می‌شود بیشتر محافظت می‌گردد در کروماتین متراکم. DNA شدیداً دور از دسترس DnaseI می‌باشد و این بخاطر ارتباط نزدیک آن با هیستون‌ها و پروتئین‌های دیگر مرتبط با کروماتین است که به ده‌های هیستونی غیر استیل‌ه منعل می‌نماید در عوض DNA فعال از نظر رونویسی خیلی بیشتر در دسترس DnaseI است چون این DNA به صورت درم گسترده و حج و تسبیح وجود دارد.

مطالبات ژنیک در محرم حاکی از این است که هیستون استیل‌ه^(۱) (HATs)، که ریشه‌های دیرین خاص را در هیستون استیل‌ه می‌کنند برای همان سازی کاس رونویسی مساعدی از ژن‌ها مورد نیاز می‌باشد. در نتیجه تصور می‌شود کمتر استیل‌اسون‌های N هیستون در مجاری کروموزومی خاص مربوط به کنترل رونویسی بیان



▲ شکل تجربی ۶-۳۲ ژن‌هایی که رونویسی می‌شوند در مقایسه با ژن‌های فعال کمتر در معرض هضم DnaseI قرار می‌گیرند. اریرویلانس‌های جین جوجه تر مدت ۱۴ روز بصورت فعال گلوبین ستر می‌باشد. در حالیکه سلول‌های کشته شده MSB تمامر نهانته گلوبین ستر می‌کند. (a) هسته‌ها از هر دو نوع سلول جناسازی شده و در معرض غلظت‌های افزایش یافته DnaseI قرار گرفته DNA هسته سپس حاصل شده و با آنزیم محدود کننده BamHI می‌باشد. این آنزیم DNA پیرسون بوالی گلوبین را شکست داده و بصورت خطی یک قطعه گلوبین ۲/۱۶ کیلو باری از آن می‌کند (b) DNA هضم شده بوسیل DnaseI و BamHI بوسیل یک پیرپ تشر دار شده با DNA گلوبین بالغ مورد. آثار ساترن بلات قرار گرفت. این DNA گلوبین بالغ با قطعه حاصل از BamHI ۴/۶ kb هیبرید می‌شود. اگر ژن گلوبین به هضم اولیه بوسیل DnaseI حساس باشد می‌تواند مکرراً شکسته شود و انتظار می‌رود که این قطعه را سان بدهد. هم‌طور که در ساترن بلات دیده می‌شود، DNA فعال از نظر رونویسی از سلول‌های ۱۶ روزه ستر کشته گلوبین به هضم بوسیل DnaseI مستعد بوده و در آنها باند ۴/۶ kb در غلظت‌های بالاتر نوکلئاز دیده شد. در عوض، DNA غیر فعال از سلول‌های MSB به هضم مقاوم بود. این نتایج پیشنهاد می‌کند DNA غیر فعال در فرم هضم‌شده کروماتین است که در ژن گلوبین از هضم DnaseI در امان است.

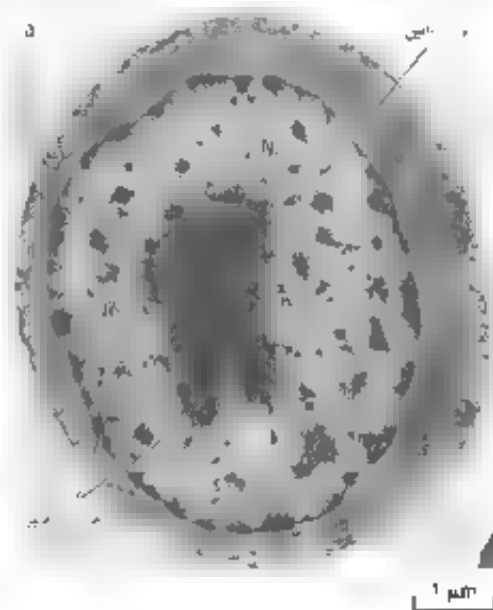
می‌گیرند که روی لیرین‌های خاص در انهای N عمل می‌کنند. در



تغییرات دیگر هیستون‌ها همانطور که در شکل ۳۱b-۶ نشان داده شده، دمه‌ای هیسونی در کروماتین می‌تواند دستخوش دسته‌ای از تغییرات دیگر در اسیدهای آمینه گردند. گروه‌های ۵-آمینولیزین می‌تواند متیله شود فرایند متیلاسیون (استیلاسیون جلوگیری کرده و در نتیجه باعث حفظ بار مثبت ۵-آمینولیزین می‌گردد. علاوه بر این، گروه‌های ۵-آمینولیزین می‌تواند یک‌دو و سه بار متیله شوند رنج‌های جانبی آرژینین نیز می‌تواند متیله شوند. رنج‌های جانبی سرین و تروپین می‌تواند بصورت برگشت‌پذیر فسفرینه شده و یک بار سعی را ایجاد نمایند. در نهایت، یک مونوکول یوپی کوئینین ۷۶ اسیدآمینه می‌تواند بصورت برگشت‌پذیر به یورین در دمه‌ای انهای C هیستونهای H2A و H2B افزوده شود. بخاطر دسته باشد که افزوده شدن چنین مونوکول یوپی کوئینین به یک پروتئین می‌تواند بی‌و برای تخریب توسط پروتئازوم نشان دار کند. (شکل ۳۱b-۴) (ملاحظه کنید) در این مورد اضافه شدن یک مونوکول یوپی کوئینین، پایداری هیسون را تحت تاثیر قرار نمی‌دهد، اما ساختار کروماتین را تحت تاثیر قرار می‌دهد.

همانطور که قبلاً اشاره شد، ترکیب دقیقی از اسیدهای آمینه تغییر یافته در دمه‌ای هیسونی به کنترل تراکم یا تسری کروماتین و پایداری آل بیای رونویسی، همانندسازی و ترمیم شدن کمک می‌نماید. این موضوع می‌تواند توسط مقایسه تغییرات خاص مشاهده شده در کروماتین شدیداً متراکم با متروکروماتین یا کروماتین دارای تراکم کمتر بنام یوکروماتین (شکل ۳۱a-۶) اثبات گردد. متروکروماتین به از میتر کاملاً باز می‌شود و در طی اینتر فاز بصورت یک حالت فشرده باقی می‌ماند این حالت فشرده بخصوص در سانترومرها و بلوهرهای کروموزوم و همچنین برخی موقعیت‌های بحرانی دیگر یافت می‌شود. وقتی سول‌ها در معرض رنگ‌های متصن شده به DNA قرار می‌گیرند، یوخی از متروکروماتین به رنگ خیلی تیره درمی‌آید، در عوض، یوخی از یوکروماتین که در طی اینتر فاز کمتر فشرده هستند، با رنگ‌های DNA اندکی به صورت روشن درمی‌آیند. معمولاً، اغلب یوخی رونویسی شونده DNA در یوکروماتین یافت می‌شود. در حالیکه متروکروماتین از نظر رونویسی غیرفعال است.

دُمین‌های پروتئینی دیگر تغییرات دُم‌های هیستونی معمول یوکروماتین را متحمل می‌شوند. به عنوان مثال، پروموتیس^(۱) به دُم‌های هیسونی اسیدله شده متصن می‌گردد و بنابراین در



نر کروماتین غیرفعال متراکم

(b)

Me₃
H3 ARTKQTARKSTGGKAPRKQLATKAARKSAPAT
9

Me₃
H3 ARTKQTARKSTGGKAPRKQLATKAARKSAPAT
9

یوکروماتین فعال باز

Ac Ac
H3 ARTKQTARKSTGGKAPRKQLATKAARKSAPAT
9 16

Me₃ Ac
H3 ARTKQTARKSTGGKAPRKQLATKAARKSAPAT
9 16

▲ شکل تجربی ۳۳-۶ متروکروماتین در برابر یوکروماتین. (a) در این میکروگراف الکترونی از یک سلول بیادنی معر استخوان، یوخی دارای رنگ تیره در هسته (N) یورین (N) هستک (N) متروکروماتین هستند. رنگ روشن یوخی یوکروماتین را نشان می‌دهد. (b) همانطور که در اینجا برای H3 نشان داده شده است، تغییرات دُم‌های N هیسون در متروکروماتین و یوکروماتین متفاوت هستند. به یاد داشته باشید دمه‌ای هیسونی در یوکروماتین معمولاً پیسر از متروکروماتین اسیدله هستند. متروکروماتین خیلی متراکم‌تر بوده (در نتیجه کمتر در معرض پروتئین‌هاست) و نسبت به یوکروماتین فعالیت رونویسی کمی دارد.

ژن بوسیله مکانیسم شرح داده شده در زیر و در فصل بعد باشد. وقتی ژن‌ها در یوخی ناچورده و متراکم کروماتین باشند کمتر از ژن‌های ر تراکم درآمده، در دسترس DNaseI اضافه شده قرار گرفته و از میانکشی RNA پلیمرازها و سایر پروتئین‌های مورد نیاز برای رونویسی نیز با DNA در کروماتین متراکم معانعت می‌شود.

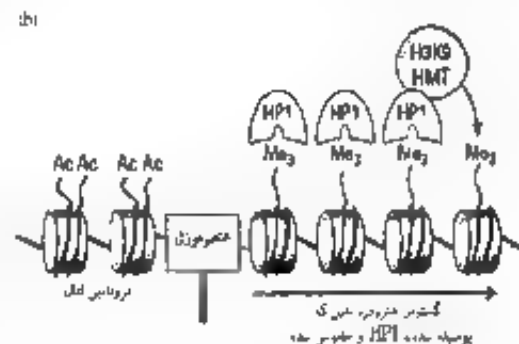
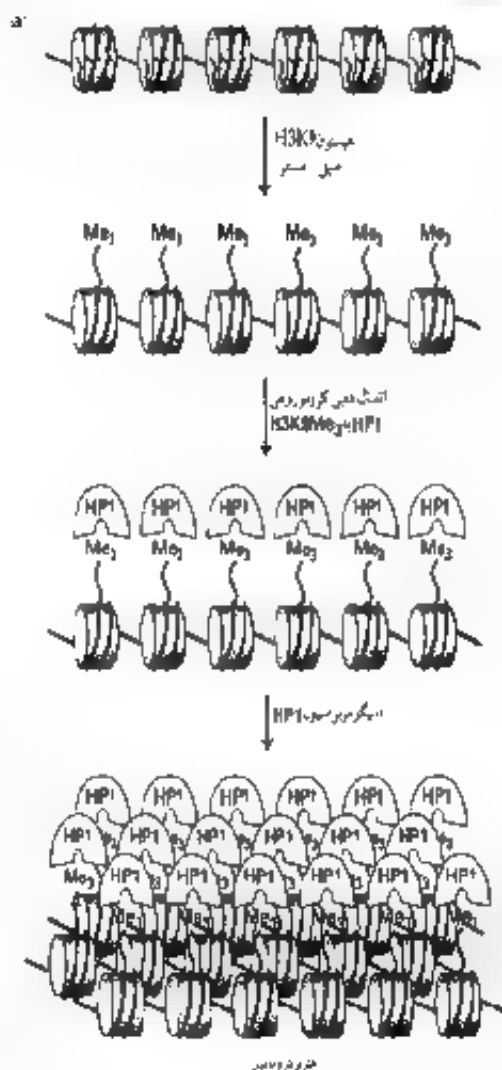
► شکل ۶-۳۳ مدلی برای تشکیل هتروکروماتین از طریق اتصال HP1 به هیستون H3 که در لیرین ۹ لای-میننه شده است. HP1 (a) از طریق اتصال به دم‌های انتهایی N هیستون H3 که در لیرین ۹ لای-میننه شده است (H3K9Me₃)، در تراکم هتروکروماتین نقش دارد. به دنبال آن مونکول هیستون متصل به HP1 با همدیگر تجمع می‌یابد. (b) تراکم شدن هتروکروماتین می‌تواند در طول یک نوکلئوم گسترش یابد چون HP1 به یک هیستون متین برانفسرار (HMT) متصل می‌گردد که لیرین ۹ مربوط به هیستون H3 را متینه می‌کند این امر موجب ایجاد جایگاه اتصال برای HP1 روی نوکلئوم مجاور می‌گردد فرایند گسترش ادامه می‌یابد تا هنگامی که با یک عنصر مروری مواجه شود.

به طور خلاصه انواع مختلف تغییرات کروالات مربوط به دم‌های هیستونی می‌تواند از طریق اتصال به‌عبارت کوچک روی میانکشن‌های نوکلئوم نوکلئوم و همین‌طور از طریق میانکشن با پروتئین‌های دیگر که در فرآیندهایی مانند رونویسی و هم‌دم‌سازی DNA شرکت دارند و یا آن‌ها را تنظیم می‌نمایند. ساختار کروماتین را تحت تأثیر قرار دهد. مکانیسم‌ها و فرآیندهای مولکولی کنترل کننده تغییرات کروماتینی، تنظیم‌کننده رونویسی هستند و با جزئیات کامل‌تری در فصل بعد مورد بحث قرار می‌گیرند.

غیرفعال شدن کروموزوم X در پستانداران ماده یک مورد مهم از تشکیل هتروکروماتین که با غیرفعال شدن یکی از پستانداران مرتبط است. غیرفعال شدن یا تراکم شدن تصادفی یکی از دو کروموزوم جنسی ماده (کروموزوم‌های X) در تقریباً همه سلول‌های دیپلوئیدی ماده‌های بالغ می‌باشد. غیرفعال شدن یک کروموزوم X در ماده، منجر به حیران مقداری^[۲] می‌گردد، فرایندی که سبب بیان یکسان ژن‌های روی کروموزوم جنسی در مرها و ماده‌ها می‌گردد. X غیرفعال در سلول‌های اپیتلازی به صورت هتروکروماتین ظاهر گشته و به صورت یک ساختار محبیطی سبزه رنگ تحت عنوان جسم بار (Barr body) که به نام کاشفش نام گذاری شده است، قابل رویت می‌باشد. هر پستاندار ماده دو کروموزوم X دارد که یکی را از طریق تحکیم گرفته و به صورت X_m نشان داده می‌شود و دیگری را از اسپرم (X_p) می‌گیرد. در مراحل اولیه نمو جنسی غیرفعال شدن تصادفی هر کدام از کروموزوم‌های X_m یا X_p در هر سلول رخ

1- Histone Methyltransferase

2- Dosage compensation



کروماتینی که به لحاظ رونویسی فعال است، یافت می‌شود. TFIIID پروتئینی که در رونویسی دخیل بوده و حاوی دو پروموتور که به فاصله‌ای کم از هم می‌باشد، این پروموتورهای احتمالا TFIIID بری حضور یافتن در کروماتین یا رونویسی فعال (یعنی یوکره‌مانی) یاری می‌نمایند. این پروتئین [TFIIID] همچنین دارای فعالیت هیستون استیلاری می‌باشد و ممکن است کروماتین را در یک حالت هیپرآسپینه شده که منجر به رونویسی می‌شود، حفظ نماید.

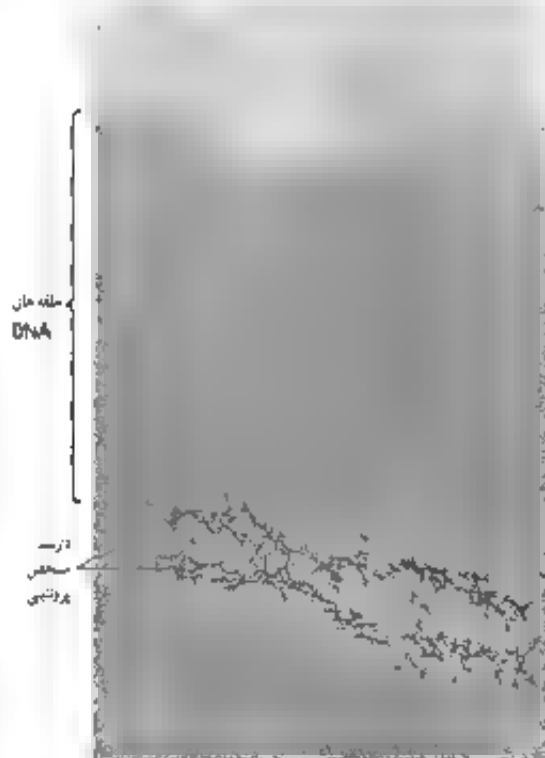
۶۰۳۳b) غیرفعال سازی کروموزوم X در یک مرحله‌ی اولیه از نمو جنینی بوسه مرکز غیرفعال سازی X کنترل می‌گردد مرکز غیرفعال سازی X، ناحیه‌ی کمپکسی روی کروموزوم X بوده و تعیین می‌کند کدام یک از دو کروموزوم X و در کدام سلول‌ها غیرفعال شود. این مرکز غیرفعال سازی X همچنین حاوی ژن Xist بوده و RNA حاوی را رمزدهی می‌نماید این RNA کروموزوم X ای که از آن رونویسی شده است را پوشانده و بدین ترتیب مقدمات خاموش شدن آن کروموزوم را فراهم می‌آورد.

گرچه مکانیسم غیرفعال سازی کروموزوم X به طور کامل شناخته نشده است، اما شامل فرایندهای متعددی از جمله عمل کمپلکس‌های پروتئینی چندشانه‌ای^(۱) می‌باشد که بر فصل ۲ درباره‌ی آن بحث می‌شود. ریزواخدی از کمپلکس چندشانه‌ای حاوی یک کروماتومین بوده و به ذرات هیستون H3، هنگامی که در لیرین ۲۷ تری متیله می‌شوند، متصل می‌گردد. این کمپلکس چند شانه‌ای همچنین حاوی یک هیستون متیل ترانسفراز اختصاصی برای لیرین ۲۷ هیستون H3 می‌باشد دانستن این مساله کمک زیادی به بوجیه این امر می‌کند که چگونه فرآیند غیرفعال سازی X در طول نواحی بزرگی از کروموزوم X مسخر شده و چگونه در طی همانندسازی، مشابه با هتروکروماتینه شدن از طریق اتصال HP1 به دنبال‌های هیستون H3 متیله شده در لیرین ۹، حفظ می‌گردد (شکل ۶۰۳۳b).

غیرفعال سازی کروموزوم X فرآیندی ایپی ژنتیک^(۲) می‌باشد. این ژنتیک فرآیندی است که بین ژن‌های خاص را تحت تأثیر قرار داده و توسط سطوح‌های دیگری به ارث می‌رسد، اما در اثر تغییر توانی در DNA نمی‌باشد فعالیت ژن‌ها روی کروموزوم X در پستانداران ماده به جای کنترل با توانی بولکلوئیدی DNA مربوطه، بوسیله‌ی ساختار کروماتین کنترل می‌گردد. کروموزوم غیرفعال شده (چه X_m یا X_p) به صورت کروموزوم غیرفعال در سن‌های حاصل از همه تقسیمات بعدی حفظ خواهد شد چون هیستون‌ها به نحوه خاصی تغییر یافته و این تغییر با صحت کامل طی هر تقسیم سلولی به ارث می‌رسد.

پروتئین‌های غیر هیستونی داربست ساختاری برای حلقه‌های بلند کروماتینی فراهم می‌آورند

هیستون‌ها فراوان‌ترین پروتئین‌ها در کروماتین هستند، اما



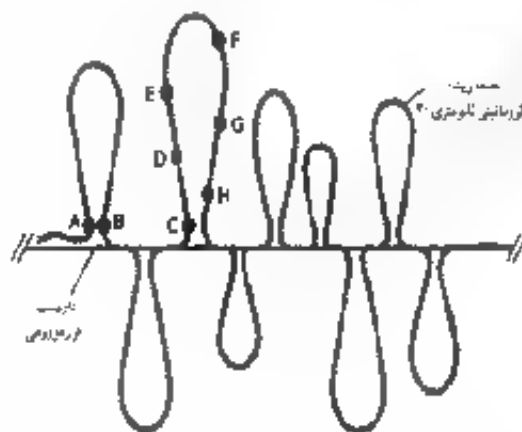
▲ شکل تجربی ۶۰۳۵ میکروگراف الکترونی از کروموزوم

متافازی عاری از هیستون به وضوح داربست مشخصی را نشان می‌دهد که به نظر می‌رسد DNA به اطراف آن سازمان می‌یابد. حلقه‌های حلزونی DNA که در این داربست پروتئینی غیر هیستونی (ساختار بزرگ) پیوسته شده‌اند این داربست بیانگر شکل یک کروموزوم متافازی است. با مطالعات اخیر نشان می‌دهد پروتئین‌های غیر هیستونی، ساختار بوسه‌ای را که آنها مستقر تعیین شکل یک کروموزوم متافازی باشد، امری که از یک ساختار داربست حلقه‌ای انتظار می‌رود نشأت بگیرد. شکل نمی‌دهند این کروموزوم از سلول‌های هلا و از طریق بیمار با یک درجیت پایه شده است.

می‌دهد در حین ماده، حدود سیمی از سلول‌ها دارای یک X_m غیرفعال و سیمی دیگر دارای یک X_p غیرفعال می‌باشند. همه سلول‌های دختر حاصل، همان کروموزوم X غیرفعال سلول‌های والد خویش را حفظ می‌نمایند در نتیجه، ماده بالغ، موزاییکی از گلول‌ها می‌باشد که برخی ژن‌های مربوط به X_m و بقیه ژن‌های مربوط به X_p را بیان می‌نمایند. هیستون‌های موجود در کروموزوم‌های X غیرفعال دارای همان ویژگی‌های تغییرات پس ترجمه‌ای سایر نواحی هتروکروماتینی همچون هیپوآسیلاسیون لیرین‌ها، دی وتری متیلاسیون لیرین ۹ هیستون H3 می‌باشد، تری متیلاسیون لیرین ۲۷ H3 و عدم میلاسیون در لیرین ۴ هیستون H3، شکل

می‌باشد. این نتایج با مساله وجود یک درخت پیوسته‌ی پروتئینی در محل محور کروموزوم سازگار می‌باشد. به بیان دقیق‌تر، یکپارچگی ساختار کروموزومی نیازمند کمپنکس گامی از DNA، کاترهای هیستونی و پروتئین‌های غیرهیستونی همراه با کروماتین می‌باشد. آزمایشات هیبرید سازی درجا بوسیله چندین پروب با نشانگر فلورسنت متفاوت برای DNA‌ی مربوط به یک نوکلئوزوم در سلول‌های ایستروفاژی انسانی از مدلی حمایت می‌نمایند که در آن کروماتین به صورت حلقه‌های بزرگ منظم شده‌اند. در این آزمایشات، برخی نوالی‌های پروب که به وسیله میپون‌ها جفت باز به صورت DNA خطی جفت شده‌اند، در هسته‌های حاصل از سلول‌های مختلف از یک نوع، به نحو تکرارپذیر بسیار نزدیک به یکدیگر ظاهر شدند (شکل ۳۶-۶). مسلم است بین جایگاه‌های پروب که ب فاصله‌ی نزدیک به هم قرار گرفته‌اند، نزدیک به نوالی از کروماتین، تحت عنوان نواحی مرتبط به داربست^(۱) (SARs) یا نواحی اتصال به ماتریکس^(۲) (MARs) قرار دارند که این نواحی در پیوندهای حلقه‌های DNA مشاهده شده در کروموزوم‌های متافازی عاری از هیستون جای گرفته‌اند (شکل ۳۵-۶). SARs/MARs از طریق همبست کروموزوم‌های عاری از هیستون بوسیله‌ی آنزیم‌های محدود کننده و سپس بازیابی قطعات همراه با محتوای عاری از هیستون تعیین نقشه شد. فواصل اندازه‌گیری شده مابین پروب‌ها با حلقه کروماتینی که به لحاظ اندازه در محدوده یک میپون جهت باز نا چهار میپون جهت باز در سلول‌های ایستروفاژی پستانداران است، سازگار می‌باشد.

به طور کلی، SARs/MARs بین واحدهای رویویی یافت می‌شوند و ژن‌ها عمدتاً در درون حلقه‌های کروماتینی قرار گرفته‌اند. همانگونه که در زیر بحث شده است، حلقه‌ها در پایه خود از طریق مکانیسمی، بسته می‌شوند که مولکول دوگانه DNA را می‌شکند. این مکانیسم طول کروموزوم را افزایش می‌دهد. شواهد حاکی از این است که SARs/MARs احتمالاً رویویی ژن‌های مجاور را تحت تاثیر قرار می‌دهند. آزمایشات صورت گرفته روی موش‌های تراراجت بیانگر این مطلب می‌باشد که در برخی موارد SARs/MARs جهت بیان بالایی ژن‌ها در نزدیکی SARs/MARs^۳ همبست در درون جلا، برخی SARs/MARs‌ها به عنوان جفت کننده عمل می‌نمایند، حنا کننده نوالی‌های DNA متشکل از ده تا



شکل تجربی ۳۶-۶ (شکل رنگی) پروب‌ها با مارکر فلورسانس که به کروموزوم‌های ایستروفاژی هیبرید شده‌اند، نوب‌های کروماتینی را مشخص داده و امکان اندازه‌گیری‌شان را فراهم می‌آورد. هیبرید شدن در لوله آزمایش سلول‌های ایستروفاژی در مورد چندین پروب متفاوت و اختصاصی برای نوالی‌های جفت شده با فواصل مشخص در DNA کلون شده و خطی، به انجام رسیده است. تیره‌های با خروف قرمز نشان دهنده پروب‌ها هستند. اندازه‌گیری فواصل بین پروب‌های هیبرید شده مختلف که می‌توانند از طریق رنگش از یکدیگر تشخیص داده شوند، نشان داد برخی نوالی‌ها (به عنوان مثال A، B و C) که توسط میپون‌ها جهت باز در یکدیگر جدا شده‌اند، به نظر می‌رسد در درون هسته‌ها نزدیک یکدیگر جای گرفته‌اند. برای یک سری از نوالی‌ها، فواصل اندازه‌گیری در هسته‌ها بین یک پروب (به عنوان مثال C) و نوالی‌هایی که به مرز در نور دست‌تر قرار دارند، به نظر می‌رسد در ابتدا افزایش یافته (به عنوان مثال D، E و F) و سپس کاهش می‌یابد (به عنوان مثال G و H).

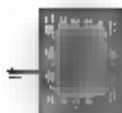
پروتئین‌ها غیرهیستونی همراه با کروماتین که فراوانی کمتری دارند و حتی خود مولکول DNA نیز برای ساختار کروموزوم ضروری می‌باشند. میکروگراف‌های الکترونی از کروموزوم‌های متافازی عاری از هیستون، در سلول‌های هلا، حلقه‌های بسدی از DNA را نشان می‌دهند که ظاهراً به یک درخت کروموزومی پروتئینی تشکیل شده از پروتئین‌های غیرهیستونی متص می‌شود (شکل ۳۵-۶). گرچه این درخت کروموزومی ظاهر یک کروموزوم متافازی را دارد، ولی نتایج اخیر حاکی از این امر می‌باشد که تنها پروتئین نمی‌باشد که به یک کروموزوم متافازی، ساختار می‌بخشد.

مطالعات میکرومکانیکی در مورد کروموزوم‌های بزرگ متافازی حاصل از سمندر کوچک در حضور پروتئین‌ها یا نوکلئازها حاکی از این امر می‌باشد هنگامی که این کروموزوم از انتهاهایش کشیده می‌شود DNA به پروتئین مسئول یکپارچگی مکانیکی کروموزوم متافازی

1- Scaffold-associated regions

2- Scaffold-associated regions

3- Insulator

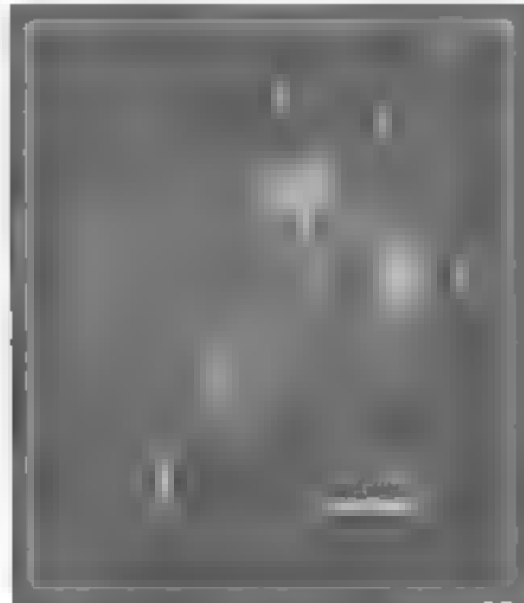


در د هر چند موفقیت دقیق کروموزوم‌ها بین سول‌ها، تکرارپذیر نمی‌باشد.

ساختار شبه حلقه‌ای کمپلکس‌های پروتئینی SMC تعیین خصوصیات پروتئین‌های همراه با کروموزوم‌های ایزرفازی منجر به شناسایی خانواده کوچکی از پروتئین‌ها تحت عنوان پروتئین‌های حلقه‌ساختار کروموزومی^(۱) یا پروتئین‌های SMC گردید. این پروتئین‌های غیرهیسونی جهت حفظ ساختار مورفولوژیکی (ریخت‌شناسی) کروموزوم‌ها حیاتی می‌باشند. در مخمری با جهش‌هایی در برخی پروتئین‌های SMC خاص، متراکم شدن کروموزومی طی مرحله پروفاز تقسیم می‌تواند جهش یافته‌هایی به نقص در سایر پروتئین‌های SMC نتوانستند به دنبال همانندسازی DNA در فاز S به درستی کروماتیدهای دختری را تشکیل دهند. در نتیجه کروموزوم‌ها طی تقسیم می‌تواند به درستی به درون سلول‌های دختری منتقل نشوند. یک سری پروتئین‌های SMC حوشوند و یکدیگر جهت حفاظت صحیح کروموزوم‌ها در باکتری‌ها و آذکات ضروری بوده و حاکی از این امر است که این پروتئین‌ها یک دسته باستانی از پروتئین‌ها بوده و برای ساختار و جد شدن کروموزومی در تمام سلسله‌های موجودات زنده ضروری می‌باشند.

یک موبوم SMC حاوی ۲ دُمین کروی می‌باشد، یک دُمین سر و یک دُمین لولا، که توسط یک دُمین حقی بلند کوین کوین از یکدیگر جدا شده‌اند. دُمین سر از انتهای C و N پلی پپتید پدید آمده است که با هم در ساختار طبیعی پروتئین تاج‌خوردند. دُمین لولا در جایی نسکین می‌گردند که پلی پپتید روی خودش تا می‌خورد. دُمین لولا مربوط به یک موبوم به دُمین لولای یک موبوم دیگر متصل گشته و یک کمپلکس دیمر تقریباً U شکل را تشکیل می‌دهد (شکل ۳۸۵). دُمین‌های سر مربوط به موبوم‌ها دارای فعالیت ATP‌آری بوده و از طریق اعصاب خانواده کوچک پروتئینی دیگری تحت عنوان کلایرین‌ها^(۲) به یکدیگر متصل می‌گردند.

ساختار کروموزوم ایزرفازی مطالعات نشان داده‌اند پروتئین‌های SMC می‌توانند دو مولکول DNA حاوی را از طریق مکانیسمی که نیاز به اتصال مستقیم پروتئین DNA ندارد، به یکدیگر متصل



▲ شکل تجربی ۳۷-۶ (شکل رنگی) طی ایزرفازی، کروموزوم‌های انسانی در محدودهای خاصی در هسته باقی می‌مانند. کروماتیدهای انسانی تثبیت شده ایزرفازی درجا با پروب‌های دارای نشانگر فلورسنتی که برای مولی‌های موجود در کل طول کروموزوم ۲ (بشمی) و A (بشمی) هیبرید می‌شوند. DNA با استفاده از DAPI به رنگ آبی درآمد. در این سلول دینویس، هر کدام از دو کروموزوم ۷ و ۸ می‌تواند دید که به جای پخش شدن بصورت قلمرو یا چین در درون هسته محدود شده‌اند.

صدها جفت باز بوده و واحدهای رونویسی را از یکدیگر جدا می‌نمایند. پروتئین‌هایی که رونویسی یک ژن را تنظیم می‌نمایند می‌توانند رونویسی ژن را منجر به یک یا یک جدا کننده از آن جدا شده‌اند و تحت تأثیر قرار دهند.

کروموزوم‌های معدود ایزرفازی، با تراکم کمتر مست به کروموزوم‌های منافی را نمی‌تواند بوسیله میکروسکوپ‌های معمول یا میکروسکوپ الکترونی بوضوح مشاهده نمود با وجود این کروماتین یک کروموزوم در سلول‌های ایزرفازی در سرتاسر هسته پخش شده‌اند. به بیان دقیق‌تر، کروماتین ایزرفازی به صورت محدوده‌های کروموزومی سازمان یافته‌اند. همانطور که در شکل ۳۷-۶ نشان داده شده است، هیبرید سازی درجا هسته‌های ایزرفازی با پروب‌هایی با مارکر فلورسنت اختصاصی برای کروموزوم نشان می‌دهد که این پروب‌ها در ناحیه محدودی از هسته‌ها قابل رویت می‌باشند تا در سرتاسر هسته دیده نمی‌شوند. استفاده از پروب‌های اختصاصی برای کروموزوم‌های مختلف نشان می‌دهد که هم یونانی اندکی مابین کروموزوم‌ها در هسته‌های ایزرفازی وجود

۱- Structural maintenance of chromosome proteins

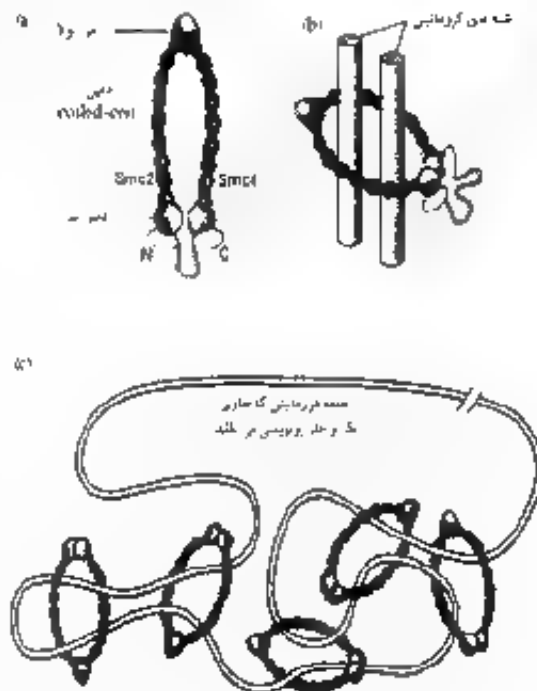
2- Kleisins



شان داندهاند پروتئین‌های SMC در سول‌های محرم اینترفازی عمدتاً در کروماتین در سواحی بین ژن‌ها هستند، چنانچه کمپلکس‌های پروتئینی SMC شبه حلقه‌ای توسط RNA پیمزهای که در حال رونویسی سواحی کروماتینی بین آنها هستند، به درون این سواحی رانده شده‌اند.

بر طبق همی این شواهد، مبعوع، میل اخیر چنین پیچیده‌ای می‌نماید که حلقه‌های طولی کروماتین که در کروموزوم‌های اینترفازی تسلسلی شده‌اند (شکل ۲۶-۶) در فاصله هر حلقه، توسط کمپلکس‌های SMC متعددی بسته می‌شوند (شکل ۲۸-۶). این گره‌های بوبولوزیکی از پروتئین‌های SMC و کروماتین در قاعده هر حلقه شاد به طریقی به یکدیگر متصل می‌شوند تا شکل داریس پروتئینی موجود در کروموزوم‌های فایل رویت عاری از هیوس متافازی را تولید کند (شکل ۲۵-۶). این اتصال ممکن است به انواع بیشتری از پروتئین‌ها نیز داشته باشد با اسکمه ممکن است از اتصال کمپلکس‌های SMC به سواحی حاصل شده باشد. در هر یک از این دو مورد، مثل موجود در شکل ۲۸-۶ می‌تواند توضیح دهد که چرا برش DNA در تعداد بسیار کمی از جایگاه‌ها به فروپاشی ساختمان کروموزومی می‌انجامد. در حلی که برش پروتئینی حتی زمانی که اغلب پروتئین‌ها هم شاد نه‌اند اثر اندکی بر ساختار کروموزومی دارد؛ هنگامی که DNA در هر جایی از یک حلقه کروماتینی برش داده می‌شود، پایانه‌های شکسته شده می‌توانند از میان حلقه‌های پروتئین SMC سُرخورده و گره‌های بوبولوزیکی را که حلقه کروماتین را محدود می‌نمودند از هم باز کند. در مقاس، پیسر حلقه‌های منفرد پروتئین‌های SMC باید قبل از آزاد شدن از محدودیت‌های بوبولوزیکی که پایه حلقه‌ها را کنار هم نگه می‌دارد شکسته شوند.

ساختار کروموزوم متافازی، متر کم شش کروموزوم طی پروفاز ممکن است شامل تشکیل حلقه‌های بسیار بیشتری از کروماتین باشد به نحوی که طول هر حلقه در مقاسه با طول موجود در سواحی اینترفازی به شدت کاهش یابد. هرچند، تاحورنگی کروماتین در کروموزوم‌های اینترفازی به درسی شاخته شده نیست، وی آنالیز میکروسکوپی از کروموزوم‌های پستانداران هنگامی که در پروفاز متراکم می‌شوند بیانگر این مطلب است که کبیر ۳ nm به صورت یک فیر ۱۰۰ تا ۱۲۰ nm تحت عموم کروموزوم، اما می‌جورد. همانطور که در شکل ۲۹-۶ شاد شده است، یک



شکل ۲۸-۶ (شکل رنگی) مدل‌هایی از کمپلکس‌های SMC و تسلسل‌شان با تپیرهای کروماتین. ۳۰ نانومتر در سواحی اینترفازی. (a) یک کمپلکس پروتئینی SMC از دو مونومر سکین شده است. SMC2 (آبی) و SMC4 (قرم) که نسین‌های بولایی شش به یکدیگر پیوسته است. نسین‌های سر صالیت ATP‌ازی داشته و توسط یک پروتئین کلایرین به یکدیگر متصل شده و ساختار شبه حلقه‌ای را تشکیل می‌دهد. (b) کمپلکس شبه حلقه‌ای SMC به لحاظ بوبولوزیکی، دو فیر کروماتین (السوانه‌های میره) را به یکدیگر متصل می‌نماید. فقط این استوانه در واقع قطر بولکروم بوده و در ابعادی مناسب با ابعاد کمپلکس SMC می‌باشد. (c) حلقه‌های مربوط به کروماتینی که به لحاظ رونویسی فعال می‌باشند، ممکن است در پایه خود توسط کمپلکس‌های SMC سمدی، بسته شده و یک گره بوبولوزیکی را تشکیل دهند.

نماید. به بیال دلیق بره این دو مونکول DNA به لحاظ بوبولوزیکی به یکدیگر متصل بوده و با از طریق برش کمپلکس SMC با یک پروتئاز و یا برش یکی از مولکول‌های DNA توسط یک آنزیم محدود کننده، از یکدیگر قابل جاسازی هستند. این نتایج همراه با ساختمان U-شکل یک کمپلکس SMC، پس مساله را مطرح می‌نماید که کمپلکس SMC می‌تواند دو رشته کروماتینی ۳۰ nm را با چرخش هر دوی آنها (به صورتی که در شکل ۲۸-۶ شاد شده است) به یکدیگر اتصال دهد. محققان با استفاده از رسوبدهی کروماتین با ایمونکلوپین‌ها که در فصل بعد مورد بحث قرار گرفته،

DNA در مقادیر بسیار بیشتری نسبت به فاکتورهای روبوسی یا همانندسازی وجود دارند برخی از این پروتئین‌ها، تحرک بالایی در طی جداشدن الکتروفروری از خود نشان می‌دهند و بنابراین تحت عنوان پروتئین‌های گروه با تحرک بالا^(۱) (HMG) نام‌گذاری شده‌اند هنگامی که ژن‌های مرددی کشف‌شده، پروتئین‌های HMG از سول‌های مخمری حذف کردند، روبوسی طبیعی در اکثر ژن‌های بررسی شده، دچار مشکل می‌شود. برخی پروتئین‌های HMG باعث شده‌اند که از طریق همکاری با فاکتورهای روبوسی به DNA می‌چسبند. بین فاکتورهای روبوسی به توانایی خاصی از DNA متصل و سبب پایداری سازی کمپلکس‌های چند پروتئینی می‌نماید که روبوسی ژن مجاور را تنظیم می‌نماید.

نکات کلیدی بخش ۶-۶

سازمان یابی ساختاری کروموسوم‌های یوکاریوتی

■ در سول‌های یوکاریوتی DNA در کمپلکس بسیار متراکمی به نام کروماتین یا پروتئین‌های هیستون همراه است. واحدهای ساختاری کروماتین نوکلئوم بوده و حاوی اکتامر هیستونی می‌باشد که ابعاد آن ۱۱ nm حجت باز DNA پیچیده شده است (شکل ۶-۳۹ را ملاحظه کنید).

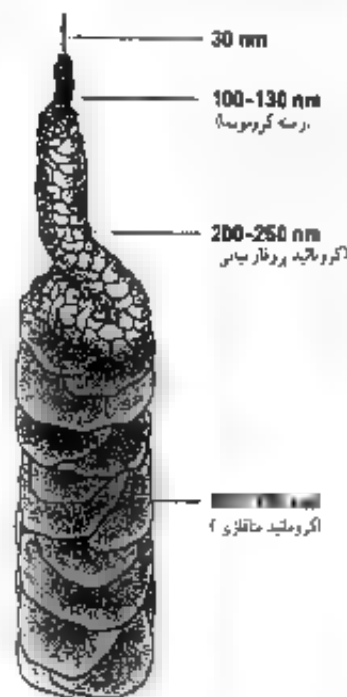
■ عقیده بر این است که کروماتین در نوعی غیرفعال از لحاظ روبوسی در DNA در درون سلول، به صورت متراکم بوده و رشته‌های «ناپوشی و ساختارهای نامنظم» آن را تشکیل می‌دهد (شکل‌های b ۶-۳۰ و ۶-۳۹ را ملاحظه کنید).

■ عقیده بر این است که کروماتین در نواحی فعال از لحاظ روبوسی در DNA درون سلول، به صورت نرم باز و پهن وجود دارد (شکل a ۶-۲۸ را ملاحظه کنید).

■ دمه‌های هیستون H₄ مخصوصاً پیرین ۱۶ در H₄ برای کروماتین در نرم دانه‌های تسبیح روی بخ (رشته کروماتین ۱۰ نانومتری) جهت تاخوردن به رشته ۳۰ نانومتری لازم است.

■ دمه‌های هیستونی بوسیله اسیداسیون، مایلاسیون، فسفریلاسیون و مونوبومی کوئیدینه شدن می‌تواند تغییر یابد (شکل ۶-۳۱ را ملاحظه کنید). این تغییرات با تنظیم اتصال دمه‌های هیستون به پروتئین‌های همراه با کروماتین ساختار کروماتین را تحت تأثیر قرار می‌دهد.

■ مایلاسیون و دسیلاسیون برگشت‌پذیر ریشه‌های لیرین در انتهای N هیستون‌های مرکزی، تراکم کروماتین را تنظیم



شکل ۶-۳۹ مدلی برای تاخوردگی فیبر و کروماتینی ۳۰ nm در یک کروموسوم متافازی. این شکل رسم شده، تاخوردگی تربیتی پشت سرهم یک رشته ۳۰ nm را به صورت یک یک کروماتید مربوط به یک کروموسوم متافازی، به تصویر می‌کشد.

فیبر کروماتین سبب به صورت ساختاری با نظری ۲۰۰-۲۵۰ nm تحت عنوان یک کروماتید پرومتافاز میانی دچار تاخوردگی می‌شوند این کروماتید سبب به صورت کروماتیدهای ۷۵۰ nm ۵۰۰ مشاهده شده طی متافاز تا می‌چورد.

پروتئین‌های غیر هیستونی دیگری، روبوسی و همانندسازی را تنظیم می‌نمایند.

جرم کل هیستون‌های همراه با DNA در کروماتین تقریباً برابر با جرم DNA می‌باشد. کروماتین اینترفازی و کروموسوم‌های متافازی همچنین حاوی مقادیر کمی از یک سری کمپلکس تسکین شده از پروتئین‌های دیگر هستند به عنوان مثال، صدها هزار فاکتور روبوسی متغوب با کروماتین اینترفازی همراه هستند ساختار عملکرد بین پروتئین‌های حیاتی غیر هیستونی، که به تنظیم روبوسی کمک می‌کند در فصل ۷ مورد بررسی دقیق قرار گرفته است. سایر پروتئین‌های غیر هیستونی که فراوانی کمی دارند با کروماتین تجمع‌یافته و همانندسازی DNA را طی چرخه سلولی یوکاریوتی تنظیم می‌نمایند (فصل ۲۰).

تعداد کمی از پروتئین‌های غیر هیستونی دیگر متصل شونده به

را که برای هم‌سازسازی و جداسازی کروموزوم‌ها به سلول‌های ذخیره‌ای طی تقسیم سلولی ضروری بودند را مورد شناسایی قرار دادند. در این قسمت این اجرا عملکردی کروموزوم‌ها را مورد بحث قرار می‌دهیم و اینکه چگونه کروموزوم‌ها از طریق نوآرایی‌های تدر کروموزوم‌های اجزای تکامل یافته‌اند را مورد بررسی قرار می‌دهیم.

تعداد، اندازه و شکل کروموزومی در متافاز مشخص‌گونه می‌باشند

همانطوریکه پیش از این اشاره شد، در سلول‌هایی که تقسیم می‌شوند کروموزوم‌ها حتی با کمک رنگ‌های هیستونوزیک برای DNA (به عنوان مثال فولگن^(۱) یا گیمسا^(۲)) یا میکروسکوپ الکترونی، قابل رویت می‌باشند. در میتوز و میوز کروموزوم‌ها متراکم شده و در زیر میکروسکوپ نوری قابل رویت می‌گردند. بنابراین، تقریباً همه تحقیقات سیوزنتیک (یعنی مطالعات ریخت‌شناسی کروموزومی) با کروموزوم‌های متراکم متافازی حاصل از سلول‌های در حال تقسیم (چه سلول‌های سوماتیک غیر جنسی) در تقسیم میتوز یا گامت‌های در حال تقسیم طی تقسیم میوز انجام گرفته است.

متراکم شدن کروموزوم‌های متافازی احتمالاً ناشی از درجات متعددی از تاخوردگی از سوی رشته کروماتینی ۳۰nm می‌باشد (شکل ۶-۳۹). در هنگام میتوز، سلول‌ها در فاز S مربوط به چرخه سلولی پیش‌روی کرده و DNA خود را همانندسازی می‌کنند به این ترتیب، کروموزوم‌هایی که در طی میتوز قابل رویت می‌شوند، ساختارهای مضاعف سده (توسخته‌ای) هستند. هر کروموزوم متافازی شامل دو کروماتید خواهری می‌باشد که در یک ناحیه محدود بنام سانترومر متصل می‌شوند (شکل ۶-۴۰). تعداد اندازه و شکل کروموزوم‌های متافازی کاربوتیپ^(۳) را می‌سازد که برای هرگونه، خصوصیتی ویژه و متمایز می‌باشد. در اغلب موجودات رنده، همه سلول‌ها یک کاربوتیپ یکسان دارند. با این حال، گونه‌هایی که کاملاً مشابه به نظر می‌رسند، کاربوتیپ‌های بسیار متفاوتی داشته و نشان دهنده این است که پتانسیل ژنتیکی مشابه می‌تواند روی کروموزوم‌ها به طرق مختلف، سازمان‌دهی شود به عنوان مثال، در گونه از آهوهایی کوچک (موتزاک هندی و موتزاک Reeves) حاوی حدوداً مقدار یکسانی از DNA ژنومی هستند. در یک گونه این DNA به صورت ۲۲ جفت اتوزوم^(۴) همولوگ و دو کروموزوم جنسی که به لحاظ فیزیکی از

می‌کند. کروماتین با دمه‌های هیستونی هیپراسینه (یوکروماتین) آسانتر از کروماتین با دمه‌های هیستونی هیپوستینه (هتروکروماتین) در دسترس پروتئین‌های درگیر در رونویسی همانندسازی و تعمیر و همچنین آنزیم‌هایی مثل DNase قرار می‌گیرد.

■ هنگامی که کروموزوم‌های متافازی طی اینترفاز تراکم خود را از دست دادند، سواحی از هتروکروماتین بسیار بیشتر از سواحی یوکروماتین بصورت متراکم باقی می‌ماند.

■ پروتئین هتروکروماتین (HP1) با استفاده از کروماتین به هیستون‌تری متینه شده بر روی لیرین^۹ متصل می‌شود. همین کروموشانو -HP1 nucleosome -HP1 نیز به خودش ویا هیستون سیتیل ترانسفرار متینه کننده لیرین^۹ در H₂ مجتمع می‌شود. این میلکشن‌ها باعث متراکم شدن رشته کروماتین ۳۰ نانومتری و سپس شدن ساحتار هتروکروماتین در طول کروموزوم تا رسیدن به عصر مری می‌شود (شکل ۶-۴۱). ملاحظه کنید.

■ یک کروموزوم X تقریباً در همه سلول‌های پستانداران ماده بصورت هتروکروماتین بسیار متراکم بوده و این امر باعث مهر بلی تقریباً همه زن‌ها در روی کروموزوم غیرفعال می‌شود. این غیرفعال شدن به میزانی است که زن‌های کروموزوم X به میراثی یکسان در نرها و ماده‌ها بیان می‌شوند.

■ هر کروموزوم یوکاریوتی حاوی یک مولکول DNA هشده سده بصورت یوکلنوزوم و ناخورده بصورت رشته کروماتین ۳۰ نانومتری می‌باشد که با داربست پروتئینی تشکیل شده از پروتئین‌های نگهداری کننده ساحتار کروموزومی (SMC) در جایگاه‌های بین واحدهای رونویسی، جمع می‌بند (شکل ۶-۴۲). ملاحظه کنید. تا خورش دیگری در داربست باعث فشرده شده ساختار به صورت فرم خیلی متراکم کروموزوم‌های متافازی می‌شود (شکل ۶-۴۳). ملاحظه کنید.

۶-۷ ریخت‌شناسی و عناصر عملکردی کروموزوم‌های یوکاریوتی

با بررسی سزسان دهی دقیق ساختاری کروموزوم‌ها در قسمت فیسی، اکنون آن‌ها را از دید کلی‌تر بررسی می‌کنیم. مشاهدات اولیه میکروسکوپی روی تعداد و اندازه کروموزوم‌ها و الگوهای رنگ‌آمیزی‌شان منجر به کشف بیشتری از خصوصیات عمومی مهم در ساختار کروموزومی شد. سپس مشخص سواحی کروموزومی خاصی

1- Feugen

2- Giemsa

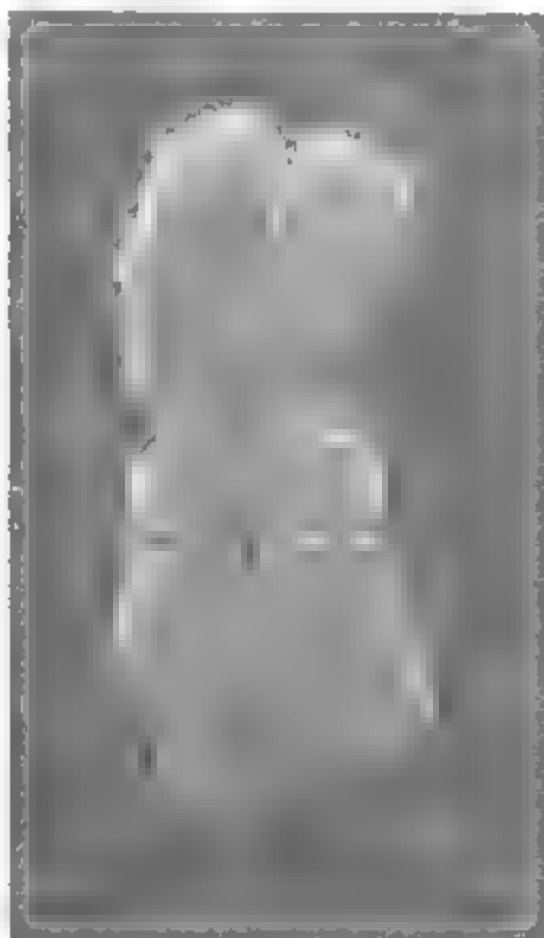
3- Karyotype

4- Autosome



کروموزوم‌ها می‌شوند که این الگو برای هر کروموزوم اختصاصی و خاص می‌باشد. مستطیم بودن نوارهای کروموزومی به عنوان مارکرهای ثابت روییت مفیدی در طول هر کروموزوم عمل می‌نماید و می‌تواند در تمایز قاین شدن بین کروموزوم‌های هم اندازه و هم شکل کمک کند. برارهای G⁺ هنگامی تولید می‌گردند که کروموزوم‌های متافازی به مدت کوتاهی در معرض گرمای ملایم یا پروتئولیز قرار گیرند و سپس با گیمسا، (یک رنگ DNA) رنگ آمیزی می‌شوند. (شکل ۴۱-۶). نوارهای G با نواحی بزرگی از ژنوم انسانی که به طور غیرطبیعی محتوای پایینی از G+C دارند، مطابقت می‌نماید. بیمار کروموزوم‌ها با یک محلول قلیایی داغ قبل از رنگ آمیزی با گیمسا، نوارهای R را در الگوی تولید می‌نماید که تقریباً برعکس الگوی نوارهای G می‌باشد. الگوی نواربندی متمایز و متفاوت هر کروموزوم، برای سلول انسانی این امکان را فراهم می‌آورد که بخش‌های اختصاصی از یک کروموزوم را شناسایی نموده و جایگاههای شکست و تغییر ساختاری کروموزومی را تعیین مکن نماید. (شکل ۴۲-۶). علاوه بر این پروب‌های DNA کلون شده که به نوالی‌های خاصی در کروموزوم‌ها هیبرید شده‌اند را می‌توان در نوارهای حاصلی، تعیین مکان نمود.

روش کاربوسپ نمونه‌ای یا رنگ آمیزی کروموزومی تا حد بسیار زیادی تمایز قاین شدن بین کروموزوم‌های با اندازه و شکل یکسری ساده نموده است. این تکنیک که نوعی هیبریدیزاسیون فلورسانس درجه ۱^(۱) (FISH) می‌باشد، از پروب‌هایی اختصاصی برای جایگاههای پراکنده شده در طول هر کروموزوم استفاده می‌نماید. این پروب‌ها با چندین رنگ فلورسنت متفاوت با طیف موج‌های پراکنجستگی و انتشار متفاوت، شانه‌گذاری می‌گردند. پروب‌هایی که برای هر کروموزوم اختصاصی هستند با مقدار مشخصی از هر یک از رنگ‌ها، شانه‌گذاری می‌گردند، پس از اینکه پروب‌ها با کروموزوم‌ها هیبرید شدند و پروب‌های اضافی خارج گردیدند، نمونه با یک میکروسکوپ فلورسنت مشاهده می‌گردد. در این میکروسکوپ یک سامانگر مقدار هر رنگ موجود در هر ناحیه فلورسنت در میدان میکروسکوپی را تعیین می‌نماید. این داده‌ها را به یک کامپیوتر هدایت می‌کند و یک برنامه خاص تصویر رنگ متضاد از هر یک از انواع کروموزومی می‌گیرد. روش مرتبط دیگری در این زمینه تحت عنوان FISH چندرنگی می‌تواند جلب‌توجهی مکانی کروموزومی را شناسایی نماید (شکل ۴۳-۶). سایرهای معمول که با این



شکل ۴۰-۶ یک کروموزوم معمول متافازی. همانگونه که در این میکروگراف الکترونی نگاره مشاهده می‌گردد، هر کروموزوم همانندسازی شده و از دو کروماتید تشکیل می‌گردد که هر یک حاوی یک یا دو مولکول تکمیلی DNA می‌باشد. سترومر، جایی است که کروماتیدها در یک فضای کوچک به هم متصل بوده و برای جدایش پهنی در میزور ضروری می‌باشد. عملکرد نوالی‌های خاص نلومری در انتها، مانع از کوتاه شدن کروموزومی می‌شود.

یکدیگر چند هسته‌های یافته‌اند. استند در مفاس، گونه دیگر حاوی کمترین تعداد کروموزوم‌ها در تمام پستانداران می‌باشد. تمهاده‌ها قبلاً نوروم و یک کروموزوم جسی که به نخط فیزیکی جفا می‌باشد؛ اما کروموزوم جسی دیگر به انتهای یک کروموزوم اتوروم چسبیده است.

طی متافاز، کروموزوم‌ها می‌توانند از طریق الگوهای مولفندی و رنگ آمیزی کروموزوم‌ها، از یکدیگر مشخص شوند. رنگ‌های معینی به نحو اختصاصی برخی نواحی کروموزوم‌های متافازی را به نحو شدیدتری نسبت به نواحی دیگر مورد رنگ آمیزی قرار می‌دهد به نحوی که موجب تولید الگوهای نواربندی مشخصی برای یک رنگ

1- G bands

2- Fluorescence in situ hybridization

رنگی ضرورت مختلفه به کروموزوم ۱۰ انسانی و کروموزوم‌های منافازی موش درختی هیبرید شدند، بوالی‌های موش درختی همولوگ یا هر یک از این پروب‌ها در طول کروموزوم ۱۶ موش به همان تریبی که روی کروموزوم ۱۰ انسانی رخ داده‌اند، دیده شدند. این نتایج حاکی از این امر می‌باشد که طی تکامل انسان‌ها و موش‌های درختی از یک جد مشترک که در ۸۵ میلیون سال پیش می‌ریسته است، یک توالی پیوسته و بلند DNA روی یکی از کروموزوم‌های اجزادی تیدین به کروموزوم ۱۶ در موش به‌جای گشته است. این بوالی در انسان به صورت بازوی بلند کروموزوم ۱۰ درآمد است. این پدیده که ژن‌ها یا یک ترتیب یکس روی یک کروموزوم در دو گونه‌ی متفاوت وجود داشته باشد (راسیتی^(۱)) می‌نامند (برگرفته از کلمه‌ی لاتین به معنای 'روی یک تار'). حضور دو یا چند ژن روی یک ناحیه کروموزومی مشترک در دو یا چند گونه، بیانگر وجود یک قطعه حفاظت شده سیمپیک می‌باشد.

روابط موجود بین کروموزوم‌های بسیاری از نخستی‌سانان از طریق هیبریدراسیون‌های بین گونه‌ای پروب‌های رنگی کروموزومی هم‌گونه که در مورد انسان و موش درختی در شکل ۳۲a,b نشان داده شد، تعیین گردید. این روابط و آنالیز بافتیک بالاتر بواحی سینی از طریق تعیین توالی DNA و سیر روش‌ها، امکان این امر فراهم آمده است که پیشنهاد شود کاربویپ، جد مشترک همه‌ی نخستی‌سانان براساس تعداد حداقل بازوی‌های کروموزومی لازم جهت ایجاد بواحی از سینی بر کروموزوم‌های نخستی‌سانان ضروری بوده است.

تصور بر این است که کروموزوم‌های انسانی از یک جد نخستین مشترک با ۲۳ اتوزوم به علاوه‌ی کروموزوم‌های جنسی X و Y از طریق چند مکانیسم مختلف مشتق شده باشند (شکل ۳۳-۴۳۰). برخی کروموزوم‌های انسانی بدون بوازایی‌های بزرگ در ساختار کروموزومی، حاصل شده‌اند. تصور بر این است که سایر کروموزوم‌ها از طریق شکست یک کروموزوم اجزادی به دو کروموزوم یا برعکس، از طریق ادغام دو کروموزوم اجزادی، نکاس یافته باشند. هنوز به نظر می‌رسد که سایر کروموزوم‌های انسانی، از طریق میاده‌های هم‌تایی از بازوهای کروموزوم‌های متفاوت، بعضی از طریق جابجایی دو طرفه بین دو کروموزوم اجزادی، ایجاد شده‌اند. آنالیز بواحی دارای سینی حفاظت شده بین کروموزوم‌های بسیاری از پستانداران حاکی از این امر می‌باشد که بوازایی‌های کروموزومی مانند



▲ شکل تجربی ۴۱-۶ بوارهای G که با رنگ‌های گیمسا تولید شده‌اند. مارکرهای سودمندی در شناسایی کروموزوم‌های خاص می‌باشند. همانطور که در اینجا نشان داده شده است، کروموزوم‌های خاص از یک فرد مذکر انسانی در مرحله یک تیمار پروتئویری کوتاه تر گرفته و سپس با گیمسا رنگ‌آمیزی شده‌اند. باندهای سیاه حاصل در مکس‌های خاصی برای هر کروموزوم اختصاصی است.

تکنیک‌ها امکان‌شان فراهم می‌دهد امکان شناسایی جلیجایی مکانی کروموزومی را می‌دهند که با آنالیزهای بواربندی آشکار می‌گردد. تصویر موجود در ابتدای فصل، استفاده از FISH چند رنگی را در تهیه کاربویپ یک فرد موش انسانی، به تصویر می‌کشد.

رنگ‌آمیزی کروموزومی و تعیین توالی DNA، تکامل کروموزوم‌ها را به وضوح نشان می‌دهند. آنالیز کروموزوم‌های مربوط به گونه‌های مختلفه بیش قایل توجهی را درباره اینکه کروموزوم‌ها چگونه تکامل یافته‌اند فراهم آورده است. به عنوان مثال، هیبریدراسیون پروب‌های رنگی کروموزومی برای کروموزوم ۱۶ از موش درختی (*Tupa belangeri*) با کروموزوم‌های منافازی این موش، دو یکی از کروموزوم ۱۶ را هم‌گونه که انتظار می‌رود، به وضوح نشان می‌دهد (شکل ۴۳۱-۴۳۲).

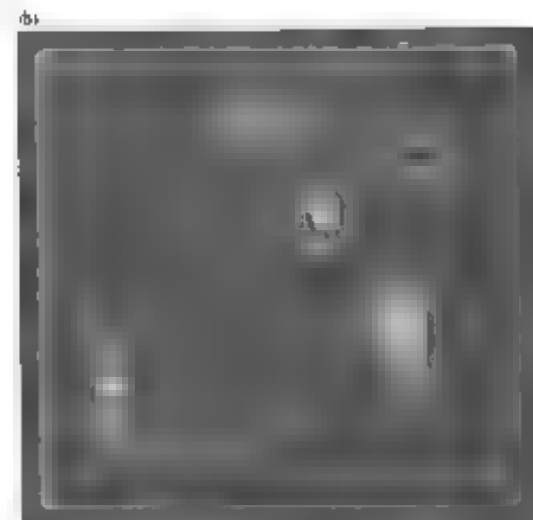
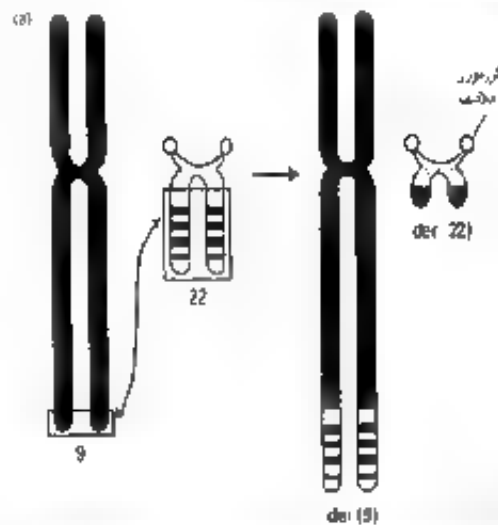
هرچند هنگامی که همان پروب‌های رنگی کروموزومی با کروموزوم‌های منافازی انسانی هیبرید شدند، اغلب پروب‌ها به بروی بلند کروموزوم ۱۰ متصل گردیدند (شکل ۴۳۲b-۴۳۲). در ادامه، هنگامی که پروب‌های چندگانه از بازوی بلند کروموزوم ۱۰ انسانی با شانکر

آنها تکامل یافته‌اند، آمیزش داشته باشند، سهم بودند نورایی‌های کروموزومی مشابه با آنهاست که برای درمان تشخیصی در نظر گرفته شده‌اند، برای سایر گروه‌های موجودات رده خویشاوند، در چند، دو درمان بی‌مهرگانی، گیاهان و فارچ‌ها، بر در نظر گرفته شده‌اند. همخوانی عالی بین پیش‌پس‌ها در مورد روابط تکاملی مبتنی بر اتالیر بونجی سیستمیک مربوط به کروموزوم‌های حاصل از موجودات رده با ساختمان آناتومیک ریعی، در میان پستانداران، در میان حشرات با سارمان‌بایی مشابه بدن، در میان گیاهان سبزه به هم و غیره، و روابط تکاملی مبتنی بر شواهد فیزی و بی‌سازمان فیرین و، گزین توالی‌های DNA برای ژن‌های همولوگ شلیدی تطبیق برای تأیید اعتبار تکامل به عنوان فرایندی است که نوع موجودات رده گویی را رقم رده است.

کروموزوم‌های ایزوفاری پلی تن از طریق تکثیر DNA حاصل می‌شوند

عدد بزاقی لارو گونه دروزوفیلا و سایر حشرات بالتر حاوی کروموزوم‌های ایزوفازی بررگی هستند که در زیر میکروسکوپ پوری فاب رویت می‌باشند. هنگامی که این کروموزوم‌های پلی تن، تثبیت و رنگ‌آمیزی می‌شوند، از طریق تمنا ریادی از نوارهای تکرارپذیر و به خوبی محز از یکدیگر که شماره‌های استاندارد را دریافت نموده‌اند مورد سناسی واقع می‌شوند. شکل ۴۴-۶، الگوی به شدت تکرارپذیر نواربندی مشاهده شده در کروموزوم‌های عدد بزاقی دروزوفیلا، روشی بسیار بواسط جهت تعیین موقعیت مکانی بوالی‌های خاص DNA در طول کروموزوم‌های موجود در ین گونه، فراهم می‌نماید. به عنوان مثال، محل کروموزومی یک توالی کلون شدهی DNA را می‌توان به درستی از طریق هیبرید نمودن یک نمونه نشاندار از DNA کلون شده با کروموزوم‌های پلی تن بیه‌شده بر عدد بزاقی ۷-زوی، تعیین نمود (شکل ۴۴-۶). جابجایی‌ها و وارونگی‌های کروموزومی نیز در کروموزوم‌های پلی تن به راحتی قابل تشخیص بوده و موقعیت‌های خاص کروموزومی را می‌توان از طریق رنگ‌آمیزی با آنتی بادی‌های اختصاصی که بر علیه‌شان ساخته می‌شود، تعیین مکانی نمود (شکل ۴۴-۷). کروموزوم‌های پلی تن حشرات یکی از سیستم‌های صرا از مابشگاهی را در کل طبیعت عرضه می‌کند که در آن، چنین مطالعات تعیین مکان ب نمونکوبین‌ها روی کروموزوم‌های ایزوفازی غیرمتراکم، امکان‌پذیر می‌باشد.

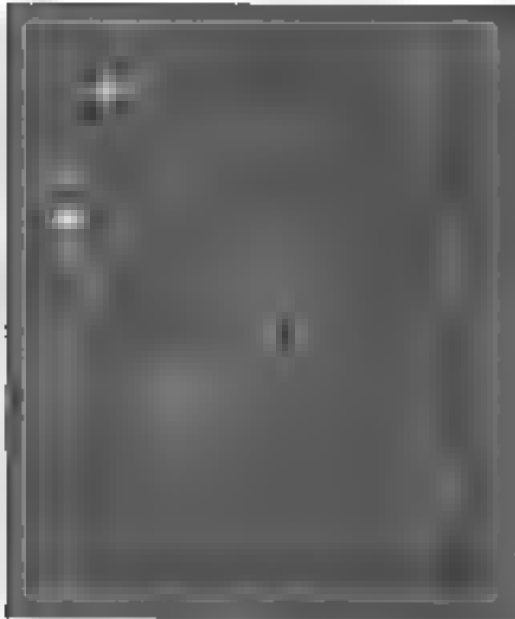
تکثیر فراگیر DNA سبب ایجاد کروموزوم‌های پلی تن موجود در



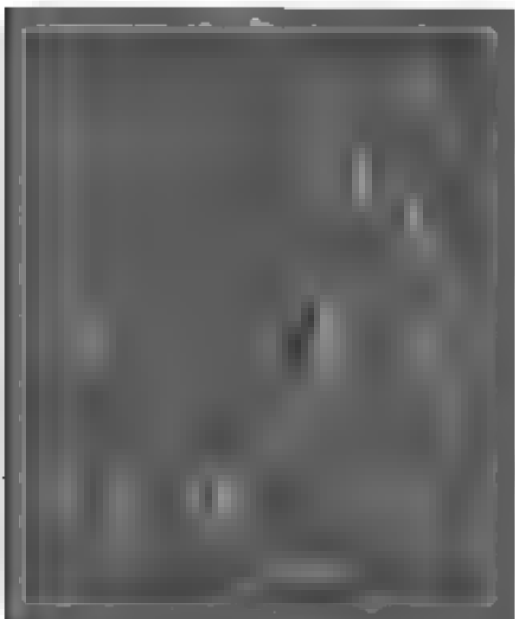
شکل ۴۴-۶ جابجایی مکانی کروموزومی را می‌توان با استفاده از الگوهای رنگ آمیزی و FISH چند رنگی مورد تأیید قرار داد. سمیرات تصای خاص با بیماری‌های ژنتیکی خاص و انواع خاصی از سرطان‌ها همراه هستند به عنوان مثال، تقریباً در همه بیماران مبتلا به لوسمی میلوژنوس حاد، سلول‌های لوسمی حاوی کروموزوم فیلا دلفی، یک کروموزوم کوتاه شده $[der(22)]$ و یک کروموزوم ۹ به طور غیرعادی بلند $[der(9)]$ حذف مشتق شده است می‌باشد. این نتایج در اثر جابجایی مکانی بین کروموزوم‌های صیبی ۹ و ۲۲ می‌باشند. این جابجایی مکانی را می‌توان با استفاده از اتالیر کلاسیک نواری (a) و از طریق FISH چندرنگی (b) مورد سناسی قرار داد.

شکست، اندام و جابجایی‌های مکانی، به قدرت حدود یکبار در هر ۵ میلیون سال، در تکامل پستانداران رخ داده است. هنگامی که چنین نورایی‌های کروموزومی بواقع رخ دادند بین نورایی‌ها، به احتمال زیاد در تکامل گونه‌های جدیدی که نمی‌توانستند با گونه‌هایی که از

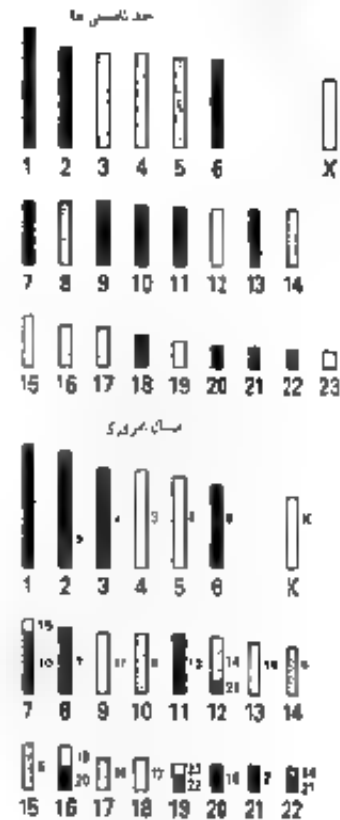
۱۵



۱۶

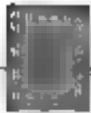


(C)



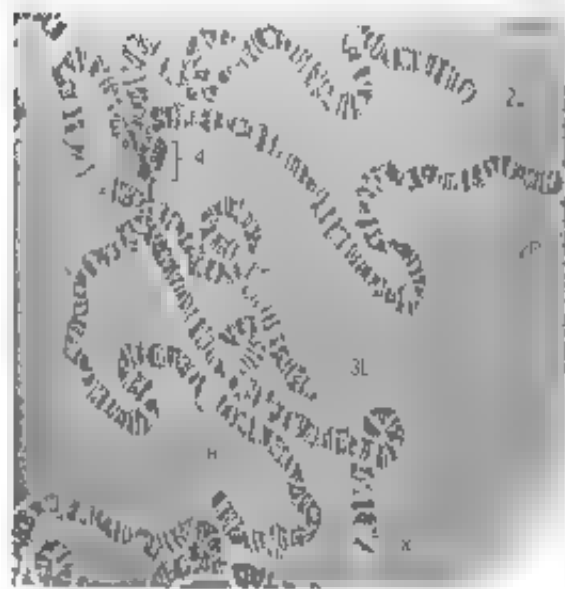
▲ شکل تجربی ۴۳-۶ (شکل رنگی) تکامل کروموزوم‌های نخستی‌مان، (a) پروب‌های رنگی کروموزومی برای کروموزوم ۱۶ مربوط به موش درختی (*Thetengerz*)، یک حیوان شبه نخستیایی که با فاصله دوری از انسان جوشانده می‌باشد) با کروموزوم‌های متافازی این موش (قرمز) هیبرید شده (زرد)، این پروب‌ها دو کپی از کروموزوم ۱۶ را رنگ‌بندی می‌دهند. (b) همان پروب‌های رنگی کروموزوم ۱۶ موش درختی با کروموزوم‌های متافازی انسانی هیبرید شده این پروب‌ها عمدتاً در بازوهای بزرگ دو کروموزوم ۱۰ جای گرفته‌اند. (c) تکامل پیش‌پسداد شده برای کروموزوم‌های انسانی (پایین)، مشتق از کروموزوم‌های جد مشترک همه نخستیایی (بالا)، کروموزوم‌های پیش‌پسداد شده جد نخستین مشترک بر طبق این‌ها نشان داده شده است، نحوی که هر کروموزوم با یک رنگ متفاوت نشان داده شده است، کروموزوم‌های انسانی میر بر طبق استاندارد سبسی‌شان همراه

با رنگ‌هایی برگرفته از رنگ‌های کروموزوم‌های جد نخستین مشترک که از آن مشتق شده‌اند شماره گذاری شده‌اند. شماره‌های کوچک در سمت راست نوعی رنگی کروموزوم‌های انسانی بیانگر شماره کروموزوم جنسی می‌باشد که آن ناحیه از آن مشتق شده است. کروموزوم‌های انسانی از کروموزوم‌های جد نخستین مشترک به چنین طریق بدون نوآوری‌های قابل توجه از عنوان مثال کروموزوم ۱ انسانی، از طریق ادغام به عنوان مثال کروموزوم ۲ انسانی به عنوان مثال کروموزوم‌های ۶ و ۱۱ جنسی، سکست به عنوان مثال کروموزوم‌های ۴ و ۱۵ از طریق سکست کروموزوم ۵ جنسی) و جفت‌های کروموزومی به عنوان مثال کروموزوم‌های ۱۲ و ۲۲ انسانی از طریق یک جفت‌های دو طرفه بین کروموزوم‌های ۱۴ و ۲۱ جنسی) اشتقاق یافته‌اند.

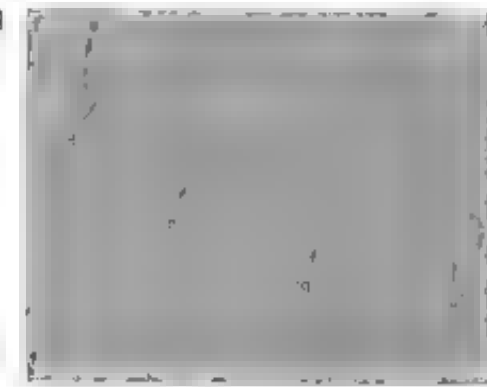


شکل تیربی ۲۴-۶ نواری بی روی کروموزوم‌های پلی تن هده براتی دروزوفیلا و هیبریدیزاسیون درجه هر دو با هم جهت تعیین محل توالی‌های ژنی، مورد استفاده قرار می‌گیرند. (۲) در این میکروگراف سری از کروموزوم‌های شده بزای لا روی دروزوفیلا ملانوکاستر، ۴ کروموزوم ۲ X و ۲ Y به همراه ۵۰۰ نوار مجزا قابل مشاهده هستند این الگوی نواری بی به بی مکرر DNA و پروتئین در درون هر جایگاه تکثیر یافته در طول کروموزوم حاصل می‌شود. باندهای بیره نواحی با کروماتین سردتر هستند. همه سانترومرهای این ۴ کروموزوم نصب به صورت اعدام شده بر کروموسوم ظاهر می‌گردند. نوک کروموزوم‌های ۲ و ۳ نشانگر می‌باشد (L) برای چیپ R=بازوی راست) همین وضعیت برای نوک کروموزوم X وجود دارد (h) یک توالی خاص DNA می‌تواند از طریق هیبریدیزاسیون درجای کروموزوم‌های عدهی براتی دروزوفیلا، تعیین نقشه شود. این میکروگراف قسمتی از یک کروموزوم را نشان می‌دهد که با یک توالی DNA کلون شده نشانگر با نوکلئیدهای مشعل از بیومین، هیبرید شده است. هیبریدیزاسیون با استفاده از آویدین (پروتئین متصل شونده به بیومین که به صورت کووالان به آنزیم آلکالین فسفاتاز متصل می‌گردد) مورد شناسایی قرار می‌گیرد. با افزودن یک سوسترای محلول، این آنزیم واکنشی را کاتالیز می‌نماید که به تشکیل یک حشر رنگی سامحلول منجر شده و در جایگاه هیبریدیزاسیون (آستریسک، Asterisk) رسوب می‌کند. از آنجا که

(a) کروموسوم



(b)



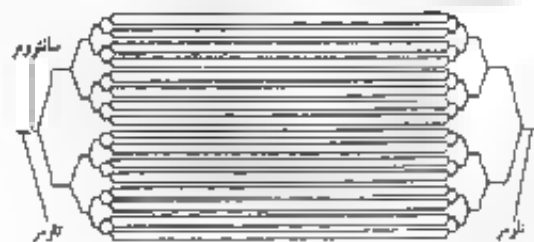
این الگوهای نواری بی بسیار تکراری و ویژگی بارز هر کروموزوم پلی تن دروزوفیلا می‌باشد. توالی هیبرید شده می‌تواند روی یک کروموزوم خاص قرار گیرد. شماره‌ها نشان دهندهی نواری بی اصلی هستند. باندهای بی نشان یا شماره‌ها و حروف نام گذاری شده‌اند (در اینجا نشان داده شده‌اند).

۱۰۰ ۰۰۰ ۵۰/۰۰۰ جفت باز هستند

به جز " عملکردی برای همانندسازی و وراثت پایدار کروموزوم‌ها ضروری می‌باشد

با اینکه کروموزوم‌ها به لحاظ طول و تعداد در بین گونه‌ها متفاوت هستند، مطالعات سیوژنتیکی نشان داده همگی آن‌ها در زمان تقسیم سلولی، رفتار یکسانی دارند. علاوه بر این، هر کروموزوم یوکاریوتی می‌بایست سه جزء عملکردی جهت همانندسازی و جدا

عند براتی در دروزوفیلا می‌گردد این فرایند که پلی تنبراسیون (۱) نام دارد، هنگامی رخ می‌دهد که DNA در هر جایی به غیر از تلومرها و سانترومر، به طور مکرر همانندسازی می‌کند. ماکرومروم‌های دختر از یکدیگر جدا نمی‌شوند. در نتیجه یک کروموزوم بزرگ تشکیل شده از کپی‌های زیادی ایجاد می‌شود (شکل ۲۵-۶). تکثیر DNA کروموزومی به مقدار زیادی تعداد کپی‌های ژنی را افزایش می‌دهد که احتمالاً به دلیل فراهم آوردن mRNA کافی برای سنتز پروتئین در سلول‌های عظیم جنهی عدهی براتی می‌باشد. اگرچه نواری بی مشاهده شده در کروموزوم‌های متافازی با نواری بی G انسان، احتمالاً نشان دهنده قطعات بسیار طولانی تاخورد یا مسرده شده از DNA حاوی حدود 10^7 جفت باز می‌باشد. این نواری بی در کروموزوم‌های پلی تن دروزوفیلا نشان دهنده قطعات بسیار کوچکی در حدود



شکل ۴۵-۶ الگوی تکثیر فراگیر DNA مربوط به یک کروموزوم پی تی طی پیچ در همانندسازی. DNA نورستهای به صورت یک خط شال داده شده سه می پی نیواسیون. DNA تلومری و سانترومری تکثیر نمی‌شود و کروموزوم‌های دختری از هم جدا می‌گردند در کروموزوم‌های بان بن عند بزاقی هر کروموزوم والدی تقریباً ده بار همانندسازی را تجربه می‌کند (رشته $10^{24} = 10^4$).

شش صحیح داشته باشد (۱) می‌دهد، همانندسازی^۱ که در آن‌ها DNA لیگازها و سایر پروتئین‌ها سنتز DNA را آغاز می‌نمایند (شکل ۴۶-۴ و ۴۷-۴)؛ (۲) سانترومر ناحیه فشرده شدنی که برای جداسازی صحیح کروموزوم‌های دختری ضروری می‌باشد و (۳) دو انتها یا تلومرها^۲

مضامات ترانسفورمانسیون روی محرم که در شکل ۴۶-۶ دیده می‌شود، عملکردهای بی‌سه جر کروموزومی را بیان نموده و اهمیت آنها را برای عملکرد کروموزوم نشان می‌دهد. همانگونه که در فصل ۴ بحث شده است، همانندسازی DNA از جایگاه‌هایی شروع می‌شود که در سرتاسر کروموزوم‌های یوکاریوتی بخش شدناک ژنوم محرم حاوی توالی‌های زیاد هستند؛ ۱۰۰ جفت باری تحت عنوان توالی‌های همانندسازی مرکزی^۳ (ARSs) می‌باشد که به عنوان نقاط شروع همانندسازی عمل می‌کنند. این مشاهده که وارد بودن یک ARS به درون یک پلاسمید حلقوی تسکلی همانندسازی پلاسمید در سول‌های محرمی را می‌دهد، در واقع اولین نمونه شناسایی شده از توالی‌های آغاز در DNA یوکاریوتی بود. (شکل ۴۶-۶)

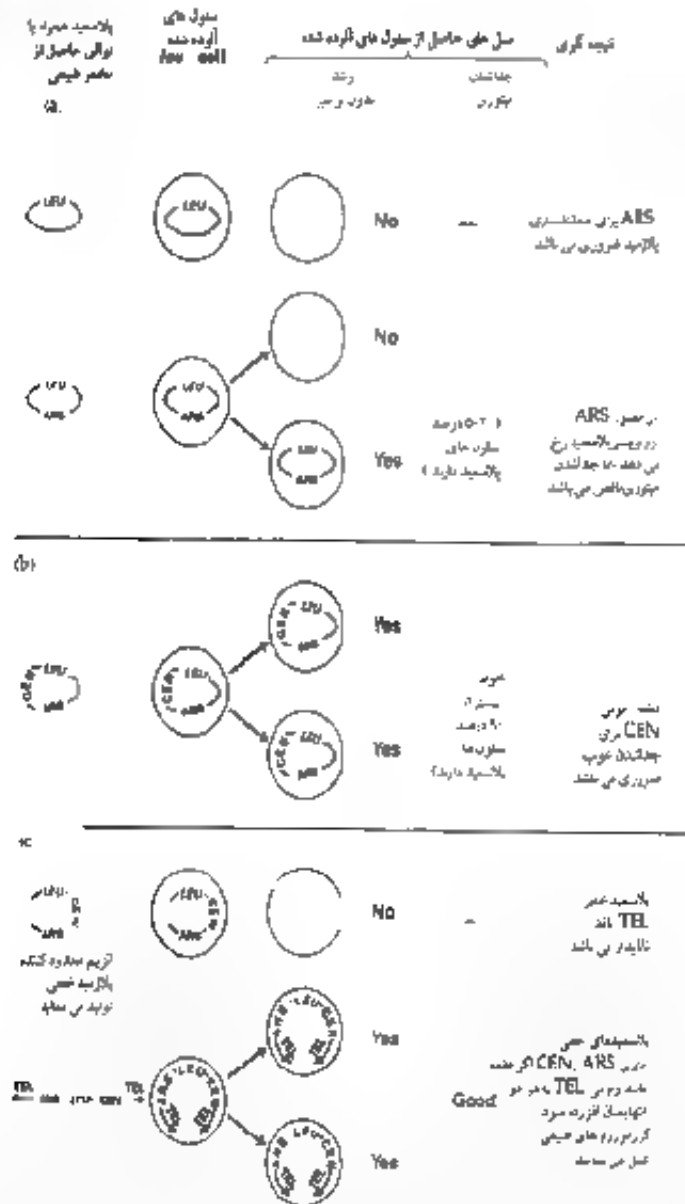
با وجود اینکه پلاسمیدهای حلقوی حاوی ARS می‌توانند در سول‌های محرمی همانندسازی نمایند، تنها حدود ۵ تا ۲۰ درصد سول‌های تولید شده حاوی پلاسمید می‌باشد چون جداسازی میتوزی پلاسمیدها به طور ناقص انجام می‌گیرد ب این حال پلاسمیدهایی که توالی CEN که از سانترومر کروموزوم‌های مخمری مشتق شده است را نیز دارند، به نحو یکسانی با بزرگیک به یکسان طی تقسیم منور به سول‌های مادر و دختر منتقل می‌شوند اگر پلاسمیدهای حاوی توالی ARS و CEN، یکبار با یک

آنزیم محدود کننده برش داده شوند پلاسمیدهای خطی حاصل کلونی‌های LEU^+ را تولید نمی‌کند مگر اینکه حاوی توالی‌های ویژه تلومری (TEL) باشند که به انتهایشان چسبیده شده است (شکل ۴۶-۶). نخستین آزمایش موفق که دربردارنده آلوده سازی سول‌های محرمی با پلاسمیدهای خطی بود با استفاده از انتهای یک مولکول DNA که بصورت می‌رفت به عنوان یک مولکول خطی در پرتوهای مرکز ذرات تراشید همانندسازی کند به انجام رسید. در قسمتی از چرخه زندگی تراشید، پیش از DNA هسته‌ای به صورت مکرر به صورت قطعات کوچکی جهت تشکیل یک هسته برگشت^۴ نمی‌شود. یکی از این قطعات تکرار شده به صورت دیگری از DNA ریورومی شناخته می‌شود که هرانتهای آن حاوی توالی تکرار شده $(G_4T_2)_n$ می‌باشد هنگامی که قسمتی از این توالی تکرار شده TEL به انتهای پلاسمیدهای خطی محرمی حاوی ARS و CEN متصل گردیده، روستی و جداسازی پلاسمیدهای خطی به خوبی انجام گرفت.

توالی‌های سانترومری به لحاظ طول بسیار متنوع هستند

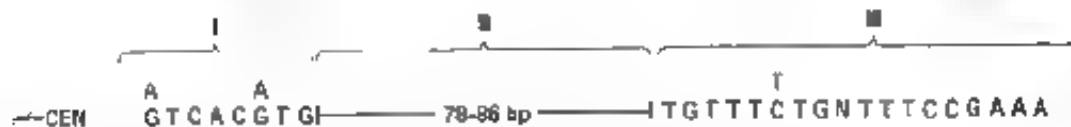
به محض کلون شدن بواخی سانترومری محرم (که قابلیت جداسازی میتوزی را می‌بخشد)، توالی‌های تمیز و نظایه شد و بین بررسی نشان داد سه ناحیه (I و II و III) در بین کروموزوم‌های مختلف حفاظت شده است (شکل ۴۷-۶). توالی‌های یوکاریوتی کوتاه که نسبتاً به خوبی حفاظت شده‌اند در بواخی I و II وجود دارند اما ناحیه II به نظر می‌رسد دارای یک طول نسبتاً ثابت باشد، اما هیچگونه توالی حفاظت شده مشخصی داشته و عموماً از بارهای A و T می‌باشد. بواخی I و II به پروتئین‌هایی متصل می‌شود که با مجموعه‌ای بیش از ۳۰ پروتئین دیگر می‌دهد و آن‌ها نیز به نوبه خود به میانکشی‌ها، ریزلوله‌ها متصل می‌گردند. در نتیجه این میانکشی‌ها، هر کدام از کروموزوم‌های ساکارومایسین مزوپریه به یک ریزلوله از دستگاه توکی طی میتوز متصل می‌گردد. ناحیه II به یوکاریوتی متصل می‌باشد که دارای نوع متفاوتی از هیستون H3 به جای هیستون طبیعی است. سانترومرهای مربوط به تمام یوکاریوت‌ها به نحو مشابه از طریق یوکاریوت‌ها با این هیستون H3 تخصص یافته و اختصاصی سانترومر (تحت عنوان CENP-A در انسانها) متصل می‌شوند. این هیستون برای عملکرد سانترومری

1 Replication origins 2 Telomeres
3-Autonomously replicating sequences
4 Maeronucleus



شکل تبیینی ۴۶-۶۶ آرمایشات آلوده سازی مخمری، احزای کروموزومی عملکردی لازم جهت همانندسازی و جدا شدن طبیعی را

شناسایی می‌سازد. در این آزمایشات، پلاسمیدهای حاوی LEU^+ در سلول‌های طبیعی مخمر ساخته شده و از طریق آلوده ساز به درون سلول‌های leu^- وارد می‌شود. کم پلاسمید در سلول‌های leu^+ باقی ماند، توسط LEU^+ موجود روی پلاسمید به LEU^+ تبدیل می‌گردد و می‌تواند کلونی‌هایی را روی محیط کشت فاقد لووس تشکیل دهد (a) بوالی‌هایی که امکان همانندسازی خودکار یک پلاسمید را فراهم می‌آورند (ARS) شناسایی شدند چون وارد می‌شوند آنها به درون یک وکتور پلاسمید حاوی یک ژن کلون شده‌ی LEU^+ مخمر می‌شود با این حال، حتی پلاسمیدهای دارای ARS جناسدن صغیری را طی می‌تور سان می‌دهد و با این در هر کدام از سلول‌های دختر ظاهر نمی‌گردند. (b) هنگامی که قطعات DNA ژنومی مخمر به طور تصادفی شکسته شده‌اند به درون پلاسمیدهایی که حاوی ARS و LEU^+ هستند وارد گردیدند، برخی از سلول‌های آلوده شده‌ی حاصل، کلونی‌های بزرگی تولید نمودند که نشان می‌دهد نوع بالای جانشین می‌توری دو بین پلاسمیدهایشان، رشد بی‌بسته‌ی سلول‌های دختر را تسهیل می‌نماید. DNA پدسب آمده از پلاسمیدها در این کلونی‌های بزرگ حاوی بوالی‌های سنترورس مخمر (CEN) می‌باشد. (c) هنگامی که سلول‌های مخمری leu^- پلاسمیدهای خطی بسته‌ی حاوی LEU^+ ، ARS و CEN آلوده شدند هیچ کلونی‌ای رشد نکرد افزودن بوالی‌های ژنومی به انتهای این DNA خطی، به پلاسمیدهای خطی شده این توانایی را بخشید که به عنوان کروموزوم‌های جدیدی همانندسازی کرده و سببه یک کروموزوم طبیعی در میزبان و میزبان می‌مانند.



▲ شکل ۴۷-۶: توالی سانترومر محرم (CEN)، بوالی مورد اجماع CEN محرمی که در یخا بشن داده شده اسب و جسی بر االبی سانترومرهای حاصل از ۱ کروموزوم مغلوب ساکاروما یسی سروریه می‌باشد سامن سه ناحیهی حفاظت شده اسب. ناحیه II، اگرچه به لحاظ بوالی متغیر اسب اما به لحاظ طوب، بسا ثابت بوده و عی از ریشه‌های A و T می‌باشد. کروموزوم‌های محرمی کاملاً کوتاه بوده و بوالی‌های CEN آنها ساده‌تر از کروموزوم‌های مربوط به سایر یوکاریوت‌ها اسب.

داده که تلومرها اصب البکومرهای تکراری با محتوای G بالا در رشته DNA اسب، به نحوی که انتهای ۳' این رشته در انتهای کروموزوم قرار دارد. توالی تکراری تلومر در انسان‌ها و سایر مهره‌نارن TTAGGG می‌باشد این بوالی‌های ساده‌تر انتهای کروموزوم‌ها در حدود صد جیب باز در محرم‌ها و پروتورواها و چند هزار جیب باز در مهره‌نارن، تکرار می‌شود. انتهای ۳' رشته عی از G جیب ۶-۱۲ نوکلئوتید بسببتر از انتهای ۵' رشته‌ی مکمل عی از C می‌باشد این ناحیه به پروتئین‌های خاصی مصل شده و انتهای کروموزوم‌های خطی را از خطر هجوم اگر نوکلئازها حفاظت می‌نماید.

باز به یک ساجیهی تخصص یافته در سرهای کروموزوم‌های یوکاریوتی زمانی به وضوح حس می‌شود که در عی پایم همه DNA بیمبرهای شخته شده رجه‌های DNA از انتهای ۳' طوب می‌سازد و همگی به یک پرایمر DNA یا RNA نیاز مدهسب. هنگامی که چگال همانده سازی به انتهای یک کروموزوم خطی نزدیک می‌گردد مسر رشته پیشرو نا انتهای رسته‌ی DNA ادامه پیدا کرده و مسر به کامل شدن یک ماریج دوگانه‌ی DNA دختری می‌گردد اما از آنجا که الگوی رشته‌ی پیرو به نحو غیر پیوسته‌ای کبی می‌گردد، نمی‌تواند به طور کامل همانده‌سری شود (شکل ۴۸-۶). هنگامی که آخرین پرایمر RNA برداشته می‌شود هیچ رشته بالادست دیگری وجود ندارد نا DNA پیمبر را تواند روی آن به ساحت DNA ادامه دهد و جای حالی ایجاد شده را پر نماید. بنون وجود برخی مکانیسم‌های خاص، رشته DNA دختری که از ستر رشته‌ی پیرو حاصل می‌گردد، در هر تقسیم سولی کوتاه‌تر می‌سد. مشکل کوچک شدن تلومر توسط انریسی که بوالی‌های تلومری (TEL) را به انتهای هر کروموزوم می‌افزاید، حل می‌گردد. این انزیم یک کمپکس پروتئین RNA تحت عنوان ترانسفرار

سروروی می‌باشد. ساکاروما یسی سروریه، ساده‌ترین توالی سانترومری شاخته شده در طبیعت را دارد.

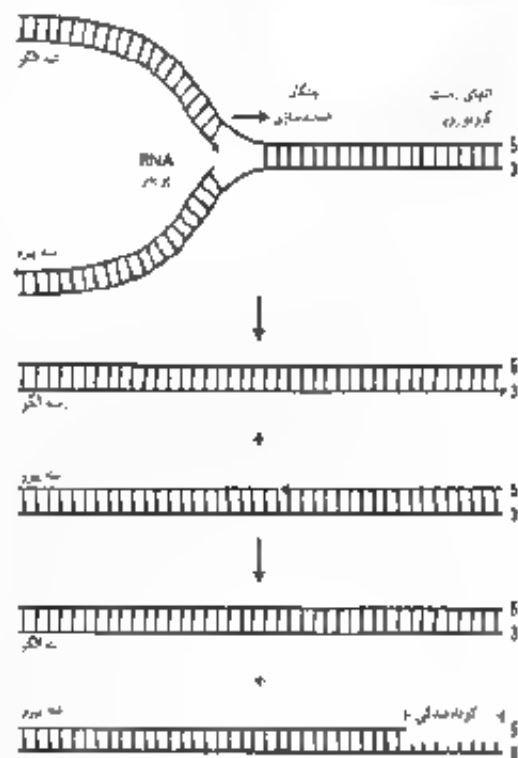
در محرم شکاف نار اسکیر ساکاروما یسی پمیه، سانترومرها جدول ۴۰ kb مور دارد و متشکل از سخته‌های تکرار شده‌ای از توالی‌هایی اسب، که شبیه به توالی‌های موجود در سانترومرهای ساکرو ما یسی سروریه می‌باشد سخته‌های متعدد از پروتئین‌های هموبگ ب پروتئین‌هایی که با سانترومرهای ساکاروما یسی سروریه میانکس می‌دهد، به این سانترومرهای کمپکس ساکاروما یسی سروریه مصل می‌گردد و کروموزوم‌های به مراتب طولانی‌تر ساکاروما یسی سروریه بر به بوهی خود به ربر بوله‌های متعدد دستگاه دوک میتوزی متص می‌شود. در گاهان و حیوانان، سانترومرها حدود مگاباز طول داشته و از تکرارهای چگانه‌ای از DNA با توالی ساده تشکیل شده‌اند. در انسان، سانترومرها حاوی آریسهای ۲ تا ۴ مگابازی از یک DNA با بوالی ساده ۱۷۱ bp تحت عنوان DNA آلفوتید^(۱) می‌باشد. DNA آلفوتید به نوکلئومرهای که حاوی نوع CENP-A از هیسون H3 و همجنس به DNA با توالی ساده تکراری دیگر متص می‌شود.

در یوکاریوت‌های عالی، یک ساختار کمپکس پروتئینی تحت عنوان کینه توکور^(۲) در سانترومرها تشکیل می‌گردد و همراه با رشته‌های دوک چندگانه میتوزی، طی تقسیم میوز باقی می‌ماند. همولوگ‌های اصب پروتئین‌های سانترومری موجود در محرم‌ها، در انسل و سایر یوکاریوت‌های عالی وجود دارند و تصور بر این اسب که این همولوگ‌ها، از جزیی کینه توکور‌ها باشند. نقش سانترومر و پروتئین‌های متص به آن در حداسازی کروموتیدهای جواهری طی میتوز در فص‌های ۱۸ و ۲۰ موصیح داده شده اسب.

افزودن توالی‌های تلومری بوسیلای سلومرار صانع از کوتاه شدن کروموزوم‌هایی گردد.

تعیین توالی تلومرها از موجودات مختلف، از جمله انسان‌ها، نشان

رهمدهی می‌نماید، ثابت شده است. تلومراز حاصل یک توالی DNA مکمل با توالی RNA جهش یافته در درون خود را به انتهای پرومرازهای تلومری اضافه می‌کند. بنابراین، تلومراز شکل تخصص یافته‌ای از یک رونویسی کسبه معکوس می‌باشد که الگوی RNA درونی خودش را جهت هدایت سنتز DNA، با خود حمل می‌نماید. شکل ۲۹-۶ نشان می‌دهد که چگونه تلومراز، با رونویسی معکوس RNA همراه خود، انتهای ۳' DNA تک رشته‌ای و در انتهای رشته‌ی عمی از G ذکر شده در بالا، تولید می‌نماید سلول‌های حاصل از موش‌های Knosout⁺ سده که نمی‌توانند RNA همراه با تلومراز را تولید نمایند، هیچ گونه فعالیت تلومرازی را از خود نشان نمی‌دهند و تلومرهایس در هر سل سل سوبی به سربیب کوتاه‌تر می‌گردند. چنین موش‌هایی می‌توانند آمیزش داشته باشند و قب از آن که تکثیرهای بلند تلومری به نحو قابل ملاحظه‌ای کم شوند، قادرند به طور حلیعی برای سه سن تولید مثل نمایند سپس، بود DNA تلومری منجر به اثرات شدیدی از جمله اذغام یا یانه‌های کروموزومی و از دست رفتن DNA کروموزومی می‌گردند. در سل چهارم، بتانسین تولید مثل این موش‌ها افت کرده و پس از سل ششم دیگر نمی‌توانند فرزند تولید نمایند.



▲ شکل ۲۹-۶ همانندسازی استاندارد DNA منجر به از دست رفتن DNA در انتهای ۵' هر رشته از یک مولکول خطی DNA می‌گردد. همانندسازی انتهای راست یک خطی DNA شده است. همان فرآیند در انتهای سمت چپ رخ می‌دهد (که با برعکس نمودن شکل نشان داده شده است). هنگامی که جنگل همانندسازی به انتهای یک مولکول DNA والدی نزدیک می‌شود، رشته‌ی پیرو می‌تواند تمام مسیر را تا انتهای رشته الگوی والدی درون از دست رفتن ناگهانی ریپونکلوئیدها سر کند اما از آنجایی که مسیر رشته پیرو نیازمند پرایمرهای RNA می‌باشد، انتهای سمت راست رشته DNA ذخیره‌ی پیرو به صورت ریپونکلوئیدهایی که نمی‌توانند به عنوان الگو برای یک DNA پلمراز قابل همانندسازی عمل کنند باقی می‌ماند. مکلیسم‌های دیگری می‌تواند از سوی سلول رو وپروس‌های یا ژنوم DNA خطی جهت مصلحت از کوتاه شدن رشته‌ی پیرو در هر دور همانندسازی، مورد استفاده قرار گیرد.

رشته‌های انسانی که پروتکتین تلومراز و RNA موجود در تلومراز را رهمدهی می‌نمایند، در سلول‌های ریخته و سلول‌های سیادی فعال می‌باشند. اب در اغلب سلول‌های بافت‌های بالغ که نهاده برای نهضات محدودی همانندسازی می‌نمایند یا دیگر هرگز همانندسازی نخواهد کرد. (چنین سلول‌هایی را پس میتوزی^(۳۱) می‌نامند). حاملون می‌باشند. این ژن‌ها در اغلب سلول‌های سرطانی انسانی فعال می‌شوند چون تلومراز در یسنا برای نهضیات سلولی متعدد جهت تشکیل یک تلومر ضروری می‌باشد. این پدیده سبب شده تا در پی یافتن مهار کننده‌های تلومراز انسانی به عنوان عواملی به طور بالقوه درمانی، برای حاشه با سرطان، باشد.

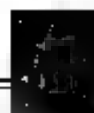
با اینکه تلومراز مانع از کوتاه شدن تلومر در اغلب یوکاریوت‌ها می‌گردد، برخی موجودات رنده اسراتزی‌های دیگری دارند گونه‌ی دروزوفیلا طول تلومر را از طریق واردسازی تنظیم سده‌ی رتروترانسپوزن‌های غیر LTR به درون تلومرها حضا می‌نماید. این یکی از محدود نمونه‌هایی است که در آن یک عنصر متحرک،

انتهای تلومر^(۳۱) یا تلومراز^(۳۲) می‌باشد از آنجایی که توالی RNA موجود در تلومراز، همانطور که خواهیم دید، به عنوان الگوی برای افزوده شدن دی اکسی ریپونکلوئیدها به انتهای تلومرها، عمل می‌نماید صبح انریم و نه صبح پرایمر DNA تلومری، تعیین کننده توالی افزوده شده می‌باشد. این مساله از طریق تغییر دادن تترامینا بایک شکل جهش یافته از ژنی که RNA موجود در تلومراز را

1 Telomere terminal transferase

۲- Telomerase

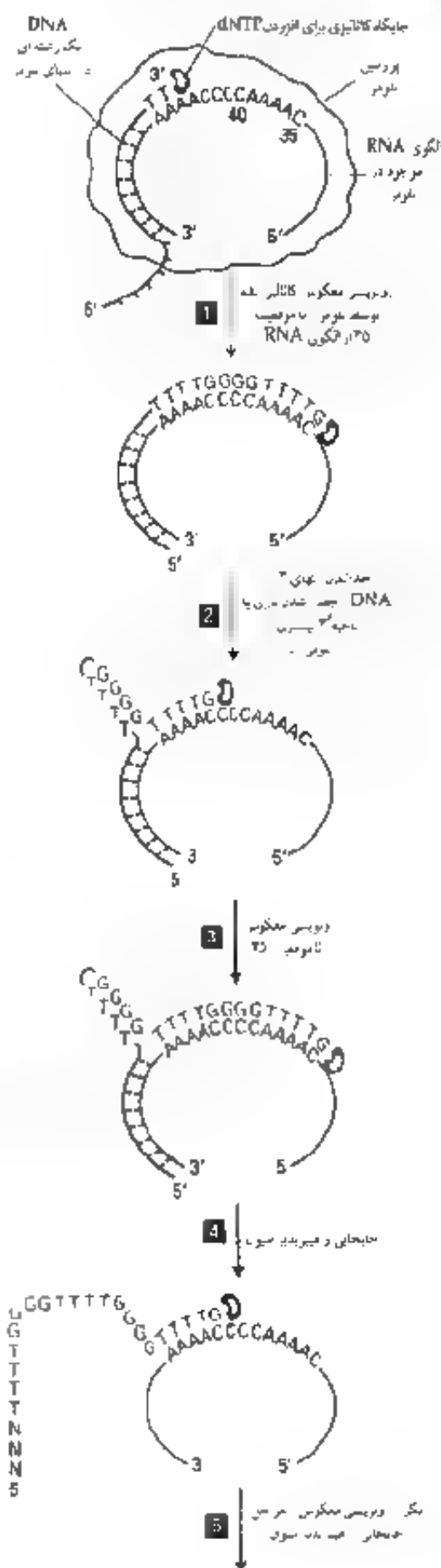
3- Postmitotic



شکل ۴۹-۶ (شکل رنگی) مکانیسم عمل تلومراز انتهایی

۲' نک رسته‌ای یک تلومرر وسطا تلومراز طولی می‌گردد، و با سیموسی مکانیسم همانندسازی DNA در سیمر انتهایی کلس DNA حصی، مقابله می‌نماید. تلومراز این سیمهای نک رسته‌ای را از طریق یک مکرریم تکراری رویوسی مکرر، حویل می‌سازد در ایحا عمل تلومراز حاصل از پروتوزوای *Oxytricha* که یک واحد تکبری T₄G₄ را اضافه می‌نماید به تصویر کشیده شده است، سایر تلومرازها بوالی‌های کمی متفاوت‌تری را اضافه می‌نماید. تلومراز حاوی یک الگوی RNA (قرمز) می‌باشد که با انهای ۳' الگوی رسته‌ای پیرو، جف می‌گردد سپس جایگاه کاتالیزی تلومراز (سیر) ذاکسی ریبونوکلوئیدها (آبی) را با استفاده از مولکول RNA به عیون یک الگو، اضافه می‌نماید این رویوسی مکرر نا موقعیت ۳۵ تلومراز الگوی RNA پیش می‌رود (مرحه ۱). سسر می‌شود که رسته‌های دوگانه‌ی DNA-RNA حاصل، سپس سبب به یکدیگر شُر خورده و صحر به جابجایی یک ناحیه نک رسته‌ای از رسته‌ی DNA تلومری و برداستی پوشش قسمتی از ته‌ای الگوی RNA می‌شود (مرحه ۲). بوالی تلومری رسته پیرو دوباره بوسینه‌ی تلومراز نا موقعیت ۳۵ طولی می‌گردد و رسته دوگانه DNA-RNA همانند گذشته محمل جابجایی و هیبریدیزاسیون می‌گردد (مرحه ۳) و (۴) تلومرازها می‌تواند واحدهای بخزای بسیاری را با مکرر مراحل (۳) و (۴) اضافه نماید. CT-پریماز در DNA پیرواز می‌واند سنز قطعات خدد اکازاکی را روی لب رسته‌ی الگوی طولی شده، عاز نماید. سبته بهایی، همانند از کونه شش رسته پیرو در هر دور همانندسازی DNA می‌نماید

عملکردی ویژه‌ای در موجود میزبان خویش دارد



نکات کلیدی بخش ۶-۲

ریخت‌شناسی و عناصر عملکردی کروموزوم‌های یوکاریوتی

- طی متافاز، کروموزوم‌های یوکاریوتی به حدی منظم می‌شوند که آن‌ها را می‌توان با میکروسکوپ نوری مشاهده نمود
- کاربویپ کروموزومی مختص هر گونه می‌باشد گونه‌هایی که ارتباط ریاضی با هم دارند می‌توانند کاربویپ بسیار متفاوتی داشته باشند که بیس می‌کند اطلاعات مشابه ژنتیکی طری متفاوتی روی کروموزوم‌ها می‌تواند سازمان یابد
- آنالیز مولاریتی و رنگ‌آمیزی کروموزوم برای شناسایی کروموزوم‌های متافازی متفاوت در انسان و جهت شناسایی جابجایی و حذف استفاده می‌شود (شکل ۴۲-۶ را ملاحظه کنید)
- آنالیز مولاریتی‌های کروموزومی و نواحی دارای نظم حفاظت‌شده بین گونه‌های خویشاوند به دانشمندان این امکان

واحدهای ریبونوکی کپلکس از طریق آنالیز توالی‌های DNA ژنومی، خود آماری چالش‌زا است. پیرامون‌های آینده در روش‌های بیوانفورماتیک برای شناسایی ژن و تعیین خصوصیات سبب‌های cDNA مربوط به mRNAهای مختص سده از صدها نوع سون انسانی احتمالاً منجر به کشف پروتئین‌های جدید و بهتر شدن درک ما از فرآیندهای رستی و احتمالاً کاربردهایی در پزشکی و کشاورزی خواهد داشت.

مشاهده نموده‌ایم که گرچه اغلب برانسپورون‌ها مسقیم در فرآیندهای سلولی عملکردی ندارند، اما به شکل‌گیری ژنوم امروزی از طریق شروع مصعف شدن‌های ژنی (تلاطم اگرایی) ایجاد ترکیب جدیدی از توالی‌های کنترل ریبونوکی و سایر ویژگی‌های ژنوم‌های معاصر کمک نمودند. آن‌ها هم چنین بین پتانسیل دارند که به ما مطالب خوبی از تاریخ و ریشه‌هایمان ارائه دهند، چرا که ترانسپورون‌های L و Adu در طی تاریخ تکامی به جایگاه‌های جدیدی در افراد وارد شده‌اند. مثلاً ریادی بر این تکرارهای پراکنده شده در میانی جمعیت‌ها چندمکلی پی‌مورفیک بوده و در جایگاه خاصی در برخی افراد (نه در افراد دیگر) وجود دارند. افرادی که از نظر داسن یک الحاقی در یک جایگاه خاص مسرک هستند از یک جد مشترک خاص شده‌اند. جد مشترکی که از محکم یا اسپرمی بوجود آمده که الحاقی در آن اتفاق افتاده است. مدت زمانی که از آن الحاقی اولیه تاکنون سپری شده است و نیز می‌توان از طریق تفاوت‌های توالی‌های عناصری که از تجمع جهش‌های تصادفی بوجود می‌آید، تخمین زد. آنالیز چندشکلی‌های ربروترانسپورونی بدون شک به درک ما از مهاجرت‌های انسانی از هنگامی که انسان امروزی^(۱) تکامل یافته و هم تاریخ جمعیت‌های معاصر اضافه خواهد کرد.

تجربه و تحلیل داده‌ها

برای اینکه تعیین نماییم، این ژن از یک ژنوم اندامی به هسته انتقال پیدا می‌کند یا نه را می‌توان در آزمایشگاه مشاهده نمود. یک وکتور انسانی کلروپلاست ساخته شد این وکتور حاوی دو مارکر انتخابی مقاوم به آنتی‌بیوتیک بوده و هر کدام پروموتور خویش را دارند. ژن مقاوم به اسپکتیومایسین و ژن مقاوم به کانامایسین، ژن مقاوم به اسپکتیومایسین توسط یک پروموتور کلروپلاستی کنترل می‌شود که حاوی یک مارکر انتخابی اختصاصی برای کلروپلاست می‌باشد. گیاهان رشد کرده روی اسپکتیومایسین سفید هستند، مگر

را می‌دهد که در بازه تکامل کروموزوم‌ها، پیش‌بینی‌هایی در انجام دهد (شکل ۳۲-۶ را ملاحظه کنید). روابط تکامل بین موجودات رسته که با این مطالعات شش داده شده‌اند، رومض تکامی پیشنهاد شده می‌تواند بر شواهد فسیلی و آنالیز توالی DNA سازگار بوده است. ■ الگوی سواری‌بندی (باند‌ها) به شدت تکراری کروموزوم‌های پی‌ن امکان تعیین موقعیت DNA کلون شده در پروپلا را روی کروموزوم در پروپلا از طریق هیبریدیزاسیون درجا (بورگه سازی درجا، شکل ۴۴-۶ را ملاحظه کنید) و مشاهده نمودن سوآرپی‌ها و حلقه‌های کروموزومی بصورت تغییر الگوی طبیعی بوارها می‌دهد.

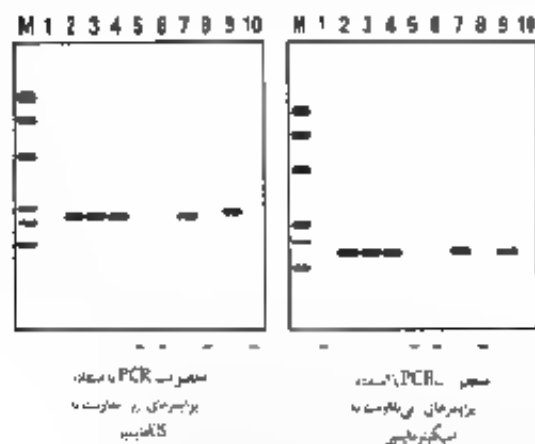
■ سه نوع توالی DNA برای این که یک مونوکول DNA طولی بصورت کروموزوم عین نماید لازم است ابتدا همانندسازی که در محرم ARS نامیده می‌شود توالی سانترومر (CEN) و دو توالی تلومر در انتهای DNA (شکل ۲۲-۶ را ملاحظه کنید).

■ تلومراز (یک کمپلکس RNA پروتئین) فعالیت برانس گریه‌ناز خاصی داشته و همانندسازی تلومرها را می‌سیر DNA کامل می‌کند. شکل ۳۶-۶ را ملاحظه کنید. در غیاب تلومراز رشته DNA دختری خاص از مستر رشته پیرو، در هر نسیم سلولی در اغلب یوکاریوت‌ها کوناهر خواهد شد (شکل ۴۸-۶ را ملاحظه کنید).

چشم‌اندازی به آینده

توانی ژنوم انسانی معنی طلایی برای کشفیات جدید در ریست‌شناسی سلولی مولکولی، شناسایی پروتئین‌های جدیدی که ممکن است اساس درمان‌های مؤثر برای بیماری‌های انسانی باشند و برای شناخت و درک تاریخ و تکامل انسان بختین است. با این حال، یاض ژن‌های جدید مانند یاض سورمی در آبناگاه می‌باشد چون تنها تقریباً ۱/۵ درصد توالی ژنوم پروتئین‌ها ی RNAهایی دارای عملکردی و مرده‌ای می‌نماید شناسایی و تعیین هویت ژن‌ها در توالی ژنوم باکتربایی نسبتاً ساده می‌باشد. در پروکاریوت‌ها به دلیل نادر بودن ایترونها، تنها جستجو برای قطعات بند با قالب‌های قابی خوانش بدون کدو‌های پایان، منجر به شناسایی اغلب ژن‌ها می‌گردد. در مقابل، جستجو برای ژن‌های انسانی به خاطر ساختار رن‌های انسانی، امری پیچیده می‌باشد. ژن‌های انسانی اغلب متشکل از اگرایی‌های جداگانه‌ی نسبتاً کوتاه بوده و توسط ایترونها‌ی غیر رمزگردانی بسیار طولی در جفا سده‌اند. شناسایی

دانه‌های گیاه نوع وحش که با گیاه مقاوم به کانامایسین گرده افشانی شده بود، حاصل شده بودند. ده گیاه تازه رشد کرده، که در سوس‌های ژل در شکل زیر، یک تازه شماره گذاری شده‌اند حاوی ۵ عدد گیاه مقاوم به کانامایسین (+) و ۵ عدد گیاه حساس به کانامایسین (-) می‌باشد. هر نمونه DNA با استفاده از پرمی‌های جهت تکثیر ژن مقاومت به کانامایسین (ژل در سمت چپ) یا ژن مقاومت به اسپکتومایسین (ژل سمت راست)، در سرم‌های آنالیز PCR قرار گرفت. آن ستونی که با M نام گذاری شده است، مدارهای ورن مولکولی را نشان می‌دهد. این اصطلاح بین حضور و غیاب محصولات PCR که در گیاه یکسانی با هر دو سری از پرمی‌ها بحث می‌گردد درباره‌ی میک انتقال ژن کانامایسین به هسته چه می‌گوید؟



(c). هنگامی که گیاهان سرریخت اصلی، که براساس اسپکتومایسین و نه براساس کانامایسین انتخاب شدند جهت گرده افشانی گیاهان نوع وحش مورد استفاده قرار گرفت، هیچ کدام از زاده‌ها مقاوم به کانامایسین نبودند. در این مشاهدات چه می‌توان استنتاج کرد؟

اینکه ژن مقاومت به اسپکتومایسین را در کلروپلاست بیان نماید ژن مقاومت به کانامایسین که به داخل پلاسمید مجاور ژن مقاومت به اسپکتومایسین وارد شد، تحت کنترل یک پروموتور سوانمند هسته‌ای است. گیاهان براریخت مقاوم به اسپکتومایسین، به دنبال تغییر با این پلاسمید از طریق شناسایی گیاهان سر رشد کرده روی محیط کشت حاوی اسپکتومایسین، انتخاب شدند. این گیاهان حاوی دو ژن مقاوم به آنتی بیوتیک وارد شده به درون ژنوم کلروپلاست از طریق یک نورکپی، می‌باشد، هر چند مقاومت به کانامایسین بیان نمی‌گردد. چون تحت کنترل یک پروموتور هسته‌ای می‌باشد، این گیاهان مقاوم به اسپکتومایسین برای چندین سال رشد داده شدند و در مطالعات زیر مورد استفاده قرار گرفتند.

(a) برگ‌های گرفته شده از گیاهان تراریخت مقاوم به اسپکتومایسین در یک محیط کشت رویش گیاهی حاوی کانامایسین قرار داده شدند. برخی از این سول‌های گیاهی مقاوم به کانامایسین بودند و تبدیل به گیاهانی مقاوم به کانامایسین شدند. گرده‌های (پذری) حاصل از گیاهان مقاوم به کانامایسین جهت گرده افشانی گیاهان (غیر تراریخته) نوع وحش مورد استفاده قرار می‌گرفتند. در تباکو، هیچ کلروپلاستی از گرده به ارث نمی‌رسند. دانه‌های حاصل روی محیط کشت با و بدون کانامایسین رشد داده شدند. نیمی از این دانه‌های رشد کرده حاصل، مقاوم به کانامایسین بودند. هنگامی که به این گیاهان مقاوم به کانامایسین امکان داده شد که خود گرده افشانی نمایند، زاده‌ها نسبت ۲ به ۱ از قوی‌پایه مقاوم نسبت به قوی‌پایه‌های حساس به کانامایسین را نشان دادند. از این داده‌ها در مورد موقعیت مکانی ژن مقاومت به کانامایسین، چه می‌توان نتیجه‌گیری کرد؟

(b) برزی یکم تعیین شود که آیا انتقال ژن مقاومت به کانامایسین به هسته از طریق یک DNA یا RNA حدوداً انجام شده است، DNA از ده گیاه تازه رشد کرده استخراج گردید. این گیاهان از

فصل

۷

کنترل بیان ژن در سطح رونویسی

رووس مطالب

۷.۱ کنترل بیان ژن در باکتری

۷.۲ مروری بر کنترل بیان ژن در یوکاریوت و

RNA پلی مرازها

۷.۳ توانایی تنظیمی در ری‌های کدکننده پروتئین

۷.۴ مهارگرها و فعال‌کننده‌های رونویسی

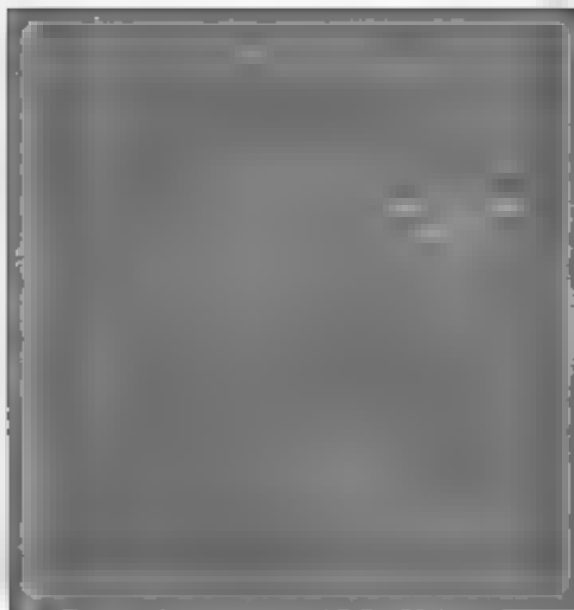
۷.۵ آغاز رونویسی به وسیله RNA پلی مراز I

۷.۶ مکانیسم یونکولی مهار و فعال‌سازی رونویسی

۷.۷ تنظیم فعالیت عوامل کنترل رونویسی

۷.۸ تنظیم ادامه و خاتمه رونویسی

۷.۹ سایر سیستم‌های رونویسی یوکاریوت



نگاه‌های جدید به
در بیان ژن در باکتری که Kismet نامیده
می‌شود. RNA پلی مراز I به سبب یونکولی CTD اقرمز RNA می‌شود
به سبب یونکولی بالایی CTD به

شود. تنظیم بیان ژن در تک‌سلولی‌ها و باکتری‌ها نیز نقش مهمی
نازی می‌کند، چراکه همین فرایند باعث سازگاری میان بیان دستگاه
بر بی و اخراج سلولی این موجودات و محیط غذایی و فیزیکی متغیر
پیرامونش می‌شود. در نهایت برای آنکه بدانیم یک تک‌سلولی
چگونه به تغییرات محیطی پاسخ می‌دهد چگونه باه‌جاری‌ها به
بواسطه بیان غلط ژن‌ها ایجاد می‌شود و اینکه یک موجود پرسلولی
چگونه رشد می‌کند، ضروری است که ساینکس‌های مولکولی که بیان
و تولید پروتئین‌ها را کنترل می‌کنند به خوبی درک کنیم.

مراحل اساسی بیان ژن (فرآیندهایی که باعث می‌شوند
اطلاعاتی که درون یک ژن قرار دارد به صورت پروتئین خاصی
(مهرگسای شونده) در فصل چهار مرور شده‌اند. سبب mRNA به
RNA پلی مراز نیاز دارد تا رونویسی را آغاز و ریبونوکلوپ
ری فسفات‌های مکمل رشته مهرکننده DNA را پلیمریزه کند و
سپس رونویسی را خاتمه دهد در پروکاریوت‌ها، ریبوسوم و

در فصول قبلی مشاهده کردیم که خواص و اعمال هر سلول و
پروتئین‌هایی که آن سلول دارد تعیین می‌شود. در این فصل و فصل
بعدی، چگونگی تنظیم نوع و مقدار پروتئین‌هایی که یک سلول
موجود پرسلولی تولید می‌کند، بررسی می‌کنیم. کنترل بیان ژن،
فرایند اساسی است که رشد یک موجود پرسلولی یا ارگانیسم را مثل
خود ما از یک سلول نجم لقاح یافته به هزاران سلول مختلف که ما را
تشکیل می‌دهند، کنترل می‌کند. زمانی که بیان ژن دچار انحراف
شود، خواص سلولی تغییر می‌کند و سلول به سوی سرطانی شدن
پیش می‌رود. در فصل ۲۵ به طور مفصل خواهیم دید که ژن‌هایی
وجود دارند که مانع رشد سلولی می‌شوند و همین ژن‌ها در حالت
سرطانی سرکوب می‌شوند در حالی که ژن‌هایی که پروتئین‌های
مسئول تکثیر سلول را بیانی می‌کنند به طرز غیرمعمولی فعال
می‌شوند. باه‌جاری‌های بیان ژن می‌تواند منجر به بررسی‌های
تکاملی و رشدی مانند شکاف کام و شکاف بین حنجرات قلب و نیز

قواعد اولیه در پروکاریوت‌ها ولی به مرور پیچیده‌تری در یوکاریوت‌ها عمل می‌کند، متمرکز می‌شویم. شکل ۷-۱ یک مرور کلی بر چگونگی تنظیم بیان ژن‌های یوکاریوتی و مسیرهایی است که در این فصل ذکر خواهد شد. بحث می‌کنیم که چگونه یک بوالی خاص DNA به عین ناحیه کنترلی کننده رونویسی عمل می‌کند و معنی برای اتصال عوامل تنظیم رونویسی است (عوامل‌هایی مانند فعال‌گر و مهارکننده) و این که RNA پلی‌مراز مسئول رونویسی چگونه به بوالی پروموتور متصل می‌شود و سر RNA مکمل ب DNA الگو را شروع می‌کند. در مرحله بعد، چگونگی متأثر کردن فرآیند رونویسی توسط مهارکننده و فعال‌گرها، از طریق میانکشی آنها با کمپلکس‌های بزرگ چندپروتئینی را بررسی می‌کنیم. برخی از این کمپلکس‌های چندپروتئینی باعث تحریک تراکم کروماتین و مسیر دسترسی DNAی کروموزومی به عوامل رونویسی و RNA پلی‌مراز می‌شوند. کمپلکس‌های دیگری سرعت اتصال RNA پلی‌مراز به DNA در محل آغاز رونویسی و همچنین فراوانی فرآیند آغاز رونویسی را کنترل می‌کند. سپس در مورد چگونگی بیان یک ژن خاص توسط ترکیب ویزهای در ۲۰۰۰ نوع عامل رونویسی که توسط ژنوم انسان رمز می‌شود، بحث خواهیم کرد. در ضمن مراحل مختلفی در مورد رمز قرار خواهیم داد که صالبت خود عوامل رونویسی را تنظیم می‌کند تا از بیان ژن در مکان و زمان صحیح اطمینان حاصل شود. در نهایت کنترل رونویسی و خاتمه فرآیند رونویسی و همین‌طور کنترل رونویسی ژن‌هایی که RNAهایی تولید می‌کند که پروتئین محصول بهایی آن‌ها بیست و نهم بررسی می‌کنیم. پردازش RNA و مسیرهای پس از رونویسی که بیان ژن‌های یوکاریوتی را کنترل می‌کند، در فصل بعد بحث می‌شود. فصول بعدی به خصوص ۱۶ و ۲۲ مثال‌هایی را بیان می‌کند که چگونه رونویسی توسط میانکشی‌های میان سلولی کنترل می‌شود و چگونه این کنترل ژنی بر رشد و عصب‌خیزی از سلول‌ها در موجودات پرسلولی مؤثر است.

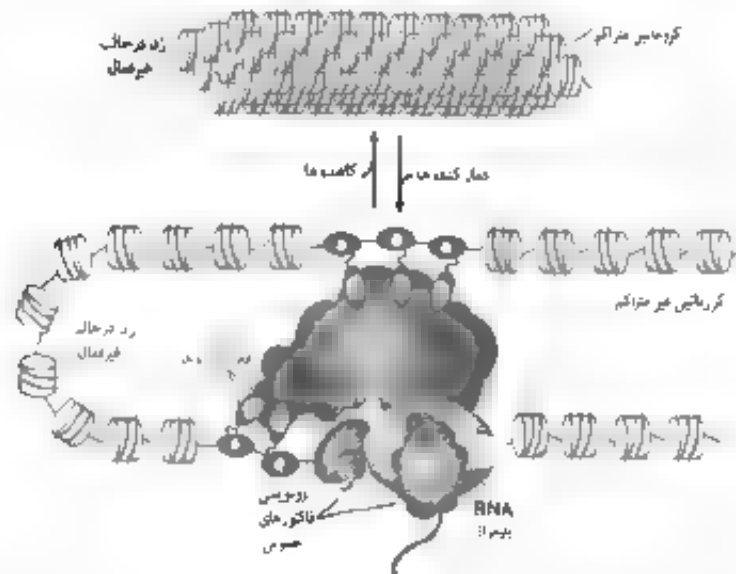
۷-۱ کنترل بیان ژن در باکتری

از آنجایی که ساختار و عملکرد هر سلول توسط پروتئین‌های آن سلول تعیین می‌شود کنترل بیان ژن از جنبه‌های اساسی در زیست‌شناسی سلولی و مولکولی است. به طور رایج تصمیم در مورد اینکه رونویسی یک ژن آغاز شود مکانیسم عمده کنترل بیان پروتئین‌ها در سلول است. زمانی که رونویسی یک ژن مهار شده است، mRNA و پروتئین مربوطه به آن ژن با سرعت کمی سنتز می‌شوند. برعکس، زمانی که رونویسی یک ژن فعال می‌شود

عوامل آغاز توجه به سرعت رونویس جدید را تسهیل می‌کند و این RNA به عنوان mRNA وارد عمل می‌شود. بدون آن که متخمس بصیرات دیگری شود در یوکاریوت‌ها رونویس اولیه مورد پردازش قرار می‌گیرد که در نهایت mRNA بالغ را تحویل می‌دهد (شکل ۴-۲۵). پس از این مرحله mRNA از معنی که ساخته شده یعنی از هسته به سیتوپلاسم که محل ترجمه آن به پروتئین است، (به کمک ریبوزومها، tRNA و عوامل ترجمه است) منتقل می‌شود (شکل ۴-۲۵).

به طور بطوری تنظیم در هر یک از سطوح ذکرشده در مسیر بیان ژن منجر به بیان افتراقی پروتئین‌ها در سلول‌های مختلف و یا در مراحل رشد و تکامل متفاوت و یا در پاسخ به بصیرات محیطی می‌شود. هرچند که مثال‌هایی برای تنظیم بیان ژن در حین این مراحل وجود دارد، کنترل آغاز رونویسی (گام اول) مهمترین مکانیسم برای تعیین این نکته که کدام ژن‌ها بیان شوند و چه مقدار mRNA و به تبع آن چه مقدار پروتئین تولید شود، می‌باشد. مکانیسم‌های مولکولی که بیان ژن را در سطح اعتباری تنظیم می‌کند، برای فرآیندهای مختلفی از سلول و از جمله رشد و نمو یک موجود زنده پرسلولی از یک سلول لقاح یافته تخم، پاسخ‌های ایمنی که ما را در مقابل میکروارگانیسم‌های بیماری‌ز حفظ می‌کند و فرآیندهایی که نورون‌های دستگاه عصبی در طی یادگیری و حافظه انجام می‌دهند، ضروری می‌باشد.

زمانی که این مکانیسم‌های کنترلی که مسئول کنترل رونویسی هستند، به طور صحیح عمل نکنند، مرتبط بیماری‌ز ممکن است رخ دهد. به طور مثال کاهش فعالیت *Pax6* منجر به نقص در تکامل عنبیه می‌شود. *Pax6* یک عامل رونویسی است که به طور طبیعی بیان ژن‌های دخیل در رشد چشم‌ها را به عهده دارد (شکل ۴-۲۶). ملاحظه کنید، در جانداران دیگر، جهش در عوامل رونویسی منجر به تولید یک جفت بال اضافه در مگس سرکه (شکل ۳۱-۳۲)؛ ملاحظه کنید، باعث تغییر ساختار گل در گیاهان (شکل ۳۶-۳۷)؛ ملاحظه کنید) و عامل تعداد زیادی از سایر ناهنجاری‌های رشد می‌شود. رونویسی هر یک از پیچیدگی‌های است که لایه‌های مختلف سلولی دارد در این فصل، روی این موضوع متمرکز می‌شویم که چه مکانیسم‌هایی مولکولی زمان بیان ژن را تعیین می‌کند. فرآیند مکانیسم پایه‌ای تنظیم رونویسی در باکتری‌ها را که شامل پروتئین‌های مهارگر و فعال‌کننده‌ای است که به بوالی‌های خاصی در DNA وصل می‌شوند و رونویسی در محاورشان را کنترل می‌کند، بررسی می‌کنیم. ما بهی فصل روی تنظیم رونویسی در یوکاریوت‌ها و این که چگونه همان



شکل ۱ ضروری بر کنترون رونویسی در یوکاریوت ها. پروتئین های فعال کننده به مناطق خاصی از DNA متصل می شوند و ب کمپلکس چند پروتئینی مولکول های یک فعال کننده^(۱) مانند واسطه گر متصل می شود و باعث باز شدن کروماتین و اتصال RNA پلی مراز و سایر عوامل رونویسی به پروموتور می شود. ژن های غیر فعال در نواحی فشرده کروماتین قرار دارند به گونه ای که اتصال RNA پلی مراز و عوامل رونویسی عمومی مرتبط با آنها به DNA مهار شده است. پروتئین های مهارگر به عکس، با اتصال به نواحی کنترنی دیگری باعث مهار فرینت عاز رونویسی توسط RNA پلی مرازها می شود و با میانکشی با کمپلکس چند پروتئینی کمک مهارگر^(۲) باعث متراکم شدن کروماتین می شود.

متابولیسم قند لاکتوز موجود در شیر است. از آنجائی که یک اپروپ باکتریایی از یک ناحیه آغاز می شود و یک mRNA تولید می کند. ژن های موجود در یک اپروپ به طور همزمان کنترل می شوند. در واقع همگی این ژن ها به یک اندازه فعال و به مهار می شوند. رونویسی از روی یک اپروپ و همین طور یک ژن جدا توسط رفتار متقابل بین RNA پلی مراز و پروتئین های خاص فعال گر و یا مهار کننده کنترل می شود. در E.coli برای آغاز رونویسی، RNA پلی مراز می بایست به یکی از اعضای خانواده کوچک عوامل سیگما (σ) متصل شود. رایج ترین عوامل سیگما در یوبکترها σ^{70} است. σ^{70} به RNA پلی مراز و توانی پروموتور DNA متصل می شود. σ^{70} ناحیه خاصی در شاسایی و به آن متصل می شود که یک ناحیه ۶ جفت بازی در ۱۰- و یک ناحیه ۲ جفت بازی در ۲۵ نسبت به محل آغاز رونویسی (+۱) است. در واقع توانی های ۱۰- و ۲۵ پروموتور RNA پلی مراز همراه با σ^{70} را در E.coli می سازند (شکل ۱۰-۴). توانی هایی از پروموتور که به پلی مراز بواسطه σ^{70} متصل اند در ناحیه ۲۵ و ۱۰ قرار دارند. RNA پلی مراز از E.coli به نواحی پروموتوری DNA از حدود ۵- تا تقریباً +۳۰ از طریق میانکشی هایی که نسبت به مولی

mRNA و پروتئین ها یا پروتئین مربوط به آن، با سرعت بیشتری تولید می شوند. در اغلب باکتری ها و موجودات تک سلولی بیان ژن ها به منظور تطبیق مانی انرژی سول و جزء ساختاری سول مطابق با شرایط غذایی و فیزیکی محیط، تنظیم می شود. بنا به باکتری در یک زمان آن بخشی از پروتئوم خود را بیان می کند که در شرایط حاضر برای بقای آن ضروری است. در این مرحله حبیله های اصولی کنترل رونویسی در باکتری را با اپروپ lac و ژن گلوبالین سنتاز در E.coli به عنوان مثال های اولیه بررسی می کنیم. تعدادی مکانیسم های مشابه و مکانیسم های دیگری مسئول کنترل بیان ژن یوکاریوتی هستند که در ادامه فصل به آن ها می پردازیم.

آغاز رونویسی توسط RNA پلی مراز باکتریایی نیازمند اتصال عامل سیگما به آن است

در E.coli تقریباً بیسی از ژن ها در دسته هایی به نام اپروپ دسته بندی شده اند. این ها محل ژن های مسئول مردهی پروتئین های یک مسیر متابولیکی یا زیرواحدهای یک آنزیم چند زیر واحدی هستند. برای نمونه اپروپ Ttp که در فصل ۴ بحث شد، آنزیم های مورد نیاز برای سنتز تریپتوفان را تولید می کند (شکل ۱۳-۴). به طور مشابه اپروپ lac مسئول مردهی آنزیم هایی برای

DNA اختصاصی هستند، متصل می‌شود.

σ^{70} به RNA پلی‌مراز برای بر کردن رشته‌های DNA در ناحیه آغاز رومبوسی و همین‌طور داخل کردن رشته رمزدهنده به جایگاه فعال پلی‌مراز و آغاز رومبوسی در +1 کمک می‌کند (شکل ۴-۱۱). مرحله ۲ را ملاحظه کنید. توالی ناحیه برای پروموتور کمپلکس RNA پلی‌مراز σ^{70} که توالی محافظت‌شده پروموتورهای قدرتمندی می‌باشد، این چنین است:

ناحیه ۱۰: TGTACAT..... 15-17 bp..... TATAAT

اندره خروف نشانگر اهمیت آن در این موقعیت است. این توالی رشته‌ای از DNA نشان می‌دهد که در جهت ۳'→۵' قرار دارد. همان‌جایی که صورت RNA رومبوسی می‌شود (در واقع این رشته غیرالگوسته). RNA پلی‌مراز σ^{70} در ابتدا به DNA دور رشته‌ای متصل می‌شود، بعد از اینکه پلی‌مراز چند ثانیه باز آویزه رومبوسی گردد σ^{70} رها می‌شود لذا به‌عنوان یک عامل آغازی عمل می‌کند که برای آغاز رومبوسی لازم است. ولی این عامل برای طول‌سازی RNA می‌که فرآیند آغاز و سپری کرده است، ضروری نیست.

آغاز رومبوسی اپرون lac می‌تواند مهار و یا فعال شود

رمانی که E.coli بر شرایط محیطی قرار گیرد که فاقد قند لاکتوز است، ستر mRNA مربوط به اپرون lac سرکوب می‌شود. لذا سلول انرژی خود را صرف تولید آنزیم‌هایی نمی‌کند که تولیدشان برای سلول سودی ندارد در شرایطی که باکتری E.coli در محیطی باشد که حاوی لاکتوز و گلوکز باشد، E.coli به‌طور ترجیحی گلوکز را متابولیزه می‌کند تنها زمانی با سرعت زیاد لاکتوز وارد مسیرهای متابولیسمی می‌شود که لاکتوز در محیط به مقادیر زیاد وجود داشته باشد ولی محیط از گلوکز خالی شده باشد. این تنظیم متابولیکی از طریق سرکوب کردن رومبوسی اپرون lac تا زمانی است که لاکتوز در محیط وجود دارد و باعث ستر mRNA تحت شرایط مختلف به وسیله مهارگر lac و پروتئین فعال‌گر کاتابولیسی^(۱) (CAP) یا همان CRP^(۲) (پروتئین گیرنده کاتابولیتی) که هر یک به توالی خاصی در ناحیه کنترل رومبوسی ژن lac متصل می‌شوند کنترل می‌شود (شکل ۷-۲).

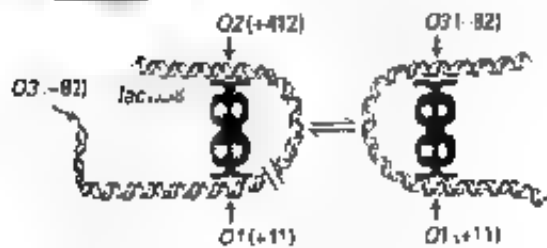
برای آنکه رومبوسی اپرون lac آغاز شود، پروموتور σ^{70} آنزیم RNA پلی‌مراز می‌بایست به پروموتور lac در نواحی -۳۵ و -۱۰ متصل شود. زمانی که لاکتوز در محیط باشد، مهارگر lac به توالی

خاصی به نام اپراتور lac متصل می‌شود. این توالی با ناحیه آغاز رومبوسی همپوشانی ندارد. سایرین مهارگر lac، با اتصال به اپراتور، اتصال و آغاز رومبوسی RNA پلی‌مراز را مهار می‌کند (شکل ۷-۲). به‌طور لاکتوز در محیط، لاکتوز به نوعی خاصی از پروموتورهای مهارگر lac که خود پروتئینی ۴ پروموتور است، متصل می‌شود و باعث ایجاد تغییرات کنفورماسیونی در پروتئین مذکور و باعث جابجایی آن از توالی اپراتور می‌شود. در نتیجه پلی‌مراز می‌تواند به پروموتور متصل بشود و فرآیند رومبوسی اپرون lac را آغاز کند. با این وجود زمانی که گلوکز هم در محیط وجود داشته باشد سرعت فرآیند آغاز رومبوسی (تعداد دفعات در دقیقه که آنزیم‌های مختلف رومبوسی ر آغاز می‌کنند) خیلی پایین است و در نتیجه مقدار کمی از mRNA و پروتئین‌های مربوط به اپرون lac تولید می‌شود. به این علت فرایس آغاز رومبوسی (در این شرایط) پایین است که توالی -۳۵ و -۱۰ پروموتور lac با توالی محل اتصال یدال برای σ^{70} تطابق دارد. به‌محض اینکه گلوکز محیط کم می‌شود و غلظت ذرات مولی گلوکز پایین می‌آید، E.coli تولید مولکول‌های AMP حلقوی (cAMP) به این تغییر پاسخ می‌دهد. با افزایش یافتن غلظت cAMP، این مولکول به جایگاه ویژه‌ای در هر یک از پروموتورهای پروتئین CAP دایمر متصل می‌شود و با ایجاد تغییرات کنفورماسیونی در این پروتئین، باعث اتصال آن به ناحیه CAP در منطقه کسین رومبوسی ژن lac می‌شود. کمپلکس CAP توسط همانکشن پلی‌مراز متصل به پروموتور، باعث افزایش چشمگیر سرعت آغاز رومبوسی می‌شود این فعالیت منجر به ستر mRNA اپرون lac و بالطبع تولید پروتئین‌های اپرون lac به مقادیر زیاد می‌شود (شکل ۷-۲).

در واقع اپرون lac خیلی پیچیده‌تر از آنی است که در شکل ۷-۲ نشان داده شده است. مهارگر ترانسمیری lac، در واقع به‌طور همزمان به ۲ ناحیه متصل می‌شود، یکی به اپراتور اولیه ($lacO_1$) که با ناحیه‌ای که در آن DNA و RNA پلی‌مراز متصل می‌شود، همپوشانی دارد و دیگری به یکی از اپراتورهای ثانویه که در O_2 و ($lacO_3$) و O_4 ($lacO_3$) قرار دارند (شکل ۷-۳). مهارگر lac دایمری از مولکولی دایمر است. در واقع هر دایمر به یک اپراتور متصل می‌شود اتصال همزمان مهارگر ترانسمیری lac به اپراتور اولیه O_1 و یکی از اپراتورهای ثانویه به دلیل استطاف پذیری DNA امکان‌پذیر است.

1- Catabolite activator protein

2. Catabolite receptor protein

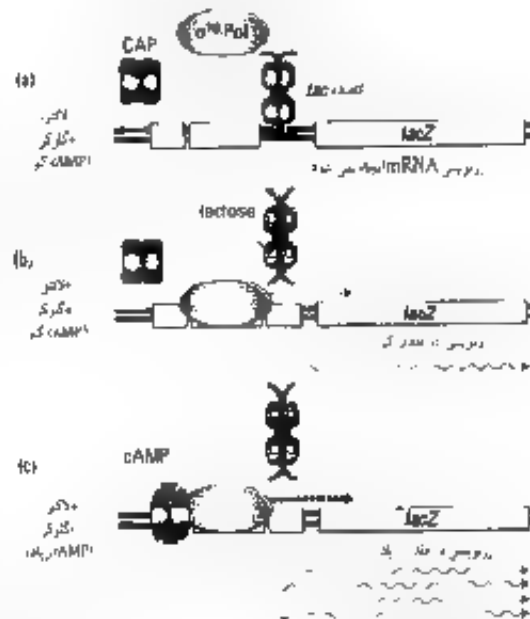
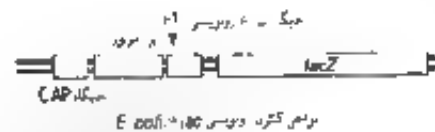


شکل ۳-۲ میانکشی مهارگر *lac* - اپراتور مهارگر تسامری *lac* به اپراتور توله *O1* و یکی از اپراتور ثانویه *O2* یا *O3* به طور همزمان متصل می‌شود.

افزایش غلظت مهارگر *lac* در مجاورت *O1* افزایش اتصال مهارگر به *O1* را در پی دارد، تقریباً به اندازه هر سلول *E. coli* ده مولکول تسامری مهارگر *lac* وجود دارد به دلیل اتصال به *O2* و *O3* تقریباً همیشه یک مهارگر تسامری به *O1* نزدیک‌تر است، در مقایسه با حالتی که این ده مولکول به صورت تصادفی در سلول پخش می‌شوند در صورتی که *O2* و *O3* هر دو دچار جهش شوند، مهارگر *lac* دیگر توانایی اتصال به این نواحی را از دست می‌دهد و تا ۷۰ برابر مهار پروموتور *lac* کاهش می‌یابد در صورتی که تنها یکی از *O2* یا *O3* دچار جهش شود، فرایند مهار دوباره کاهش می‌یابد. این امر حاکی از آن است که یکی از این دو ناحیه نقش تحریکی روی فرایند مهار دارد. هرچند پروموتورهای ژن‌های مختلف *E. coli* شباهت زیادی به هم دارند ولی نواحی واقعی آن‌ها با هم فرق می‌کند. این نواحی پروموتور است که در عیاب پروتئین‌های مهارگر و به فعال کننده، سرعت آغاز رونویسی توسط کمپلکس RNA پلی‌مراز σ^{70} را تعیین می‌کند. پروموتورهایی که باعث می‌شوند زیاد در بد آغاز رونویسی می‌شوند توالی ۱۰-۲۵- مشابه با پروموتور ایده‌آل که قبلاً سنس نامیدیم، دارند. این دسته از پروموتورها را پروموتورهای قوی می‌گویند. اینهایی که به برج کم آغاز رونویسی را رهبری می‌کنند با نواحی ایده‌آل تفاوت دارند و آن‌ها را پروموتورهای ضعیف می‌گویند. پروموتور *lac* در واقع یک پروموتور ضعیف است. نواحی این پروموتور که چندین جایگاه با پروموتور ایده‌آل تفاوت دارند، این کمبود سرعت آغاز رونویسی با حضور مهارگر *lac* باز هم بیشتر کم می‌شود و به فعال‌گر CAP-CAMP افزایش می‌یابد.

مولکول‌های کوچک از طریق مهارگرها و فعال‌کننده‌های متصل شونده به DNA بیان تعدادی از ژن‌های باکتریایی را کنترل می‌کنند.

رونویسی اغلب ژن‌های *E. coli* توسط فرایندهایی شبیه به آنچه در مورد اپرون *lac* گفته شد کنترل می‌شود، هرچند که در تپا



شکل ۳-۲ تنظیم رونویسی از اپرون در *lac* (بلا) ناحیه کسری متشکل از حد جف باز است که جایگاهی برای اتصال سه نوع پروتئین است: منطقه CAP که محل اتصال فعال‌کننده متابولیکی است پروموتور *lac* که محل اتصال کمپلکس RNA پلی‌مراز σ^{70} است و اپراتور *lac* که جایگاه اختصاصی اتصال مهارگر *lac* است. لوسین ژن اپرون *lac* است که در سمت راست سالی داده شده است. (b) در شرایط فقدان لاکتوز به دلیل اتصال مهارگر *lac* به منطقه خاص حود باعث کاهش رونویسی اپرون *lac* می‌شود که از طریق مهار فرایند آغاز صورت می‌گیرد. (c) در حضور لاکتوز، لاکتوز با اتصال به مهارگر *lac* آن را از اپراتور جدا می‌کند و اجازه می‌دهد کمپلکس RNA پلی‌مراز σ^{70} رونویسی را به سرعت کمی آغاز کند. (d) حد کتر رونویسی از اپرون *lac* زمانی رخ می‌دهد که لاکتوز وجود داشته باشد و لاکتوزی در محیط باشد. در این شرایط در پاسخ به غلظت کم لاکتوز، غلظت CAMP زیاد می‌شود و کمپلکس CAP-CAMP به منطقه CAP که در ناحیه کسری اپرون *lac* قرار دارد متصل می‌شود و فرایند آغاز رونویسی را تحریک می‌کند.

شبیه آنچه در پیچش DNA حول نوکلئوروم‌های یوکاریوتی دیدیم (شکل ۲۹). نقش این اپراتورهای ثانویه افزایش غلظت مهارگر به صورت موضعی حول ناحیه اپراتور اول، همان جایی که اتصال RNA پلی‌مراز مهار شده است، می‌باشد از آنجا که تداخل فرایند اتصال وابسته به غلظت مولکول‌های درگیر در فرایند اتصال است.

سیگمای شبیه σ^{70} هستند به وسیله اتصال مهارگرها و فعال کننده به بواحی محلول محل اتصال پلی مرز صورت می گیرد و فرایند آغاز توسط کمپلکس RNA پلی مرز - σ^{70} صورت می گیرد

روبوسی توسط کمپلکس RNA پلی مرز - σ^{54} با فعال کننده هایی که به ناحیه ای در دور دست پروموتور متصل می شوند کنترل می شود.

توالی یکی از عوامل سیگمای *E. coli*، (σ^{54}) جایی به توالی سایر عوامل سیگمای شبیه σ^{70} متفاوت است روبوسی در ها توسط RNA پلی مرز حاوی σ^{54} فقط از طریق اتصال فعال کننده هایی که محل اتصالش بر روی DNA را افزایشده (۱) گویند تنظیم می شود. افزایشده (تشدیدکننده ها) عموماً ۸۰-۱۶۰ باز بالا دست نقطه آغاز هستند حتی زمانی که افز شده بیش از یک کیلو باز از نقطه آغاز فاصله داشته باشد فعال کننده ای σ^{54} می تواند روبوسی را فعال کنند بهترین مثال مناسه شده فعال کننده های σ^{54} پروتئین NtrC (پروتئین تنظیمی نیتروژن) است که روبوسی ژن *glnA* را تحریک می کند. *glnA* آنزیم گلوتامین سنتتاز که اسید آمینه گلوتامین را از اسید گلوتمیک و آمونیاک می سازد تولید می کند. RNA پلی مرز σ^{54} به پروموتور *glnA* متصل می شود ولی باعث جایی دو رشته DNA در هم نمی شود و روبوسی را آغاز نمی کنند این کمپلکس توسط پروتئین دایمر NtrC فعال شود. پروتئین NtrC از طریق پروتئین کنشگری به نام NtrB تنظیم می شود در پاسخ به میزان پایین گلوتامین در باکتری NtrB پروتئین دایمر NtrC را فسفرینه می کند و این پروتئین فسفرینه به توالی افزایشده در بالا دست پروموتور *glnA* متصل می شود. NtrC دایمر فسفرینه متصل شده به افزایشده پلی مرز - σ^{54} را به منظور بزرگترین DNA به پروموتور متصل می کند و آغاز روبوسی را تحریک می کند.

مطالعات میکروسکوپ الکترونی سان می دهد که NtrC فسفرینه متصل به توالی افزایشده و پلی مرز - σ^{54} متصل به توالی پروموتوری به طور مستقیم با هم میانکشی دارند و یک لوپ در DNA بین این دو جایگاه تشکیل می شود (شکل ۴-۷) همان طور که بعداً در همین فصل شرح می دهیم این مکانیسم فعال کردن روبوسی یادآور مکانیسم شایع فعال کردن روبوسی در یوکاریوت ها است.

میانکشی برای هر پروموتور کمی با هم متفاوت است. مکانیسم کلی شامل اتصال یک مولکول مهارگر ویژه به ناحیه اپراتوری یک ژن یا اپرون است که آغاز روبوسی را مانع می شود. یک مولکول کوچک به مهارگر متصل می شود از این طریق توانایی اتصال به DNA را در آن تنظیم می کند و در نتیجه سرعت روبوسی و متناسب با نیازهای سلول می کند همانند آنچه در اپرون *lac* دیدیم، تعدادی از مناطق کنترلی روبوسی در یوکاریوت ها دارای یک یا بیش از یک اپراتور ثانویه نیز هستند که در تنظیم مهار نقش دارند.

پروتئین های فعال کننده ای مانند CAP در اپرون *lac*، روبوسی دسته ای از ژن ها را که دارای محلی برای این پروتئین هستند نیز کنترل می کند مانند CAP، سایر مولکول های فعال کننده همراه با RNA پلی مرز به DNA متصل می شود و روبوسی از ژن خاصی را تحریک می کند توانایی اتصال به DNA مولکول های فعال کننده می تواند در پاسخ به نیازهای سلول تنظیم شود این عمل از طریق اتصال مولکول های بیگانه کوچک (مانند cAMP) و پ افزایشده های پس ترجمه ای مانند فسفریلاسیون پروتئین که ساختن فضایی پروتئین را تغییر می دهند صورت می پذیرد.

آغاز روبوسی از برخی پروموتور ها نیازمند عوامل سیگمای متفاوتی است

اکثر پروموتور های *E. coli* با شکل رایجی از آنزیم RNA پلی مرز که در کمپلکس ب σ^{70} است، روبوسی را آغاز می کند. روبوسی دسته خاصی از ژن ها توسط RNA پلی مرز باکتری *E. coli* صورت می گیرد که به یکی از انواع دیگر عامل سیگما متصل است و بالای حفظ شده دیگری به غیر از آنچه σ^{70} شناسایی می کرد را شناسایی می کند (جدول ۶-۱). این عوامل سیگمای متفاوت برای روبوسی از دسته ای از ژن ها که مربوط به عملکرد مشابهی هستند (مانند آنهایی که در پاسخ به شوک حرارتی یا فقر غذایی، محرک و یا هنگامی در یوکاریوت های گرم مثبت) دخالت دارند در باکتری *E. coli* علاوه بر عامل سیگمای رایج که هم σ^{70} است شش عامل سیگمای دیگر وجود دارد. ژنوم باکتری گرم مثبت هاگتزی *S. typhimurium*، ۶۳ عامل سیگمای متفاوت را دربر می گیرد این گزارش بر اساس بررسی بیش از صد ژنوم یوکاریوتی است که تاکنون انجام شده است. اکثر آن ها ساختار و عملی مشابه با σ^{70} دارند. اما یک دسته که با قبلی ها بی ارتباط است σ^{24} در *E. coli* است. آغاز روبوسی توسط RNA پلی مرز هایی که حاوی عوامل

جدول ۱-۷: عوامل سیگما E. coli

پروموتورهای باکتریایی		پروموتوری که شایع می‌شود	عناصر
ناحیه -۶۵	ناحیه ۳۵		پروتنی سیگما
TGACA	TATAAT	ژن‌هایی که برای متون ضروری‌اند (خانه‌نگه‌دار)	σ^{70}
		و اغلب در سلول‌هایی که در فاز نهایی تکثیراند	
TGACA	TATAAT	ژن‌های مرحله سکون فاز سلولی و اغلب ژن‌های استرس‌های عمومی	σ^S
TCTCNCCCCTTGAA	CCCCATNTA	ژن‌هایی که با حضور پروتئین‌های دناتوره‌شده در سیتوپلازم	σ^{32}
		فعال می‌شوند. ژن‌هایی که چاپرون‌های مسئول ترمیم پروتئین‌های	
		ناقص‌شده و همین‌طور سیستم پروتئین‌های که برای ترمیم	
GAACCTT		پروتئین‌های ناخوردده سیتوپلازمی ارائه می‌دهد. رمر می‌کشد	
	TCTGA	در نتیجه حضور پروتئین‌های دناتوره در فضای	σ^E
CTAAA		پری‌پلاسمی و غذاه سلولی بین می‌شوند. ژن‌هایی که پروتئین‌هایی	
TTGGAAA		را رمر می‌کنند که یکپارچگی را به پوست سلولی می‌دهد.	
	CCGATAT	ژن‌های مربوط به تجمع باز	σ^F
	GTAATC	ژن‌های مربوط به جذب آهن Fecl	Fecl
ناحیه ۲۴	ناحیه ۱۲		
CTGGNA	TTGCA	ژن‌های مربوط به متابولیسم بیرونی و اعمال دیگر	σ^{54}

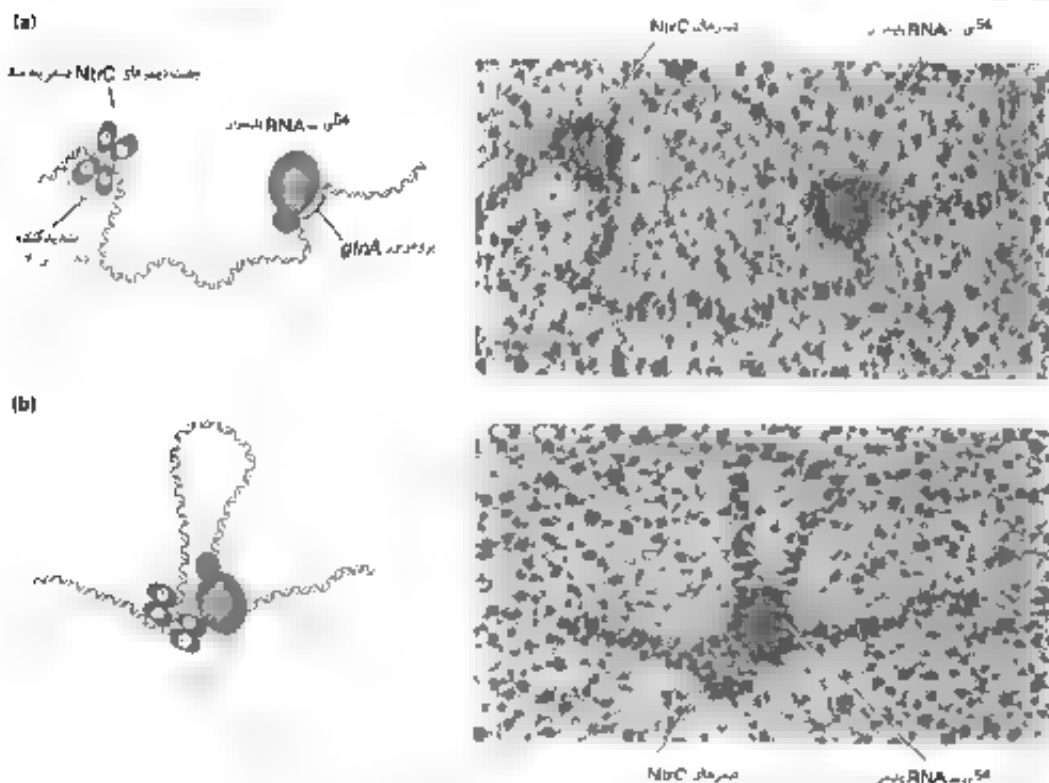
PhoR یک پروتئین گیرنده از غذاه است که بر غذاه باکتری باکتری قرار دارد. در این پری‌پلاسمی این پروتئین با اختصاصیت به چنانی، به فسفات متصل می‌شود و در سیتوپلازمی آن عطرکتر، پروتئین کیلازی دارد و PhoB یک پروتئین سیتوپلازمی است.

حفرات برگ پروتنی موجود بر غذاه خارجی E. coli به یون‌ها جاره می‌دهد. از آنجمله بین محیط خارجی و فضای پری‌پلاسمی حرکت کند. در نتیجه زمانی که غلظت فسفات محیط کم می‌شود، غلظت آن در فضای پری‌پلاسمی نیز کم می‌شود و باعث جدا شدن فسفات از در این پری‌پلاسمی PhoR می‌شود (عکس ۵-۷). این تغییر باعث تغییرات کمپوزیسیون در در این سیتوپلاسمی PhoR می‌شود و فعال شدن عملکرد پروتئین کیلازی آن را در پی خواهد داشت. PhoR فعال شده در ابتدا فسفات‌ها را از ATP به یکی از ریحیره‌های جانبی هیستیدین در این کیلازی خود انتقال می‌دهد (خود فسفریلاسیون). با انتقال همان فسفات به یک آمینو اسید خاص در PhoB، این پروتئین را از حالت غیرفعال به یک فعال‌کننده رونویسی فعال تبدیل می‌کند. شکل فسفرینه و فعال PhoB باعث ایجاد بیان چندین ژن می‌شود که به سلول کمک می‌کند با شرایط

NtrC دارای فعالیت ATPase می‌باشد و هیدرولیز ATP برای فعال کردن پلی‌مرار - σ^{54} متصل به پروموتور توسط NtrC ضروری است. شاهد این ادعا آن است که جهش بافته‌های حاوی NtrC که فاقد عمل ATPase می‌باشند، در تحریک پلی‌مرار σ^{54} برای باز کردن دورشته‌های DNA در نقطه آغاز دچار نقص هستند. چنین نتیجه‌گیری می‌شود که هیدرولیز ATP انرژی مورد نیاز برای باز کردن دورشته DNA را تأمین می‌کند. در مقاس پلی‌مرار σ^{70} برای باز کردن دورشته‌های DNA در نقطه آغاز نیاز به هیدرولیز ATP ندارد.

بسیاری از پاسخ‌های باکتریایی توسط سیستم‌های کنترلی دو جزئی کنترل می‌شوند

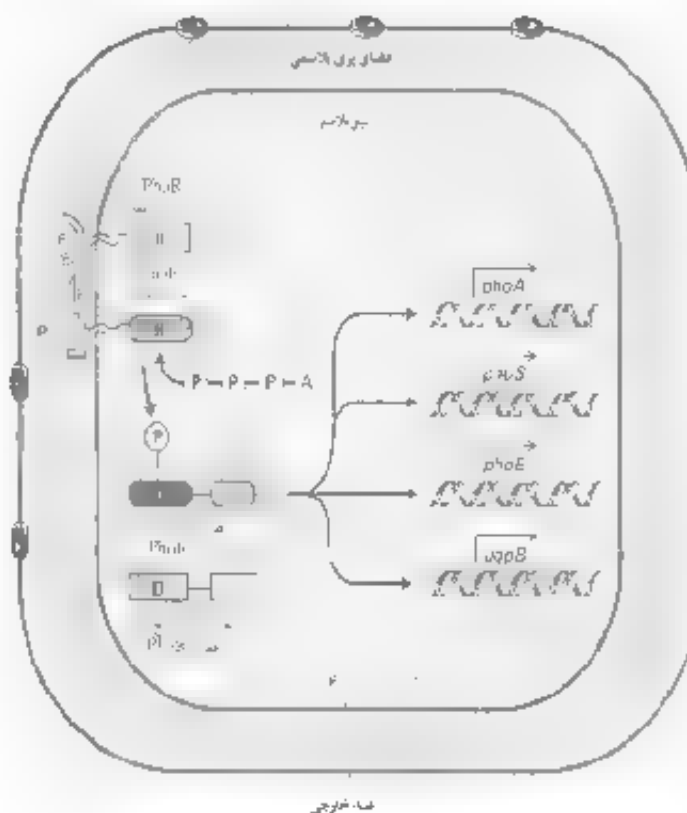
همان‌طور که دیدیم، کنترل بیان ژن glnA در E. coli به واسطه دو پروتئین NtrC و NtrB صورت می‌گیرد. چنین سیستم دو جزئی، برخی از پاسخ‌های باکتری به تغییرات محیطی را کنترل می‌کند. مثال دیگر مربوط به پروتئین‌های PhoB، PhoR است که رونویسی را در پاسخ به غلظت فسفات آزاد تنظیم می‌کند.



شکل تجربی ۷-۴ تشکیل لوپ DNA اجازه می‌دهد که NtrC متصل شده و RNA پلیمراز را می‌دهد. (a) طرح (چپ) و عکس میکروسکوپ الکترونی (راست) منطقه‌ای از DNA را نمایش می‌دهد که در یک انتها دایمر NtrC به آن متصل است و در انتهای دیگر پلیمراز RNA متصل به پروموتور *glnA* (b) طرح (چپ) و عکس میکروسکوپ الکترونی (راست) اتصال NtrC به RNA پلیمراز را نشان می‌دهد. محلی اتصال را نشان می‌دهد.

شکل ۷-۵ سیستم کنترل دوگانه PhoB

PhoR در *E. coli* در پاسخ به غلظت کم فسفات در محیط، فضای پری پلاسمی یک یون فسفات از دُمین پری پلاسمی PhoR غیرفعال جدا می‌شود. این امر باعث تغییر کمپوزاسیونی می‌شود که همین انتقال دهنده پروتئین‌ها را در سازه سیتوپلاسمی PhoR فعال می‌سازد. دُمین انتقال دهنده فعال شده، یک فسفات گاما را از ATP به یک هیستیدین حفظ شده در دُمین انتقال می‌دهد. سپس این فسفات به یک اسید تیوک اسید در دُمین دریافت کننده پروتئین تنظیم کننده پاسخ PhoB منتقل می‌شود. چندین PhoB می‌تواند توسط یک PhoR فعال فسفرینه شود. پروتئین PhoB فسفرینه باعث فعال شدن رونویسی از پری های می‌شود که مسئول مرگش پروتئین‌هایی‌اند که به سلول کمک می‌کنند که به غلظت کم فسفات پاسخ دهند. این پری‌ها شامل *phoA*، *phoE*، *phoS* و *ugpB* هستند.





کسود سرعت مقاومت کسد

تعدادی دیگر از پاسخ‌های باکتریایی توسط دو پروتئین که با PhoB و PhoR هم‌مولوزی دارند، کنترل می‌شود. در هر یک از این سیستم‌های تنظیمی، یک پروتئین که حسگر نام دارد حاوی دُمین انتقال‌دهنده^(۱) مشابه با دُمین پروتئین کینازی PhoR است. انتقال‌دهنده پروتئین حسگر نیز توسط یک دُمین پروتئینی ثانویه (مانند دُمین پری‌پلاسمی PhoR) که هم‌پایه با دُمین پری‌پلاسمی می‌کند، کنترل می‌شود. پروتئین ثانویه که آن را تنظیم‌کننده پاسخ^(۲) می‌گویند، حاوی دُمین دریافت‌کننده^(۳) مشابه ناحیه‌ای از PhoB است که توسط PhoR فعال فسرینه می‌شود. دُمین دریافت‌کننده پروتئین تنظیم‌کننده پاسخ، مرتبط با دُمین ثانویه‌ای است که عملکردی این پروتئین را تعیین می‌کند. فعالیت این دُمین ثانویه عملکردی توسط فسرینالاسیون دُمین دریافت‌کننده تنظیم می‌شود. هرچند که همه دُمین‌های انتقال‌دهنده (همین‌طور دُمین‌های دریافت‌کننده) به هم شبیه هستند، دُمین انتقال‌دهنده هر حسگر ویژه تنها دُمین دریافت‌کننده یک تنظیم‌کننده پاسخ خاص را فسرینه می‌کند و باعث می‌شود که پاسخ خاصی به تحولات مختلف محیطی داده شود. یادآور می‌شویم که NtrB و NtrC که در بالا بحث شد، به ترتیب به صورت پروتئین‌های حسگر و تنظیم‌کننده پاسخ عمل می‌کنند. این دو در یک سیستم دو جزئی تنظیمی عمل می‌کنند که بیان ژن glnA را کنترل می‌کند. سیستم‌های دو جزئی تنظیمی هستند. اسپاریل فسرینه مشابهی در گیاهان نیز وجود دارد.

نکات کلیدی بخش ۷-۱

کنترل روبوسی ژن در باکتریها

- بیان ژن در پروکاریوت‌ها و یوکاریوت‌ها، در ابتدا توسط مکانیسم‌هایی که آغاز روبوسی را کنترل می‌کنند، تنظیم می‌شود.
- اولین مرحله در آغاز روبوسی در E. coli اتصال ریزوچند σ کمپلکس شده با یک RNA پی‌مراز به یک پروموتور است.
- بولی وکلوتیدی یک پروموتور طول آن را تعیین می‌کند و تعیین می‌کند چه تعداد مولکول‌های RNA پی‌مرازهای مختلف می‌توانند به پروموتور متصل شده و روبوسی را بر هر دقیقه شروع کنند.

■ مهارگرها پروتئین‌هایی هستند که به توالی‌های اپراتور که با پروموتور هم‌پوشانی دارد و یا نزدیک آن قرار می‌گیرد متصل می‌شوند. اتصال مهارگر به یک اپراتور آغاز روبوسی، مهار

می‌کند.

■ فعالیت اتصال به DNA ی بیشتر مهارگرهای باکتریایی توسط‌های مولکول‌های لیگاند کوچک تنظیم می‌شود. این امر به سول‌های باکتریایی اجازه می‌دهد تا روبوسی ژن‌های خاصی در پاسخ به تغییر غلظت مواد غذایی مختلف در محیط و متابولیت در میتوبلاسم تنظیم کنند.

■ پرون lac و برخی ژن‌های باکتریایی دیگر نیز توسط پروتئین‌های فعال‌کننده تنظیم می‌شود که به سردکی پروموتور متصل شده و سرعت آغاز روبوسی را توسط RNA پلی‌مراز افزایش می‌دهند.

■ عامل سیگمای عمده در E. coli σ^{70} است ولی چندین عامل سیگمای با مقدار کمتر نیز یافت شده‌اند که هر کدام توالی‌های پروموتوری مورد توافق متفاوتی را شناسایی می‌کنند. ■ آغاز روبوسی توسط RNA پی‌مرازهای E. coli به حره انهایی که دارای σ^{54} هستند می‌تواند توسط مهارگرها و فعالسازهایی تنظیم شود که به نزدیکی جایگاه شروع متصل می‌شوند.

■ ژن‌هایی که توسط RNA پلی‌مراز σ^{54} روبوسی می‌شوند توسط فعالسازهایی که به افزاینده‌هایی متصل می‌شوند که حدود ۱۰۰ جفت باز در بالادست جایگاه شروع قرار گرفته‌اند تنظیم می‌شود. وقتی که یک فعالساز و RNA پلی‌مراز σ^{54} میانکس می‌دهند، DNA بین جایگاه اتصال آنها تشکیل حلقه را می‌دهد (شکل ۴-۲ را ملاحظه کنید).

■ در سیستم‌های سطحی دو جزئی یک پروتئین محسور حسگر عمل می‌کند و میراث مواد غذایی با سایر ترکیبات را در محیط آگاهی می‌دهد. تحت شرایط مناسب حسگر ۷۰ ATP در ابتدا به یک هیستیدین در پروتئین حسگر منتقل می‌شود و سپس به یک اسپارتیک اسید در پروتئین دوم (تنظیم‌کننده پاسخ) منتقل می‌شود. سپس تنظیم‌کننده پاسخ فسرینه شده و به بوالی‌های تنظیمی DNA متصل می‌شود و بدین ترتیب روبوسی ژن‌های خاصی را تحریک می‌کند (شکل ۵-۲ را ملاحظه کنید).

دار شدن کروماتین و اتصال RNA پلی‌مراز به پروموتور می‌شوند. پروتئین‌های مهارگر به عناصر کنترلی دیگری متصل می‌شوند و باعث متراکم شدن کروماتین و مهار اتصال پلی‌مراز می‌شوند. در این بخش ما در مورد قوانین کلی کنترل بیان ژن یوکاریوتی بحث می‌کنیم و به شباهت‌ها و تفاوت‌های میان سیستم یوکاریوتی و پروکاریوتی می‌پردازیم. بخش‌های بعدی این فصل جنبه‌های خاص روبوسی یوکاریوت‌ها را به جزئیات بیشتر تشریح می‌کنند.

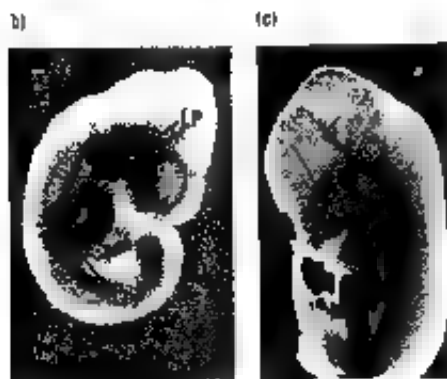
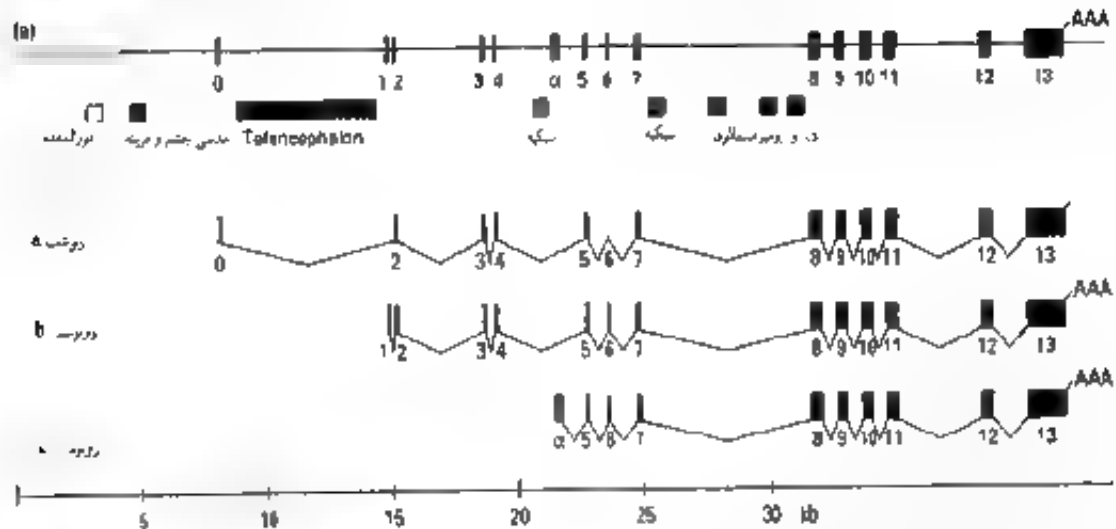
عناصر تنظیمی موجود در DNA یوکاریوت‌ها در مجاورت هم در چندی کیلوپازی ناحیه آغاز روبوسی یافت می‌شوند

سختش‌های مستقیم سرعت روبوسی ژن‌های مختلف در سلول‌های مختلف نشان داده‌اند که تنظیم فرایند آغاز روبوسی تابع برین روند تنظیمی در بیان ژن موجودات یوکاریوت، همانند باکتری‌ها است. در یوکاریوت‌ها مانند باکتری‌ها به بوالی خاصی از DNA که مختص اتصال RNA پلی‌مراز است و روبوسی ژن از آنجا آغاز می‌شود پروموتور گویند. روبوسی از یک پروموتور خاص توسط پروتئین‌های متصل شونده به DNA که عملکردی معادل مهارگر همان‌گونه باکتریایی دارند، تنظیم می‌شود. از آنجا که پروتئین‌های تنظیم‌کننده روبوسی اغلب می‌توانند روبوسی را در همراهی با پروتئین‌های دیگری فعال یا مهار کنند، بنا به آنها به صورت عمومی، عوامل روبوسی گویند. توانایی کنترلی DNA که عوامل روبوسی به آن‌ها متصل می‌شوند اغلب در یوکاریوت‌ها از پروموتوری که آن‌ها تنظیم می‌کنند برخلاف ژنوم پروکاریوتی خاصه زیادی دارد. در برخی از موارد عوامل روبوسی که بیان ژن‌های رمزکننده پروتئین را در یوکاریوت‌های عالی کنترل می‌کنند به بواحی تعیینی که چند ده هزار جهت باز بالادست (مخالف با جهت روبوسی) و یا پایین دست (هم‌جهت با روبوسی) پروموتور قرار دارند متصل می‌شوند. به واسطه حضور چنین آرایش، روبوسی از یک ژن ممکن است با اتصال چندین عامل روبوسی به بواحی تنظیمی مختلفی کنترل شود و عامل بیان ژن مشابهی در سلول‌های مختلف و در زمان‌های متفاوت و در صی رشد موجود باشد.

به عوامل مثال چندین بوالی تنظیم‌کننده روبوسی DNA در پستانداران وجود دارد که بیان عامل روبوسی Pax6 را کنترل می‌کنند. پروتئین Pax6 برای تکوین چشم، بواحی خاصی از مغز و نخاع و سلول‌هایی از پانکراس که هورمون‌هایی چون انسولین را می‌سازند، لازم است. انسان‌های هورمون‌گویی که فقط یک کپی فعال از ژن Pax6 دارند، بعضی مواردی *aniridia* که فعلی عیب در

۷-۲ ضروری بر کنترل ژن یوکاریوتی و RNA پلی‌مرازهای آن

در باکتری‌ها کنترل ژن اساساً به سلول اجازه می‌دهد که ب میراث محیطی مطابق پیداکند و رشد و تکثیرش در بهترین حالت باشد. در موجودات پرسلولی، تغییرات محیطی نیز در بیان ژن معیبرانی ایجاد می‌کنند. یک مثال از این دست ژن‌هایی هستند که در پاسخ به شرایط کمبود کسین (هیپوکس) الف می‌شوند و به سلول کمک می‌کنند در شرایط هیپوکسیک رنده بمانند. محصول این ژن‌ها شامل پروتئین‌هایی‌اند که جز عوامل رگری ترشحی‌اند که باعث تحریک و نفوذ مویرگ‌های جدید به بافت‌های مجاور می‌شود. با این حال شخص‌ترین هدف بهایی سلول‌زایی کنترل پس ژن در موجودات پرسلولی، اجرای برنامه ژنتیکی است که طی آن رشد مرحله جیبی صورت می‌گیرد. تولید انواع سلول‌های مختلف که همگی به هم یک موجود پرسلولی را می‌سازند به فعال شدن صحیح آن‌ها در سلول‌های مناسب و در زمان خاص در روند رشد بستگی دارد. در اغلب موارد زمانی که یک مرحله تکاملی توسط یک سلول صی می‌شود برگشت‌پذیر نخواهد بود. در نتیجه این نوع تصمیم‌گیری اصولاً به فعال شدن و خاموش شدن ژن‌های باکتریایی به تغییرات محیطی متفاوت است. در اجزایی شدن فرس‌های ژنتیکی سلول‌های مشابه یافته (مانند سلول‌های پوست، سلول‌های درم حوی و سلول‌های تولیدکننده انٹی‌بادی) به سمتی حرکت می‌کنند که در آنها سلول خواهد مرد و سلی باقی نخواهد گذاشت. الگوی ثابت کنترل بیان ژن باعث ایجاد تعدیری می‌شود که نیازهای کل موجود رنده و به نقای یک سلول واحد را تأمین می‌کنند. علی‌رغم تفاوت در هدف کنترل بیان ژن در باکتری‌ها و یوکاریوت‌ها، دو جنبه کنیدی کنترل روبوسی که اولین بار در باکتری‌ها شناخته شد و در بخش قبلی شرح داده شد، در سلول‌های یوکاریوت هم اجر می‌شود. اول، بوالی‌های تنظیمی DNA متصل‌شونده به پروتئین همراه ژن‌ها دیده می‌شود. دوم، پروتئین‌های ویژه‌ای که به بوالی‌های تنظیمی ژن متصل می‌شوند تعیین‌کننده این هستند که کجا روبوسی آغاز خواهد شد و یا فعال یا خاموش بشود. همانطور که در شکل ۷-۶ نشان داده شد، در یوکاریوت‌های پرسلولی ژن‌های غیرفعال در کروماتین سرکم جمع می‌شوند که این امر اتصال RNA پلی‌مرازها و عوامل عمومی روبوسی لازم برای آغاز روبوسی را مهار می‌کند. فعال‌کننده‌ها پروتئین‌هایی هستند که با اتصال به عناصر تنظیمی در یک جایگاه آغاز روبوسی ژن، همپایه‌ها را فعال می‌کنند. چندی کیلوپازی از آن باعث



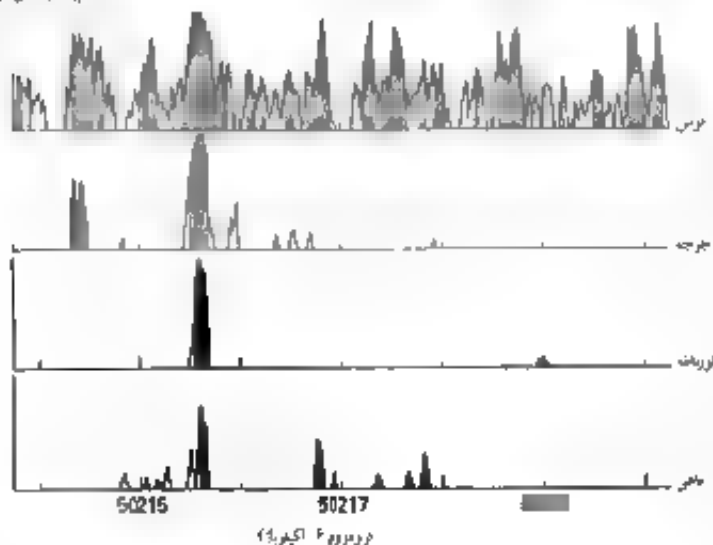
شکل ۶-۷ بررسی بواخی کنترل رونویسی ژن Pax6 در موش‌های ترانس ژن. (a) به پروموتور مختلف Pax6 برای بیان ژن در رمان‌های مختلف در طی نوزاد جینی و در بافت‌های خاص متبوتی به کار می‌رود بواخی تنظیم‌کننده رونویسی ژن Pax6 در بافت‌های مختلف توسط چهارگوش‌های تکی نمایش داده شده‌اند ناحیه تنظیمی تلسفال در اینترون این گروه‌های صغریه یک به تشکیل بالایی مکان‌هایی شده‌است. سایر بواخی تنظیمی نشان داده شده طوسی معادل ۵۰۰-۲۰۰ جفت باز دارند (b) بیان بتاگالاکتوزیداز در بافت‌هایی از جین موش حامل گزارشگر بتاگالاکتوزیداز را ۱/۵ روز پس از لقاح نشان می‌دهد. رسوم این موش حاوی ۸ کیلوپاز از بتاگالاکتوزیداز در بافت‌های مختلف شده با بخش رمزکننده ژن بتاگالاکتوزیداز است. بکه عدسی (LP) باقی‌است که در یسه به عدسی چشم تکوین خواهد یافت. بیان ژن در ناحیه‌ای که پانکراس (P) را خواهد ساخت نیز مشاهده می‌شود. (c) بیان بتاگالاکتوزیداز در بافت‌های مختلف بواخی میان اگرین ۳ و ۵ شکل ۵ که علامت شبکه است در روز ۱۲.۵ جینی را شالی می‌دهد. پیکل جهت جایی پیش سری شبکه تکوین یافته را نشان می‌دهد. بواخی تنظیمی از Pax6 در ۱۷ کیلوپازی پایین دست اگرین ۳ در اینترون ژن مجاورش شناسایی شده است.

روبوویسی دیگری را اشکار کردند (شکل ۶۸-۲). این وضعیت کنترل رونویسی را در رشد شبکه‌های مختلف از عمر و آنسفالین به عهده دارند. برخی از این بواخی تنظیم‌کننده رونویسی در بواخی ایسترونی بین اگرین ۴ و ۵ و بین اگرین ۷ و ۸ قرار دارند به عنوان مثال ژن گزارشگر که تحت کنترل ناحیه‌ای با شبکه‌های نشاندار در شکل ۶-۲ است باعث بیان ژن گزارشگر به طور ویژه در شبکه می‌شود (شکل ۶۴-۲).

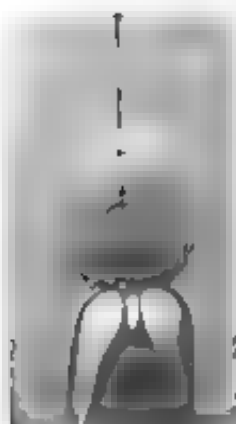
بواخی کنترلی ژن‌های متعددی پیدا شده است که چند صدکیو بر از اگرین‌های رمزکننده ژن فاصله دارند یکی از روش‌های شناسایی چنین بواخی کنترلی نوردهی، مقایسه توانایی‌های موجودات هم‌خانواده‌ای است که از هم فاصله هامینی دوری دارند

چشم است، به دنیا می‌آید (شکل ۲۶-۱). ژن Pax6 حداقل از سه پروموتور متفاوت که در سلول‌های متفاوت و در رمان‌های مختلف در طی نوزاد جینی فعال می‌شوند بیان می‌شود (شکل ۶۸-۲). رمانی که موش ترانس ژنتیکی که ژن گزارشگر بتاگالاکتوزیداز در هشت کیلوپازی اگرین ژن Pax6 را ادغام شده را بررسی کنیم، فعالیت بتاگالاکتوزیداز را در رشد عدسی، شبکه و پانکراس جین در اواسط دوران جینی مشاهده می‌کنیم (شکل ۶۸-۲). بررسی موش ترانس ژنتیکی با قطعات کوچک‌تری از DNA ی بین ناحیه، اجازه دفعه‌برداری از بواخی تنظیم‌گر رونویسی مجزایی که رونویسی را در پانکراس و شبکه و عدسی کنترل می‌کند را ناند موش‌های ترانس ژنتیک که حامل ژن‌های گزارشگر دیگری بودند، بواخی کنترل‌کننده

شکل ۷-۷ نمای مقایسه‌ای

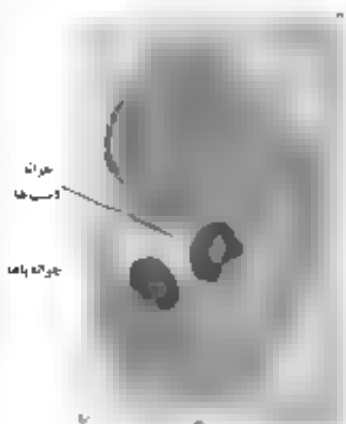


(b)



روز نهمین با سگک موش

(c)



نگ شمیری گزشتگر E11.5

شکل ۷-۷: نمای مقایسه‌ای بیان ژن گزشتگر را در جوانه عصبی موش در حال رشد فعال می‌کند (a) این شکل نوعی داده شده DNA ژنومی انسانی از ۵۰۲۱۳ - ۵۰۲۲۰/۵ کیلو باز با لایست ژن در کشفده مهارگر ژنومیس SALL1 که از نوع انگشت - روی است با نشان می‌دهد. یک ناحیه ۵۰۰ جفت باز از بخش غیر حرکتی از مایه‌ها نا اناس حفظ شده است. ۹۰۰ جفت باز شامل این ناحیه حفاظت شده در یک پلاسمید پس از ناحیه حرکتی بتاگالاکتوزیناز وارد شد. (b) پلاسمید حاصله را به پیش هسته یک تخم لقاح یافته موش به روش ریز تریتی وارد کرده و این تخم در رحم یک موش هزار ناله می‌شود تا یک جفت موش توانس ژن به یک ژن گزار شگر حاصل شود. (c) سار ۱۱/۵ روز زمانی که جوانه‌های اعصاب رسد کردند جفت تنبیه و خود پذیر شده در معرض مویسرای X-gal قرار می‌گیرد که توسط بتاگالاکتوزیناز به یک ماده نامحلول به شدت آبی تبدیل می‌شود ناحیه ۹۰۰ جفت باز DNA انسانی حاوی یک افزاینده است که باعث رونویسی شدید بتاگالاکتوزیناز در جوانه‌های اعصاب می‌شود

SALL1 در طی رشد دسب و پا هستند. شاید افزاینده‌های دیگری بین این ژن را در مناطق دیگری که به طور طبیعی در رشد روده بختانی و کلیه‌ها و گوش‌ها حالت دارد کنترل می‌کند.

سه نوع پلی‌مرز یوکاریوتی تولید RNA هی‌مخالف را به عهد دارند

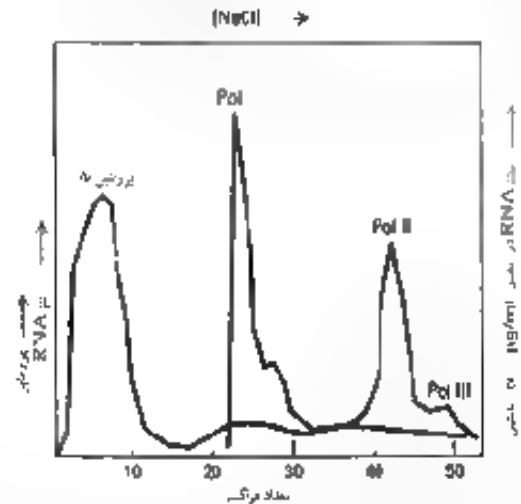
هسته همه یوکاریوت‌هایی که تاکنون مورد آزمایش قرار گرفته‌اند (مهره‌داران، مگس سرکه، مخمر و سلول‌های گیاهی حاوی سه نوع متفاوت RNA پلی‌مرز بنام‌های I، II و III می‌باشد این آنزیم‌ها در حلال کروماتوگرافی سوبس یونی در غلظت‌های متفاوتی از یک از ستون هرج می‌شوند که بین حاکی از تفاوت در بار کلی هر یک از این آنزیم‌ها است. سه نوع پلی‌مرز در حساسیت‌شان نسبت به α آمینین که یک ترکیب سمی هست پیوسته‌ای تولید شده توسط برخی قارچ‌ها است، نیز با هم تفاوت دارند (شکل ۸-۲).

نواحی تنظیم‌کننده رونویسی یک ژن حفظ شده اغلب حفظ می‌شود و بر طی تکامل به راحتی در میان پس زمینه نوالی‌های غیر عملکردی که در طی تکامل منشعب شده‌اند قابل شناسایی هستند. برای مثال یک نوالی ۵۰۰ کیلو باری در DNA انسان وجود دارد که در پایین دسب ژن SALL1 وجود دارد و به شدت در موش، قوربغه و ماهی محافظت شده است (شکل ۷-۷). این ژن مسئول رمز گرس مهارکننده رونویسی عود پذیر برای تکوین طبیعی روده بختانی، کلیه‌ها، دست و پا و گوش‌ها می‌باشد. زمانی که موش برانس رمی که دارای این نوالی DNA محافظت شده منص با ژن گزار شگر بتاگالاکتوزیناز، بختاد شد (شکل ۷-۷). به میزان زیادی ژن گزار شگر بتاگالاکتوزیناز، بطور ویژه در مرحله تکوین جوانه‌های اعصاب بین کردند (شکل ۷-۷). افراد بیماری که در این ناحیه از ژن دارای حذف ژنتیکی هستند، به مجاری‌هایی در اعصاب خود دارند. این نتایج نشان می‌دهند که این نواحی حفظ شده عامل رونویسی از ژن

(SRP) که در هدایت پروتئین تازه سسر شده به شبکه انتقالی (SRP) حش بخش دود (فصل ۱۳)، به عهده دارد. RNA پلی‌مراز II همه ژن‌های رمزکننده پروتئین را رونویسی می‌کند و عمل این آنزیم باعث تولید mRNA می‌شود. RNA پلی‌مراز II همچنین مسئول تولید چهار تا از پنج RNA کوچک هسته‌ای می‌باشد که در پیرایش RNA در حال درند.

هر یک از سه نوع RNA پلی‌مراز یوکاریوتی خیلی پیچیده‌تر از RNA پلی‌مراز *E. coli* هستند هرچند که ساختارشان شباهت‌هایی دارد (شکل ۷-۹). همه این سه نوع آنزیم حاوی دو زیرواحد بزرگ و ۱۴-۱۶ زیرواحد کوچک‌اند که برخی از آنها بین دو یا همه سه نوع RNA پلی‌مراز مشترک‌اند. شناخته شده‌ترین RNA پلی‌مراز یوکاریوتی، مربوط به ساکارومایسس سروریه است. هر یک از ژن‌های رمزکننده زیرواحد‌های پلی‌مراز این مخمر کلون و تعیین بوالی شده‌اند و آثار جهش‌های تخریب‌کننده ژن^(۳) نیز در آن‌ها بررسی شده است. علاوه بر اینکه ساختار سه بعدی RNA پلی‌مراز II مخمر تعیین شده است (شکل ۷-۹) سه RNA پلی‌مراز هسته‌ای همه یوکاریوت‌هایی که تاکنون مورد بررسی قرار گرفته، به گونه مخمری خیلی شبیه است.

دو زیرواحد بزرگ (RPB1 و RPB2) همه سه نوع RNA پلی‌مراز یوکاریوتی به همدیگر شبیه‌اند و با زیرواحد‌های β' و β RNA پلی‌مراز *E. coli* شباهت دارند (شکل ۷-۱۰). همچنین هر یک از بی‌مرزهای یوکاریوتی حاوی یک زیرواحد شبه α و دو زیرواحد نامتشابه شبه α هستند. فاصله زیادی که در ساختار این زیرواحد‌های شبه RNA پلی‌مرازهای گونه‌های مختلف وجود دارد حاکی از آن است که این آنزیم در مراحل اولیه تکامل ظاهر شده و به شدت حفاظت شده است. این سببگیری برای انرژسی که نباید پایانی چون ساختار RNA از DNA به عهده دارد، سطحی به نظر می‌رسد. علاوه بر زیرواحد‌های مرکزی مرتبط با زیرواحد‌های RNA پلی‌مراز *E. coli*، همه سه نوع RNA پلی‌مراز مخمری حاوی چهار زیرواحد کوچک دیگری هستند که بین خودشان مشترک است ولی در RNA پلی‌مراز *E. coli* همتایی ندارند. در نهایت هر یک از RNA پلی‌مرازهای هسته‌ای یوکاریوت‌ها دارای چندین زیرواحد اختصاصی است که در دو نوع دیگر RNA پلی‌مراز هسته‌ای دیده نمی‌شود. آزمایشات تخریب ژنی در مخمر نشان داده‌اند که اغلب این



شکل ۷-۸ (شکل رنگی) جداسازی RNA پلی‌مرازهای یوکاریوتی توسط کروماتوگرافی ستونی و شناسایی آن‌ها با حساسیت‌های به آلفا-آمانیتین. عصاره پروتئین استخراج شده از کشت سلول‌های یوکاریوتی از ستون DEAE- سلولکس عبور داده شد و پروتئین‌های متصل شده (محتوی سیاه) با محلولی از NaCl که غلظت آن به طور ثابت در افزایش است جدا شدند. سه بخش از نمونه‌های جدا شده در سه سون فعالیت RNA پلی‌مرازی از خودشان دارند (محتوی قرمز). غلظت $\mu\text{g/ml}$ از آلفا-آمانیتین فعالیت پلی‌مرازی نوع II را و به هیچ یک از بی‌مرز I و II را مهار می‌کند (بخش سبز). پلی‌مراز III با غلظت $10 \mu\text{g/ml}$ از آمانیتین مهار می‌شود در حالی که پلی‌مراز I حتی در این غلظت تا ۷۰۰ برابر نمی‌شود.

RNA پلی‌مراز I نسبت به آلفا-آمانیتین خیلی غیرحساس است در حالی که RNA پلی‌مراز II خیلی حساس است. دارو به نزدیکی جایگاه اتصال آنزیم متصل می‌شود و باعث این می‌شود که RNA پلی‌مراز III حساسیت متوسطی دارد. هر یک از RNA پلی‌مرازهای یوکاریوتی نباید رونویسی ژن‌هایی را کاتالیز می‌کند که رمزکننده انواع مختلفی از RNA هستند (جدول ۷-۲). RNA پلی‌مراز I که در هسته قرار دارد رونویسی ژن‌هایی را به عهده دارد که رمزکننده پیش‌سازهای tRNA، rRNA (pre-rRNA) هستند. pre-rRNA با پردازش به 5.8S، 28S و 8S rRNA تبدیل می‌شود. RNA پلی‌مراز III رونویسی ژن‌های رمزکننده tRNA، 5S rRNA و مجموعه‌ای از RNAهای پدیدار و کوچک، آکه یکی از آن‌ها در پیرایش^(۱) RNA (L6) در حال در است. همچنین جزء RNA بی‌دره مسامی کسده پیام پپیدی^(۲)

۱ Splicing

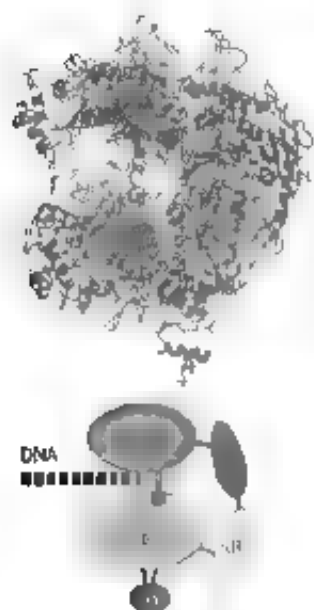
۲ Signal recognition particle (SRP)

Gene knockout

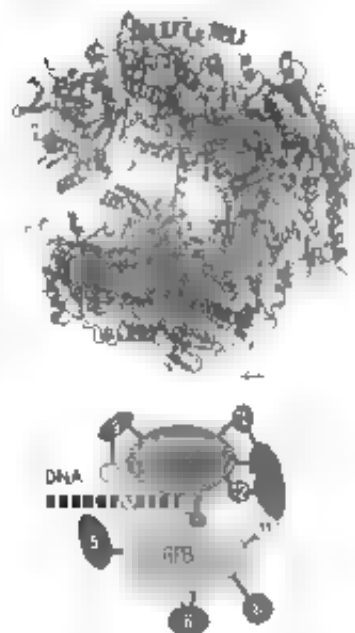
جدول ۷-۲: دسته‌های RNA رونویسی شده توسط سه پلیمراز هسته‌ای یوکاریوتی و اعمال آنها

پلیمراز	RNA رونویسی شده	همکرد RNA
RNA پلیمراز I	Pre r-RNA (45S, 18S, 5.8S rRNAs, mRNA	محتویات ریبوزومی، ستر پروتئین
RNA پلیمراز II	mRNA, snRNA, miRNA	زمر کدش پروتئین پیرایش RNA کنش‌های پس از ترجمه ژن
RNA پلیمراز III	tRNA, 5S rRNA, 5.8S rRNA, snRNA, ub RNA, 5s RNA	ستر پروتئین محتویات ریبوزومی، ستر پروتئین پیرایش RNA
سایر RNA های کوتاه پایدار	همکردهای ویژه اکثر موارد ناشناخته	دره‌های شناسایی پیام برای دخول پلی پپتیدها به شبکه اندوپلاسمی

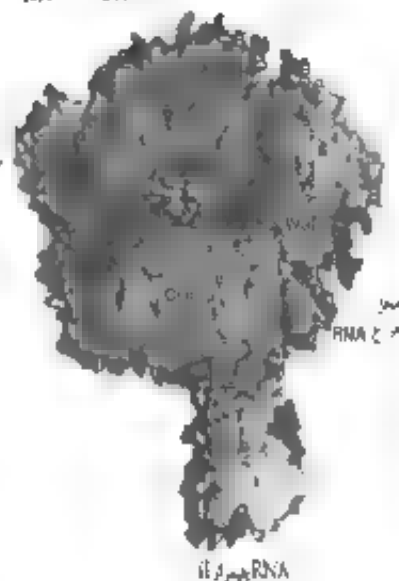
RNA پلیمراز باکتریایی (a)



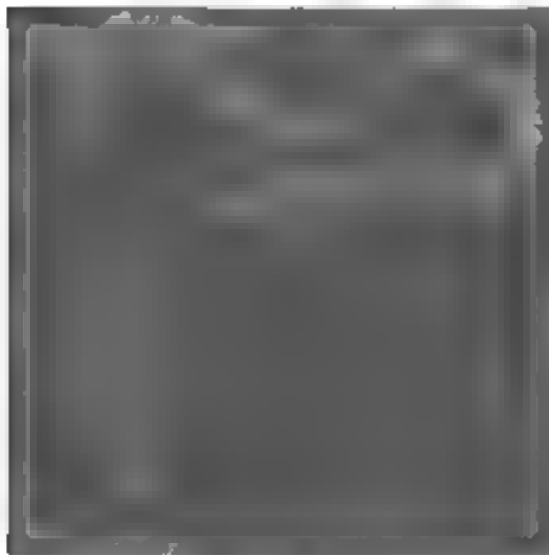
RNA پلیمراز II مخمر (b)



RNA پلیمراز III مخمر (c)

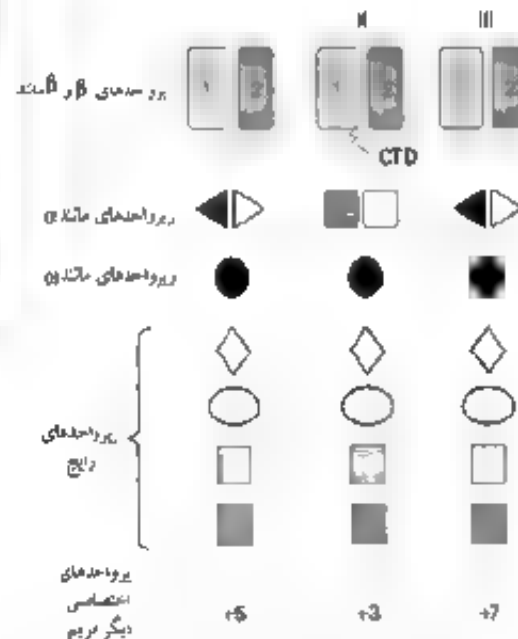


شکل ۷-۹ (شکل رنگی) مقایسه ساختار سه بعدی RNA پلی‌مرازهای یوکاریوتی و باکتریایی. (a) و (b) مقایسه‌ای از شکل‌های سه‌بعدی RNA پلی‌مرازهای یوکاریوتی و باکتریایی. (c) مقایسه‌ای از شکل‌های سه‌بعدی RNA پلی‌مرازهای یوکاریوتی و باکتریایی. (d) مقایسه‌ای از شکل‌های سه‌بعدی RNA پلی‌مرازهای یوکاریوتی و باکتریایی. (e) مقایسه‌ای از شکل‌های سه‌بعدی RNA پلی‌مرازهای یوکاریوتی و باکتریایی. (f) مقایسه‌ای از شکل‌های سه‌بعدی RNA پلی‌مرازهای یوکاریوتی و باکتریایی. (g) مقایسه‌ای از شکل‌های سه‌بعدی RNA پلی‌مرازهای یوکاریوتی و باکتریایی. (h) مقایسه‌ای از شکل‌های سه‌بعدی RNA پلی‌مرازهای یوکاریوتی و باکتریایی. (i) مقایسه‌ای از شکل‌های سه‌بعدی RNA پلی‌مرازهای یوکاریوتی و باکتریایی. (j) مقایسه‌ای از شکل‌های سه‌بعدی RNA پلی‌مرازهای یوکاریوتی و باکتریایی. (k) مقایسه‌ای از شکل‌های سه‌بعدی RNA پلی‌مرازهای یوکاریوتی و باکتریایی. (l) مقایسه‌ای از شکل‌های سه‌بعدی RNA پلی‌مرازهای یوکاریوتی و باکتریایی. (m) مقایسه‌ای از شکل‌های سه‌بعدی RNA پلی‌مرازهای یوکاریوتی و باکتریایی. (n) مقایسه‌ای از شکل‌های سه‌بعدی RNA پلی‌مرازهای یوکاریوتی و باکتریایی. (o) مقایسه‌ای از شکل‌های سه‌بعدی RNA پلی‌مرازهای یوکاریوتی و باکتریایی. (p) مقایسه‌ای از شکل‌های سه‌بعدی RNA پلی‌مرازهای یوکاریوتی و باکتریایی. (q) مقایسه‌ای از شکل‌های سه‌بعدی RNA پلی‌مرازهای یوکاریوتی و باکتریایی. (r) مقایسه‌ای از شکل‌های سه‌بعدی RNA پلی‌مرازهای یوکاریوتی و باکتریایی. (s) مقایسه‌ای از شکل‌های سه‌بعدی RNA پلی‌مرازهای یوکاریوتی و باکتریایی. (t) مقایسه‌ای از شکل‌های سه‌بعدی RNA پلی‌مرازهای یوکاریوتی و باکتریایی. (u) مقایسه‌ای از شکل‌های سه‌بعدی RNA پلی‌مرازهای یوکاریوتی و باکتریایی. (v) مقایسه‌ای از شکل‌های سه‌بعدی RNA پلی‌مرازهای یوکاریوتی و باکتریایی. (w) مقایسه‌ای از شکل‌های سه‌بعدی RNA پلی‌مرازهای یوکاریوتی و باکتریایی. (x) مقایسه‌ای از شکل‌های سه‌بعدی RNA پلی‌مرازهای یوکاریوتی و باکتریایی. (y) مقایسه‌ای از شکل‌های سه‌بعدی RNA پلی‌مرازهای یوکاریوتی و باکتریایی. (z) مقایسه‌ای از شکل‌های سه‌بعدی RNA پلی‌مرازهای یوکاریوتی و باکتریایی.



شکل تجربی ۱۱-۲ (شکل رنگی) رنگ آمیزی با آنتی بادی تأیید می‌کند که ذمین انتهایی کریپوکسیل (C-ترمینال) (CTD) RNA پلیمراز II در طی رونویسی در *in vivo* فسفرینه می‌شود. کروموزم‌های پستی‌تر عده بزرگی از لازو درووفیل درست قبل از پوست‌سازی بپیه سده و سپس با آنتی بادی حرکتی مشخص CTD فسفرینه و با آنتی بادی پری مشخص برای CTD غیرفسفرینه بیمار شده، سپس این نمونه با آنتی بادی بر علیه آنتی بادی بزی نشاندر با فلورسین (سبز) و آنتی بادی بر علیه آنتی بادی حرکتی نشاندر با آنتی ساین (قرمز) رنگ آمیزی شد بنابراین مولکول‌های پلیمراز II CTD غیرفسفرینه رنگ سبز و با CTD فسفرینه رنگ قرمز را گرفتند. هورمون پوست‌اندازی (کدیرین) سرع‌های حیسی بالایی در رونویسی را در نواحی پات نشان داده شده با 74EF و 75B آله کرد. توجه کنید که فقط CTD فسفرینه در این نواحی وجود دارد. نواحی باقی کوچک‌تر که در سرع بالا رونویسی می‌شوند در قایل مشاهده هستند. مکمل‌های غیرپایه که با رنگ قرمز (پیکان بالا) و سبز (پیکان افقی) نیز نشان داده شده‌اند. همچنین نواحی وجود دارد که هر دو رنگ سبز و قرمز را دارند و تولید رنگ رد (پیکان پایین) را کد می‌دهند.

یوزگت‌ترین ریزواحد RNA پی‌مراز II، دارای یکت‌ناحیه تکراری ضروری در انتهای کریپوکسیل خود است. انتهای کریپوکسیل سرگ‌ترین ریزواحد RNA پلی‌مراز II (RPB1) حاوی ۶ آلی ۷ آمینواسیدی است که تقریباً به طور دقیق برای چند بار تکرار شده است. به RNA پی‌مراز نوع II و به نوع I هیچ کدام چنان واحدهای تکراری را ندارند این تکرار ۲ پپتیدی که توالی حفظ شده آن Pro-Ser-Thr-Ser-Pro-Ser-Tyr می‌باشد ذمین انتهایی کریپوکسیل (CTD) هم در RNA



شکل ۱۰-۲ نمایش شماتیک ساختار ریزواحد RNA پلیمراز مرکزی *E. coli* و RNA پلیمرازهای هسته‌ای مخمری. هر سه RNA پلیمراز مخمری پنج ریزواحد مرکزی مشابه یا ریزواحدهای II، سه ریزواحد α و α' RNA پلیمراز *E. coli* دارند. بزرگ‌ترین ریزواحد (RPB1) پلیمراز II دارای ذمین انتهایی کریپوکسیل ضروری (CTD) است. RNA پلیمرازهای I و III دارای دو ریزواحد α غیرمستقیم هستند، در صورتی که RNA پلیمراز II دارای دو ریزواحد شبه α غیرمشابه دیگر است. هر سه پلیمراز دارای ریزواحد شبه α و چهار ریزواحد مشترک دیگر هستند. مضافاً اینکه، هر پلیمراز مخمری دارای سه آلی هفت ریزواحدهای منحصر به فرد کوچکتر است.

ریزواحد‌ها برای حیات سلول ضروری‌اند. تخریب ژن‌های ریزواحد‌های کمی از پی‌مراز که اساساً برای بقا سلول ضروری می‌باشند (ریزواحد‌های ۴ و ۷) منجر به رشد خیلی ضعیف سلول می‌شوند بنابراین به نظر می‌رسد که همه ریزواحد‌ها برای عملکرد طبیعی RNA پی‌مراز یوکاریوتی لازم‌اند.

شرایط *In Vitro* تولید می‌شود مشابه اسهای ۵' آن در mRNA های جدا شده از سلول است و تأییدکننده این نکته است که نوکلئوتیدهای کلاهیک mRNA های یوکاریوتی با ناحیه آغاز رونویسی هم‌خوانی دارند. امروزه صنایعی ناحیه آغاز رونویسی یک رونوشت تازه شسته شده عموماً با تعیین ناحیه‌ای از DNA که مسئول رمزگشایی آنهای ۵' از mRNA است به راحتی انجام‌پذیر است.

نکات کلیدی بخش ۲-۷

مروری بر کنترل ژن یوکاریوتی و RNA پلیمراز

■ هدف اولیه کنترل ژن در موجودیت رده پرسنولی اجرای دقیق تصمیمات تکوینی است چنانکه ژن‌های مورد نظر در سلول‌های مورد نظر در طی تکوینی و تسایر سلولی بیان می‌شوند.

■ کنترل رونویسی برار اولیه تنظیم بیان ژن در یوکاریوت‌ها و همچنین در باکتریه است.

■ در رونوهای یوکاریوتی، عناصر کنترلی رونویسی DNA ممکن است چندین کیوبار از پروموتوری که آنها را تنظیم می‌کند فاصله داشته باشند. نوعی کنترلی متفاوت رونویسی یک ژن یکسانی را در انواع متفاوت می‌تواند کنترل کند.

■ یوکاریوت‌ها دارای سه نوع RNA پلیمراز هستند هر سه دارای دو زیرواحد بزرگ و سه زیرواحد کوچکتر دارای همولوژی با زیرواحدهای ۳، ۲ و ۱ از RNA پلیمراز *E. coli* هستند. همچنین چنین زیرواحد کوچک دیگر است (شکل ۷-۱۰ را ملاحظه کنید).

■ RNA پلیمراز I فقط pre-rRNA رستر می‌کند. RNA پلیمراز II mRNA و برخی از RNA های هسته‌ای کوچک را که در پیرایش mRNA نقش دارند رستر می‌کند. RNA پلیمراز III، tRNA، rRNA و چندین RNA سبباً کوچک و یابدر را رستر می‌کند (جدول ۷-۲ را ملاحظه کنید).

■ زمین انتهایی کربوکسیل (CTD) در بزرگترین زیرواحد آنزیم RNA پلیمراز II در طی آغاز رونویسی فسفریله می‌شود و همچنان که آنزیم رشد الگو را رونویسی می‌کند فسفریله باقی می‌ماند.

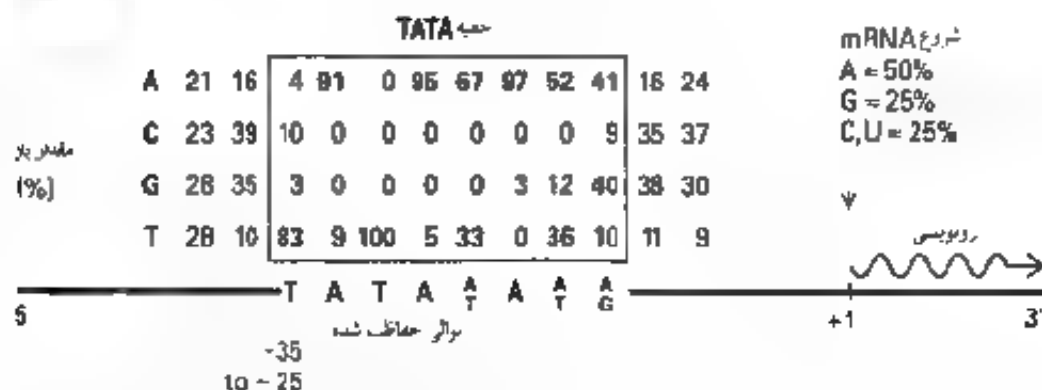
■ RNA پلیمراز II رونویسی ژن‌ها را در نوکلئوتیدی از DNA الگو که مرتبط با نوکلئوتید ۵' است شروع می‌کند که در mRNA رمز شده کلاهیک در می‌نماید.

بی‌مرکز II محرمی خلوی ۲۶ یا بعداً بیشتری از این توانی تکراری، نوع مه‌دهاری حاوی ۵۲ مکرر و در ماهی یوکاریوت‌ها بعداً مکررهای موجود در RNA پلی‌مراز II ماهی این دو مخلوده است. CTD برای ماه سلول ضروری است و حداقل حضور ۱۰ نسخه از این تکرار برای حیات محرم ضروری است. آزمایشات انجام شده در شرایط *in vivo* با پروموتورهای مثل برای اولین بار نشان دادند که مولکول‌های RNA پلی‌مراز II که رونویسی را آغاز می‌کند دارای CTD غیرفسفریله هستند به محض آغاز رونویسی، حرکت و دور شدن از پروموتور تعدادی از سرین‌ها و برخی از اسیدهای آمینه پروزین CTD فسفریله می‌شوند. بررسی کروماتوگرافی پی‌بی عدد ترفاتی مکس سرکه پیش از ذکر دیسی لارو در زمانی که رونویسی به صورت فعال انجام می‌شود نشان داد که CTD در حین رونویسی در حالت *in vivo* بزرگتر است. مناطق پاف عظیم موجود در کروماتوم بیان می‌دهند که در این مرحله از رشد این مناطق بواهی هستند که رونویسی در آنها به شدت صورت می‌گیرد. رنگ‌آمیزی انی‌بازی‌های خاص CTD های فسفریله و غیرفسفریله ساس می‌دهند که RNA پلی‌مراز II همراه با پاف‌های در حال رونویسی شدید دارای CTD فسفریله است (شکل ۷-۱).

RNA پلی‌مراز II رونویسی را در ناحیه‌ای از DNA آغاز

می‌کند که معادل با کلاهیک ۵' در mRNA است

آزمایشات رونویسی در حالت *in vivo* که شامل RNA پلی‌مراز II (عصاره پروتئینی حاصل از هسته سلول‌های کشت داده شده) و الگوی DNA حاوی ناحیه رمزکننده انتهایی ۵'، mRNA های مکرری از ژن‌هایی که به طور شایع بیان می‌شود نشان می‌دهد که رونوشت‌های خاص همیشه دارای ساختار کلاهیک ماندی در اسهای ۵' خود هستند که مشابه نوعی است که در انتهایی ۵' تعریف همه mRNA یوکاریوتی دیده می‌شود (شکل ۷-۱۴). در این آزمایشات، کلاهیک ۵' به انتهایی ۵' در RNA های نابلق توسط آنزیم‌های موجود در عصاره پروتئینی اضافه می‌شود که به می‌تواند یک کلاهیک را به RNA اضافه کند که در انتهایی ۵' خود سه یا دو فسفات دارند. چرا که انتهایی ۵' تولید شده از شکس RNA های بزرگتر که تولید انتهایی ۵' یک همات می‌کند. می‌تواند کلاهیک در شود در نتیجه محققان نتیجه‌گیری کردند که نوکلئوتیدهای کلاهیک تولید شده در رونویسی انجام شده در شرایط *In Vitro* می‌بایست نوکلئوتیدهایی باشند که با آنها رونویسی آغاز شده است. بررسی توانی‌ها نشان داد که برای یک ژن، توانی انتهایی ۵' رونویسی که در



▲ شکل ۱۲. تعیین توانایی حفاظت شده جعبه TATA. توانایی مولکونویدی یا لانت ناحیه آغاز ۹۰۰ بین مرکز پروتئین یوکاریوتی به گونه‌ای قرار گرفته‌اند که بیشترین شباهت را در ناحیه -۳۵ تا -۲۵ داشته باشند. اعداد مشی داده شده درصد فرکانس هر یک از بازها در هر جایگاه است. بیشترین شباهت در ناحیه‌ای هشت باز که همان جعبه TATA است دیده می‌شود که در پایین نشان داده شده است. اولین بازی که در mRNA رمز می‌شود عب A در ژن‌های حاوی جعبه TATA است.

۷-۲. توانایی‌های تنظیمی در ژن‌های رمزگشده پروتئین

همان‌طور که در بخش قبلی متذکر شدیم، بیان ژن‌های رمزگشده پروتئین توسط توانایی‌های اتصال پروتئین متعددی کنترل می‌شود که به‌طور عمومی نوعی کنترل رونویسی نامیده می‌شود. این توانایی‌ها شامل پروموورها و سایر عناصر تنظیمی مختار به ناحیه آغاز رونویسی هستند و همین‌طور توانایی‌هایی که در مورد سب‌زی که آن را کنترل می‌کند قرار می‌گیرند از این جمله‌اند. در این بخش نگاه دقیق‌تری به خصوصیات عناصر تنظیمی که در ژن‌های رمزگشده پروتئین یوکاریوت قرار دارند و برخی روش‌هایی که برای شناسایی آن‌ها به کار می‌رود، خواهیم داشت.

جعبه TATA، آغازگرها و جرابر CpG به صورت پروموورهایی در DNA یوکاریوتی عمل می‌کنند

اولین ژن‌هایی که تعیین توانایی شدند و توسط سیستم‌های رونویسی (*In Vitro*) مطالعه شد، ژن‌های ویروسی و ژن‌های رمزگشده پروتئین‌هایی که به شدت در زمان خاصی از چرخه سلولی بیان می‌شدند یا در رده سلولی خاصی بیان می‌شوند بودند. در همه این ژن‌هایی که به شیب رونویسی می‌شوند یک توانایی حفاظت شده به نام جعبه TATA وجود دارد که تقریباً -۳۵ تا -۲۵ جفت باز بالادست ناحیه آغاز قرار دارد (شکل ۱۲-۲). مطالعات جهت‌رایی نشان می‌دهد که یک تغییر باز در بین مولکوتیدها به سمت رونویسی ژن‌هایی که در مجاورت جعبه TATA هستند و توسط RNA

بلی‌مراز II رونویسی می‌شود را کاهش می‌دهد در اغلب موارد. تغییر توانایی‌هایی که بین جعبه TATA و ناحیه آغاز قرار دارند تأثیر چندانی روی سرعت رونویسی ندارند. اگر جفت بازهای میان جعبه TATA و ناحیه آغاز حذف شوند، رونویسی از الگوی کوتاه شده از یک جایگاه جدید در -۲۵ جفت باز پایین نسبت جعبه TATA آغاز می‌شود. در نتیجه جعبه TATA مشابه یک پروموتر *E. coli* برای قرارگیری RNA بلی‌مراز I، و آغاز رونویسی عمل می‌کند (شکل ۱۲-۴). برخی ژن‌های یوکاریوتی بجای جعبه TATA عنصر پروموتری دیگری بنام آغازگر^(۱) دارند. اغلب آغازگرهایی که به‌طور طبیعی یافت می‌شوند در ناحیه -۱ یک سیتورین (C) و در جایگاه آغاز رونویسی (+۱) یک آدنین (A) دارند. مطالعه جهش‌رایی هدفدار ژن‌های یستاسیس نشان می‌دهد که پروموورهای حاوی آغازگر توانایی‌های مختار ناحیه آغازی قدرت بین پروموتر را تعیین می‌کنند. برعکس آنچه در مورد توانایی جعبه TATA مطرح است یک توانایی حفظ شده متغیر برای آغازگر تعیین شده است.

(3) Y-Y-A⁺-N-T/A-Y-Y-Y

در این توانایی، A⁺ بازی است که رونویسی ژن از آنجا آغاز می‌شود، Y یک باز پیریمیدین (C یا T)، N هر یک چهار باز و A به معنای حضور T یا A در ناحیه +۳ است.

رونویسی ژن‌هایی که پروموورهای حاوی جعبه TATA و آغازگر دارند در یک جایگاه آغاز مشخص، آغاز می‌شود. هرچند که

تحریک بیان ژن گزارشگر در سلول‌های کبدی و نه سلول‌های دیگر می‌شوند یک ناحیه بین ناحیه آغاز و ۲۰۰ باز بالادست آن و ناحیه دیگر بین ۱/۸۵ تا ۲/۱۰۱ کبوا باز قرار دارد جایگاه عاز است. شناسایی موادی کنترلی دیگر در سلول‌های عکوبیه نشان می‌دهد که ژن‌های یوکاریوتی دارای عناصر تنظیمی مختلفی هستند که در سلول‌های متفاوت بیان ژن‌ها را کنترل می‌کند.

سرورده صدها ژن یوکاریوتی بررسی شده‌اند و مناطق کنترلی آنها مورد شناسایی قرار گرفته‌اند. این عناصر تنظیمی همراه با جعبه TATA و یا آغازگر اغلب به عنوان پروموتور بی که تحت کسر است، شناخته می‌شوند. با این حال، تریخ می‌دهیم که عبارت پروموتور را به جعبه TATA و یا نوالی آغازگری که محل آغاز را بر روی رشته الگو تعیین می‌کند بست دهیم. ما از بیان عناصر محاور پروموتور به عنوان ناحیه‌ای که بین ۱۰۰ تا ۲۰۰ جفت باز بالادست ناحیه آغاز قرار دارند، استفاده می‌کنیم. در برخی موارد عناصر محاور پروموتور خاص نوع سلول‌اند و در یک نوع سلول خاص کنترل ژن را به عهده دارند. در یوکاریوت‌ها واز افزایده^(۳) به ناحیه کنترل روموبسی اطلاق می‌شود که بیش از ۲۰۰ جفت باز از ناحیه آغاز فاصله داشته باشد.

زمانی که ناحیه کنترلی یک ژن شناسایی شد به کمک روش جهش‌های پوششگر واصل^(۴) می‌توان صاطقی از این ناحیه که نقش کنترل روموبسی را دارند، شناسایی کرد. در ین روش یکسری از نوالی‌هایی که حاوی جهش‌های مشترک همپوشانی هستند، ساخته می‌شود و آنرا این موادی روی بیان ژن گزارشگر یا نوید RNA خاص بررسی می‌شود (شکل ۱۴-۷). از اویس کاربردهای این روش شناسایی عناصر محاور پروموتور ژن تیمیدین کیناز (tk) و ویروس سیمپلکس هرپس است. بررسی‌ها نشان داد که ناحیه بالادست ژن tk حاوی سه ناحیه کنترلی محتر است: یک جعبه TATA در فاصلای بین ۳۲- تا ۱۶- و دو عناصر کنترلی بالادست نورتر (شکل ۱۴-۷).

برای بررسی اثر فاصله بر روی عناصر تنظیمی در پروموتور tk در HSV که توسط روش جهش‌های پوششگر واصل شناسایی شده بودند، محققان نوالی‌هایی را حذف و یا دخول‌هایی را میان عناصر کنترلی ایجاد کردند. تغییر فاصله میان پروموتور و عناصر محاور پروموتور در حد ۲۰ نوکلئوید یا کمتر اثر کمی خواهد داشت. با این حال

روموبسی تعدادی از ژن‌های رمزگشده پروتئین‌های تازه شده که در یکی از جدی جایگاه ممکن که اغلب ۲۰۰-۲۰۰ جفت باز طول دارند آغاز می‌شود. این ژن‌ها، که اغلب در سطح کمی روموبسی می‌شوند (مانند ژن‌هایی رمزگشده آنزیم‌های مورد نیاز برای فعالیت‌های متابولیک پایه که در همه سلول‌ها وجود دارند و آن‌ها ژن‌های خانه نگه‌دار^(۱) فامدا) حاوی جعبه TATA و یا آغازگر نمی‌باشند. اغلب ژن‌های این دسته حاوی نوالی‌های می از CG به طول ۵۰-۲۰ نوکلئوید در حدود ۱۰۰ جفت باز بالادست ناحیه آغاز هستند. دی‌نوکلئوید CG در نظر آماری در DNA مهره‌چلاری بررسی شده است و حضور ناحیه می از CG با جریه CpG^(۲) بالادست ناحیه عاز ژن‌ها به طور واضحی توزیع اتفاقی ندارد. به همین دلیل، حضور جریه CpG در DNA روموبی این احتمال را مطرح می‌کند که ین ناحیه حاوی جایگاه آغاز روموبسی است.

عناصر ژن دنگ پروموتوری به تنظیم ژن‌های یوکاریوتی کمک می‌کند

روش‌های موتزکب DNA برای مطالعه محلم جهش‌های نوالی‌های نوکلئوتیدی ژن‌های متعدد یوکاریوتی جهت شناسایی موادی تنظیمی روموبسی به کار می‌رود. برای مثال، عناصر گوناگون کنترل روموبسی پستانداری که ترانسسیریتین (TTR) را که مسئول انتقال هورمون بیروید در خون و مایع معری احتاطه‌کننده مغز و بنج است، کنترل می‌کنند، ترانسسیریتین در سلول‌های هیاتوسیت جایی که محل ستر و ترشح اکثر پروتئین‌های خون است، بیان می‌شود. البته در سلول‌های عکوبیه معر که محل ترشح مایع معری بنجانی و پروتئین‌های آن است نیز تولید می‌شود. عناصر شناسایی شده تنظیمی مورد نیاز برای روموبسی ژن (ترانسسیریتین) TTR توسط روشی که در شکل ۱۳-۷ نمایش داده شده حاصل شده‌اند. در این روش آزمایشگاهی قطعه DNA با طول مختلف از بالادست جایگاه اعرری در بالاصعد باکتری که حاوی یک ژن گزارشگر است کلون شدند. ژن گزارشگر آنزیمی را نوید می‌کند که مقدار آن را با تعیین فعالیتش در عصاره سلولی می‌توان سنجید. از جمله ژن‌های رایج گزارشگر می‌توان ژن LacZ از E. coli که موید بتاگالاکتوزیلاز است، ژمی که موسیراز را رمز می‌کند و آنزوی هیپروویر ATP را به نور تبدیل می‌کند و ژن توسه‌کننده پروتئین فلورسانت سبر (GFP) را مای ژمای نام برد.

با ساخت و بررسی یک سری حط‌های انتهای بالادست از ژن TTR، محققان موجه شدند که دو جایگاه کنترلی باعث

1- House keeping genes

2- CpG island

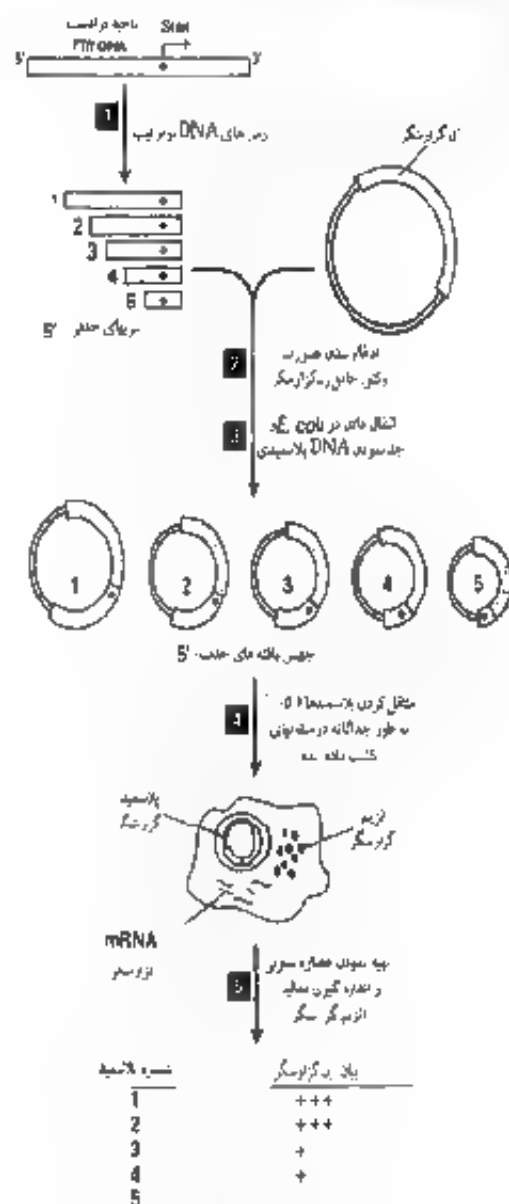
3- Enhancer

4- Linker scanning mutations

► شکل تجربی ۱۳-۷ تجربه و تحلیل حذف می‌تواند توانایی‌های کنترلی رونویسی را در بالادست ژن یوکاریوتی شناسایی کند. (مرحله ۱): نیکسک‌های DNA موتوکیپ به منظور ایجاد یک سری از قطعات DNA می‌افزاید می‌سود که از ناحیه ترجمه شده ۵' تا 3' بالادست با فاصله زیاد امتداد می‌یابد (مرحله ۲): قطعات DNA به بالادست پلاسمید گزاریگر از یک ژن گزارشگر یا منجس آسان متصل می‌شوند (مرحله ۳): DNA به منظور جاسازی پلاسمیدهای با حذف‌هایی دارای آنالوهای متغیر ۵' در جایگاه آغاز رونویسی، به E. coli منتقل شدند (مرحله ۴): سیس هر پلاسمید به سون‌های گشت داده شده (با مورد استفاده برای ایجاد موجودات رنده براس‌ن) منتقل شده و پس از گزارشگر مورد سحن قرار گرفت (مرحله ۵): منجس مثال هرسی (این صفحه) حاکی از آن است که قطعات آمایشی دارای دو عنصر کنترلی هستند. انتهای ۵ یکی بین حذف‌های ۲ و ۳ قرار می‌گیرد و انتهای ۵ دیگری میانی حذف‌های ۴ و ۵ قرار می‌گیرد

اما در ژنوم باکتریایی ندارد اولین افزایش یوکاریوتی شناخته شده که رونویسی در های یوکاریوتی و تحریک می‌کند یک توالی ۳۶۶ جهت بازی از ویروس میموی ۴۰ (SV40) است. بررسی بیشتر این ناحیه از ژنوم SV40 نشان می‌دهد که یک توالی ۱۰۰ جهت بازی در حدود صد جهت باز در بالادست ناحیه آغاز رونویسی ژن‌های اولیه SV40 قرار دارد که مسئول عمل افزایش‌گری رونویسی‌اند. در SV40 این توالی افزایش‌دهنده مسئول تحریک رونویسی از روی پروموتهای ویروسی است. اگر شده SV40 همچنین رونویسی از همه پروموتهای یوکاریوتی که تاکنون مطالعه شده را چه در جهت پروموته مورد آزمایش باشد و به در جهت آن نباشد. حتی اگر هزاران جهت باز دورتر از ناحیه آغاز باشد تحریک می‌کند. بررسی‌های متعدد جهش‌های پوششگر واصل نشان می‌دهد که افزایش SV40 حاوی عناصر ویژه‌ای است که هر یک برای اعمال اثر افزایش‌گری مؤثر هستند. بعد خواهیم دید که هر یک از این عناصر تنظیمی محل اتصال یک پروتئین هستند.

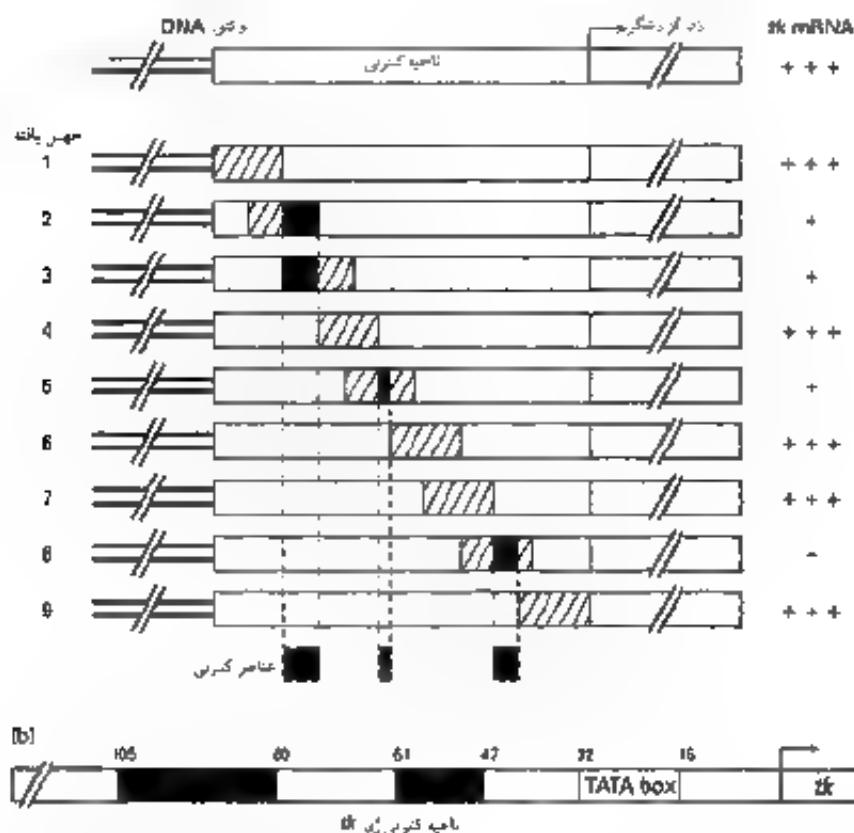
به رودی پس از کشف افزایش SV40، افزایش‌های دیگری در ژنوم ویروس‌ها و DNA سولی یوکاریوت‌ها ساسایی شد. برخی از این عناصر تنظیمی در ۵۰۰ حتی چندین کیلو باز طول در پروموتهای که کنترل می‌کنند قرار دارند. بررسی انواع مختلف افزایش‌گرهای سلول‌های یوکاریوتی نشان داد که این توالی‌ها می‌توانند بالادست



دخول ۵-۳ جهت باز مس عناصر مجاور پروموته و حبه TATA اثری معادل حذف این عناصر را نشان می‌دهد. بررسی مشابهی که روی سایر ژن‌های یوکاریوتی انجام شده است، نشان می‌دهد که انتظاف‌پذیری فصلی بین عناصر پروموته مجاور عموماً قابل تحمل است. اما حذفی بیش از چندین ده جهت باز آن‌ها باعث کاهش رونویسی می‌شود.

افزایش‌های دارای فاصله زیاد از ناحیه آغاز اغلب رونویسی توسط RNA پلی‌مراز II را تحریک می‌کنند.

همان‌طور که قبلاً اشاره شد، رونویسی از برخی از پروموتهای یوکاریوتی توسط عناصر تنظیمی که هر از جهت باز از ناحیه آغاز فاصله دارند تحریک می‌شود. چنین عناصر تنظیمی رونویسی دورنوب که به آن‌ها افزایش‌دهنده ژنوم یوکاریوتی رایج هستند.



▲ شکل تجربی ۱۴-۷ شناسایی عناصر تنظیمی رونویسی با روش جهش‌های پویشگر واصل (۵) یک ناحیه از DNA یوکاریومی که مسئول رونویسی یا لای یک ژن گزارشگر است در یک ناقل پلاسمیدی کلون می‌شود جهش‌های پویشگر (LS) واصل از یک اسهتا تا انتهای دیگر ایجاد می‌شود. اواحی هائور خورده این جهش‌ها نتیجه به هم رس طون قطعات کوچکی از DNA هستند بعد از این که پلاسمید جهش‌ها به طور جدا گانه به سون منتقل می‌شوند بیان گزارشگر مستحیبه می‌شود در مثل فرضی که بی جا نشانی داده شده است جهش‌های پویشگر واصل از ۶، ۴، ۲ یا ۹ اتر ندارند و یا اثر کمی بر وی بیان ری گزارشگر دارند. این امر سس می‌دهد که این اواحی حاوی عناصر تنظیمی هستند بیان ری گزارشگر بعد از جهش‌های ۲، ۳ و ۵ کاهش چشمگیری سس می‌دهد که گویای حضور عناصر کسری فواصل سس داده شده ربر است. تحلیل جهش‌های پویشگر واصل در ناحیه کسری تبیین کسیر از ویروس هرپس شس می‌دهد که حاوی یک جبه TATA و دو ناحیه کسری مجاور پروموتور در (PE 1 و PE 2) است.

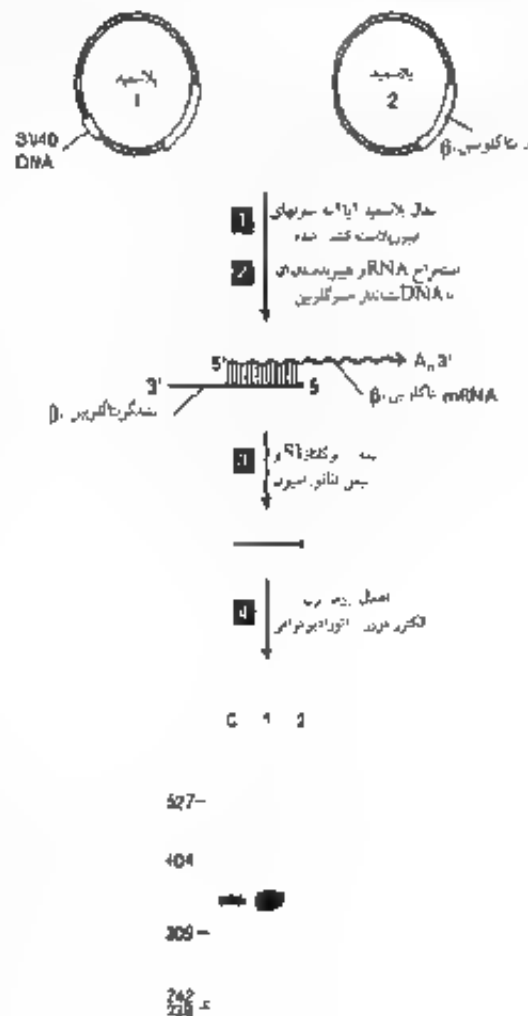
انواع متفاوتی از عناصر کنترل رونویسی هستند با این حال با بررسی عناصر مردیک پروموتور و اثر بندهها تفاوت میان این دو کمتر شد. برای مثال هر نوی این عناصر اگر جهشش عوض شود می‌تواند رونویسی را تحریک کند و یا خاص نوع سلول هستند. نتیجه کلی این است که طیف وسیعی از عناصر تنظیمی، کنترل رونویسی توسط RNA پی‌مراز II را به عهده دارند. در یک انهاء آفریننده قرار دارند که می‌توانند رونویسی را از فاصله‌ای چند ده هزار حص بازی از پروموتور تحریک کنند (مانند افزایش SV40). در انتهای دیگر عناصر مردیک پروموتوری قرار دارند که مانند عناصر تنظیمی ژن tk در HSV اند و جابجایی سس بیش از ۵۰-۳۰ جبه بر از پروموتور باعث از بین رفتن اثر سس می‌شود. محففل تشاد ریادی عناصر کنترل کننده رونویسی را شناسایی کرده‌اند که می‌توانند رونویسی را از

پروموتور، پایین دست پروموتور در ناحیه استرون و یا حتی در پایین دست آخرین اگرون ژن مانند ژن Pax6 دینه شوند (شکل ۶-۷). همانند عناصر مجاور پروموتور، تعدادی از آفرینندهها خاص سلول ویژه‌ای هستند. برای مثال افزایش‌دهی که بیان Pax6 کنترل می‌کند بر سلول‌های شبکیه در بنده‌های ایسرونی بیان اگرون ۳ و ۵ قرار دارد (شکل ۶-۷). بررسی آثار حذف و جهش‌های پویشگر واصل روی اثر بنده‌های سلولی شس می‌دهد که مانند افزایش SV40 سس‌ها عموماً از عناصری تشکیل شده‌اند که برای عمل کلی افزایشده سپهاند.

الطلب از های یوکاریومی توسط عناصر کسری جسدگانه‌ای کنترل می‌شود.

در ابتدا آفر بنده و عناصر مردیک پروموتوری کمی می‌شد که

► شکل تجربی ۷-۱۵ پلاسمیدی که حاوی بخشی از DNA SV40 است به طور چشمگیری تولید mRNA بیشتری در مقایسه با نوعی که افزایده مدارت نشان می‌دهد. پلاسمیدی که حاوی ۲۵٪ کلونین است همراه با یک بستر ناحیه‌های ۳۶۶ جفت بازی از DNA SV40 ساخته می‌شود. این پلاسمیدها وارد سلول‌های کشت داده شده می‌شوند و هر RNA یی که تولید می‌شود، در معرض نشانگر β-گلوبین قرار می‌گیرد (مرحله ۱) و (۲) مقایسه mRNA تولید شده در ژن β-گلوبین توسط نوع سلول به کمک روش محافظت در مقابل نوکلئاز ۵' سنجیده می‌شود (مرحله ۳). نشانگر β-گلوبین که از cDNA β-گلوبین ساخته شده است به mRNA β-گلوبین متصل می‌شود. آنهایی که نشانگر توسط فضاها رادیواکتیو نشاندار شده است، یکس سس mRNA β-گلوبین با نشانگر باعث محافظت ناحیه‌های ۳۳۰ نوکلئوتیدی از نشانگر در مقابل عمل نوکلئازی ۵' می‌شود که باعث هضم بالای تک رشته‌ای و نه دو رگه RNA - DNA می‌شود. شواهدی مبنی بر حفاظت محافظت شده در عمل نوکلئاز که تحت الکتروفرور قرار گرفته‌اند، نشان می‌دهد که سلول‌های (مرحله ۲) آلوده شده با پلاسمید ۱، mRNA β-گلوبین ریلویری در مقایسه با انواع آلوده شده با پلاسمید ۲ تولید کرده‌اند. نوار C در ژل یک کسیر β-گلوبین جداسازی شده از ریکتولوسیت‌ها است که به طور فعال β-گلوبین می‌سازد. این نتایج نشان می‌دهد که بخشی از DNA SV40 که در پلاسمید است حاوی بخشی از افزایده است و این امر عامل تولید چشمگیر و بحرکت سنتز mRNA β-گلوبین است.



حاوی عناصر تنظیمی بنام توالی‌های فعالگر بالادست (UAS)^(۱) است که عمل آن‌ها شبیه افزایشده و عناصر نزدیک پروموتوری در یوکاریوت‌های پسرخته‌تر است. اغلب رن‌های مخمیری حاوی یک UAS هستند که عموماً در ناحیه‌ای چند صد جفت بازی از جایگاه آغاز قرار دارند و به علاوه رن‌های مخمیری حاوی یک حصه TATA هستند که تقریباً ۹۰ حث باز بالادست جایگاه آغاز قرار دارد (شکل ۷-۱۶).

تکات کلیدی بخشی ۲-۷

توالی‌های تنظیمی در رن‌های رمردهنده پروتئین

- بیان رن‌های رمردهنده پروتئین یوکاریوتی عموماً از طریق نواحی کنترلی اتصال پروتئین چندگانه تنظیم می‌شود که نزدیک و یا دور از جایگاه شروع قرار گرفته‌اند (شکل ۷-۱۶).

فاصله دور میان این دو سطح تحریک کنند شکل ۷-۱۶ مکان قرارگیری توالی‌های کنترل‌کننده رونویسی را برای یک رن فرعی پستاندار نشان می‌دهد. ناحیه آغاز که در آن جابجایی آغاز می‌شود توسط نوکلئوتید ۵' از نوین اگزون mRNA یی که رمز می‌شود، کلاهک‌دار شده است. برای بسیاری از رن‌ها بخصوص آن‌هایی که به صورت فراوانی پروتئین بیان می‌کند یک جبهه TATA در توالی ۲۵-۳۵ جفت بازی بالادست ناحیه آغاز رونویسی قرار دارد و باعث هدایت RNA یی‌مراز II برای آغاز رونویسی از نوکلئوتید صحیح می‌شود. عناصر مجاور پروموتوری که عمدتاً کوچک‌اند و ۱۰ جفت باز بالادست جایگاه آغاز قرار دارند. افزایده‌ها برخلاف آنها عموماً در حدود ۲۰۰-۵۰۰ جفت باز طول دارند و عمدتاً از عناصر محدود ۱۰ جفت بازی تشکیل شده‌اند. افزایشده ممکن است تا ۵۰ کیوبور و یا حتی بیشتر در پایین دست و یا بالادست جایگاه آغاز یا داخل اسیرون قرار داشته باشند. برخی از رن‌های پستانداران توسط بیش از یک نوع ناحیه افزایشده کنترل می‌شوند. ژنوم مخمر ساکارومایسس سروپریه

1- Upstream activating sequences (UAS)

لها ممکن است، به کمک روش‌های بیوشیمی، پروتئین‌های مورد نظر را استخراج و شناسایی می‌کند. در این یافته‌ها یک سوالی DNA که به روش‌های جهش‌زایی که قبلاً ذکر شده شناسایی می‌شود و از این برای ردیابی پروتئینی که به این توالی متصل می‌شود به کار می‌رود از روش‌های مرسوم در این مورد می‌توان به ردیاب‌نمایی DNaseI و سنجش جابجایی در ژلی اشاره کرد.

ردیاب‌نمایی DNaseI از این نکته استفاده می‌کند که زمانی که یک پروتئین به DNA متصل می‌شود باعث حفظ توالی DNA در همسایگی محل اتصال می‌شود. همانطور که در شکل ۱۷-۲۰ شرح داده شده است زمانی که DNA شاد در یک انتها را در سر به کنترل شده یک مرحله در معرض طعم شدن یا نوکلئاز قرار دهیم و در مرحله‌ای دیگر در عیاب پروتئین تنظیمی اثر نوکلئاز روی DNA را بررسی می‌کنیم، بعد از مقایسه ژل الکتروفورزی دو دسته یک جای خالی یا اثر اصل ردیابی بر نمونه حاوی پروتئین تنظیمی مشاهده می‌کنیم که همان محل اتصال پروتئین است. زمانی که قطعه DNA حاوی یک عنصر تنظیمی باشد، ظهور یک رد یا ناله بر حضور یک عمل تنظیمی است. البته از این روش برای شناسایی قطعه خالی از DNA که پروتئین تنظیمی به آن متصل می‌شود، نیز استفاده می‌شود.

سنجش حرکت و جابجایی الکتروفورزی^(۲) (EMSA) که به آن جابجایی ژلی یا جابجایی باند هم می‌گویند از روش ردیاب‌نمایی برای بررسی‌های کمی میانکشی پروتئین‌های متصل‌شونده به DNA مناسب است. در کل حرکت الکتروفورزی قطعه DNA که به آن پروتئین متصل شده باشد، کم می‌شود و در نهایت یک جابجایی در مکان باند مورد نظر در ژل رخ می‌دهد. از این روش برای شناسایی عامل رونویسی در عناصر پروتئینی که با DNA نشاندار انکوبه شده و حاوی یک عنصر کسری معلوم است استفاده می‌شود (شکل ۱۸-۱۷).

بر روش‌های بیوشیمیایی جداسازی یک عامل رونویسی از هر حل بی در پی کروماتوگرافی روی عصاره حاصل از هسته استفاده می‌کنند. هراکشی‌هایی که از سترن‌های کروماتوگرافی شسته می‌شوند توسط ردیابی با DNaseI یا EMSA (شکل ۱۸ و ۱۷-۱۷).

■ پروموتور اتصال RNA لیگاز II رابنه DNA فعالیت می‌کند و جایگاه شروع رونویسی را تعیین می‌کند و سرعت رونویسی در جهت تاثیر قرار می‌دهد.

■ سه نوع اصلی از توالی‌های پروموتوری در DNA یوکاریوتی شناخته شده است. جبهه TATA در ژن‌های ریب رونویسی شونده شایع است. پروموتورهای آغازگر در برخی ژن‌ها یافت می‌شوند و جزئی از CpC مشخصه ژن‌های رونویسی شده در سرعت پائین هستند.

■ عناصر نزدیک پروموتوری ۲۰۰ جهت باز بالادست جایگاه شروع قرار دارند. چنین عناصری دارای حدود ۱۰ جهت باز هستند که ممکن است به تنظیم یک ژن خاص کمک کند. ■ افزایش‌دهنده که دارای عناصر کنترلی کوتاه چندگانه هستند ممکن است از ۲۰۰ جهت باز تا ده کیلوبر در بالادست با پائین دست پروموتور در داخل اینترون یا پائین دست آخرین اکزون آن قرار بگیرد.

■ عناصر نزدیک پروموتوری و افزایش‌دهنده اغلب مختص نوع سلول هستند و فقط در انواع سلولی نمای یافته ویژه عمل می‌کند.

۲-۲ تعال کنند‌ها و مهار کنند‌های رونویسی

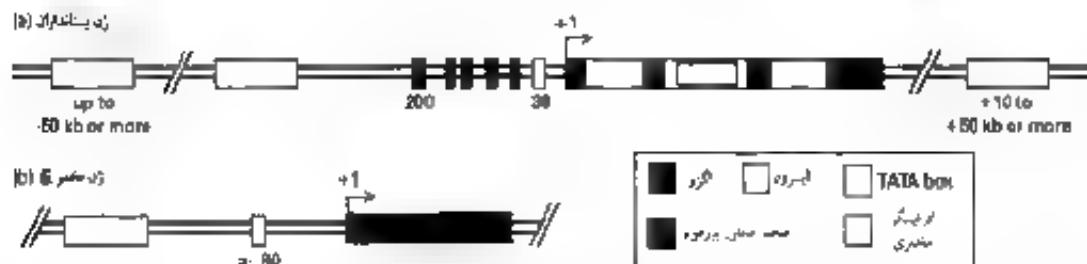
عناصر تنظیمی مختلفی که در DNA یوکاریوت‌ها یافت می‌شوند محل اتصال پروتئین‌های تنظیمی هستند. ساده‌ترین سلول یوکاریوتی عده پروتئین عامل رونویسی را دربر می‌گیرد و این میری در سلول‌های انسانی به بیش از ۲۰۰۰ عامل می‌رسد. رونویسی یک ژن خاص از ژنوم به طور مستقل توسط ترکیب چندین عامل رونویسی خاص کنترل می‌شود. ترکیب احتمالی این عوامل رونویسی یک عدد نجومی را می‌سازد که مشکلات کنترل هر ژنی در ژنوم و فراهم می‌کنند. در این بخش ما در مورد شناسایی، خالص سازی و ساختار این عوامل رونویسی صحبت می‌کنیم که آن‌ها مسئول خاموش کردن یک ژن خاص در سطح رونویسی هستند.

روش سنجش جابجایی در ژل و ردیاب‌نمایی^(۱) میانکشی‌های پروتئینی DNA؛ ردیابی می‌کند

در محرم، درور، فیلا و سایر یوکاریوت‌های آزمایشگاهی تعداد زیادی عامل رونویسی از نوع هالگر یا مهرگر توسط روش‌های ژنتیکی کلاسیک که در فصل ۵ ذکر شده‌اند شناسایی شده است. با این حال در پستانداران و مهره‌دارانی که چنین بررسی‌های ژنتیکی در

1- Foot Printing

2- Electrophoretic mobility shift assay (EMSA)



▲ شکل تجربی ۱۶-۷ سازمان‌دهی عمومی از عناصر تنظیمی که بیان ژن و در یوکاریوت‌های پرسلولی و معمر کنترل می‌کند. (a) ژن‌های موجودات رده پرسلولی حاوی هر نوع عناصر نزدیک پروموتری و افزایش‌دهنده‌ها و همچنین حبه TATA و تا سایر عناصر پروموتری هستند. عناصر پروموتری باعث تایید RNA پلی‌مراز II در ناحیه آغاز و آغاز رونویسی در جایگاه آغاز می‌شوند و سرعت رونویسی را متاثر می‌بازند. افزایش‌دهنده‌ها ممکن است با در بالادست و یا پایین دست در فاصله ۵۰ کیلوپازی یا حتی بیشتر از جایگاه آغاز رونویسی قرار داشته باشند و در برخی از موارد، در داخل پسون قرار دارند. برای برخی از عناصر نزدیک پروموتری در ناحیه‌ای پایین دست ناحیه آغاز همان طور در بالادست آن دیده می‌شوند. (b) تعبیر ژن‌های ساکارومایسس سروپوره حاوی تنها یک ناحیه کنترلی بنام بوالی هالگر بالادست (LAS) و یک حبه TATA که ۹۰ حث باز بالادست جایگاه آغاز قرار دارند هستند.

برای ساختار دُمی عواص رونویسی فراهم آورده است. ژن رمزگشایی پروتئین GAL4 که مسئول آغاز رونویسی از آن‌ریم‌های مورد نیاز در مسیر متابولیکی گالاکتوز است با سبب‌های جهش‌های مکس GAL4 شناسایی شد (مصل ۲۵). چهارمین مسئله مستقیم که قبلاً شرح داده شد باعث سبب‌های LAS برای ژن‌هایی شد که GAL4 آن‌ها را فعال می‌کند. هر یک از این LAS‌ها حاوی یک یا چند بوالی ۱۷ بازی بنام LAS_{GAL} است. تشخیص ردیابانی DNAse I که با یک GAL4 مونوکلیب انجام گرفت نشان داد که GAL4 به بوالی UAS_{GAL} متصل می‌شود. همان‌که بوالی UAS_{GAL} به بالادست یک بوالی TATA متصل شود که همراه یک مخمر lacZ باشد بیان ژن lacZ در سلول و حتی در محیط حاوی گالاکتوز فعال می‌شود. در سلول جهش‌دار gal4 بیان می‌شود این نتایج نشان می‌دهد که LAS_{GAL} یک توالی تنظیمی رونویسی است که با GAL4 در محیط حاوی گالاکتوز فعال می‌شود.

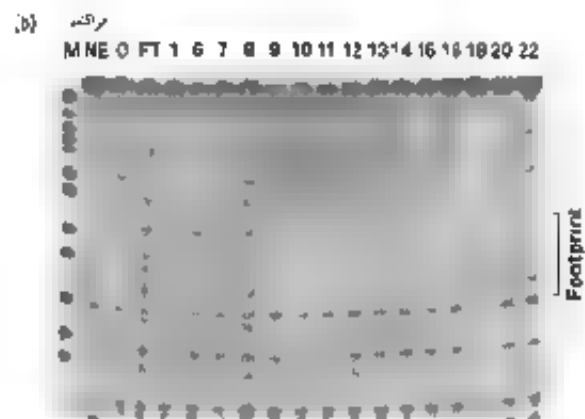
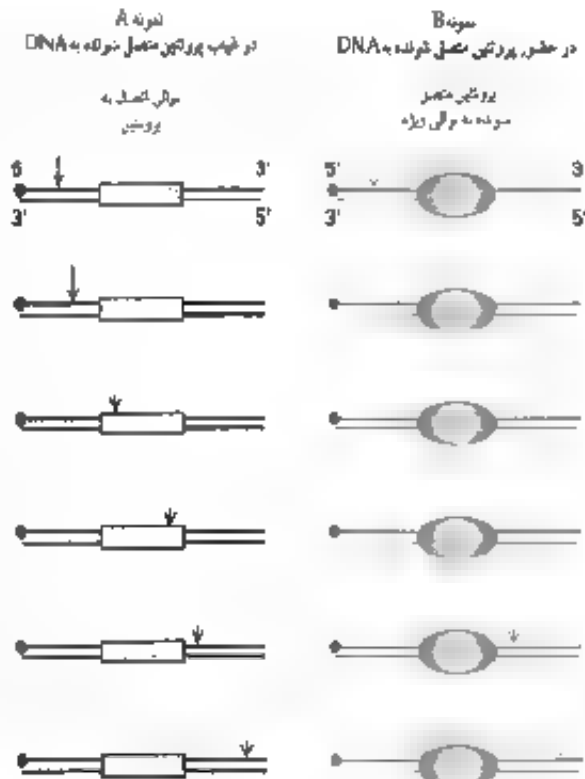
یکسری از آزمایشات برجسته که روی جهش یافته‌های دلمی حذف در gal4 انجام شده نشان داد که عامل رونویسی GAL4 حاوی دُم‌های عملکردی محر است. انتهای N دلمی دُم‌ها متصل‌شونده به DNA است که به توالی خاصی از DNA متصل می‌شود و یک دُم‌ها هالگر انتهای C که با پروتئین‌های دیگر میانکشی می‌کند و باعث تحریک رونویسی از پروموتر مجاورش می‌شود (شکل ۲۱-۷). همان‌که دُم‌ها متصل‌شونده به DNA انتهای N از GAL4 به طور مستقیم به مناطق مختلفی از انتهای C خودش متصل شود، این پروتئین ناقص توانایی فعال کردن رونویسی

با استفاده از قطعات DNA دارای یک عنصر تنظیمی شناخته شده، بعد از ردیابی قرار می‌گیرند، در کنش‌هایی که حاوی پروتئین هستند و به عناصر تنظیمی متصل می‌شوند. در واقع حاوی عوامل رونویسی بالقوه می‌باشد. یک تکنیک قدرتمندی که به نحو برجی برای مرحله بهایی حالت‌سازی عوامل رونویسی به کار می‌رود روش کرومانوگرافی میل ترکیبی خاص DNA است. این نوعی از کرومانوگرافی میل ترکیبی است که در آن رشته‌های طولیل DNA حاوی کپی‌های متعددی از محل اتصال عامل رونویسی به ستری متصل شده‌اند. برای اطمینان از عامل رونویسی بودن، پروتئین دنا شده، توانایی این پروتئین در شرایط *In Vivo* بر روی کنترل رونویسی یک رشته الگوی حاوی محل اتصال آن عامل بررسی می‌کند. شکل ۱۹-۷ نتایج تشخیص مشابهی را برای عامل رونویسی SP1 که به توالی عی از GC متصل شده و باعث فعال شدن رونویسی ژن ناحیه مجاور پروموتر می‌شود را نشان می‌دهد.

همانی که یک عامل رونویسی جداسازی و حالت‌سازی شده، بوالی سبب آمینواسیدی آن برای محلول کردن ژن و با cDNA رمزگشایی (همسپور که در نص ۵ گفته شد) به کار می‌رود. جداسازی شده برای بررسی توانایی پروتئین رمز شده به عنوان یک مهارگر با فعال کننده رونویسی در بخش *in vivo* به کار می‌رود (شکل ۲۰-۷).

فعال کننده‌ها مولکول‌های پروتئینی چندبخشی دارای دُم‌های مجزایی هستند که باعث آغاز رونویسی می‌شوند. مطالب با یک هالگر مخمری بنام GAL4 مکرسی اولیه را

► شکل تجربی ۱۲-۷ (شکل رنگی) (a) ردپایابی DNAse I باعث معلوم شدن توالی عناصر کنترلی می‌شود و برای تعیین خلوص عوامل رونویسی به کار می‌رود. (a) ردپایابی DNAse I می‌تواند توالی‌های عناصر کنترلی را شناسایی کند. یک قطعه DNA که می‌توانیم حاوی عناصر کنترلی اصیل را با هیستون ۳۲ (نقاط قرمز) نشاندار می‌کنیم. بخش‌هایی از DNA نشاندار را در حضور و یا غیاب گونه نمونه پروتئینی حاوی پروتئین تنظیمی مورد عمل موکلنژی قرار می‌دهیم. DNAse I به صورت اتفاقی باعث هیستونیزه شدن هیستونی استری بین اکسیژن ۳ یک دی‌نوکسی‌ریبوز و قندهای ۵ موکلنوتید می‌شود. هیستون غنطت کم DNAse I استفاده می‌شود و در نتیجه هر DNA یکبار برش می‌خورد. (پیکان‌های افقی) اگر نمونه پروتئینی حاوی پروتئین‌های تنظیمی مورد نظر در توالی DNA ما باشد لذا DNA از مناطق مختلفی بین ۲ انتهای سس‌دار برش می‌خورد مانند نمونه A در سمت چپ اگر نمونه پروتئینی حاوی پروتئین مورد نظر مانند لانا بخشی از DNA با در مقابل عمل موکلنژی حفاظت می‌کند در پی عمل DNAseI قطعات DNA برابر روی ژل بزرگ الکتروفورس می‌ریزد ولی قبل از آن پروتئین از DNA جدا می‌شود و دو رشته‌های DNA نیز تک‌رشته‌ای می‌شوند. اتورادیوگرافی هر یک از ژل‌ها فقط قطعات را از محل شکست ب دو ناحیه نشان‌دار نمایان می‌کند. عناصر برش خورده حاوی عناصر تنظیمی بالای ژل برای نمونه A پس‌بانه شده‌اند. اما پس‌بانه‌ها در نمونه B حذف شده‌اند چرا که اتصال پروتئین مورد نظر باعث مهار برش شده است. ذرات با باند‌های حذف شده روی ژل ردپای اتصال عوامل تنظیمی هستند. (b) فراکشن‌های حاوی پروتئین متصل سونده به ناحیه خاصی از DNA توسط کروماتوگرافی قابل حلال‌سازی است. بعد از آن ردپایابی DNAse I می‌تواند بگوید که هر کس حاصل از شستشوی ستون کروماتوگرافی حاوی پروتئین‌های کنترلی است. در شیب پروتئین‌های (NE, no) DNAse I توالی DNA را در نقاط متعدد می‌شکنند و باند‌های متعددی روی ژل می‌سازد. با افزودن عناصر پروتئین‌ها به ستونی که حاوی پروتئین هدف است یک رد پا در ژل ایجاد می‌شود (Output, O). این پروتئین به ستون متصل شده است چرا که فعالیت ردپایابی نداشته است و بعد از شستشوی ستون با شیب نمک اکثر پروتئین‌های مورد نظر از ستون در فراکشن‌های ۱۲-۹ به دلیل اختلاط در ژل خارج شده‌اند. توالی ناحیه اتصال پروتئین توسط مقایسه با مدارک‌های DNA با طول مشخص که روی همین ژل قرار دارند (M) قابل تشخیص است.

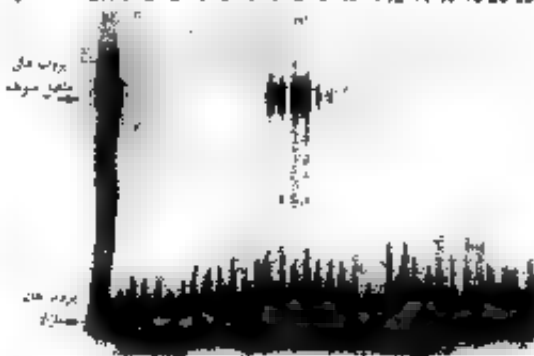


را به‌طور حفظ می‌کند و این براساس نتایج سمخشی‌های *in vivo* است که مشابه رونویسی‌اند که در شکل ۷-۲۰ شرح داده شده‌اند. بنابراین بواحی داخلی *GAL4* برای عمل آن بصورت عامل رونویسی مهم نیستند. آزمایشات مشابهی بر روی عامل رونویسی دیگری بنام *GCN4* انجام شد که مسئول کسر ژن‌های مورد نیاز برای سنتز برخی اسیدهای آمینه است و نشان می‌دهد که این پروتئین حاوی یک ژنیم α -آمینواسیدی متصل شونده به DNA در انتهای C و یک ناحیه α -آمینواسیدی فعال‌تر نزدیک بواحی میانی پروتئین اصیل، می‌باشد. بیشتر در مورد حضور ژنیم محرک فعال‌سازی در پروتئین‌های *GAL4* و *GCN4* از آزمایشات ادغام دمی‌های فعال‌سازی این پروتئین‌ها با دمی اتصال یافته به DNA از

SV40
DNA

DNA

ON 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 14 16 18 20 22



SP1 - + - +

▲ شکل ۱۹-۷ عوامل رونویسی از طریق سنجش فعالیت در شرایط *in Vitro* قابل ردیابی اند. SP1 از طریق توانایی اتصال به ناحیه‌ای از ژنوم SV40 که حاوی عناصر نزدیک پروموتوری می‌باشد از GC بود شناسایی شد و توسط کروماتوگرافی حلال‌سازی شده برای بررسی توانایی اتصال‌کنندگی رونویسی این عامل، SP1، در حضور DNA الگو و عناصر پروتئینی حاوی RNA پی‌مراز و سایر عوامل عمومی رونویسی و ریبونوکلوئید تری‌فوسفات نشاندار در شرایط *in Vitro* آنکو به گردید. محصولات RNA حاصله که نشاندار بودند در سراسر الکتروپورر اوردیوگرافی قرار گرفتند. اینجا اوردیوگرام از سنجش‌هایی با اذیوپروس و DNA ی SV40 در حضور (+) و یا غیاب (-) SP1 نشان داده شده است. SP اثر چندگانه روی رونویسی پروموتور اذیوپروس داشته چرا که فقد محل اتصال SP1 اسه در عوض د SP رونویسی را از پروموتور SV40 حدود ۱۰ برابر بیشتر تحریک می‌کند.

رونویسی عمل می‌کند. حضور زمین‌های معطف، ارتباط‌دهنده زمین متصل‌شونده به DNA به زمین فعال‌کننده ممکن است توجیه کنند که چرا فاصله انتخاب محل عناصر تعیینی در یوکاریوت‌ها این قدر نحس‌پذیر و انعام‌پذیر است. بنابراین اگر هم محل اتصال عوامل رونویسی به DNA را نسبت به هم عوض کنیم ممکن است زمین فعال‌کننده یا هم میانکشی یکسازد چرا که از طریق یک ناحیه معطف به بخش متصل‌شونده به DNA متصل هستند.

سازگاری رونویسی را عصاره می‌کنند و عمل شان معکوس فعال‌کننده‌ها است.

رونویسی یوکاریوت‌ها توسط مبدرگرد و همین صور فعال‌کننده‌ها کمتر می‌شود. برای مثال ژنیک‌دان‌ها در محبر جهش یافته‌هایی را پیدا کرده‌اند که به طور پیوسته^(۹) یک ژن را بیان می‌کنند، به این دسته از جهش یافته‌ها که در آن‌ها رونویسی از روی

▲ شکل تجربی ۱۸-۷ روش تغییر تحرک الکتروفروری می‌تواند برای شناسایی عامل رونویسی در حلال حلال‌سازی به کار رود. در این مثال فراکشن‌های حاوی پروتئین که با ستون کروماتوگرافی از هم جدا شدند در مورد توانایی آن‌ها به اتصال به قطعه سادس DNA که حاوی موالی خاصی برای یک پروتئین اسب مورد بررسی قرار می‌گیرد. وقتی که نمونه‌ای از پروتئین که روی ستون برده شد (ON) و فراکشن‌های پیوسته ناشی از تست سون (اعداد) با پروپ ساندس ما نگونه بودند نمونه‌ها در شرایطی که به کمپلکس DNA پروتئین آسیب نمی‌رند الکتروفرور می‌شوند. پروپ‌های یئون پروتئین در پایین ژل مهاجرت می‌کنند در فراکشن‌های ۷ و ۸ پروتئین در سوبعاً وجود دارد که به پروپ (فصله DNA ساندس حاوی عنصر تنظیمی متصل می‌شود و یک کمپلکس DNA پروتئین می‌سازد که در مقایسه با پروپ‌های بک به کندی حرکت می‌کند. لک این فراکشن‌ها احتمالاً حاوی عامل پروتئینی تنظیمی هستند که مورد جستجو بوده‌اند.

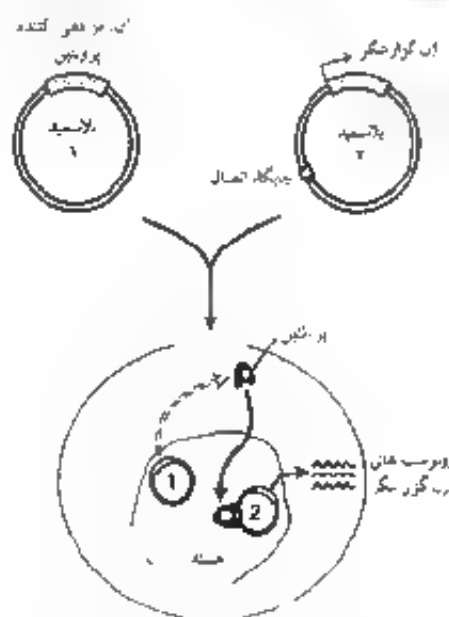
پروتئین اتصال‌یابنده (به DNA از منبع *E. coli* کاملاً غیرمربوطاً) حاصل شد. زمانی‌که این پروتئین‌های ادعایی در *in vivo* مورد آزمایش واقع شدند، آنها رونویسی یک ژن گزارشگر دارای جایگاه مرتبط با پروتئین *E. coli* فعال کردند. بنابراین یک عامل رونویسی عملکردی را می‌توان از ترکیب جدید عناصر پروکاریوس و یوکاریوتی ساخت. مطالعاتی از این دست امروزه بر روی برخی از فعال‌کننده‌های یوکاریوتی انجام شده است. عدن ساختاری که از این بررسی حاصل شده است حاکی از زمین‌ی بودن این دسته از پروتئین‌ها است که یک یا تعداد بیشتری زمین فعال‌کننده از طریق یک زمین معطف به یک زمین متصل‌شونده به موالی خاص DNA متصل هستند (شکل ۲۲-۷). در برخی مورد اسیدهای آمینه دخیل در همین اتصال‌یابنده به DNA، در فعال‌سازی رونویسی نیز شرکت می‌کنند. همانطور که در بخش بعدی خواهیم گفت زمین‌های فعال‌کننده از طریق میانکشی با سایر پروتئین‌های دخیل در

اینچه در شکل ۷-۴ است شناسایی می‌شود در این مطالعات گرم جهش در محل اتصال فعال‌کننده باشد بیان ژن گزارشگر کم می‌شود و اگر جهش در جایگاه اتصال مهارگر باشد ژن به صورت پیوسته بیان می‌شود. مهارگرها به چنین سولی‌هایی متصل می‌شوند و با روش‌هایی که قبلاً گفته شد جدا می‌شوند.

مهارگرهای روبوسی یوکاریوتی از لحاظ عملکردی برعکس فعال‌کننده هستند. این پروتئین‌ها می‌توانند ژنی را که به طور طبیعی توسط آن‌ها مهار می‌شده است را در صورتی که عمل اتصال تا چند صد بار در ناحیه آغاز قرار داشته باشد را مهار کنند. مانند فعال‌کننده‌ها، اغلب مهارگرهای یوکاریوتی پروتئین‌های چندبخشی^(۲) هستند. یک ذمین متصل شونده به DNA و یک ذمیس با عملکرد مهارگری دارد. شبیه فعال‌کننده‌ها، اگر ذمیس مهارگری به پروتئین دیگری که حاوی ذمیس اتصال به DNA است متصل شود، هنوز عملکردی است. اگر جایگاه اتصال ذمیس اخیر به DNA چند صد بار داخل پروموتور یک ژن باشد در این صورت نیز عمل مهارگری رخ می‌دهد. مانند فعال‌کننده، ذمیس مهارکننده ب پروتئین‌های دیگری میانکشی دارد که بعداً در همین فصل شرح خواهیم داد.

عقاب یک مهارگر می‌باشد عوامل ویرال‌کننده‌ای در بی دانه‌ها^(۳) یافت شده‌اند. برای مثال تومور ویلمر^(۴) (WT1) مهارگری را رمز می‌کند که در رشد کلیه‌ها نقش دارد. کودکانی که به واسطه به ارث رسیدن نسخه‌های جهش‌دار WT1 از پدر و مادر، حاص مهارگر غیرعملکردی می‌شوند، در لوایس زندگی خود دچار نئوپلازی کلیوی می‌شوند. پروتئین WT1 به ناحیه کنترلی یک عامل تنظیمی دیگر بنام EGR1 وصل می‌شود (شکل ۷-۲۳). این ژن مانند سایر ژن‌های یوکاریوتی در سمرس همانگری و مهارگری است.

سلان می‌دهد که اتصال WT1 روبوسی ژن EGR1، مهار می‌کند بدون اینکه اتصال فعال‌کننده‌های روبوسی را که در حالت طبیعی بیان این ژن را تحریک می‌کنند، مهار کنند. این آزمایشات دل بر این نکته‌اند که WT1 یک مهارگر روبوسی است. WT1 مهارگری ژن‌های متعدد دیگری بجز EGR1 را نیز به عهده دارد. بنا براین بومور در افراد هتروزیگوت WT1 شاید به خاطر فعالیت چند ژن مانند EGR1 باشد.



شکل تجربی ۷-۲۰. سنجش اتصال ژنی در *In Vivo* فعالیت روبوسی را به منظور برآوردن کردن پروتئین‌هایی که گمان می‌شود عوامل روبوسی شده اندازه‌گیری می‌کند. این سیستم سنجشی به دو پلاسمید دارد. یک پلاسمید دارای ژن رمزکننده عامل روبوسی ساخته شده است (پروتئین X). پلاسمید دوم دارای ژن گزارشگر (مانند GFP) و یک یا چند جایگاه اتصال برای پروتئین X می‌باشد. هر دو پلاسمید به طور همزمان به سول‌هایی که فاقد ژن رمزکننده پروتئین X هستند، وارد می‌شوند. تولید روبوسهای RNA ژن گزارشگر اندازه گرفته می‌شود و در نتیجه فعالیت پروتئین رمزکننده می‌تواند ارزیابی شود. اگر روبوسی ژن گزارشگر در حضور پلاسمید رمزکننده پروتئین X بیس از حالتی باشد که وجود ندارد این پروتئین (X) فعال‌کننده است. اگر روبوسی کاهش یابد این پروتئین (X) مهارگر است. با استفاده از پلاسمیدهای رمزکننده عامل روبوسی جهش‌یافته و یا تغییر یافته، ذمیس‌های مهم پروتئین می‌تواند شناسایی شوند.

یک ژن به صورت غیرطبیعی پیوسته انجام می‌شود و ناشی از غیرفعال شدن مهارگری است که در صورت سالم بودن بیان این ژن را مهار می‌کند، ژن پیوسته گوید.

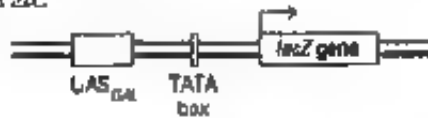
به طور مشابه جهش یافته‌هایی از مگس سرکه و کرم حلقوی^(۱) جدا شده‌اند که در مراحل رشد جیبی دچار مشکل‌اند چرا که ژن‌هایی را بیان می‌کنند که در حالت طبیعی می‌بایست خاموش باشند. جهش‌ها در این جهش یافته‌ها باعث غیرفعال شدن مهارگرها می‌شود و در نتیجه رشد ناهنجار از خود نشان می‌دهد. محل اتصال مهارگرها در DNA توسط روش جهش‌های پیوسته حاصل شده

1. *Caenorhabditis elegans*

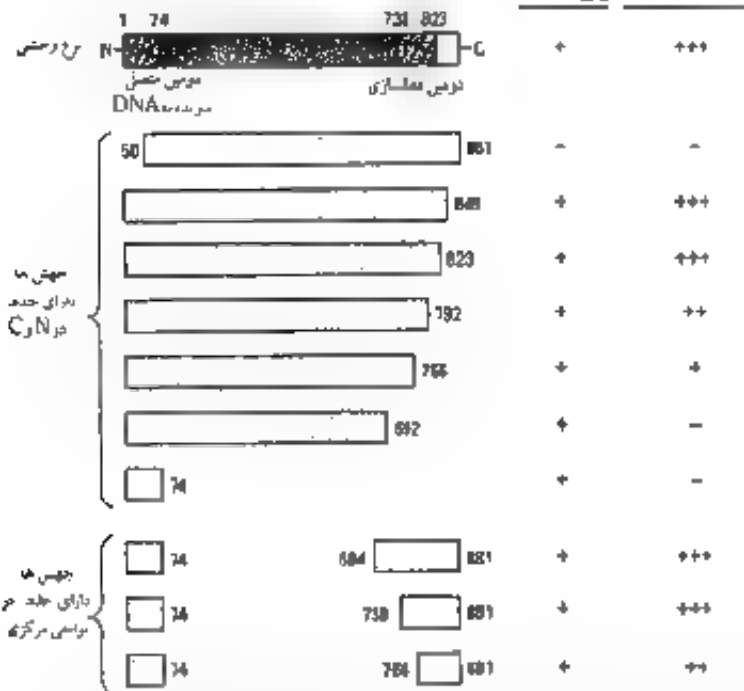
2. Modular protein

3. Wilms tumor

ساخته شدن یک ژن گزارشگر (lacZ)



پروتئین‌های جوش و جوش یافته در GAL4

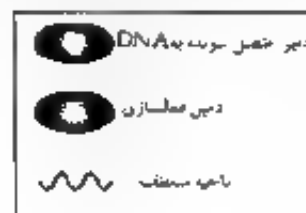
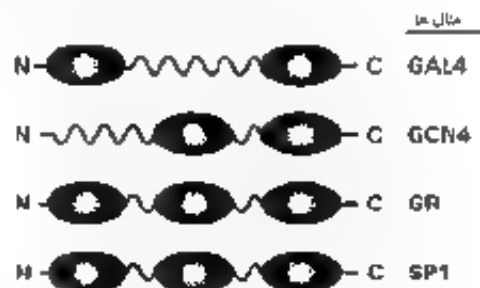


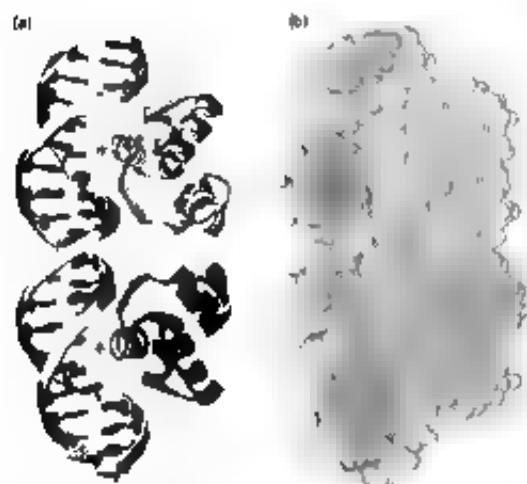
شکل تجربی ۷.۲۱: مخمرهای جوش یافته که ژن GAL4 آنها دچار حذف شده است و دارای سازه ژن گزارشگر UAS_GAL4 هستند و وجود ژن‌های عملگر در یک فعال کننده تأیید می‌کند. (a) دیاگرامی از سازه DNA پس از دارای یک ژن گزارشگر LacZ و جبهه TATA متصل شده به UAS_GAL4 یک عنصر تنظیمی که دارای چندین جایگاه اتصال GAL4 است. سازه ژن گزارشگر و DNAی رمزکده GAL4 گونه وحشی یا CAL4 (حذف شده) مخمر جوش یافته به طور همزمان وارد سول‌های مخمری جوش یافته (CAL4) شدند و فعالیت ژن پلاگاتوری که از LacZ رمز می‌شده اندازه‌گیری شد. اگر DNAی GAL4 رمزکننده پروتئین عملگر وارد شده باشد فعالیت پلاگاتوری بالا خواهد بود. (b) دیاگرامهای شماتیک GAL4 گونه وحشی و چندین نوع مخمر جوش یافته. اعداد موقعیت‌های توالی گونه وحشی را نشان می‌دهند. حذف ۵۰ اسیدهای آمینه از انتهای

امینی توالی GAL4 برای اتصال به UAS_GAL4 و همچنین تحریر پلاگاتوری ژن گزارشگر را در بین می‌برد. پروتئین‌های دارای حذف‌های زیاد در انتهای کربوکسیل متصل به UAS_GAL4 می‌مانند. این نتیجه ژن اتصال به DNA را در انتهای امینی GAL4 چنانچه می‌کند. توانایی فعال کردن بین ژن پلاگاتوری کاملاً حذف نمی‌شود مگر اینکه اسیدهای آمینه بین ۱۳۶ تا ۱۸۹ و یا بیشتر از آنها کربوکسیل حذف شود. با این حال، فعال سازی در ناحیه انتهای کربوکسیل GAL4 قرار می‌گیرد. پروتئین‌هایی که دارای حذف‌های داخلی در زیر شکل بودند قادر به تحریر بین پلاگاتوری بودند و این امر نشان می‌دهد که ناحیه مرکزی GAL4 برای عملکردش در این آزمایش ضروری نیست.

شکل تجربی ۷.۲۲: دیاگرامهای شماتیک

ساختار چندبخشی فعال‌سازهای روسویی یوکاریوتی را به تصویر کشیده‌اند. این عوامل روسویی ممکن است دارای بیش از یک ژن فعال سازی دبی به صورت دارای بیش از یک اتصال به DNA باشند. GAL4 و GCN4 فعال کننده‌های روسویی مخمر هستند. گیرنده گلوکوکوریکوئیدی (GR) باعث روسویی ژن هدف وقتی که هورمونهای عمیق به زمین صابون‌های کربوکسیل متصل شدند می‌شود. SP1 به عناصر GC در تعداد زیادی ژن‌های یساننداری متصل می‌شود.





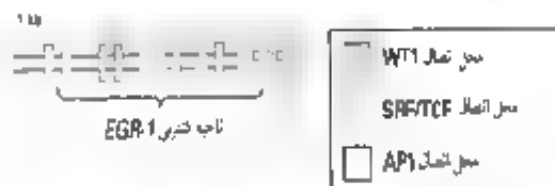
▲ شکل تجربی ۲-۲۳ (شکل رنگی) میانکس مهارگر 434 باکتریوفازی با DNA. (a) دیاگرام رونوی میهارگر 434 متصل شده به DNA ای پروتئین اختصاصی اش. موبوهای میهارگر به رنگ رود و سیر هستند. مارپیچ های شناسایی توسط ستاره نشان داده شده اند. محل خاص پیکر از میانکس پروتئین به میهارگر (b) نشان می دهد که چگونه این پروتئین با یک طرف مولکول DNA با طول بیش از ۱/۵ دور میانکس می دهد.

آمیسه ای حفظ شده ای دارند، یک عامل رونویسی تازه شناسایی شده عمدتاً با شناسایی ژن و کلون کردن آن و تعیین توانی شدنش قابل طبقه بندی در یکی از این دسته ها است. ژنوم یوکاریوت های عالی بر یک ژنوم از انواع ژن های متصل شونده به DNA و صدها تا هزارها عامل رونویسی را رمز می کند برای مثال ژنوم انسان حدود ۲۰۰۰ عامل رونویسی را رمز می کند.

در این جا، چندین نوع از پروتئین های متصل شونده به DNA را که ساختارشان مشخص شده است معرفی می کنیم. در همه این مثال ها و برخی انواع دیگر حداقل یک مارپیچ آلفا و آرد شیر برگ DNA می شود هر چند که برخی دیگر از ساختارها (مانند صفحات β با لوپ) نیز در برخی عوامل کنترنی با DNA میانکس درند.

پروتئین های هومئودومین (۲)

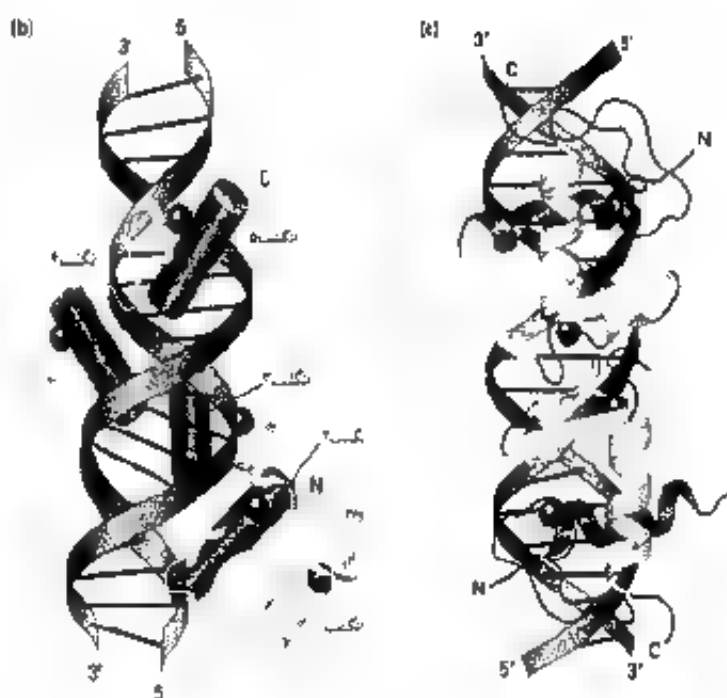
تعدادی از عوامل رونویسی یوکاریوتی که در خلال رشد عمل می کند برای موئیف متصل شونده به DNA مختلط شده به ۶۰ آمیسه اسید بنام هومئودومین است که شبیه موتیف مارپیچ دور مارپیچ میهارگرهای باکتریایی است. این نوع برای اوسن بار در



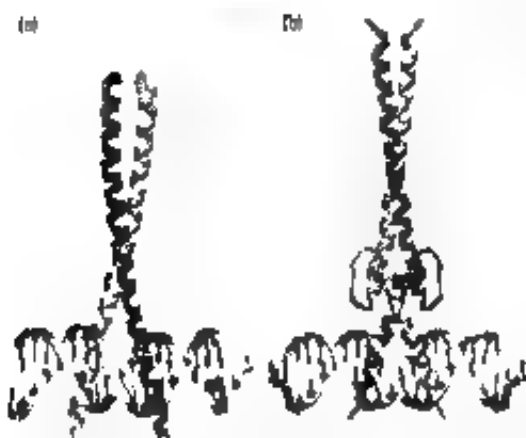
▲ شکل تجربی ۲-۲۴ دیاگرام ناحیه کنترنی ژن و مرکزنده EGR (فعال کننده رونویسی). جایگاه های اتصال پروتئین میهارگر یوکاریوتی WT1 با جایگاه های اتصال فعال کننده AP1 یا جایگاه های اتصال ترکیبی فعال کننده های SRF و TCF همپوشانی ندارد. میهارگر میهارر توسط WT1 اساس دخالت مستقیم با اتصال سایر پروتئین ها همانند میهارگرهای باکتریایی می شود.

دومین متصل شونده به DNA می تواند به چندین نوع ساختاری طبقه بندی شود

ژنوم متصل شونده به DNA در میهارگرها و فعال کننده های یوکاریوتی از انواع موئیف های ساختاری خاصی تشکیل شده است. توانایی اتصال یک پروتئین اتصال شونده به DNA در یک توانی خاص، اغلب نتیجه پیوندهای غیرکووالان بین برخی از اتم های یک مارپیچ آلفا در ژنوم متصل شونده به DNA و برخی از اتم های لیپ های بازهای شیر برگ DNA است. در برخی از موارد علاوه بر اتم های بازها، اتم های قند - فسفات هم دخیل هستند. اصول اتصال اختصاصی پروتئین DNA ابتدا از مطالعه میهارگرهای باکتری شناسایی شد. در بعدی از میهارگرهای باکتریایی که دیمر هستند از هر موبومر یک مارپیچ آلفا وارد شیر برگ DNA می شود (شکل ۲-۲۴). این مارپیچ آلفا ر مارپیچ شناسایی با مارپیچ توانی خاص می گزیند چر که اکثر ناحیه های جایی اسیدهای آمینه که به DNA در تماس اند از این مارپیچ خارج شده اند. مارپیچ شناسایی که در سطح پروتئین میهارگر باکتریایی بیرون رده است وارد شیر برگ DNA شده و میانکس های ویژه ای را با اتم های DNA که در داخل ساختار پروتئین از طریق میانکس های هیدروفوب و با یک مارپیچ α در انتهای N آن پشتیبانی می شوند را ایجاد می کند. به این عنصر ساختاری که در بعدی از میهارگرهای باکتریایی دیده می شود موتیف مارپیچ - دور - مارپیچ (۱) گویند. بعدی موتیف دیگر که می تواند یک مارپیچ آلفا را به شیر برگ DNA عرضه کند در عوامل رونویسی یوکاریوتی شناسایی شده است که بر اساس دومین متصل شونده به DNA، طبقه بندی می شوند از آنجایی که اغلب این موئیف های ساخته شده توانی اسید



مگس های سرکلمی شناسایی شد که یک بخش بند آن ها در حین رشد به بخش دیگری تغییر می یافت (فصل ۲۲). توانی محافظت شده هوموژمین در عوامل رونویسی مهره داران نیز شناسایی شده است. مجمله آن هایی که در رشد انسانی نقش کنترلی مهمی دارند. پروتئین های با انگشت روی. تعدادی از انواع مختلف پروتئین های یوکاریوتی دارای نواحی هستند که حول یک یون Zn^{2+} تا می جویند و یک ساختار فشرده یا توانی کوچک از دخیله پیپیدی می سازند (شکل ۲۵۵-۴). اصطلاح انگشت روی در ابتدا به عنوان یک موتیف ساختاری که در ژنیم متص شونده به DNA است شناخته شد، اما مفهوم شده است که این موتیف در پروتئین هایی که به DNA متصل نمی شوند نیز وجود دارد. در اینجا ما دو نوع از جدید نوع موتیف های انگشت روی را که در عوامل رونویسی



شکل ۷-۲۶ میانکشی پروتئین‌های هومودیمری ریب لوسین و مارپیج - حلقه - مارپیج بازی (bHLH) با DNA. (a) در پروتئین‌های ریب لوسین، رشته‌های بازی در واحد مارپیج آلفای همسان یافته از مونومرها با اسکلت DNA در مریخی شیارهای بزرگ میانکشی می‌دهند، همین دیمریزاسیون کوئل کوئل^(۲) توسط میانکشی‌های دیگر بین مونومرها پایدار می‌شود. (b) در پروتئین‌های bHLH، مارپیج‌های اتصال یافته به DNA در زیر (آنها‌های N مونومرها) توسط حلقه‌های حیران‌پیشی از ناحیه شبه ریب لوسین دارای همین دیمریزاسیون پیچ در پیچ جدا می‌شوند.

کمین متصل شونده به DNA عامل رونویسی GCN4 که قبلاً به آن اشاره شد یک ریب لوسین است. بررسی کریستالوگرافی اشعه X از کمپلکس میان DNA و پروتئین مذکور نشان می‌دهد که پروتئین دیمر دارای دو مارپیج آلفای طولانی است که DNA را مانند لیچی از دو شیار بزرگ مجاور که حدوداً نیم دور در دورشته‌های DNA از هم فاصله دارند، رگیر انداخته‌اند [شکل (۷-۲۶)]. بخش‌هایی از مارپیج‌های آلفا که با DNA در تماس هستند شامل آمینو اسیدهای پاره مثبت (بازی) هستند که با قسمت‌های ستونی هرات DNA در تماس‌اند و اسیدهای آمینه دیگری که با پاره‌های اختصاصی در سار بزرگ میانکشی دارند.

GCN4 دیمرهایی را از طریق میانکشی‌های هیدروفوب میان آنها‌های کربوکسیل مارپیج‌های آلفا تشکیل می‌دهد و ساختار کوئل کوئل^(۳) را می‌سازد این ساختار در پروتئین‌هایی که حاوی مارپیج‌های دوگانه‌دوست است رایج می‌باشد. در بین مارپیج‌ها اسیدهای آمینه هیدروفوب به طور منظم از هم در طول توالی، سه یا چهار جایگاه فاصله دارند و حتی را در امتدادی از یک طرف مارپیج آلفا ایجاد

مارپیج آلفای خود را وارد شیار بزرگ DNA بکند، تعدادی از عوامل رونویسی حاوی چندین انگشت روی توالی‌اند که با یکسری توالی از بازها که در شیار بزرگ قرار دارند میانکشی دارند و مانند پروتئینی عمل می‌کند که حول مارپیج توتایی DNA ناب خورده است (شکل (۷-۲۵b)).

نوع دوم انگشت روی بنام C₂ (بخاطر آنکه چهار سیستمین در تماس با Zn²⁺ هستند) است که حدوداً در ۵۰ عامل رونویسی انسانی یافت می‌شود. اولین عضو این خانواده به عنوان پروتئین متصل شونده سلول با میان ریب بزرگ هورمون‌های استروئیدی شناخته شده و این امر باعث شد آن‌ها را ابرخانواده گیرنده‌های استروئیدی گویند از آنجا که گیرنده‌های عشا‌هی در درون سلول برای هورمون‌های غیراستروئیدی بر شناخته شد. این عوامل رونویسی را «مرو» به نام گیرنده‌های هسته‌ای می‌شناسند. خصوصیت مشخصه انگشت روی وجود دو گروه از چهار سیستمین ضروری است که هر یک در انتها‌های ۵-۶ و ۵-۵ اسید آمینه‌ای‌اند هر چند انگشت‌های روی C₂ در ابتدا بخاطر مشابهت با انگشت روی C₂H₂ با مکناری شدید ولی بعداً معلوم شد ساختار سه بعدی پروتئین‌هایی که حاوی این موتیف متصل شونده به DNA هستند معلوم شد که ساختارشان کاملاً متفاوت است. تعالوب مهم بین این دو است که پروتئین‌های انگشت روی C₂H₂ بیشتر به صورت مونومر به DNA متصل می‌شوند و حاوی سه یا تعداد بیفتزی واحد انگشتی‌اند، در حالیکه پروتئین‌های انگشت روی C₂ عمدتاً به دو واحد انگشتی دارند که به صورت هومودیمر یا هرودیمر به DNA متصل می‌شوند انواع هومودیمر دئین متصل شونده به DNA ی انگشت روی C₂ دارای تقارن چرخشی دوگانه‌اند [شکل (۷-۲۵c)]. در نتیجه گیرنده‌های هسته‌ای هومودیمر به توالی مورد توجهی از DNA متصل می‌شوند که تکرارهای معکوس می‌باشد.

پروتئین‌های ریب لوسین^(۱)

این نوع موتیف ساختار دیگری است که در زمین‌های متصل شونده به DNA دسته بزرگی از عوامل رونویسی وجود دارند که در هر هفتمین بقعه از توالی خود حاوی اسید آمینه هیدروفوب هستند. این پروتئین‌ها به صورت دیمر به DNA متصل می‌شوند و جهش در لوسین‌ها نشی داد که آنها برای دیمر شدن مهم هستند. لذا اصطلاح ریب لوسین برای نشان دادن این موتیف ساختاری به کار رفته است.

۱- Leucine - zipper - proteins

2- Coiled - coil

3- Coiled-coil

اسیدهای آمینه خاص می‌باشد. به‌عنوان مثال می‌توان به GAL4، GCN4 و بسیاری از عوامل رونویسی دیگر محرک اشاره کرد که دارای دُمین‌های فعال‌سازی عموماً یونانی تحریک رونویسی را تقریباً در تمام (آسپاریک آمید و گنتامیک اسید) می‌باشد این دُمین‌های فعال‌سازی اسیدی عموماً یونانی تحریک رونویسی را تقریباً در تمام انواع سلول‌های یوکاریوتی، قارچی، چتری و گیاهی دارا می‌باشد. دُمین‌های فعال‌سازی بعضی از عوامل رونویسی دروزوفیلا و پستانداران عموماً از گلوآمین و در برخی مواقع عموماً از پرویین می‌باشد بعضی از عوامل رونویسی برهنه عموماً از اسیدهای آمینه سرین و ترئونین، که هر دو دارای گروه هیدروکسیل می‌باشند هستند. غیرعزم این، بسیاری از دُمین‌های فعال‌سازی قوی مخصوصاً عموماً از هر اسید آمینه خاص نمی‌باشد.

مطالعات بیوفیزیکی مثالی دارد که دُمین‌های فعال‌سازی اسیدی دارای یک ساختار همبسته بدون ساختار و راندم کوئیل می‌باشد این دُمین‌ها وقتی که به یک پروتئین کمک فعال‌کننده^(۲) متصل شوند باعث تحریک رونویسی می‌گردند می‌کنش یا کمک فعال‌کننده باعث می‌شود که دُمین فعال‌سازی در کمپلکس در کمپلکس دُمین فعال‌سازی - کمک فعال‌کننده، ساختمان فضایی مارپیچ آلفا را به خود بگیرد. یک مثالی از عوامل رونویسی دارای دُمین فعال‌سازی اسیدی که بیشتر مطالعه شده است پروتئین CREB پستانداران می‌باشد که در پاسخ به افزایش سطح cAMP فسفرینه می‌گردد. این فسفریلاسیون تنظیم‌نده برای اتصال CREB به کمک فعال‌کننده خودش یعنی CBP (پروتئین اتصال به CREB) ضروری است و محرک به رونویسی ژن‌هایی که در بواحی کنتری خود دارای مکان اتصال CREB می‌باشند، می‌گردد (شکل ۳۱-۱۶ را ملاحظه کنید). وقتی که دُمین فعال‌سازی راندم کوئیل فسفرینه شده CREB با CBP وارد میانکشی می‌گردد، متحمل تغییر کمپوزاسیونی می‌گردد و دو مارپیچ آلفا را تشکیل می‌دهد که توسط یک حلقه کوانتی که به دور دُمین میانکشی دهنده CBP پیچیده شده است به یکدیگر متصل می‌گردد.

بعضی از دُمین‌های فعال‌سازی برنگر هستند و نسبت به دُمین‌های فعال‌سازی اسیدی از ساختارهای مستطیری تشکیل شده‌اند. برای مثال، دُمین‌های اتصال به لیگاند گیرنده‌های هسته‌ای

می‌کشد این خطوط هیدروفوب ناحیه میانکشی کننده را بین دو مارپیچ آلفا در ساختار دیمری کوئیل ایجاد می‌کند (شکل ۳۱-۹ را ملاحظه کنید).

هرچند که بولین عامل رونویسی ریب لوسین که مورد بررسی قرار گرفت در هر هفتمین جایگاه دیمر شدن خود حاوی لوسین بود، پروتئین‌های متصل‌شونده به DNA دیگری شناسایی شدند که در همین جایگاه حاوی اسیدهای آمینه دیگری بودند. مانند پروتئین‌های ریب لوسین، این پروتئین‌ها دیمرهایی دارای ناحیه دیمری شدن Coiled-coil در انتهای کربوکسیل و ناحیه متصل‌شونده به DNA در انتهای آمین تشکیل می‌دهند. اصطلاح ریب بازی^(۱) (bZIP) امروزه به همه پروتئین‌هایی که چنین ساختاری دارند اطلاق می‌شود تعدادی از عوامل رونویسی ریب لوسین بازی هیدرویدیمری از دو بولین متفاوت‌اند که هر یک دُمین ریب بازی دارند.

پروتئین‌های مارپیچ - حلقه - مارپیچ بازی^(۲) (bHLH)

دُمین متصل‌شونده به DNA دیگری که در نوعی از عوامل رونویسی دیمر دیده می‌شود دارای موتیف ساختاری است که جیبی شبیه موئیف ریب لوسین است بحر آنکه یک حلقه غیرمارپیچی از هر بحر به پلی‌پپتیدی، دو ناحیه مارپیچ آلفایی در هر مونومر را از هم جدا می‌کند (شکل ۲۶-۲۷). اصطلاح مارپیچ - حلقه - مارپیچ بازی از آنجایی می‌آید که این موئیف را می‌توان از روی بولای اسید آمینه‌های پروتئینی که حاوی یک مارپیچ آلفای انتهای N با آمپد آمینه‌های بازی است و با DNA میانکشی می‌کند و ناحیه حلقه میانی و یک انتهای کربوکسیل حاوی اسیدهای آمینه هیدروفوب فاصله‌دار که از خصوصیات مارپیچ آلفای توگانه‌دوست است، شناسایی کرد. هم‌اکنون پروتئین‌های ریب بازی، bHLH مختلف نیز می‌توانند هترویدیمرهای متفاوت بسازند.

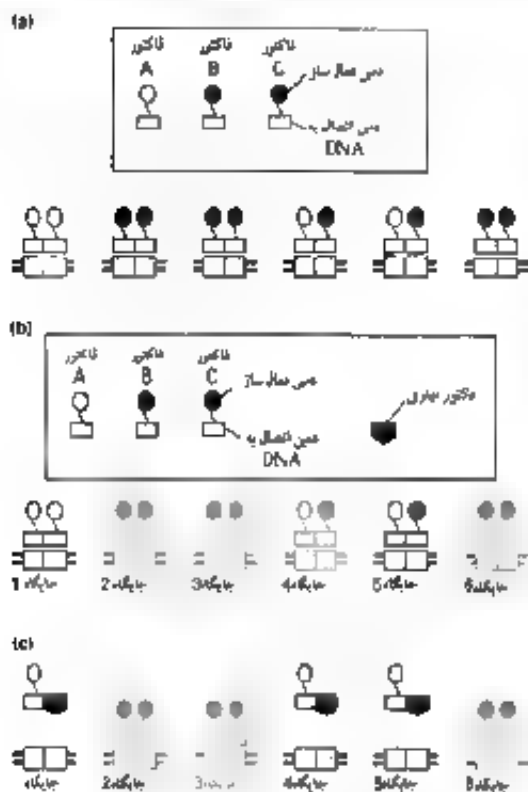
دُمین‌های فعال‌سازی و مهارتی که از نظر ساختاری متنوع هستند رونویسی را تنظیم می‌کند

در مایشت صورت گرفته با پروتئین‌های امتزاجی حاصل از دُمین اتصال به DNA از GAL4 و قطعات تصادفی از پروتئین‌های E.coli ثابت کرد که بولای‌های متنوعی از اسیدهای آمینه می‌توانند به عنوان دُمین‌های فعال‌سازی عمل کنند (تقریباً یک درصد از تمام بولای‌های E.coli). حتی اگر آنها برای انجام نقش‌های دیگری بوجود آمده باشند بسیاری از عوامل رونویسی دارای بولای‌های فعال‌سازی می‌باشند که بطور غیرمعمول دارای درصد زیادی از

1 Basic zipper (bZIP)

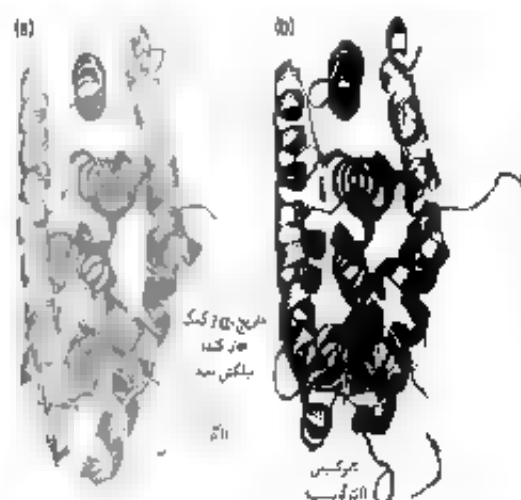
2 Basic Helix - loop - Helix (bHLH)

3 Co activator



شکل ۷-۲۸ (شکل رنگی) حالت‌های احتمالی مرکب از تشکیل عوامل رونویسی هترودایمر (a) در بعضی از عوامل رونویسی، هر موپومر توانایی یکسانی از DNA را شناسایی می‌کند در مثال فرضی که سه دانه شده است عوامل رونویسی A، B و C با یکدیگر میانکشی می‌دهند و ایجاد دُمین‌های فعال‌سازی یا سش حالت مختلف ترکیبی می‌دهند که تمامی آنها می‌توانند به شکل مشابهی متصل شوند. هر مکان اتصال ترکیبی حاصله به دو نیمه تقسیم می‌شود و هر عامل هترودایمری دارای دُمین‌های فعال‌سازی از هر دو موپومر تشکیل‌دهنده خودشان می‌باشد. (b) موقعی که موپومرهای عامل رونویسی توانایی متفاوتی از DNA را شناسایی می‌کنند حالت مختلف ترکیبی سه عامل، هر کدام با ترکیب مشخصی از دُمین‌های فعال‌سازی، به شش توانایی متفاوت DNA (مکان‌های ۱-۶) متصل می‌شوند (c) بیان یک عامل مهارتی (قرمز رنگ) که تنها با عامل A میانکشی می‌دهد مانع اتصال می‌گردد و در نتیجه فعالیت رونویسی در مکان ۱، ۲ و ۳ مهار می‌گردد ولی فعالیت رونویسی در مکان‌های ۴، ۵ و ۶ تحت تأثیر قرار نمی‌گیرد

وجود این دُمین فعال‌سازی اتصال سونده به لیگاند گیرنده هسته‌ای یک دُمین گلوبولار دارای مساحتاری می‌باشد که با یک مارپیچ آلفای کونه در کمک فعال‌کننده میانکشی می‌دهد. این مارپیچ آلفا ممکن است که قبل از میانکشی بصورت راندم کوپل بوده است، در هر دو مورد میانکشی‌های ویژه پروتئین - پروتئین بین کمک فعال‌کننده و دُمین‌های فعال‌سازی، به عوامل رونویسی، اجازه می‌دهد که بیان ژن را تحریک کنند.



شکل ۷-۲۷ (شکل رنگی) تأثیر اتصال لیگاند بر روی ساختمان فضایی گیرنده استروژنی، تنها دُمین متصل سونده به لیگاند گیرنده شال داده شده است. (a) وقتی که استروژن به دُمین متصل می‌شود، مارپیچ آلفای سیر رنگه با لیگاند میانکشی می‌دهد، باعث ایجاد یک شمار هیپروفوب در دُمین متصل سونده به لیگاند رهنکس‌های دارای رنگ قهوه‌ای تیره می‌گردد که به یک مارپیچ آلفای آمفی پاتیک در ریزو-حد کمک فعال‌کننده (آبی رنگ) متصل می‌شود (b) تصور می‌شود ساختمان فضایی گیرنده استروژنی در عدم حضور هورمون، که توسط اتصال اتانویست استروژنی تاموکسیفن پایداری می‌گردد، در این ساختمان فضایی، مارپیچ سیر رنگ گیرنده طوری آرایش می‌یابد که با شمار متصل سونده به کمک فعال‌کننده گیرنده فعال میانکشی دهد و به طور فضایی اتصال کمک فعال‌کننده را مهار کند

رمانی که لیگاند‌هایشان به آنها متصل می‌گردد، به عنوان دُمین فعال سازی عمل می‌کند (شکل ۷-۲۷). اتصال لیگاند باعث آفاد تغییر ساختمان فضایی بر رگی می‌گردد که به دُمین اتصال به لیگاند و هورمون متصل به آن اجازه می‌دهد که با یک مارپیچ آلفای موجود در کمک فعال‌کننده در گیرنده هسته‌ای میانکشی دهد؛ سپس کمپلکس حاصله می‌تواند رونویسی ژن‌هایی که دارای نواحی کنترلی متصل شونده به گیرنده هسته‌ای هستند را فعال کند.

بنابرین دُمین فعال سازی اسیدی موجود در CREB و دُمین فعال سازی اتصال به سگاند موجود در گیرنده‌های هسته‌ای در دو جهت ساختار جناگانه ر نشانی می‌دهند. دُمین فعال سازی اسیدی CREB راندم کوپل اسب و رمانی که به سطح دُمین گلوبولار موجود در کمک فعال‌کننده متصل می‌گردد به دو مارپیچ آلفا نا می‌خورد با

هر دو دimer بوجود بیایند. چهار عامل موثری متفاوت می‌توانند بصورت کلی ۱۰ عامل دimer: ۵ موثر، ۱۶ خاص دimer و الی آخر را بوجود آورند. علاوه مشخص شده است که عوامل مهارتی به بعضی از موثرهای ریب یازی و bHLH متصل می‌شوند و اتصال آنها به DNA مهار می‌کند. زمانی که این عوامل مهارتی یابی می‌شوند آنها با اتصال به عوامل فعال کننده رونویسی، رونویسی را مهار می‌کند (شکل ۲۸۷). توانایی که بین میانکشی‌های اعضای گروه عوامل رونویسی هر دو دimer حاکم است، پیچیده می‌باشد این پیچیدگی ترکیبی هم تعداد مکان‌های DNA که این عامل‌ها به واسطه آن رونویسی را فعال می‌کند و هم نحوه تنظیم آنها را وسیع‌تر می‌کند. تنظیم رونویسی ترکیبی مشابهی نیز بواسطه میانکشی عوامل رونویسی غیر مرتبط متصل به مکان‌های اتصال نزدیک به هم در DNA صورت می‌پذیرد. مثالی از این مورد میانکشی دو عامل رونویسی NFAT و AP، می‌باشد که به محاورت عنصر نزدیک پروموتور مرکب^(۲) تنظیم کننده ژنی که اینترلوکین 2 (IL-2) را رمز می‌کند، متصل می‌شود بین ژن IL-2 برای پاسخ ایمنی حیاتی می‌باشد. اما بین غیرطبیعی 2^{۱۰} محرک به بیماری‌های خودایمنی مانند آرتریت روماتوئید می‌گردد NFAT و API هیچکدام به مکان خودشان در ناحیه کسری IL-2 در عدم حضور یکدیگر متصل نمی‌شوند. نمایی این عامل‌ها به توانایی ویزه‌شان در DNA برای هر کدام از این عامل‌ها بطور مفرد بسیار پایین است و نمی‌توانند کمپلکس پایداری با DNA بوجود بیاورند و وجود این وقتی که هر دو NFAT و API موجود هستند، میانکشی‌های پروتئین - پروتئین بین آنها، کمپلکس سه تایی DNA شامل NFAT، AP و DNA را پدیدار می‌کند (شکل ۲۹-۷). چنین **اتصال تعاونی** DNA از عوامل رونویسی متفاوت منجر به پیچیدگی ترکیبی کنترل رونویسی می‌گردد. در نتیجه حدود ۲۰۰۰ عامل رونویسی رمز شده توسط ژنوم انسانی می‌تواند بواسطه میانکشی‌های تعاونی بسیر زیادی به DNA متصل شوند و در نتیجه باعث کنترل رونویسی واحدی برای هر کدام از چنین ده هزار ژن انسانی گردد. در مورد IL-2 (رونویسی سه زمانی رخ می‌دهد که هر دو NFAT فعال گردد) فعال شدن آن منجر به انتقال آن از سیتوبلاسم به هسته می‌گردد و هر دو ریزواحد API مستر سه باسد این رخدادها توسط مسیرهای انتقال پیام محرکی

در حال حاضر درباره ساختار زمین‌های مهارتی اطلاعات کمتری در دسترس است. زمین‌های گلوبولار متصل شونده به لیگاند بعضی از گیرنده‌های حساسی در عیاب بینکانه‌های هورمونی‌شی به عنوان مهارکننده عمل می‌کند. همانند زمین‌های فعال سازی، زمین‌های مهارگر ممکن است کوتاه باشند و از تعداد ۱۵۷ اسید آمینه یا کمتر تشکیل شده باشند. مطالعات بیوشیمیایی و ژنتیکی نشان می‌دهد که زمین‌های مهارتی نیز باعث میانکشی‌های پروتئین - پروتئین می‌گردد و به پروتئین‌های کمک مهارگر^(۱) متصل می‌گردند و تشکیل کمپلکسی می‌دهد که آغاز رونویسی را ملی مکانیسم‌هایی که در ادامه این فصل بحث خواهد شد مهار می‌کند.

میانکشی‌های عوامل رونویسی گیرنده‌های کنترل ژن و افزایش می‌دهد

دو نوع پروتئین اتصال به DNA، که قبلاً بحث گردید (پروتئین‌های ریب یازی و bHLH) اغلب به صورت هترو دimer یا حالت‌های ترکیبی متفاوتی یافت می‌شوند. نمونه‌های دیگر عوامل رونویسی که در اینجا بحث شده است نیز پروتئین‌های هترو دimer را تشکیل می‌دهند. در برخی از عوامل رونویسی هترو دimer، هر موثر، توانایی مشابهی را شناسایی می‌کند. در این گونه پروتئین‌ها، تشکیل هترو دimerهای متفاوت، تعداد مکان‌های اتصال متفاوت را که موثرها با آنها عمل می‌کنند را افزایش می‌دهد. بلکه باعث می‌شود زمین‌های فعال سازی که با هر موثری ترکیب می‌گردد در حالت‌های متفاوت در کنار هم قرار بگیرد و به مکان مشابهی متصل شوند (شکل ۲۸۵-۷). همانگونه که بعداً مشاهده خواهیم کرد، فعالیت عوامل رونویسی مفرد توسط مکانیسم‌های متعددی تنظیم می‌گردد. در نتیجه یک عنصر تنظیمی DNA، bZIP یا bHLH در ناحیه کسری یک ژن ممکن است برحسب اینکه موثرهای bZIP یا bHLH به آن مکان متصل می‌شوند در سول خاصی و در زمانی خاصی و اینکه چگونه فعالیت آنها تنظیم می‌گردد، پاسخ‌های رونویسی متفاوتی را باعث شود.

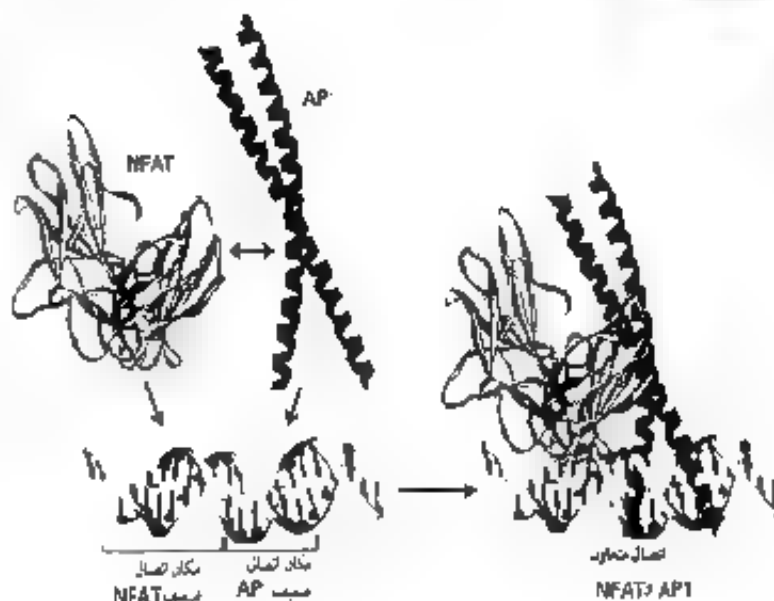
با وجود این در بعضی از عوامل رونویسی هترو دimer، هر موثر برای ویژگی اتصال به DNA متفاوتی می‌باشد. احتمالات ترکیبی حاصله، تعداد توانایی‌های احتمالی DNA را که یک خانواده از عامل رونویسی بتواند به آن متصل شود را افزایش می‌دهد. همانطور که در شکل ۲۸۵-۷ نشان داده شده است از نظر تئوری سه موثر متفاوت عامل رونویسی می‌توانند بطور ترکیبی شش عامل هم یا

1- Co-repressor

2- Composite promoter proximal element

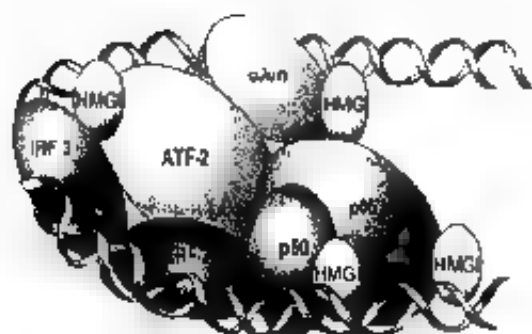
شکل ۷-۲۹ اتصال تعاونی دو

عامل رونویسی غیرمرتبط به مکان‌های مجاور در یک عنصر کنترلی مرکب. هم NFAT موثر و هم عامل رونویسی API هترودایمری به سهایی تمایز کستری به مکان‌های خودشان در ناحیه سردیگ به پروموتور 2-IL در دند میانکشی پروتئین - پروتئین بین NFAT و API باعث پایداری کمپلکس DNA-API NFAT می‌گردد بطوری که دو پروتئین می‌توانند بطور تصادفی به مکان مرکب متصل گردند.



(فصول ۱۵ و ۱۶) کترون می‌گردند و باعث کنترل دقیق بیان IL-2 می‌گردد.

اتصال تعاونی NFAT و API تمایز زمانی اتفاق می‌افتد که مکان‌های اتصال ضعیف آنها در DNA کاملاً در نزدیک هم قرار گرفته باشد به منظور اتصال مؤثر آن‌ها، بایستی مکان‌های اتصال آنها در فاصله مشخصی از یکدیگر واقع شده باشد. مطالعات اخیر نشان داده است که لازمه اتصال تعاونی در مورد سایر عوامل رونویسی و عواملی کنترلی حیاتی دقیق نیست. بعنوان مثال، ناحیه کستری EGR-1 دارای مکان اتصال مرکبی می‌باشد که عوامل رونویسی SRF و TCF بصورت تعاونی متصل می‌شود (شکل ۷-۲۳ یا ۷-۲۴). به دلیل اینکه TCF برای تعیین طویل و انعطاف‌پذیری است که SRF میانکشی می‌دهد، دو پروتئین می‌توانند وقتی که مکان‌های اتصال آنها بر روی DNA حتی تا ۱۰۰ جفت باز از یکدیگر دور باشد، حتی نسبت به هم معکوس باشد، به صورت تعاونی متصل گردند.



شکل ۷-۳۰ مدلی از جسم افزایش دهنده که در افزایش بیان ترانژن می‌گردد. دو عامل رونویسی موثر IRF3 و IRF7 دو عامل رونویسی هترودایمر Jun/ATF2 و NF-κB به چهار عنصر کنترلی بین افزایش متصل می‌شوند اتصال بطوری این عوامل رونویسی توسط HMG1 که به شیار کوچک DNA متصل شده است و بر با دو عامل دایمر مستقیم میانکشی می‌دهد، تسریع می‌گردد. حیدگی بالای افزایش حاصل از اتصال HMG1 در تشکیل جسم افزایش دهنده حیاتی می‌باشد. در سایر جسم‌های افزایش دهنده، پروتئین‌های خم‌کننده DNA متفاوتی، حس مشابه را انجام می‌دهند.

بسر روی افزایش دهنده کمپلکس‌های چند پروتئینی تشکیل می‌نود

همانگونه که قبلاً اشاره گردید، افزایش دهنده‌ها بطور کلی از نظر اندازه تقریباً از ۵۰ تا ۲۰۰ جفت باز متغیر هستند و شامل مکان‌های اتصال برای چندین عامل رونویسی می‌باشد. به نظر می‌رسد که عوامل رونویسی متعددی که به یک افزایش دهنده متصل می‌شوند با یکدیگر میانکشی می‌دهند. بررسی افزاینده حدود ۷۰ جفت بازی که بین

پنتامرون‌ها تنظیم می‌کند مثال خوبی برای مطالعه میانکشی‌های عوامل رونویسی می‌باشد. پنتامرون‌ها پروتئین دفاعی در برابر عفونت‌های ویروسی در انسان می‌باشد. افزایش دهنده پنتامرون‌ها دارای چهار عنصر کستری می‌باشد که به س بطور خودبخودی چهار عامل رونویسی مختلف متصل می‌گردند. در حضور یک پروتئین کوچک و فراوان بنام HMG1 که به کروماتین متصل می‌گردد اتصال عوامل رونویسی مانند اتصال NFAT و API به مکان نزدیک پروموتور

پلی‌پسیدی انعطاف‌پذیر به هم متصل شده‌اند (شکل ۷-۲۲).
ملاحظه کنید.

■ در بین بیشترین موئیف‌های ساختاری مشترک یافت شده در دُمین‌های اتصال یافته به DNA از عوامل روبوسی یوکاریوتی انگشت روی C_2H_2 هوموئومین، ماریچ - حلقه ماریچ بلزی (bH_2H) و ریب لوسی هستند. همه آنها و بسیاری از موئیف‌های اتصال یافته به DNA دارای یک یا بیشتر ماریچ آلفا هستند که با شیارهای اصلی و در جایگاه مرتبط در DNA میانکشی می‌دهد.

■ دُمین‌های فعال‌سازی و مهارگری در عوامل روبوسی تعداد صدها از نوآلی‌های امیوئوسیدی و ساختمانی سه‌بعدی را دارند. در کل این دُمین‌های عملکردی با کمک فعالسازها و کمک مهارگرها میانکشی می‌دهند که برای توانایی عوامل روبوسی به منظور تنظیم بیان ژن ضروری هستند.

■ بواخی کسری روبوسی اغلب ژن‌ها، دارای جایگاه‌های اتصال برای عوامل روبوسی چندگانه هستند. روبوسی چنین ژن‌هایی بسته به سربهای خاص از عوامل روبوسی که در یک سون خاص و در رس معینی فعال می‌شوند متفاوت دارند.

■ پیچیدگی ترکیبی در کنترل روبوسی، نتیجه ترکیبات متلوب مومرهای است که عوامل روبوسی هتروئومر به تشکیل می‌دهند (شکل ۷-۸). ملاحظه کنید و همچنین نتیجه اتصال تلمومی عوامل روبوسی به جایگاه‌های کنترلی مرکب است.

■ اتصال تعاونی فعالسازهای چندگانه در نزدیکی جایگاه‌های یک افزاینده کمپلکس چند پروتئین با هم جسم افزایش دهنده را ایجاد می‌کند (شکل ۷-۳۰). ملاحظه کنید. تجمع اجسام افزایش‌دهنده اغلب نیاز به پروتئین‌های کوچکی دارد و به شیر کوچک DNA متصل می‌شوند و DNA را به طور ماری هم می‌کند و حازه می‌دهد پروتئین‌های اتصال یافته در دو طرف از جسم ایجاد شده با سرعت زیادی میانکشی دهد.

۷-۵ آغاز روبوسی توسط RNA پلی‌مراز II

در بخش‌های قبلی، بسیاری از پروتئین‌های یوکاریوتی و نوآلی‌های DNA که در روبوسی و کنترل آن مشارکت دارند بحث و معرفی گردید. در این بخش، ما بر روی آرایش کمپلکس‌های پیش

مرکب موجود در ناحیه کنترلی IL-2، شدیداً تعاونی می‌باشد (شکل ۷-۲۹). این اتصال تعاونی باعث می‌شود که کمپلکس چندپروتئینی بر روی DNA افزاینده ايسرفرون تشکیل گردد (شکل ۷-۳۰). وقتی که عوامل روبوسی بطور تعاونی به مکان‌های متعدد خودشان در افزاینده‌ها متصل می‌شوند، به منظور توصیف این کمپلکس یوکنوپروتئینی بزرگ تشکیل شده از واژه جسم افزایش‌دهنده^{۱)} استفاده می‌شود.

HMG1 صرفه‌ر از نوآلی DNA به شیر کوچک متصل می‌گردد و نتیجه باعث هم شدن مولکول DNA می‌گردد، هم شدن DNA افزاینده باعث می‌گردد که عوامل روبوسی بطور صحیح میانکشی دهند. میانکشی‌های ذاتی ضعیف و غیرکوالان پروتئین پروتئین بین عوامل روبوسی با اتصال آنها به مکان‌های مجاور بر DNA قوی می‌گردد که باعث می‌شود پروتئین‌ها در حلقه‌های بسیار بالایی حفظ شوند.

به دلیل وجود بواخی انعطاف‌پذیر بین دُمین‌های اتصال یافته به DNA و دُمین‌های فعال‌سازی و مهارگری در عوامل روبوسی (شکل ۷-۲۲)، ملاحظه کنید و توانایی پروتئین‌های متصل به DNA در خم کردن آن، در فضای بین عناصر تنظیمی در بواخی کسری روبوسی انحراف قابل توجهی بوجود می‌آید. این ویژگی احتمال دارد در تکامل سریع کنترلی ژنی در یوکاریوت نقش داشته است. جابجایی نوآلی‌های DNA و نورکیبی بین نوآلی‌های تکراری در طی تکامل احتمالاً باعث بوجود آمدن نورکیبی‌های جدید در عناصر کسری گردیده است و احتمال انتخاب طبیعی گردیده و چون مفید بوده است، حفظ شده است. وسعت توانایی موجود بین عناصر تنظیمی نسبت به حالتی که محدودیت شدید فضایی بین عناصر تنظیمی وجود دارد مانند بسیاری از ژن‌های باکتریایی، باعث گردیده است که اختلاط عملکردی بیشتری در طی تکامل بوجود بیاید.

تکات کلیدی بخش ۷-۴

فعالسازها و مهارگرهای روبوسی

■ عوامل روبوسی که روبوسی را تحریک یا مهار می‌کنند به عناصر تنظیمی نزدیک پروموتری و انریدها در DNA یوکاریوتی متصل می‌شوند.

■ فعالسازها و یا مهارگرهای روبوسی عموماً پروتئین‌های تنظیمی هستند که دارای یک دُمین اتصال یافته به DNA و یک یا تعدادی دُمین فعالسری (برای فعال‌کننده‌ها) می‌باشند. دُمین‌های متفاوت یا حد زیادی از طریق بواخی

تجمع متوالی پروتئین‌ها باعث تشکیل کمپلکس پیش آغاز رونویسی Pol II در *In Vitro* می‌گردد

کمپلکس RNA پلیمراز I و عوامل رونویسی عمومی متصل به پروموتور آن و کمپلکس آماده برای آغاز رونویسی، کمپلکس پیش آغازی نامیده می‌شود. درک چگونگی تجمع کمپلکس پیش آغازی بر روی پروموتور مهم است زیرا اساساً هر مرحله از فرایند را می‌توان کنترل کرد و فرایند آغاز رونویسی را تنظیم کرد. به منظور تعیین نظم موجود در اتصال Pol II و عوامل رونویسی عمومی به پروموتورهای جعبه TATA از آزمایشات رد پایایی DNAse I و تغییر تحرک الکتروفوریزیکی استفاده می‌شود. به دلیل اینکه سطح کس TFIIID چند زیرواحدی مشکل است، متعاقباً در این آزمایشات تنها از اجزای حد شده عامل رونویسی عمومی TBF استفاده کردند. Pol II می‌تواند رونویسی را در *In Vitro* بدون حضور سایر زیرواحدهای TFIIID آغاز کند.

شکل ۲۱-۷ درک امروزی ما را از تجمع مرحله به مرحله کمپلکس پیش آغازی رونویسی Pol II در *In Vitro* به طور خلاصه نشان می‌دهد. TBP اولین پروتئینی است که به جعبه TATA در پروموتور متصل می‌شود. همه TBP هایی که تا به حال آنالیز شده‌اند دارای ۱۸۰ ریشه سیلر مشابه در ذمین انتهای C- خود می‌باشند. توالی این ناحیه در پروتئین‌های مخمری و انسانی ۸۰ درصد مشابه است و اغلب اختلافات نیز جایگزینی‌های محافظ شده می‌باشند. این ذمین انتهای C- حفاظت شده علاوه بروتئین کامل در رونویسی *In Vitro* نقش دارند (ذمین انتهای N - TBP، که شدیداً از نظر توالی و طول در میان یوکاریوت‌های مختلف مجبور می‌باشد، در رونویسی کاتالیز شده توسط Pol II از ژن‌هایی که SnRNA ها را رمز می‌کند نقش دارد). TBP مربوطی است که به صورت سخت‌زاری به شکل رین تا می‌خورد؛ دو نیمه مولکول تقوی دوتایی ر نشان می‌دهد ولی مشابه نمی‌باشد همانند HMG1 و سایر پروتئین‌های خم‌کننده DNA که در تشکیل اجسام لغزش دهمه نقش دارند. TBP با شمار کوچک DNA میانکشی می‌دهد و مارپیچ DNA را بطور قابل ملاحظه‌ای خم می‌کند (شکل ۲۱-۴ را ملاحظه کنید). سطح اتصال DNA در IBP در تمام یوکاریوت‌ها حفاظت شده است که حفاظت شدید پروموتور جعبه

آغازی رونویسی^{۱)} تمرکز خواهیم کرد. کمپلکس پیش آغازی از اتصال RNA پلیمراز II و چندین عامل پروتئینی آغازی حاصل می‌شود که در مکان آغاز رونویسی تجمع می‌یابد و شروع به باز کردن DNA کرده و ژن را برای رونویسی آماده می‌کند. به یاد بیورید که این RNA پلیمراز II یوکاریوتی سنتز mRNA ها و تعداد کمتری از RNA های کوچک هسته‌ای (LSnRNA) را کاتالیز می‌کند. پروتئین‌های فعال کننده و مهارکننده ویژه‌ای، مکانیسم‌هایی که تجمع کمپلکس‌های پیش آغازی رونویسی PolII را کنترل می‌کنند، تنظیم می‌کند و بنابراین سرعت رونویسی ژن‌های رمزکننده پروتئینی را تنظیم می‌کند که در بخش بعدی بحث خواهد شد.

عوامل رونویسی عمومی RNA پلیمراز II را در مکان‌های آغاز قرار داده و به آغاز رونویسی کمک می‌کند

رونویسی در لونه آزمایش (*In Vitro*) توسط RNA پلیمراز II تحلیض شده، نیاز به چندین عامل رونویسی دارد که در هنگام تخصیص از پلیمراز جد شده‌اند. این عوامل آغازی که باعث قرارگیری مولکول‌های پلیمراز در مکان‌های آغاز رونویسی و ثوب شدن رشته‌های DNA می‌گردد تا رشته الگو در مکان فعال ترمیم قزو گیرد، عوامل رونویسی عمومی نامیده می‌شوند. برخلاف عوامل رونویسی که در بخش قبیل بحث گردید (که به مکان‌های ویژه‌ای در تعداد محدودی از ژن‌ها متصل می‌گردد)، عوامل رونویسی عمومی برای سسر RNA از بسیاری از ژن‌ها لازم می‌باشند.

عوامل رونویسی عمومی که به PolII در آغاز رونویسی از پروموتورهای جعبه TATA در *In Vitro* کمک می‌کند، جداسازی و بررسی شده‌اند. این پروتئین‌ها به صورت TFIIA، TFIIB و غیره نمایش داده می‌شوند و بسیاری از آنها پروتئین‌های چندتایی می‌باشند. بزرگ‌ترین آنها TFIIB می‌باشد که از یک پروتئین اتصال هویده به جعبه TATA^{۲)} (TBP) ۲۸ کیلو دالتونی و ۱۴ عامل اتصال نموده به TBP (TAFs) تشکیل شده است. عوامل رونویسی عمومی با فعالیت مشابهی از سلول‌های استانی کشت داده شده، کبد موش رت، چین، دروزوفیلا و مخمر جداسازی شده است. ژن‌هایی که در مخمر این پروتئین‌ها را رمز می‌کند به خوبی بخشی از توالی ژنومی کامل مخمر تعیین توالی شده‌اند، و بسیاری از cDNAهایی که عوامل رونویسی عمومی PolI انسانی را دروزوفیلا را رمز می‌کند کلون و تعیین توالی شده است. در همه موارد عوامل رونویسی عمومی یوکاریوت‌های متفاوت شدیداً حفاظت شده‌اند.

1- Transcription preinitiation complexes

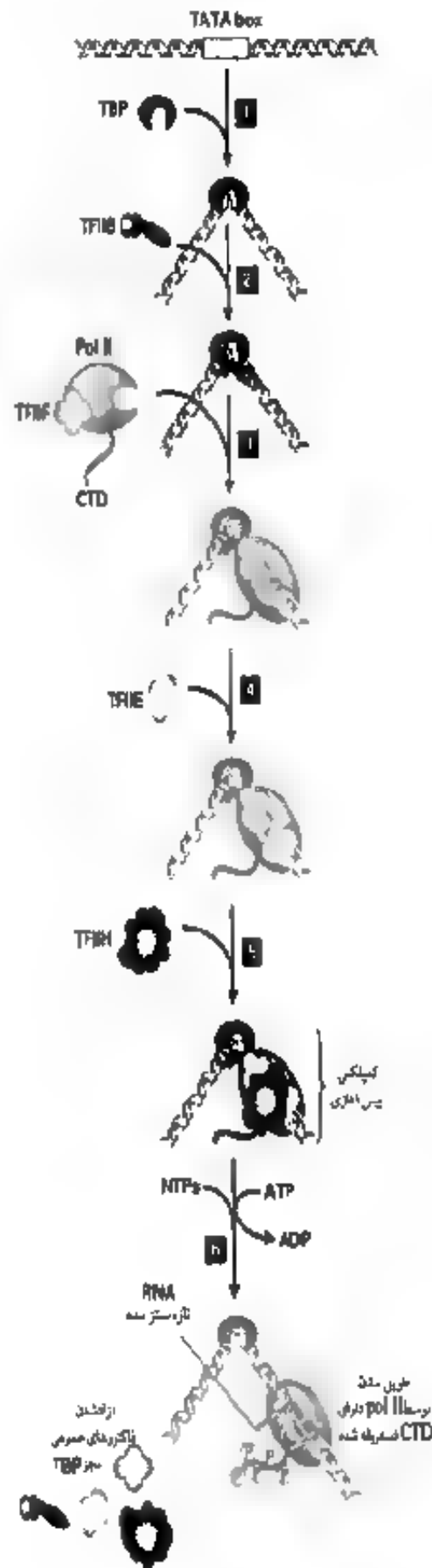
2- TATA box-Binding Protein (TBP)

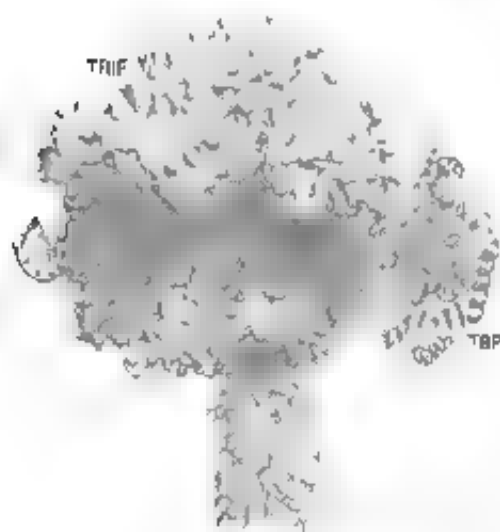
شکل ۲۱-۷ تجمع کمپلکس پیش‌آغازی RNA پلیمراز II در *In Vivo* عوامل رونویسی عمومی نشان داده شده و RNA پلیمراز II (Pol II) تجلیص شده نظری در پی به DNA جبهه TATA متصل می‌گردند و کمپلکس پیش‌آغازی را تشکیل می‌دهند سپس هیدرولیز ATP توسط ریزواحد TFIIA انرژی لازم برای باز کردن DNA را تأمین می‌کند. وقتی که Pol II رونویسی را از کمپلکس باز حاصه آغاز می‌کند، پلیمراز از پروموتور دور می‌سود و CTD آن فسفرینه می‌گردد. در *In Vivo*، عوامل رونویسی عمومی (به استثنای TBP) از کمپلکس پروموتور - TBP تکنیک می‌گردند ولی هنوز مشخص نشده است که کدام عامل‌ها بعد از هر دو آغاز رونویسی در *In Vivo* به نواحی پروموتور متصل باقی می‌ماند.

TATA ر توضیح می‌دهد (شکل ۱۲-۷ ر ملاحظه کنید).

وقتی که TBP به جبهه TATA متصل شد، TFIIB می‌تواند متصل شود. TFIIB پروتئین مومومری می‌باشد که نسبتاً از TBP کوچک‌تر است، همین انتهای C- TFIIB در یک سمت جعبه TATA با TBP و DNA وارد میانکشی می‌شود. در حالی که دُم انتهای N- آن به سمت مکان آغاز رونویسی کشیده شده است. بعد از اتصال TFIIB کمپلکس تترامر TFIIF به Pol II متصل می‌شود و پلیمراز در مکان آغاز قرار می‌گیرد. در بسیاری از پروموتورها، قبل از اینکه DNA دورشته‌ای بتواند جدا شود و رشته الگو آشکار شود، بایستی دو عامل رونویسی عمومی دیگر متصل گردد. اولین عامل TFIIE می‌باشد که بعد از اتصال، یک مکان سرگراهِ برای TFIIF ایجاد می‌کند. TFIIF عامل چندتایی دیگری است که دارای ۱۰ ریزواحد است. اتصال TFIIF به جمع کمپلکس پیش‌آغازی را در *In Vivo* تکمیل می‌کند (شکل ۲۱-۷). شکل ۲۲-۷ مدل رایج ساختار کمپلکس پیش‌آغازی ر نشان می‌دهد.

فعالیت هلیکازی یکی از ریزواحد‌های TFIIF با کمک هیدرولیز ATP باعث باز کردن رشته دوتایی DNA در مکان آغاز می‌گردد. این فعالیت باعث می‌گردد که DNA دو رشته‌ای در مکان آغازی دوب گرد و رشته الگو به جایگاه فعال پلیمراز متصل شود. هرگاه ریبونکلوئید سری فسفات‌ها موجود باشد، Pol II شروع به نسخه‌برداری از رشته الگو می‌کند. وقتی که پلیمراز شروع به دور شدن از ناحیه پروموتور می‌کند، ریزواحد دیگری از TFIIF، CTDی Pol II را در چند جایگاه فسفرینه می‌کند (شکل ۲۱-۷). ملاحظه کنید، در آزمایش رونویسی در *In Vivo* که تنها شانس عوامل رونویسی عمومی در RNA پلیمراز II می‌باشد، وقتی که پلیمراز از ناحیه پروموتور دور می‌شود، TBP به جبهه TATA





شکل ۲-۳۲) اشکل رنگی. مدلی از ساختار یک کمپلکس پیش آغازی RNA پیمراز II. RNA پیمراز II محرم بصورت مدل فسفریکی مشخص شده است و جهت رونویسی به سمت چپ می باشد. رشته لگوی DNA به رنگ آبی تیره و رشته غیرالگو، به رنگ قرمز نشان داده شده است. مدل معادل معار رونویسی به صورت جفت بازهای قرمز و آبی تیره و مدل فسفریکی نشان داده شده است. TBP و TFIIB به صورت ردیفی کرمی شکل مبر و رد رنگ اسکلت پلی پپیدی نشان داده شده است. ساختارهای F و TFIIE و H هور با تکنیک بالایی نمین سده است. جایگاه تعریفی آنها در DNA کمپلکس پیش آغازی توسط بعضی های برای TFIIE (آبی روشن) TFIIF (قرمز) و TFIIH (تاریخ) مشخص گردیده است.

بوالی هایی را جبه TATA توضیح دهد. ربرواحدهای TAF دیگر TFIID می توانند به یک بوالی مورد توافق A/G-G-A/T-C-G-T-G که در ۲۰ جفت باز بالانس مکان آغاز رونویسی بسیاری از ژن های هافد پروموتور جبه TATA واقع شده است متصل شوند. این بوالی تنظیمی به دلیل موقعیش عنصر پروموتوری پایین دست^(۳) (DPE) نامیده می شود. DPE رونویسی ژن هایی که دارای TATA کمتری هستند با افزایش اتصال TFIID بهبود می کند.

علاوه بر عوامل رونویسی عمومی، فعال کننده و مهارکننده های ویژه های رونویسی ژن ها توسط Pol II تنظیم می کنند. در بحث بعد ما بررسی می کنیم که چگونه این پروتئین های تنظیمی، آغاز رونویسی Pol II را تنظیم می کنند.

صورت متصل باقی می ماند، اما سایر عوامل رونویسی عمومی جدا می شوند.

اولین ربرواحد TFIIH که قرار بود از انسان کلون شود، به دلیل اینکه جهش های موجود در ژن رمزکننده آنها موجب برور بازسازی های در ترمیم DNA آسیب دیده می گردید، شناسایی شد. در اشخاص سالم، وقتی که RNA پیمراز در حال رونویسی، در ناحیه DNA الگوی آسیب دیده متوقف شد به نظر می رسد که یک ربرکمپلکس از TFIIH پلیمرز متوقف شده را شناسایی می کند و سپس سایر پروتئین های درگیر در تعمیر ناحیه آسیب دیده DNA را فرا می خواند. در بیماران که دارای ربرواحدهای جهش یافته TFIIH می باشد چیس تسمیهایی در ژن های فعال از نظر رونویسی صورت می گیرد. در نتیجه افراد مبتلا حساسیت شدیدی به نور خورشید دارند (اعت اصلی آسیب DNA) و با قوع سرطان در آنها بالاست. برحسب شدت نقص در عملکرد TFIIH، این افراد از بیماری هایی مانند گرویدرما پیگمنتوروم^(۱) و سندرم کوکائین^(۲) رنج می برند (فصل ۲۵).

آغاز رونویسی در vivo توسط Pol II به پروتئین های دیگری نیاز دارد

اگرچه عوامل رونویسی مورد بحث در فوق به Pol II اجازه می دهد در *In Vitro* رونویسی را آغاز کند، یک عامل رونویسی دیگری (TFIIA) برای آغاز رونویسی توسط Pol II در *in vivo* ضروری است. TFIIA سطحی شده با TBP و DNA جبه TATA کمپلکس تشکیل می دهد. کریستالوگرافی اشعه X از این کمپلکس نشان می دهد که TFIIA با سمتی از TBP که در بالانست مسیر رونویسی است، و در میانکش می گردد. آزمایشات بیوشیمیایی نشان می دهد که در سلول های پروکاریوت های عالی، TFIIA و TFIID، با تمام ربرواحدهای TAF خودش، ایند، به DNA جبه TATA متصل می شود و سپس سایر عوامل رونویسی عمومی مطابق با شکل ۲-۳۱ متصل می گردد.

به نظر می رسد که ربرواحدهای TAF از TFIID بخش مهمی را در آغاز رونویسی از پروموتورهای بدون جبه TATA بازی می کند. برای مثال، بعضی از ربرواحدهای TAF با عنصر عاری موجود در پروموتورهایی که آن در انتها یافت می شود تماس برقرار می کنند که احتمالاً می تواند چگونگی جایگزینی چنین

1- Xeroderma Pigmentosum

2- Cockayne's syndrome

3- Down stream promoter elements (DPE)



کمپلکس رونویسی^(۱) یا بطور ساده واسطه‌گر می‌ماند. کمپلکس این کمپلکس می‌تواند به یوه خود به Pol II متصل می‌شود و مستقیماً تجمع کمپلکس‌های پیمایش، آغازی و رونویسی را تنظیم می‌نماید.

در این بخش ما یافته‌های موجود دربارهٔ اینکه چگونه مهارگرها و فعال‌کننده‌ها ساختار کروماتین و تجمع کمپلکس پیمایش را کنترل می‌کنند مرور می‌کنیم. در بخش بعدی این فصل ما بحث می‌کنیم که چگونه غلظت و فعالیت فعال‌کننده‌ها و مهارگرها تنظیم می‌گردد تا بیان ژن دقیقاً برحسب نیاز سلول و موجود زنده صورت بگیرد.

تشکیل هتروکروماتین بیان ژن را در سلول‌ها، ردیگر سائترومرها و سایر بواحی خاموش می‌کند

سابق درازی است که مشخص شده ژن‌های غیرفعال سلول‌های یوکاریوتی اغلب در هتروکروماتین، (بواحی از کروماتین که دارای فشردگی خیلی زیاد است و در رنگ‌آمیزی DNA نسبت به یوکروماتین بصورت تیره‌تر رنگ می‌گردد) قرار دارند؛ در یوکروماتین بسیاری از ژن‌هایی که رونویسی می‌شوند قرار گرفته‌اند (شکل ۶-۳۳)؛ ملاحظه کنید، بواحی کروماتین در ردیگر سائترومرها و نئومرها و بواحی ویژه دیگری که برحسب انواع سلولی متفاوت است هتروکروماتین می‌باشد. DNA ی هتروکروماتین نسبت به DNA ی یوکروماتین دسترسی کمتری به پروتئین‌هایی که از خارج اضافه می‌شوند، دارند و در نتیجه اغلب به عنوان کروماتین «مستقر» در نظر گرفته می‌شود. به عنوان مثال، در آزمایشی که در فصل ۶ توضیح داده شد مشخص شد که DNA ی ژن‌های غیرفعال نسبت به DNA ی ژن‌های رونویسی شده نسبت به هم مقاومت بیشتری دارند (شکل ۶-۳۲ را ملاحظه کنید).

مهار با واسطه کروماتین در محصور محال می‌باشد بواحی از DNA ی ساکارومایسس سروپریه که همانند هتروکروماتین یوکاریوت‌های عالی می‌باشد درک اولیه‌ای از مهار با واسطه کروماتین را فراهم کرد. این محصور می‌تواند هم به صورت سلول‌های هاپلوئید و هم به صورت سلول‌های دیپلوئید رشد کند. سلول‌های هاپلوئید یکی از دو گونه جهت‌گیرنده ممکن بنام H2A و H2B، شش می‌دهد. سلول‌های گونه جهت‌گیرنده مقاومت می‌توانند «جهت‌گیری» کند یا انتخاب شوند و سلول دیپلوئیدی را بوجود آورند (شکل ۶-۳۱ را ملاحظه کنید). زمانی که

نکات کلیدی بخش ۵-۷

آغاز رونویسی توسط RNA پیمیراز I

■ رونویسی ژن‌های رمزکننده پروتئین توسط RNA پیمیراز II می‌تواند در *in vitro* توسط اتصال ترقیبی به صورت زیر آغاز شود. TBP، که به DNA ی جبهه TATA متصل می‌شود، TFIIIB، کمپلکس از TFIIIF و پیمیراز II و TFIIIE و در نهایت TFIIH متصل می‌شود.

■ همانیت هلکاری ریرواحد TFIIH رشته‌های الگو را در جایگاه شروع اغلب پروموتورها جد می‌کند که این فرایند نیازمند هیدرولیز ATP است. همچنانکه پیمیراز II رونویسی را دور از جایگاه شروع آغاز می‌کند، CTD آن توسط ریرواحد TFIIH دیگر فسفرینه می‌شود.

■ شروع رونویسی در *in vivo* توسط پیمیراز II (در اغلب متازوئها) نیز به TFIIA دارد یک پروتئین TFIIID کمین شمل ریرواحد TAF چندگانه و همچنین ریرواحد TBP است.

۶-۷ مکانیسم‌های مولکولی مهار و فعالیت رونویسی

مهارکننده‌ها و فعال‌کننده‌هایی که به مکان ویژه در سطح DNA متصل می‌شوند و بیان ژن‌های رمزکننده را تنظیم می‌کنند طی دو مکانیسم عمومی عمل می‌کنند. ابتدا این پروتئین‌های تنظیمی با همکاری سایر پروتئین‌ها، ساختار کروماتین را تنظیم می‌کنند و اتصال عوامل رونویسی به پروموتورها را مهار یا تحریک می‌کنند. در فصل ۶ گفته شد که DNA ی سلول‌های یوکاریوتی آزاد نیست و شدیداً با پروتئین‌هایی پوشیده شده است و تشکیل کروماتین را می‌دهد. واحدهای ساختمانی پایه کروماتین نوکلئومر می‌باشد که از ۱۴۷ جفت باز DNA تشکیل شده است که به صورت محکم به دور هسته‌ای دیکی شکل پروتئین‌های هستونی پیچیده شده است. ریشه‌های اسید آمینای ناحیه انتهایی N هر هستون، و بواحی انتهایی C هستون‌های H2A و H2B دهمای هستونی نامیده می‌شوند و از سطح نوکلئومرها بیرون کشیده شده‌اند و می‌توانند بطور برگس‌پذیری تغییر یابند (شکل ۶-۲۱b را ملاحظه کنید). چنین تغییراتی (مخصوصاً استیلایش دهمای هستون H3 و H4) فشردگی سبکی کروماتین را تغییر می‌دهد و در نتیجه دسترسی آن را به پروتئین‌های دیگر، در آغاز رونویسی ممکن می‌سازد. علاوه بر نقش فعال‌کننده و مهارگرها در کنترل رونویسی با واسطه کروماتین، با این پروتئین‌ها کمپلکس بزرگ پروتئینی سام واسطه‌گر

متفاوتی نسبت به RNA پلیمراز II استفاده می‌کند، رابوویسی می‌شود.

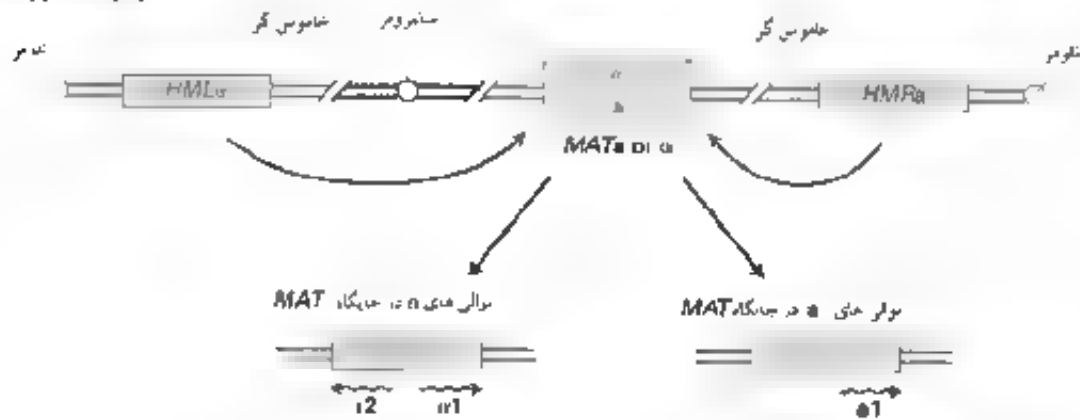
مدیرک ریادی وجود دارد که نشان می‌دهد مهار لوکوس‌های HML و HMR ناسی از ساختار فشرده کروماتین می‌باشد که از نظر فضایی مانع میانکنش عوامل رابوویسی با DNA می‌گردد. در یک آزمایش، ژنی که باعث رمز کردن آریم متبله کننده ریشه‌های ادیس در توالی GATC از *E. coli* می‌گردد تحت کنترل پروموتور مخمیری وارد سلول‌های مخمر گردید و بیان شد محتفان دریافتند که توالی‌های GATC در لوکوس MAT و بیسر توالی دیگر نوم بین سلول‌ها متبله گردید، اما در لوکوس‌های HML و HMR متبله نگردید. این یافته‌ها نشان می‌دهد که DNA لوکوس‌های خاموش غیر قابل دسترسی به میلار *E. coli* و به‌طور کلی به پروتئین‌هایی مانند عوامل رابوویسی و RNA پلیمراز می‌باشد. آزمایشات مشابه انجام گرفته با مخمرهای جهش یافته در هیستون‌های محتبل نشان داد که به منظور تشکیل ساختار کروماتینی کاملاً مهار شده میانکنش‌های ویرهای نیز است که در این نم‌های H3 و H4 درگیر می‌باشد. مطالعات دیگری نشان داد که تلوومرهای هر کروموزوم مخمیری نیز همانند توالی‌های خاموش کننده رفتار می‌کند به عنوان مثال، هرگاه ژنی در تلوومر مخمیری قرار داده شود بین آن مهار می‌گردد. به‌علاوه این مهار با جهش‌های انجام شده در نم‌های هیستون H3 و H4 که با مهار در لوکوس‌های خاموش گونه جهت‌گیرنده تداخل می‌کند، کاهش می‌یابد.

مطالعات ژنتیکی منجر به شناسایی چندین پروتئین، RAP1 و سه پروتئین SIR گردید که در مخمر به منظور مهار لوکوس‌های خاموش گونه جهت‌گیرنده و تلوومرها ضروری می‌باشد. مشخص شده است که RAP1 به توالی‌های خاموش کننده DNA بین موجود در HML و HMR و به یک توالی که چندین بار در هر تلوومر کروموزومی مخمیری تکرار شده است متصل می‌گردد. مطالعات بیشتر بیوشیمیایی نشان داد که پروتئین SIR2 یک هیستون داستیلاز است این آریم باعث برناست گروه‌های استین موجود بر روی بیزین‌ها در نم‌های هیستونی می‌گردد. همچنین، RAP1 و پروتئین‌های SIR2، 3 و 4 به یکدیگر و SIR3 و SIR4 به نم‌های انهای N هیستونی‌های H3 و H4 متصل می‌گردد که شدیداً توسط فعالیت داستیلازی SIR2 در حالت استیج نشده باقی می‌مانند. آزمایشات متعدد انجام گرفته توسط میکروسکوپ فلورسانس کوهوکال بر روی سلول‌های مخمر، چه با سلول‌های رنگ‌آمیزی شده با آسینادی نشاندار با فلورسانت سد پروتئین‌های

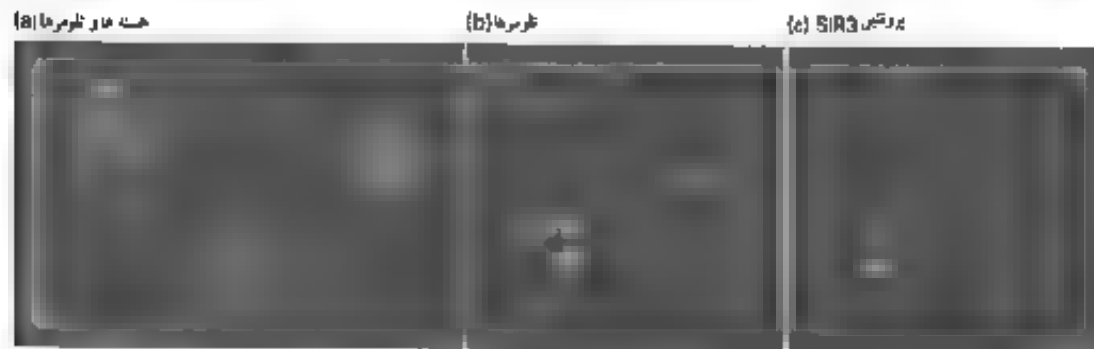
سلول هابلوئید به طریقه خوانه‌ری تقسیم می‌شود، سلول بزرگ «مادری» گونه جهت‌گیرنده خود را تغییر می‌دهد (شکل ۶۷ ۶۸) و ملاحظه کنید). بررسی‌های ژنتیکی و مولکولی نشان داد که سه لوکوس ژنتیکی موجود در کروموزوم III مخمیری گونه جهت‌گیرنده سلول‌های مخمیری را کنترل می‌کند (شکل ۶۳ ۶۴). سه لوکوس گونه جهت‌گیرنده اصلی، بنام MAT، فعالانه رابوویسی می‌گردد. اینکه چگونه پروتئین‌ها در لوکوس MAT رمز می‌گردد تعیین‌کننده فوویب α و β می‌باشد که در فصل ۶۱ توصیح داده شده است. دو لوکوس اضافی دیگر، بیم‌های HML و HMR که به ترتیب در بزرگ سلومر چپ و راست قرار گرفته است، دارای مسخه‌های «خاموش» (غیر رابوویسی‌شده) از ژن‌های α و β می‌باشد. در هنگام تقسیم سوبی این توالی‌ها توسط نوعی نورکین غیرمقابل بین کروماتیدهای خواهری از HML α یا HMR α به لوکوس MAT انتقال می‌یابد. زمانی که لوکوس MAT دارای توالی DNA HML α باشد، سلول‌ها مانند سلول‌های α رفتار می‌کند وقتی که لوکوس MAT دارای توالی DNA HMR α باشد سلول‌ها همانند سلول‌های β رفتار می‌کند.

چیزی که قابل توجه است این می‌باشد که رابوویسی لوکوس‌های خاموش گونه جهت‌گیرنده در HML و HMR مهار می‌گردد هرگاه ژن‌های موجود در این لوکوس‌ها بیان گردند، مثلاً در مخمرهای جهش یافته که در مکانیسم مهاری خودشنی دارای نقص هستند هم پروتئین‌های α و β هم بیان می‌گردند و باعث می‌شود که سلول‌ها همانند سلول‌های دیپلوئید رفتار کنند که توانایی جمع شدن ندارند. پروموتورها و UAS‌هایی که رابوویسی ژن‌های α و β را کنترل می‌کنند در نزدیکی مرکز توالی‌هایی از DNA که انتقال یافته است قرار گرفته‌اند و صرف نظر از اینکه توالی‌ها در لوکوس MAT یا یکی از لوکوس‌های خاموش قرار گرفته باشند مشابه می‌باشد. این امر نشان می‌دهد فعالیت عوامل رابوویسی که با این توالی‌ها میانکنش می‌کند باید تا حدودی در HML و HMR و نه در لوکوس MAT مهار گردد. این مهار لوکوس‌های خاموش به‌منگی به توالی‌های خاموش‌کننده دارد که در بزرگ ناحیه DNA انتقال یافته در HML و HMR قرار گرفته است (شکل ۶۳ ۶۴). هرگاه خاموش‌کننده حذف گردد لوکوس خاموش محاور رابوویسی می‌گردد بطور قابل ملاحظه‌ای هر ژنی که به کمک یکسبک‌های DNA بوتربیب در بزرگی توالی خاموش کننده گونه جهت‌گیرنده مخمر قرار نگردد مهار یا «خاموش» می‌گردد این ژن حتی اگر ژن tRNA باشد که توسط RNA پلیمراز III که از عوامل رابوویسی عمومی

کروموزوم مخمری III



▲ شکل ۳۳-۷ آرایش لوکوس های گونه جفت گیرنده بر روی کروموزوم III مخمر ساکرومایسس. سروریه تری های خاموس گونه جفت گیرنده (سان سده) با α بر حسب موس در لوکوس HML قرار گرفته است. در گونه گیرنده متقابل در لوکوس خاموس HMR قرار گرفته است. وقتی که نوآلی های α با α در لوکوس MAT باشد، mRNAهایی رونویسی می شود که پروتئین هایی تعیین کننده هوبیب گونه جفت گیرنده سلول را می کنند. نوآلی های خاموش کننده، HML و HMR به پروتئین هایی که برای مهار این لوکوس های خاموش ضروری هستند متصل می شوند. سلول های هپلوئید می توانند طی فرایندی که در آن نوآلی DNA از HML یا HMR به لوکوس MAT فعال، به نظر رونویسی متصل می شود گونه های جفت گیرنده را تغییر دهند.



▲ شکل تجربی ۳۴-۷ (شکل رنگی) آنتی بازی و پروپ های DNA پروتئین SIR3 را با رادر هتروکروماتین تلومری در هسته های مخمری به طور همزمان نشان می دهند. (a) میکروگراف کوبوکل مه سلول مخمری دیپلوئید که هر کدام دارای ۶۸ تلومر می باشد. تلومرها توسط هیپوباسینی یک پروپ فلورسنت ویژه تلومری (رود رنگ) نشان داده شده به منظور آشکار کردن هستند. DNA با قرمز رنگ آبی ری شد ۶۸ تلومر به صورت یک سری مواجی کوچک در نزدیکی حاشیه هسته ای متجمع پیدا کرده اند. (c) میکروگراف های کوبوکل سلول های مخمر که با پروپ هیپوباسینی ویژه تلومری (b) و آنتی بازی شاتیر پ فلورسنت ویژه SIR3 (c) نشان داده شده است. توجه گردد که SIR3 در هتروکروماتین مهار شده تلومری قرار گرفته است. (d) مشابه انجام شده با RAP1 و SIR2 و SIR4 شای داده است که این پروتئین ها نیز در هتروکروماتین مهار شده تلومری قرار دارد.

تلومر متصل می شود آغاز می گردد شبکه ای از میانگش های پروتئین - پروتئین RAP1 سه پروتئین SIR (۲، ۳ و ۴) و هیستون های هیواسیل H3 و H4 باعث بوجود آمدن یک کمپلکس نوکلئوپروتئینی پایدار و بسیار محکم می شود این شبکه برای چندین تلومر می باشد و در آنها DNA ضابطاً به پروتئین های خارجی غیر قابل دسترسی است. یک پروتئین دیگر (SIR1) نیز به منظور

SIR با RAP1 و چه به سلول هایی که توسط پروپ نشان داده ویژه بروما هیبرید شدید نشان داد که این پروتئین ها ساختارهای نوکلئوپروتئینی تلومری بزرگ و فشرده ای را تشکیل می دهند که شبیه هتروکروماتین یوکاریوت های عالی می باشد (شکل ۳۴-۷). در شکل ۳۵-۷ براساس این مطالعات و مطالعات دیگر مدلی برای خاموشی با واسطه کروماتین^(۱) در تلومر های مخمر ارائه شده است. تشکیل هتروکروماتین در تلومرها توسط چندین پروتئین RAP1 که به نوآلی های تکراری موجود در ناحیه بدون نوکلئوزوم آنها

پروتن‌هایی، بام پروتن‌های چند ژانهای^(۲) هش دارند این ساختار برای تولید در در موتیپ دروروفیلیا جهش یافته مشاهده گردید. مکانیسم مهادی چند ژانهای در حفظ مهار ژنهای انواع خاص سلول‌ها و سلول‌های مکاس یافته از آن سلول‌ها ضروری است. از ژنهای مهمی که توسط پروتن‌های چند ژانهای تنظیم می‌گردد می‌توان به ژنهای Hox اشاره کرد که عوامل رونویسی تنظیمی مهمی را می‌کند همانگونه که در نص ۲۲ بحث گردید ترکیب متفاوت عوامل رونویسی Hox باعث هدایت تکوینی بافتها یا اندام‌های ویژه جین در حال رشد می‌گردد. در اوایل جین‌رایی بیان ژنهای Hox توسط پروتن‌های فعال کننده و مهار کننده ویژه کنترل می‌گردد با وجود این پس این فعال کننده و مهار کننده‌ها در دین مرحله جین‌رایی متوقف می‌گردد. سایرین بیان صحیح ژنهای Hox در مراحل بعدی جین‌رایی و در موقع بلوغ توسط پروتن‌های چند ژانهای تنظیم می‌گردد.

مهار ژنهای Hox در سلول‌ها و زاده‌های آنها که از ابتدا مهار شده‌اند توسط کمپنکسی از پروتن‌های چند ژانهای حفظ می‌شود. پروتن‌های ریوراکس^(۳) هش مصادی سبب به پروتن‌های چند ژانهای در بد و بین ژنهای Hox که در اوایل جین‌رایی در بعضی از سلول‌ها و سپس زاده‌های آنها بیان می‌گردد حفظ می‌کند. بطور قابل ملاحظه‌ای تمامی سلول‌های جینی و موجود بالغ مقدار برابری از پروتن‌های چند ژانهای و ترینوراکس را بیان می‌کند و تمامی سلول‌ها دارای مقدار مشابهی از ژنهای Hox می‌باشد با وجود این بعضی از ژنهای Hox که در حضور پروتن‌های چند ژانهای در بعضی از سلول‌ها فعال مانند اند در سلول‌هایی که در اوایل جین‌رایی مهار شده‌اند بصورت غیر فعال باقی می‌ماند. متقابلاً، مانند لوکوس‌های گونه جهت گیرنده خاموش^(۴) محرم، بین ژنهای Hox توسط فرایندی فراتر از بیانکننده ساده، الوالی‌های ویژه DNA با پروتن‌های موکنتوپلاسمی تنظیم می‌گردد علت این است که مجموعه پروتن‌های چند ژانهای و ریوراکس و الوالی‌های DNA Hox محرم به بیان رهای خاص Hox در سلول‌های تشکیل دهنده‌ی بخش جنینی و مهار آنها در سلول‌های تشکیل دهنده بخش عینی جین می‌گردد.

مدن موجود درباره چگونگی عمل مهار پروتن‌های چند ژانهای در شکل ۱۷-۳۹ آورده شده است بیشتر پروتن‌های

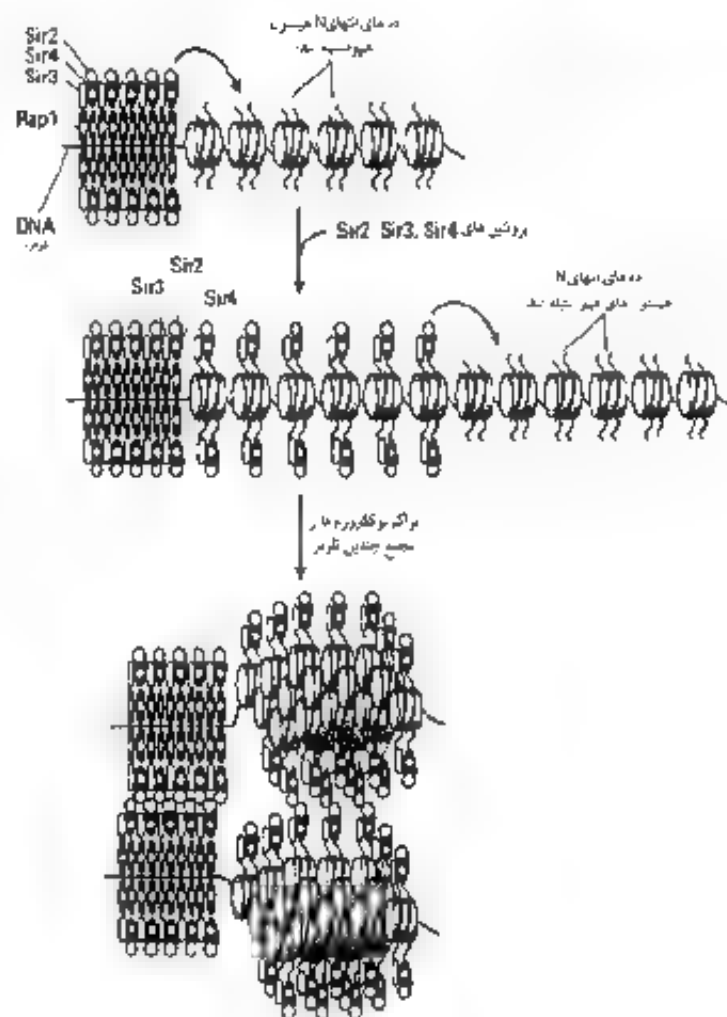
خاموش کردن لوکوس‌ها گونه جهت گیرنده خاموش مورد نیاز است. آن به همراه RAP1 و پروتن‌های دیگر به سوخی خاموش کننده^(۱) که با HML و HMR همراه است متصل شده و باعث آغاز تشکیل کمپنکسی چند پروتنی خاموش کننده مشابهی می‌شود. بطوریکه این کمپنکس HML و HMR را دربر می‌گیرد. ویژگی مهم این مدل وابستگی خاموشی به هیپواسیلانیون دم‌های هستونی می‌باشد. این ویژگی‌ها توسط ازمایشاتی اثبات شد که طی آن جهش یافته‌های محرمی هیپوسیلانیون را بیان می‌کردند که در آنها بیرین‌های N - ترینال هیپوسیلانیون‌ها با آررین و گلیسین جایگزین شده بود. آررین همانند لیرین با مثبت دارد و بی استیله می‌شود. گلیسین، ببارب دیگر حتی می‌باشد و عدم حضور لیرین را شبیه‌سازی می‌کند. فصل ۸ را یاد سوری که استیلانیون لیرین‌ها با مثبت آنها را حتی می‌کند و میلنکس آن را با گروه‌های فسفات DNA از بین برده و باعث کاهش فشردگی کروماتین می‌شود. مهار در نواحی تلومرها و لوکوس‌های گونه جهت گیرنده خاموش در جهش یافته‌های دارای گلیسین صورت نمی‌گرفت اما در جهش یافته‌های دارای آررین، عمل مهادی صورت می‌گرفته. مضافاً اینکه استیلانیون لیرین‌های H3 و H4 با اتصال SIR3 و SIR4 سناحل ایجاد می‌کند و در نتیجه باعث ممانعت از مهار لوکوس‌های خاموش و تلومرها می‌گردد.

فشردن شدن کروماتین در یوکاریوت‌های عالی. در یوکاریوت‌های عالی، فرایندهای مشابهی منجر به تشکیل هتروکروماتین فشرده در نواحی سلنترومری و تلومرها و در برخی از سلول‌ها مهار ژنهای خاصی در نواحی ناحنی کروموزوم‌ها می‌گردد. اما در موجودات پرسلونی، علاوه بر داسیلانیون لیرین‌های هیپوسیلانیون، استیلانیون لیرین‌های خاص در H3 باعث فشردگی کروماتین می‌گردد. در فصل ۶، موخیم که چگونه HP1 (هتروکروماتین پروتن ۱) با اتصال به نوکلئوم‌های میله شده در لیرین ۹ هیپوسیلانیون H3 باعث فشردگی کروماتین می‌گردد بدیل یک HP1 همچنین به افریم هیپوسیلانیون ترانسفرازی که لیرین ۹ از H3 را در نوکلئوم‌های مجاور میله می‌کند متصل می‌گردد و HP1‌های بیشتری به آن ناحیه فرخوانده می‌شود. اتصالات بیسر بین مولکول‌های HP1 با خودشان موجب می‌شود که کروماتین به ساختارهای فشرده‌تری تبدیل گردد (شکل ۱۷-۳۲). ملاحظه کنید، ساختار کروماتینی دیگری که در مهار ژنهای بعضی از سلول‌های موجودات پرسلونی وجود دارد ساخاری است که در آن

- 1- Silencer
- 2- Polycomb Proteins
- 3- Trithorax Proteins
- 4- Silent mating type loci

► شکل ۷-۳۵ مدل رایج از مکانیسم

خاموش کردن تلومرهای محوری (TLC).
چند کیس از RAP1 به یک توالی بکری ناحیه تلومری H3، نوکلئوزوم متصل شده است. SIR2 و SIR3 به RAP1 و SIR4 به SIR2 متصل می‌شود. SIR2 یک هیوس و فسفاتاز است که گروه استیل را از دم هیستونهای سردیک به عکس اتصال نکوری RAP1 برمی‌دارد (وسط). دم‌های هیپوسنیله همچنین مکانهای اتصال SIR3 و SIR4 می‌باشد که به نوبه خود به آنها نیز SIR2 متصل شده و گروه استیل را از هیستونهای مجاور برمی‌دارد. با تکرار این فرایند ناحیه هیستونهای هیپوسنیله متصل به SIR2، SIR3، SIR4 و SIR4 گسترش می‌یابد (پایین). همانطور که در شکل ۷-۳۴ نشان داده شده است میافکشن بین کمپلکس‌های کروماتین فشرده گردد و چند تلومر به یکدیگر سردیک شوند. ساختارهای کروماتینی در سطوح بالاتر از نظر فضایی باعث سبب میافکشن سایر پروتئین‌ها با DNA می‌گردد.



میلیاردها یکی از ریزواحدهای کمپلکس‌های چندپروتئینی PRC2، PRC1 می‌باشد. عقیده بر این است که PRC2، در طریق اتصال به سرکوبگرهای ویژه که در مراحل اول جین‌رانی به توالی DNA خاص خود متصل شده است، عمل می‌کند. کمپلکس PRC2 دارای ریزواحدی می‌باشد که دارای دُمین SET می‌باشد. این دُمین، دُمین فعال بسیاری از هیوسون‌ها می‌باشد. دُمین SET لیرین ۲۷ هیستون H3، متیله می‌کند. سپس کمپلکس PRC1، در طریق ریزواحدی PRC2، که هر کدام دارای دُمین اتصال ویژه لیرین ۲۷ هیستون H3، متیله (بسام کروماتین) می‌باشد به نوکلئوزوم‌های متیله شده متصل می‌گردد. فرض بر این است که اتصال PRC2 دایمی به نوکلئوزوم‌های مجاور باعث فشرده شدن کروماتین و مهار رونویسی می‌گردد. ثابت شده است که PRC2، یک مین برانسفران دیگر به PRC1 متصل شده و باعث حفظ

چندشانه‌ای یکی از ریزواحدهای کمپلکس‌های چندپروتئینی PRC2، PRC1 می‌باشد. عقیده بر این است که PRC2، در طریق اتصال به سرکوبگرهای ویژه که در مراحل اول جین‌رانی به توالی DNA خاص خود متصل شده است، عمل می‌کند. کمپلکس PRC2 دارای ریزواحدی می‌باشد که دارای دُمین SET می‌باشد. این دُمین، دُمین فعال بسیاری از هیوسون‌ها می‌باشد. دُمین SET لیرین ۲۷ هیستون H3، متیله می‌کند. سپس کمپلکس PRC1، در طریق ریزواحدی PRC2، که هر کدام دارای دُمین اتصال ویژه لیرین ۲۷ هیستون H3، متیله (بسام کروماتین) می‌باشد به نوکلئوزوم‌های متیله شده متصل می‌گردد. فرض بر این است که اتصال PRC2 دایمی به نوکلئوزوم‌های مجاور باعث فشرده شدن کروماتین و مهار رونویسی می‌گردد. ثابت شده است که PRC2، یک مین برانسفران دیگر به PRC1 متصل شده و باعث حفظ

یکی از ویژگیهای سرکوب چندشانه‌ای، حفظ آن در سلول‌های دختر حاصل از تقسیم منوای در کل عمر یک موجود زنده (تقریباً ۱۰۰ سال در مهره‌داران، ۲۰۰۰ سال برای یک نوع خاص کج می‌باشد). این بیان پایدار از H3H4 به نظر می‌رسد که ناشی از ترمیم نوکلئوزوم‌های متیله شده در لیرین ۲۷ هیستون H3 درست بعد از همانندسازی به سونکوبهای دختر DNA می‌باشد. اتصال کمپلکس‌های PRC1 به این نوکلئوزوم‌هایی که در لیرین ۲۷ هیستون H3 متیله شده‌اند و متیلاسیون لیرین ۲۷ هیستون H3 نوکلئوزوم‌های موجود در DNA همانندسازی شده باعث می‌شود که

کمپلکس PRC1 مجدداً در همس ناحیه در کروماتین کروموزوم هر دو سول دختری تشکیل گردد. اگر در سرکوب چندشانه‌ای نیز ممکن است مکانیسم‌های دیگری درگیر باشند اما با این مدل می‌توان توضیح داد که چگونه سرکوب ژنهای ویژه در سلول‌های دختری مشتق شده از سلول اولیه که در آن ژنها با سرکوب‌گرهای موقتی سرکوب می‌شدند حفظ می‌گردد.

بصور جایگزینی، یکی از کمپلکس‌های پروتئینی تری‌توراکس شامل یک آنزیم هیستون متیل ترانسفراز می‌باشد که لیزین ۴ هیستون H3 را می‌بهد می‌کند که در پروموتورهای، نه‌ای فعال آنزیم قرار دارد این نوع تغییرات هیستونی به نظر می‌رسد یک مکان اتصال برای هیستون اسیلارده و کمپلکس‌های تعمیر شکل‌دهنده کروماتین^(۱) حیاء می‌کند که باعث آغاز رونویسی و معانیت از میلاسیون هیستون H3 لیزین ۹ و لیزین ۲۷ می‌گردد معانیت از متیلاسیون لیزین ۹ باعث معانیت از اتصال HP1 و معانیت از میلاسیون لیزین ۲۷ باعث معانیت از کمپلکس‌های PRC1 می‌گردد اعتقاد بر این است که نوکلئوم‌های دارای عامل میل در لیزین ۴ هیستون H3 سر در هنگام همانندسازی DNA به سرکوب‌های DNA دختری می‌رسد. اتصال کمپلکس‌های تری‌توراکس به نوکلئوم‌های دارای شانه‌متیل در لیزین ۴ هیستون H3 ممکن است باعث شود متیلاسیون مشابهی در هیستون‌های تعمیر یافته کروماتین دختری گردد و بشانه کروماتین در این ناحیه بطور پایدار باقی بماند. به این طریق، حفظ و توارث الگوی بیان ژنهای Hox و سایر ژنهای تنظیم سویده با سیستم چندشانه‌ای، در دیوراکس، از طریق همانندسازی کروماتین بواسطه تغییرات بعد از ترجمه هیستون‌های آن صورت می‌گیرد به نوالی DNA این نوع توارث از طریق تعمیرات ساختار کروماتین بحای تعمیرات نوالی DNA به توارث اپی‌ژنتیکی^(۲) معروف است.

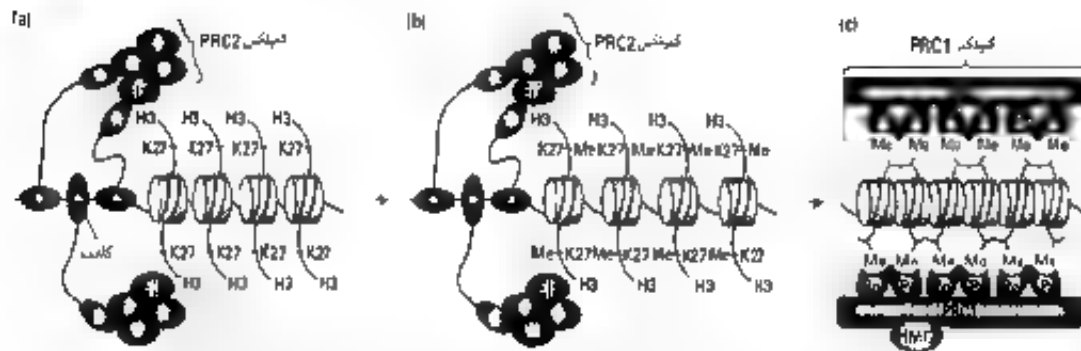
سرکوب‌گرها باعث هدایت داسیلاسیون و میلاسیون هیستونی به ژنهای خاص می‌شوند اهمیت داسیلاسیون و متیلاسیون هیستونی در سرکوب ژنی با واسطه کروماتین توسط مطالعه بر روی سرکوب‌گرهای یوکاریوتی که ژنهای خاصی را در سلولی درونی کروموزوم تنظیم می‌کنند تا حد زیادی تقویت شده است. امروزه مشخص شده است که این پروتئین‌ها با داسیلاسیون دم‌های هیستونی در نوکلئوم‌هایی که به جبهه TATA و ناحیه نزدیک پروموتوری ژن متصل شده‌اند باعث سرکوب آنها می‌شوند. مطالعات *In Vitro* نشان داده است که در زمانیکه DNA پروموتوری با نوکلئوم‌های استبله شده ارتباط برقرار می‌کند، عوامل عمومی

رونویسی نمی‌توانند به جبهه TATA و ناحیه آغاز رونویسی متصل شوند در هیستون‌های اسبیله شده، N - ترمینال اسیدهای آمینه برین دارای بار مثبت هستند و ب فسفات‌های DNA شدیداً میانکشی می‌دهند. همچنین دم‌های هیستون‌های غیراستیل به اکتامرهای هیستون‌های مجاور میانکشی می‌دهند و باعث می‌شود که کروماتین ساختار فشرده به خود بگیرد. هنوز ساختمان فضایی دقیق این ساختار، مخوبی مشخص شده است. اثر نهایی این میانکشی‌ها این است که عوامل رونویسی نتوانند در محل پروموتور کمپلکس پیش عازین تشکیل دهند. در مقابل، اتصال عوامل رونویسی عمومی، کمتر توسط هیستون‌های هیپرستیل سرکوب می‌گردد که در آن ناهای مثبت برین حتی شده و میانکشی‌های الکترواستاتیک با فسفات‌های DNA این می‌رو.

زمانیکه مشخص شد cDNA در کسده هیستون داسیلاز انسانی هموپوزی بالایی با ژن RPD3 مخمری دارد، مشخص شده است که RPD3 در سرکوب معمولی بسیاری از ژنها دخالت می‌کند. ارتباط بین داسیلاسیون هیستونی و سرکوب رونویسی در پروموتورهای ویژه مخمری بیشتر کشف شد تحقیقات بیشتر نشان داد که پروتئین RPD3 دارای فعالیت هیستون داسیلاری است. توانایی RPD3 در داسیله کردن هیستون‌های نواحی پروموتوری بستگی به دو پروتئین دیگر دارد: UME6، سرکوب‌گری که به نوالی‌های تنظیمی بالادست ویژه (LRS1) متصل می‌شود و SIN3، که بخشی از یک کمپلکس چند پروتئین بزرگ می‌باشد که همچنین دارای RPD3 است. همچنین SIN3 به ذمین مهارت UME6 متصل می‌شود، بنابراین باعث فراگیری RPD3 هیستون داسیلاز در کمپلکس می‌گردد بطوریکه نتواند با نوکلئوم‌های نزدیک میانکشی دانه و گروه‌های استیل را از اسیدهای آمینه لیزین دم‌های هیستونی برطرف دهد. به‌دشانت دیگر که با استفاده از تکنیک رسوندهی ایمونولوژیکی کروماتین انجام گردید و بطور مفصل در شکل ۷-۲۲ توضیح داده شده ثبت کرد که در مخمر گونه وحشی یکی با دو ن از نوکلئوم‌های موجود در نزدیک مکان اتصال UME6 هیپواسینه هستند. این نواحی از DNA شامل پروموتور ژنهای سرکوب شده توسط UME6 می‌باشد. در جهش یافته‌هایی که Sin3 و rpd3 در آنها حذف شده است نه تنها این پروموتورها سرکوب گردیدند، بلکه نوکلئوم‌های نزدیک مکان‌های اتصال UME6 هیپرستیله بودند.

1 Chromatin remodeling

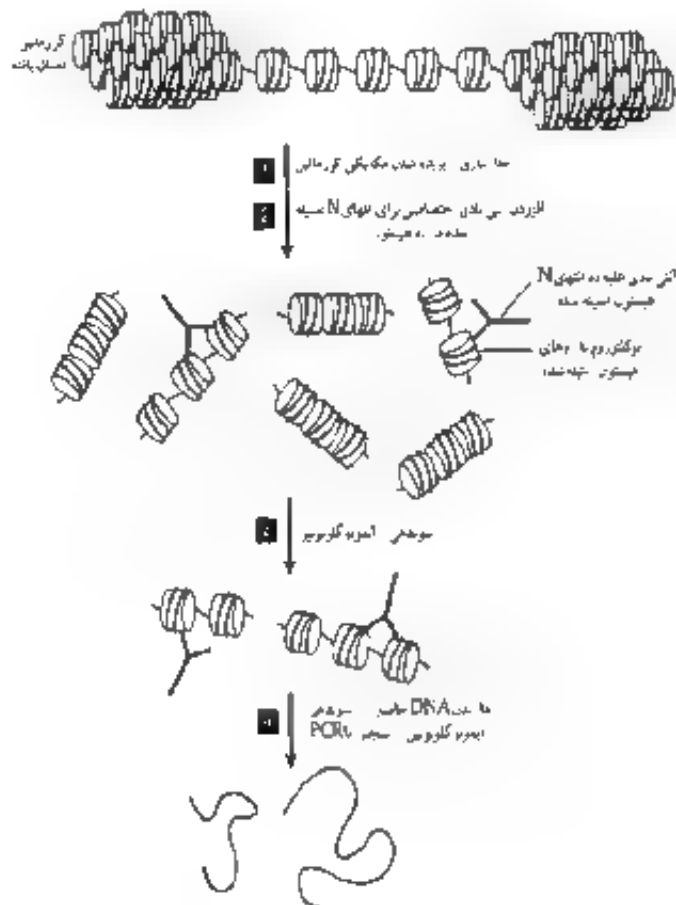
2- Epigenetic inheritance



▲ شکل ۲.۲۶ مدلی برای سرکوب توسط کمپلکس‌های چندشانهای. (a) در هنگام چین‌دایی اولیه مهادرگها به کمپلکس PRC2 متصل می‌شوند. (b) این عمل منجر به متیلاسیون (Me) لیزین ۲۷ (K27) هیستون H3 نوکلئومر معاور توسط پروتئین SET (2) می‌گردد. (c) کمپلکس‌های PRC1 در طریق و پروتئین PRC2 دارای کروماتین به بیرین ۲۷ متیله شده هیستون H3 نوکلئومر متصل می‌شوند. کمپلکس PRC1 کروماتین را فشرده و آن به ساختاری غیرفعال می‌کند کمپلکس‌های PRC2. یک هیستون متیل ترانسفراز دیگر با اتصال به کمپلکس‌های PRC1 باعث حفظ وضعیت متیلاسیون بیرین ۲۷ هیستون H3 نوکلئومرهای معاور می‌گردند (در شکل نشان داده شده است). در نتیجه وقتی که بیان پروتئین‌های مهارگر در (a) متوقف شود اتصال PRC1 حفظ می‌گردد.

▲ شکل ۲.۳۷ با روش رسوبدهی

ایسومولوژیکی کروماتین می‌توان وضعیت استیلایسیون هیستونهای کروماتین را بررسی کرد. هیستون به کمک مواد شیمیایی پدیدار کننده ارتباط عرضی نمودن در به سلول بطور برگشت‌پذیر در *in vivo* یا DNA ارتباط عرضی برقرار می‌کند نوکلئومرهایی که در آنها هم هیستونها استیل شده است به رنگ سبز سال داده شده است. مرحله ۱: کروماتین حاصله جدا گردید و سپس به طور متوسط دو یا سه نوکلئومر بریده شده (مرحله ۲) و آنی‌سازی بر علیه توانی دوم استیل هیستونی افزوده شد (مرحله ۳). نوکلئومرها رسوبدهی ایسومولوژیکی شدند (مرحله ۴). DNA موجود در قطعات کروماتین ترکیب شده با ژین برین ارتباط عرضی آزاد شده و سپس توسط یک روش PCR حساس‌سازی شد به کمک یک روش می‌توان اتصال هر پروتئینی به توانی ویژه در DNA با استفاده از آنی‌سازی ضدپروتئین مورد نظر این را در مرحله ۵ آنالیز کرد.



می‌کند در این مدل کمپلکس SIN3-RPD3 بعنوان کمک

تمامی این یافته‌ها مدل دستیلایسیون هدایت شده توسط مهارگر^(۱) که در شکل ۲.۲۸۵ نشان داده شده است را تقویت

۱. Repressor directed deacetylation

میانکشی می‌گردد. این یافته‌ها نشان می‌دهد که اتصال کمک - مهارگر دارای اثرات مستقیم بر بسیاری از مهارگرهای رسول‌های پستانداری میانکشی برقرار می‌کند. بعضی از این کمپلکس‌ها دارای همولوگ پستانداری SIN3 (mSin3) می‌باشند که با ژن‌های مهارگر، همانند آنچه در محشر رخ می‌دهد میانکشی می‌دهد. به نظر می‌رسد که سایر کمپلکس‌های هیستون داسیلاری که در رسول‌های پستانداران یافت شده‌اند دارای پروتئین‌های احتمالی به مهارگر اضافی یا دیگری باشند عقیده بر این است که ترکیب مهارگرها و کمک مهارگرهای متفاوت توسط مکانیسم‌هایی مشابه مکانیسم‌های موجود در محشر، داسیلایون هیستون R در پروموتورهای ویژه‌ای وساطت می‌کند (شکل ۷-۲۸).

در یوکاریوت‌های عالی، بعضی از کمپلکس‌های کمک - مهارگر همچون رپرواحتهای هیستون متیل ترانسفرازی دارند که هیستون H3 R بر موقعیت بیرون ۹ میله می‌کند. همانطور که قبلاً بحث گردید این عمل موجب ایجاد جایگاه اتصال برای پروتئین HP1 می‌گردد برای مثال، کمپلکس کمک - مهارگر KAP1 به کمک بیشتر از ۲۰۰ عامل رونویسی انگشت روی فعالیت می‌کند این کمپلکس کمک - مهارگر دارای یک متیل ترانسفرازی است که بیرون ۹ هیستون H3 موجود در ناحیه پروموتور ژنهای سرکوب شده را متیل می‌کند و باعث اتصال HP1 و سرکوب رونویسی می‌گردد. در فیبروبلاست موسی گشت داده شده رمانیکه یک برانس ژن وارد شد و از طریق عمل کمک - مهارگر مهار شده مشخص شد که در بیشتر سلول‌ها آن به هتروکروماتین متصل می‌شود در حالیکه شکل فعال فعال برانس ژن به یوکروماتین متصل می‌شود (شکل ۷-۲۹).

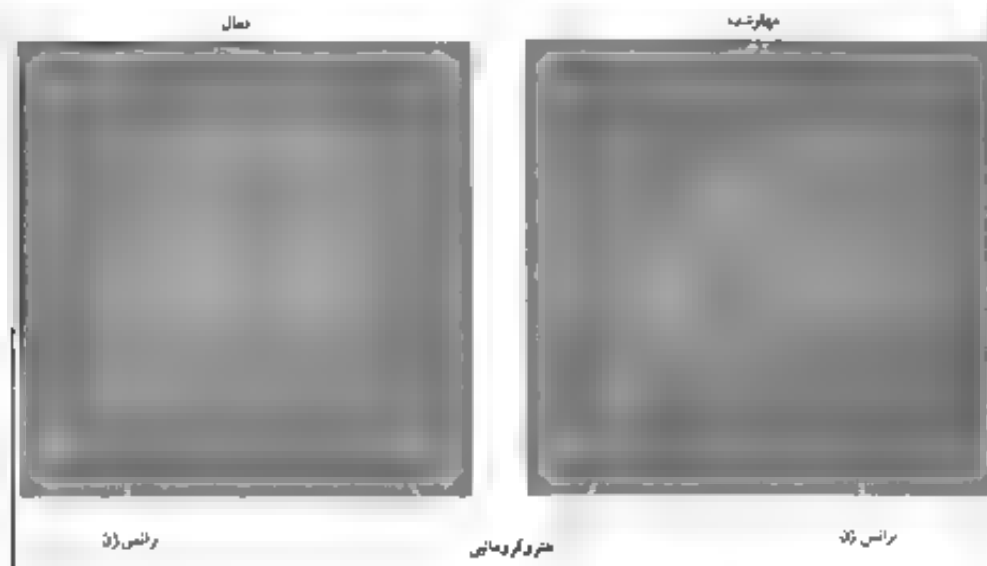
آزمایشات رسوبدهی یوکرئوماتیک کروماتین (شکل ۷-۳۰) را ملاحظه کنید. نشان داد که در ژن مهار شده، هیستون H3 در موقعیت بیرون ۹ HP1 مهار شده است در حالیکه در ژن فعال جین میلاسیون مشاهده نگردید.

بطور حلی جالبه علاوه بر میلاسیون پروتئین‌های هیستونی، متیلاسیون نوآلی DNA نیز می‌تواند باعث آغاز فشردگی کروماتین گردد. به کشف کمپلکس‌های داسیلایون هیستونی دارای mSin3 مشاهدات اولیه مبنی بر اینکه در مهره‌نری، نوآلی غیرفعال از نظر رونویسی اغلب دارای ه متیل سیتیدین (mc) و بعد از آن G می‌باشد، در حالیکه نوآلی فعال از نظر رونویسی دارای تعداد کمتری mc می‌باشد، را می‌توان به آسانی توضیح داد تحقیقات نشان داده است که DNA دارای ه متیل سیتیدین به پروتئین ویژه‌ای متصل می‌گردد که آن هم به نوبه خود به طور ویژه با mSin3 وارد

فعال کننده‌ها می‌توانند متیلاسیون و استیلاسیون هیستونی را در ژن‌های خاص هدایت کنند

فقط مهارگرهایی از طریق کمک مهارگرها عمل می‌کنند که به ژن‌های مهارکننده آنها متصل شوند. ژن‌های فعالسازی فعال کننده‌های اتصال یافته به DNA توسط اتصال کمپلکس‌های کمک فعال کننده چندین زیرواحدی عمل می‌کنند. یکی از اولین کمپلکس‌های کمک فعال کننده که شناخته شد کمپلکس SAGA می‌باشد که با پروتئین فعال کننده GCN4 شرح داده شده در قسمت ۴-۷ عمل می‌کند. مطالعات ژنتیکی اولیه حاکی از آن بود که فعالیت کامل فعال کننده GCN4 پروتئینی را نیاز دارد که GCN5 نامیده می‌شود. راهمایی برای عملکرد GCN5 از مطالعات بیوشیمیایی هیستون مستقیم حاصل سازی شده از پروتئین‌های ترانزیسکریپشن حاصل شد که اولین هیستون اسیلار حاصل سازی شده بود تجربه و تحلیل نوآلی پروتئینی مشابهی را بین پروتئین ترانزیسکریپشن GCN5 آشکار ساخت و بعداً پس داده شد که آن بر فعالیت هیستون استیلاری دارد. مطالعات بیوشیمیایی و ژنتیکی بیشتر، اشکال ساخت که GCN5 زیرواحدی از یک کمپلکس کمک فعال کننده چندین پروتئینی است که بعد از اینکه ژن‌ها برخی از آن زیرواحدها را رمز کردند، کمپلکس SAGA نامیده می‌شود. یک زیرواحد دیگر از این کمپلکس هیستون داسیلاری به ژن‌های فعال سازی در پروتئین‌های فعال کننده جداگانه مخمری شامل GCN4 متصل می‌شود مثل پس داده شده در شکل ۷-۲۸. سازگار با مشاهداتی است که در آن نوکلئوم‌های نزدیک به ناحیه پروموتوری یک ژن تصمصم شده توسط فعال کننده GCN4 به طور اختصاصی در مقایسه با اغلب هیستون‌ها در رسول هیبراستیل شده‌اند. این هیبراستیل شدن ایجاد شده توسط فعال کننده، نوکلئوم‌های نزدیک به یک ناحیه پروموتور، ساختار کروماتینی در جنان باز می‌کند که اتصال سایر پروتئین‌های مورد نیاز برای شروع رونویسی را تسهیل می‌کند. این ساختار

کروماتینی در حنایسه با بقیه کروماتین کمتر متراکم است چنان که توسط حساسیتش به هضم با نوکلئازها در هسته‌های حنایساری شده، ضخامت می‌نماید. استیل‌اسیور استیل‌های آمینو به برپای خاص هیستونی جایگاه‌های اتصال برای پروتئین‌های پروموتورهای ایجاد می‌کند که به آنها متصل می‌شوند. برای مثال، یک پروموتور از عناصر رونویسی عمومی TFIIID حاوی دو پروموتور هست که به نوکلئومهای استیل‌شده با تمایل بالا متصل می‌شود به یاد آورید که اتصال TFIIID به یک پروموتور، تجمع یک کمپلکس پیش‌آغازگر RNA پلی‌مراز را شروع می‌کند (شکل ۲۱-۷ را ملاحظه کنید).

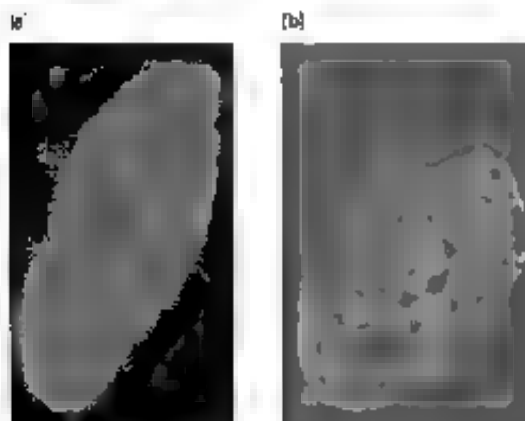


شکل ۷-۴۹ (شکل رنگی) ارتباط ترانس ژن مهار شده با هتروکروماتین. به هیپرولامسهای موسی ژن دارای مکمل اتصال به مهار کننده مهندسی شده وارد گردید. مهار کننده بین ژن اتصال به DNA. ژن مهار که با کمپلکس کمک مهار کننده KAP1 میانکس می دهد، ۱ ژن اتصال به لیگاند گیرنده هسته ای قرار گرفت تا وارد هسته شود (شکل ۷-۴۹). ملاحظه کنید DNA با رنگ آمیزی DAPI بصورت آبی دیده می شود. بواسطه رنگی که روشتر همدیگر بواسطه هتروکروماتین همدیگر در آن غنظ DNA سبب به یوکروماتین بیشتر است. ژن وارد شده توسط روس هیپروکروماتین یوکروماتین با فلورسنت سم سمی می شود وقتی که مهار کننده یوکروماتین در سبیلانم به آن وارد شده و یوکروماتین می شود (بجای و در بسیاری از سلول ها به یوکروماتین منضم است). وقتی که به محیط هورمون اضافه می شود تا مهار کننده های یوکروماتین وارد هسته شوند، ژن وارد شده مهار می شود (راست) و به هتروکروماتین متصل می شود. آزمایشات رسوبدهی یوکروماتین (شکل ۷-۳۷) ملاحظه کنید) پس داده که ژن مهار شده به هیستون H3 متصل شده. ر ناحیه پیرین ۹ و HPI متصل می شود در حالیکه ژن فعال هیچگونه میانکشی ندارد.

خاص برای لیرین شماره ۴ از هیستون H3 مشاهده شده است. مثالی از این مورد شامل پروتئین های کمپلکس تری توراکنس است. همانطور که قبلاً توضیح داده شد پروتئین های کمپلکس تری توراکنس بیان ژن های خاص را در سلول ها حفظ می کند. فقط پروتئین های چندشماره ای چهار این ژن های Hox را در سایر سلول ها حفظ می کند. پروتئین های تری توراکنس شامل پروتئین ها یک ژن SET هستند که لیرین ۵ را میله می کند یک کمپلکس چندپروتئینی که لیرین شماره ۴ هیستون H3 را سه بار متیله می کند. دنباله های هیستون H3 که در لیرین ۴ سه بار متیله شده اند به عنوان جایگاه اتصال برای رپرواحد دیگر از کمپلکس تری توراکنس عمل می کنند. چنانکه رپرواحد بین ترانسفرزی کمپلکس تری توراکنس می تواند لیرین شماره ۴ هیستون H3 را در حالت متیله شده در کروماتین متصل با کمپلکس نگه دارد. این یک مکانیسم مشابهی به منظور نگهداری میلاسیون لیرین ۲۷ هیستون H3 توسط کمپلکس های چندشماره ای است (شکل ۷-۳۶) را ملاحظه کنید). دنباله های آمینو سه بار میله شده بر روی لیرین ۴ همچنین به عنوان جایگاه اتصال برای کمپلکس های کمک فعال کننده عمل

فعال سازی اسیدی فسفرینه شده در عارض رونویسی CREB متصل می شود. ژن دیگر CBP، ژن های فعال سازی مختلف در فعال کننده های دیگر میانکشی می دهد. ژن دیگر CBP که فعالیت هیستونی استیلاری دارد و ژن دیگر به کمپلکس های هیستون استیلاری با چندین رپرواحد اتصال متصل می شود گمان می شود CREB و بیشتر فعال کننده ها در پستانداران با هدایت CBP و کمپلکس هیستون استیلاری مرتبط با نوکلئوم های خاصی عمل می کنند به این صورت که آنها، دم های هیستونی را استیله می کنند و میانکشی بین عوارض رونویسی عمومی را با پروموتور DNA تسهیل می کنند. علاوه بر برگترین رپرواحد TFI D فعالیت هیستون استیلاری دارد و ممکن است به منظور حفظ هیپر استیلایون دنباله هیستونی در بواسطه پروموتری عمل کند.

نتیجه متیله شدن لیرین های ۹ و ۲۷ از هیستون H3 مهار رونویسی است که با اتصال پروتئین های به تریب رده HPI یا چندشماره ای واسطه گیری می شود که در بالا توضیح داده شده است. بر خلاف آن، متیله شدن لیرین شماره ۴ هیستون H3 در بواسطه پروموتری ژن های فعال، از طریق هدف گیری متیل ترانسفرازهای



شکل ۴-۲ (شکل رنگی) بیان پروتئین‌های ادغامی، تراکم‌رسانی از کروماتین را در پاسخ به یک ذمین فعالسازی ثابت می‌کند. یک رده سلول هاستر کتب داده شده به منظور داشتن جدیدی سجه آرایی نندم از بولی پراتو، E. coli LAC در داخل کروموزوم در ناحیه‌ای از هتروکروماتین قرار گرفته است (مورد مهندسی قرار گرفت، (a) وقتی یک حامل بیانی برای پرومور LAC به داخل این سلول‌ها انتقال داده شد، رپرسورهای LAC متصل به جایگاه‌های اپراتر کروماتین می‌بایستند در ناحیه‌ای از کروماتین با استفاده از آنتی بادی بر علیه پرومور LAC دیده شود. DNA (قرمز) با رنگ‌آمیزی DAPI (آبی) دیده می‌شود که نشان‌دهنده هسته است. (b) وقتی یک حامل بیانی برای پرومور LAC ادغام شده با ذمین فعالسازی به داخل این سلول‌ها منتقل شد، همانطور که رنگ‌آمیزی در (a) سدهاند سس‌دهنده این است که این ذمین فعالسازی باعث می‌شود که این ناحیه از کروماتین به منظور ایجاد رشته کروماتینی نازک‌تر داکم‌رسانی شود که قسمت بسیار بادی از حجم هسته را بر می‌کند.

کمپلکس تعمیر شکل دهنده کروماتین برای بسیاری از فرایندهای DNAایی در سلول‌های یوکاریوتی شامل کثیر، رونویسی، همانندسازی DNA، نوترکیبی و تعمیر لازم است. چندین نوع از کمپلکس‌های تعمیر شکل دهنده کروماتین در سلول‌های یوکاریوتی شناسایی شده‌اند و کلاً ذمین‌های مشابه با DNA هلیکاز دارند. کمپلکس‌های SWI/SNF و کمپلکس‌های تعمیر شکل دهنده کروماتین وابسته در موجودات پرسلولی دارای ریزوخته‌هایی یا پروموتورهای هستند که به دجدهی اسیده شده هستون متصل می‌شود در نتیجه، کمپلکس‌های SWI/SNF به صورت متص با نواحی فعال شده و اسیده شده کروماتین می‌باشد که احتمالاً آنها را در ساختمان فضایی تر کم‌رسانی شده (شکل) نگه می‌دارد. برخی از کمپلکس‌های تعمیر شکل دهنده کروماتین دارای ریزوخته‌هایی هستند که به هستون H3 متبیه شده بر روی لیرین شماره ۴ متصل می‌شوند و در فعالسازی رونویسی توسط پروتئین‌های تری‌توراکس نقش دارند. کمپلکس‌های تعمیر شکل دهنده کروماتین می‌تواند در مهار رونویسی نیز شرکت یکند این

می‌کند. به عنوان مثال، کمپلکس‌های هیستون اسپلاز شبیه SAGA نیز دارای ذمینی هستند که به طور اختصاصی به لیرین ۴ هیستون H3 سه بار میله شده متصل می‌شود که سببانش اسینه شدن لیرین‌های دنباله هیستونی است و به این صورت ساختار کروماتینی به منظور رونویسی را ایجاد می‌کند. بسیاری از ژن‌ها در موجودات پرسلولی علاوه بر ژن‌های هاکس در برده‌های بیانی مختص رده‌ای تنظیم شده توسط پروتئین‌های تری‌توراکس و چندشانه‌ای بیان می‌شوند. این امر به طور زیادی توسط رنگ‌آمیزی کروموزوم‌های پلی‌س عده یزاتی مگس سرکه با آنتی‌بادی بر علیه پروتئین‌های چندشانه‌ای و تری‌توراکس آشکار شده است. این آزمایش اتصال این پروتئین‌ها را به بیش از ۱۰۰ جایگاه بر روی کروموزوم‌های حشره در این سلول‌ها نشان می‌دهد.

عوامل تغییر شکل دهنده کروماتین به فعالسازی یا مهار رونویسی کمک می‌کند

علاوه بر کمپلکس‌های هیستون اسپلاز، کمپلکس‌های تعمیر شکل دهنده کروماتین نیز برای فعالسازی در بسیاری از پروموتورها لازم هستند. اولین پروتئینی که از این کمپلکس شناخته شد کمپلکس تعمیر شکل دهنده کروماتین SWI/SNF محترم است. یکی از ریزوخته‌های SWI/SNF به DNA هلیکازها که آنزیم‌هایی هستند که از انرژی حاصل از هیدرولیز ATP به منظور چیدسازی میانکشی‌های بین اسیدهای نوکلئیک جهت یازی یا بین اسیدهای نوکلئیک و پروتئین‌های استفاده می‌کند، شبیه است. در *In Vitro* گس بر این است که کمپلکس SWI/SNF، DNA را به داخل نوکلئوروم می‌کشد. چنانچه DNA متصل شده به سطح اکنامر هیستونی از سطح نوکلئورومی جدا شده و تعمیر مکمل می‌دهد که این امر باعث می‌شود نوکلئوروم در طول DNA بفرد نتیجه حاصل چنین تعمیر شکل کروماتینی تسهیل اتصال عوامل رونویسی به بولی DNA خاص در کروماتین است. بسیاری از ذمین‌های فعالسازی به کمپلکس‌های تعمیر شکل دهنده کروماتین متصل می‌شوند و این اتصال رونویسی در *In Vitro* الگوهای کروماتینی (DNA متصل به نوکلئوروم‌ها) را بحریم می‌کند. بنابراین کمپلکس SWI/SNF نوع دیگری از کمپلکس کمک فعال کننده است. آزمایش نشان داده شده در شکل ۴-۳ توضیح می‌دهد که چگونه یک ذمین فعال کننده می‌تواند باعث بر کم‌رسانی از یک ناحیه کروماتین شود. همان می‌شود که این امر در نتیجه میانکشی ذمین فعالسازی با کمپلکس‌های هیستون اسپلاز و تعمیر شکل دهنده کروماتین باشد.



مطیم اتصال تعداد زیادی از کمپلکس‌های پروتئینی مختلف تنظیم می‌کند، تغییر بافته‌اند برخی از این تغییرات مانند اسیلاسیون لیرین همسوس به طور سریع برگشتناپذیر است، در صورتی که سایرین مانند میلاسیون برین هستونی می‌نواد در هماسسازی کروماتین به صورت الگو واقع شده و علاوه بر وراثت توانی DNA وراثت اپی‌ژنیک یجاد کند.

کمپلکس واسطه‌گر یک پل مولکوبی را بین زمین‌های فعالسازی و آنزیم پلیمرار یجاد می‌کند

آالا اجاره یهید که بوجه خود ر از اینکه چگونه فعالسارها و مهارکرها ساحتار کروماتین را کنترول می‌کند به مکتبسم دیگری ر سطح رُسی که در مقدمه این قصب آورده شده است (تسلم بجمع کمپلکس‌های پیش‌آغازی رومبوسی) معصوف کیب.

مانکش فعالسارها با کمپلکس واسطه‌گر چندرونیسی (شکل ۴۱-۷) به طور مستقیم به جمع کمپلکس‌های پیش‌آغازی ییمرار II کمک می‌کند. نمادی در حدود ۳۰ ربروحد واسطه‌گر به RNA پیمراز II متصل می‌شوند و ربرواحدهای واسطه‌گر دیگر به زمین‌های فعالسازی در چندین پروتئین فعالسار محص می‌شوند. بنابرین واسطه‌گر می‌تواند یک پل مولکوبی را بین یک فعالساز محص به جایگاهی در RNA پلیمرار II در یک پروموتور را تشکیل دهد. علاوه یکی از ربرواحدهای واسطه‌گر فعالیت همسوس استیلاری دارد و ممکن است به منظور حفظ یک ناحیه پروموتور در حالت هیبراسیبه عمل نماید.

آرامشات با جهش یافته‌های محمزی حساس به دم شاش می‌دهد که برخی از ربرواحدهای واسطه‌گر برای رومبوسی از همه رُس‌های محمزی لازم هستند. این ربروحد اغلب به نظر می‌رسد که به حصا ساحتار کلی کمپلکس واسطه‌گر کمک می‌کند و یا به آنزیم پلیمرار II متصل می‌شوند و ناظرین برای فعالساری توسط کلیه فعال‌کننده‌ها مورد نیاز هستند. برخلاف این، سایر ربرواحدهای واسطه‌گر برای فعالسازی یا مهار طبیعی یک عده خاص از ژن‌ها لازم هستند. تجربه تحیل با استفاده از ربرارایه DNA از بیان ژن محمزی در جهش بافته‌های نارای محص در این ربرواحدهای واسطه‌گر مشخص می‌سازد که هر ربروحد رومبوسی ۱۰ الی ۱۲ درصد از کل ژن‌ها را تحت تأثیر قرار می‌دهد به طوری که حذف این mRNA را نوپار یا بیسر افزایش و با کاهش می‌دهد (شکل

کمپلکس‌های تغییر شکل دهنده کروماتین به زمین‌های مهار رومبوسی مهارکرها متصل شده و در مهار سرکب می‌کند که این عمل را احتمالاً توسط تبدیل کروماتین به ساحتارهای فشرده انجام می‌دهد. دکت زیادی در مورد اینکه چگونه این تسنه مهم از پروتئین‌ها، ساحتارهای کروماتینی را به منظور تحت تأثیر قرار دادن بیان ژن و سایر فریدها تغییر می‌دهد، باقی مانده است.

تغییرات هستونی، یاداری آنها را فاقد ریادی تغییر می‌دهد از مکتب ساحتار کردن صربه و نقب^(۱) سال تازه است که گروه‌های میل به سرعت از روی لیرین‌های همسوس برداشته شده و گذاشته می‌شوند، در صورتی که گروه‌های میل بسیار پایدارتر هستند. حالت اسبه شدن در یک لیرین از هیوس حتمسی بر روی یک نوکلئوروم خاص در سیحه عدان مکاسکی بین اسیلاسیون و دمتیلاسیون توسط همسوس استیلارها و هیستون دمتیلارها است. وقتی که فعال‌کننده‌های متصل به DNA به طور موقت به کمپلکس همسوس استیلار محص می‌شوند، اسیلاسیون همسوس‌ها در آن ناحیه از کروماتین غالب است. وقتی مهارکرها به طور موقت به کمپلکس‌های همسوس دمتیلار متصل می‌شوند، تاسیبه شدن غالب است. این هیستون استیلارها و دمتیلارها در قسمت‌هایی با طوس کوتاه از کروماتین که دارای پروموتورها و سایر بواجی کنترول رومبوسی است فعالیت می‌کند. در کل در پوکروماتین عمل می‌کند و گروه‌های استیل را بر روی لیرین همسوس‌ها برداشته و حایط می‌کند.

برخلاف گروه‌های استیل، گروه‌های میل بر روی لیرین‌های همسوس بسیار پایدارتر هستند و بسیار ب سرعت کمتر از گروه‌های استیل حایط می‌شوند. گروه‌های متیل لیرین هیستون می‌نوانند توسط دمتیلارهای لیرین هستونی که اخیراً کشف شده‌اند، برداشته شوند. اما حایطی گروه‌های میلی لیرین هیستون بسیار هستند، بر از حایطی گروه‌های استیل لیرین همسوس‌ها انجام می‌شود.

چندین تغییر پس از برحه بر روی هیستون سنامایی شده است که بسیاری از این در شکل ۳۱-۶ خلاصه شده‌اند. همه این تغییرات توانایی نارند که به طور مثبت یا منفی اتصال پروتئین‌هایی ر سطح کمپلکس با هیبرکروماتینی به منظور تنظیم کردن رومبوسی و سایر فریدها مانکش می‌دهد. تصویری از کروماتین به تسنه اده است که در آن دیال‌های همسوس به صورت پیچش‌های تصادفی از هیبرکروماتینی امتداد یافته‌اند و پس از ترجمه به منظور یجاد یکی از ترکیبات ممکن که رومبوسی و سایر فرایدها ر توسط

روبوینی از چندین ژن نیاز به عملکرد همگام فعال کننده‌ها و کمک فعال کننده‌ها دارد

ما اکنون می‌توانیم مدل شروع روبوینی برای پیمراز II را در سکن ۳۹-۷ به منظور آورد نقش فعال کننده و کمک فعال کننده‌ها بسط دهیم. بین پروتئین‌های کمکی به فقط به دسترس پذیر شدن رن‌های داخل DNA نوکلئومری کمک می‌کند بلکه مستقیماً آنزیم پیمراز II را به نواحی پروموتور فرامی خوانند.

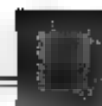
مطالعات اخیر برآورد کرده‌اند که با چه ترتیبی کدام یک از فعال کننده‌ها به ناحیه کنترل روبوینی متصل می‌شوند و با کمک فعال کننده میانکشی می‌دهند تا اینکه یک رن فعال شود. چنین مطالعاتی نشان داد که تجمع کمپلکس‌های پیش آغازین به چندین میانکشی پروتئین یا پروتئین و DNA با پروتئین بستگی دارد. همچنان که در شکل ۳۳-۷ به تصویر کشیده شده است، فعالسازی ژن HO برسیب شده است. این ژن یک نوکلئاز محصل نوآلی را رمز می‌کند که باعث ایجاد گونه جهت گیرنده در سلول‌های مخمری می‌شود (شکل ۳۳-۷ را ملاحظه کنید). فعالسازی ژن HO با اتصال فعالساز SW15 به یک اثر دیده بالادست، شروع می‌شود. سپس SW15 متصل شده با کمپلکس تغییر شکل دهنده کروماتین SWI/SNF میانکشی می‌دهد. زمانی که کروماتین در ناحیه کنترلی HO تراکم‌پذیری و هیپر استیل شده فعالساز دوم (SBF) می‌تواند به چندین جایگاه در ناحیه نزدیک به پروموتور متصل شود اتصال بعدی کمپلکس واسطه‌گر توسط SBF محرک به تجمع کمپلکس پیش شروع کننده روبوینی پیمراز می‌شود عوامل روبوینی عمومی در شکل ۳۱-۷ نشان داده شده است.

ما اکنون می‌توانیم ببینیم که تجمع کمپلکس پیش آغازین و تحریک روبوینی در یک پروموتور هیچ‌کدام از میانکشی چندین فعال کننده با چندین کمپلکس کمک فعال کننده چندپروتئینی است. پسها شامل کمپلکس‌های تغییر شکل دهنده کروماتین، کمپلکس‌های هیسئون اسمیاز و یک کمپلکس واسطه‌گر است. گرچه مطالب خیلی زیادی باقی مانده است که درباره این فرایند درک شود ولی این امر آشکار است که نتیجه خالص این فرایند موبکوبی چندگانه، فعالسازی روبوینی در پروموتور است که به میانکشی‌های تقوینی زیادی وابسته است که توسط چندین فعالساز شروع می‌شود. این امر اجازه می‌دهد که ژن‌ها در یک مسیر مختص نوع سلولی توسط ترکیبات ویژه‌ای از عوامل روبوینی تنظیم شوند. ژن TTR که توانم بریجین را در یسائندالی رمز می‌کند مثال

۲۹-۵ را برای تکمیل ریزارابه DNA ملاحظه کنید. این ریزوآندهای واسطه‌گر گنس می‌شوند که با زمین‌های فعالسازی ویژه میانکشی می‌دهند. بنابراین وقتی ریزوآندهای ناقص است، روبوینی رن‌های تنظیم شده با فعال کننده‌هایی که به آن ریزوآند متصل می‌شوند به شدت کاهش می‌یابد، ولی روبوینی ژن‌های دیگر دست نخورده باقی می‌ماند. نایب‌کننده این امر مطالعات اتصالی است که نشان می‌دهد که برخی از زمین‌های فعالسازی با ریزوآندهای واسطه‌گر خاص میانکشی می‌دهند. به هر حال، مطالعات اخیر پیشنهاد می‌کند که اغلب زمین‌های فعالسازی ممکن است با بیش از یک ریزوآند واسطه‌گر میانکشی بدهند.

کمپلکس‌های واسطه‌گر بزرگتر، از محرک و ر سلول‌های یسائندال گشت داده شده چنانسازی شده‌اند که برای فعالسازی یسائندالی به منظور تحریک روبوینی با آنزیم پیمراز II در *in Vitro* مورد نیاز هستند. از این ژن‌های رمزکننده هسائینی از ریزوآندهای واسطه‌گر در ژنوم کرم حلقوی لگانس و تروروفلا و گیاهان یافت شده‌اند. این امر آشکار است که اغلب موجودات رنده یوسولی کمپلکس‌های واسطه‌گر مسابهی را دارند. حدود سیمی از ریزوآندهای واسطه‌گر متازوس (حیوانات چندسلولی) به وضوح مشابه ریزوآندهای مخمری هستند (شکل ۳۱-۷). ولی مشخص شده است بقیه ریزوآندها از پروتئین‌های مخمری متفاوت هستند و ممکن است با زمین‌های فعالسازی میانکشی بدهند که در محرک یافت شده است.

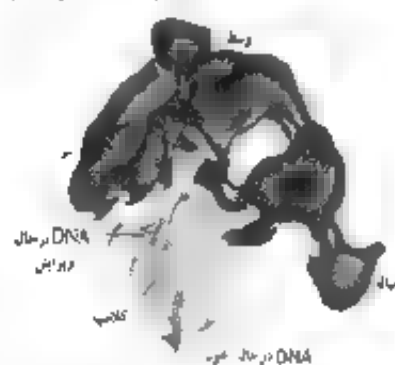
چندین نتایج آزمایشگاهی نشان داده این امر است که ریزوآندهای واسطه‌گر محرک به زمین‌های فعالسازی خاص متصل می‌شوند که پیشنهاد می‌کند فعال کننده‌های چندگانه روبوینی از یک پروموتور مفرد توسط میانکشی همزمان با یک کمپلکس واسطه‌گر تحت تأثیر قرار می‌دهد (شکل ۳۲-۷). فعالسازهای متصل شده به اثر دیده‌ها یا عناصر پروموتوری، می‌توانند با واسطه‌گر متصل با یک پروموتور میانکشی بدهند. ریزو کروماتین، مانند DNA، انتطال پذیر است و می‌تواند یک حلقه ر تشکیل بدهد که پلی را بین نواحی تنظیمی و پروموتور که به هم نزدیک هستند به وجود آورد و در فعالساز NtrC از *E. coli* و RNA پیمراز 5^{\prime} مشاهده شده است (شکل ۳۱-۷ را ملاحظه کنید). کمپلکس‌های نوکلئوپروتئینی چند پروتئینی که بر روی پروموتورهای نوکلئوتی تشکیل می‌شوند ممکن است شامل بیش از ۱۰۰ پلی پپتید با جرم کلی ۳ مگادالتون به بزرگی ریزوآند باشند.



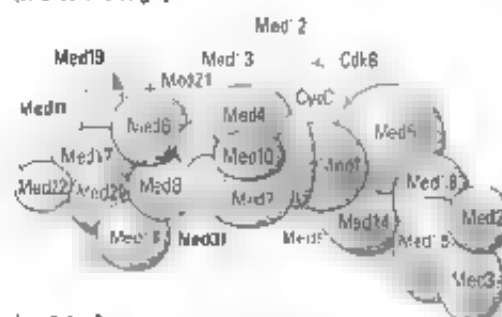
► شکل ۴۱-۷ (شکل رنگی) ساختار کپلیکس‌های واسطه‌گر

انسانی و مخمر (2) تصویربرداری با استفاده از ساکارومایس
سروریه که به آن RNA بیمراز II متصل شده است. چنین تصویر
میکروسکوپ الکترونی که دسته‌بندی شده و کامپیوتر پردازش شده تا
تصویری میانگینی را ایجاد کند و در آن ساختار سه بعدی آنزیم بیمراز II
(نارنجی کم رنگ) نشان داده شده است که با کمپلکس واسطه مخمری
مرتبط است (آبی تیره). (3) طرحی از ریزواختهای واسطه گر ساکارومایس
سروریه. پرواجتهایی که در یک رنگ نشان داده شده‌اند، گاهی می‌تواند
یک نمونه را تشکیل می‌دهند. چهار در یک، پرواجه از یک نمونه
ممکن است ارتباط بی را با سایر پرواجتهای همدان نمونه یا تپه کمپلکس
مهر کند. (C) طرحی از پرواجتهای واسطه گر انسانی. موقعیت نسبی هر
ریزواخت واسطه گر نشاندهنده ساختار پرواجتهایی که مشابه
پرواجتهای واسطه گر ساکارومایس سروریه هستند.

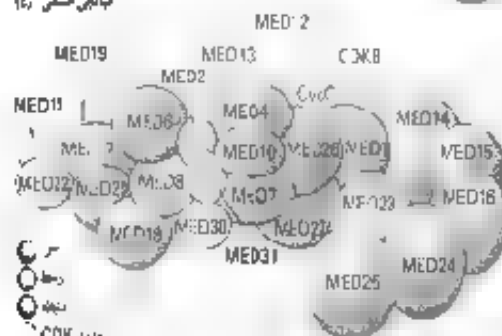
کتابخانه ملی افغانستان به کتابخانه ملی ایران



[b] *S. cerevisiae*, مِلَّانِي

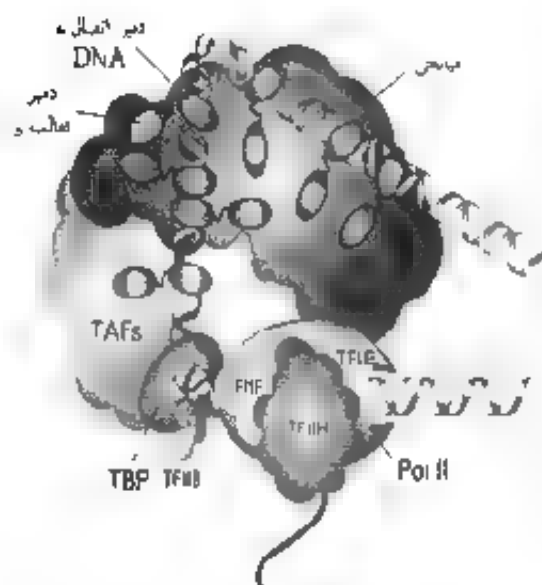


مہاجرین و قسطنطنیہ



► شکل ۲-۴۲: مدلی از چندین فعال‌گر متصل شونده به DNA

با یک کمپلکس واسطه‌گو سرد میانگش می‌دهد. توانایی
رر واحدهای مختلف واسطه‌گر برای میانگش با نمین‌های فعالساز
خاص، در هاهگ گرش پناه‌ز چنن فعال‌کننده در یک پروهور سرد
شرکب می‌کند. برای توضیح مق، را ملاحظه کنید.



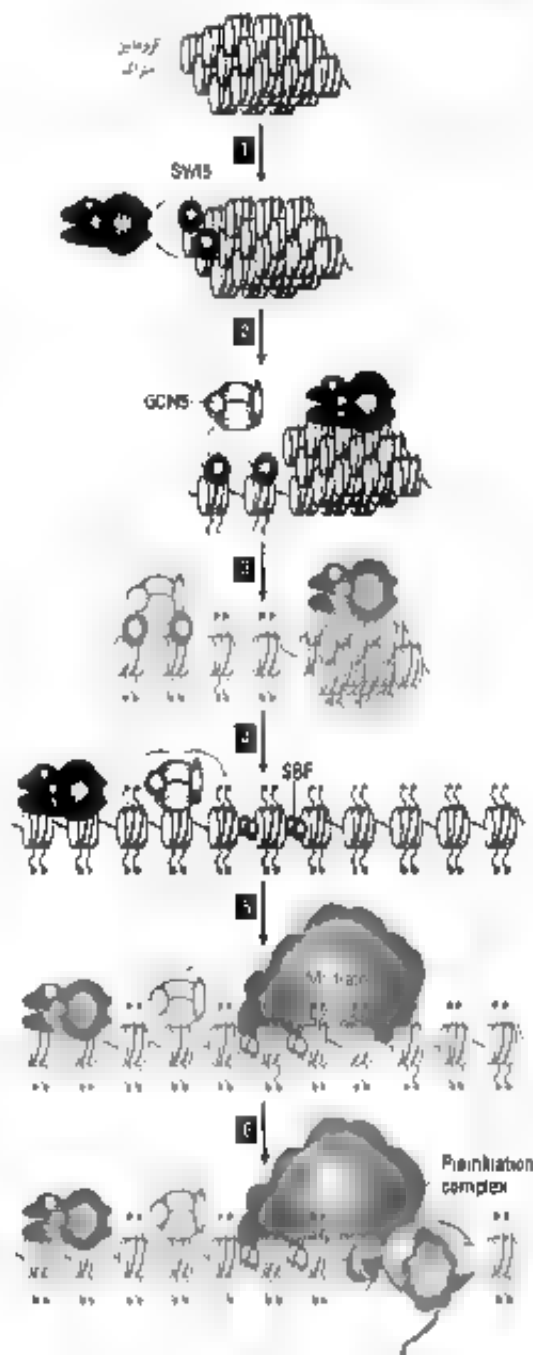
► شکل ۲۴-۷ اتصال ترتیبی و میانگش فعال‌کننده‌ها و کمک فعال‌کننده‌ها منجر به رونویسی از ژن HO در مخمر می‌شود. (مرحله ۱) در ابتدا، ژن HO داخل کروماتین متراکم بسته‌بندی می‌شود. فعالسازی وقتی که فعال‌کننده SWI5 به جایگاه‌های افزایشدهنده که حدود ۱۴۰۰-۱۴۰۰ جفت باز بر بالادست جایگاه شروع رونویسی است، متصل می‌شود و با کمپلکس تغییر شکل‌دهنده کروماتین SWI/SNF میانگش می‌دهد، شروع می‌شود. (مرحله ۲) کمپلکس SWI/SNF به منظور تراکم‌زدایی از کروماتین عمل می‌کند و بدین جهت دنباله‌های هیستونی را در معرض قرار می‌دهد. (مرحله ۳) یک GCN5 دارای کمپلکس هیستون استیلازی به SWI5 اتصال یافته با آن، ارتباط برقرار می‌کند و دنباله‌های هیستونی را در لوکوس HO همچنان که SWI/SNF کروماتین انبساط را تراکم‌زدایی می‌کند استیبه می‌کند. (مرحله ۴) SWI5 از DNA جدا می‌شود ولی کمپلکس‌های SWI/SNF و GCN5 به صورت اتصال یافته با ناحیه کسری HO باقی می‌ماند، زیرا پروموتورهای هر دو کمپلکس از طریق پروموتورین‌شان به دنباله‌های هیستونی اسبیل شده متصل شده‌اند. فعالیت آن‌ها به فعال‌کننده SBF اجازه می‌دهد تا به چندین جایگاه در ناحیه نزدیک پروموتور متصل شوند. (مرحله ۵) سپس SBF به کمپلکس واسطه‌گر متصل می‌شود. (مرحله ۶) نتیجه اتصال بعدی پلیمراز II و عوامل رونویسی عمومی مجمع کمپلکس پیش آغازی است که جزای تشکیل‌دهنده آن در شکل ۲۴-۷ آورده شده‌اند.

ژن‌هایی دیگری را فقط در هیپانوسیت‌ها تسلیم می‌کند دارای جایگاه اتصال برای سایر ترکیبات ویژه از عوامل یافت شده است که با هم به طور عمومی بیان می‌شوند.

سیستم دورگه مخمری از انعطاف‌پذیری فعال‌کننده‌ها برای شناسایی cDNA هایی که پروتئین‌های میانگش‌دهنده را رمزدار می‌کنند، استفاده می‌کند.

یک روش ژنتیک مولکولی قوی‌تر که سیستم دورگه مخمری نامیده می‌شود از انعطاف‌پذیری دو ساختارهای فعال‌کننده به منظور شناسایی ژن‌هایی که فرآورده‌هایشان به یک پروتئین خاص مورد نظر متصل می‌شوند، استفاده می‌کند. به خاطر اهمیت میانگش‌های پروتئین با پروتئین در هر فرایند زیست‌شناختی، سیستم دورگه مخمری به طور گسترده‌ای در تحقیقات زیست‌شناختی استفاده می‌شود.

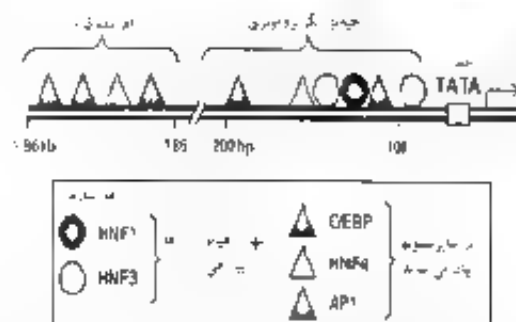
این روش از حامل مخمری برای بیان کردن دُمین اتصال‌یافته به DNA و ناحیه رابط انعطاف‌پذیر بنویس دُمین فعال‌کننده مرتبط مانند GAL4 که تنها دارای سینه‌های آمینه ۶۹۲-۱ است، بهره می‌گیرد (شکل ۲۱-۲) را ملاحظه کنید). یک سوالی cDNA



حوبی از این مورد هست. همچنان که قبلاً اشاره شد، ترانس‌تیرین در هیپانوسیت‌ها و سلول‌های عبقوتیه بیان می‌شود رونویسی ژن TTR در هیپانوسیت‌ها حثائل توسط پیچ فعال‌کننده رونویسی مختلف کنترل می‌شود (شکل ۲۲-۲) یا وجود این که به عدد این فعال‌کننده‌ها (یعنی HNF4، C/EBF و API) در سلول‌های روده و کلیه بیان می‌شوند. رونویسی TTR در این سایر سلول‌ها اتفاق نمی‌افتد به خاطر اینکه پیچ فعالساز مورد نیاز هستند و HNF3 و HNF1 در سلول‌های رودی و کلیوی وجود دارند، سایر افزایشدهنده‌های مختص هیپانوسیتی و ناحیه نزدیک پروموتور که



وارد آنها شده است، ابتدا در محیط فاقد بریوسول و اوسین ولی دارای هیستیدین رشد داده می‌شوند. قطعه سلول‌هایی که حاش طعمه و یکی از پلاسمیدهای fish را دریافت کرده‌اند در این محیط کسب رنده خواهند مانند. سپس سلول‌هایی که رنده می‌مانند در محیطی قرار داده می‌شوند که فاقد هیستیدین است سلول‌های بیان‌کننده یک دورگه fish که به دورگه طعمه متصل نمی‌شوند، نمی‌توانند HIS را رونویسی کنند و در نتیجه این امر در محیط کسب فاقد هیستیدین تشکیل کلونی را نمی‌دهند. محدود سلول‌هایی که یک دورگه fish اتصال یافته به طعمه را بیان می‌کنند رشد خواهند کرد و تشکیل کلونی‌هایی در عیاب هیستیدین خواهند داد. یازدایی حاش‌های fish از این کلونی‌ها cDNAهایی را حاصل می‌کند که ژن‌های پروتئینی را رمز می‌کند که با ژن‌های طعمه میانکشی می‌دهند.



شکل ۴۴ ناحیه گنترن رونویسی ژن ترانس تیربتین TTR جایگاه‌های انسانی برای پیچ فعال‌کننده برای رونویسی از ژن TTR در هیاتوسیم‌ها لازم است که بشلی داده شده است. سماد کاسی از فعال‌کننده در عطف‌هایی مورد نیاز به منظور تحریک رونویسی قطعه در هیاتوسیم‌ها بین می‌شوند یک عده متفاوت از فعال‌کننده رونویسی در سلول‌های عموکوبیه تحریک می‌کند.

در مرکز یک پروتئین یا ژن‌های پروتئین مورد نظر که ژن‌های طعمه^(۱) نامیده می‌شود به داخل ناحیه رابط انعطاف‌پذیر وارد می‌شود چنانکه حاش یک پروتئین دورگه متشکل از ژن‌های اتصال یافته به DNA ناحیه رابط ژن‌های طعمه را بیان خواهد کرد (سمت چپ شکل ۴۵-۷). یک کتابخانه DNA در داخل چندین نسخه از حامل مخمیری دوم کلون شد که یک ژن‌های فعالسازی قوی و رابط انعطاف‌پذیر برای تولید یک کتابخانه حامل بیان‌کننده پروتئین‌های دورگه چندگانه (هر کدام دارای یک ژن‌های fish^(۲) متفاوت هستند) رمز می‌کند (سمت راست، از شکل ۴۵-۷).

سپس حاش طعمه و کتابخانه حاش‌های fish به ناحیه سلول‌های مخمیری مهندسی شده وارد می‌شوند در آنها نه تنها یک نسخه از ژن مورد نیاز برای سنتز هیستیدین (HIS) تحت کنترل یک UAS با جایگاه‌های اتصال برای برای ژن‌های اتصال یافته به DNA از پروتئین طعمه دورگه است، رونویسی ژن HIS به فعالسازی توسط پروتئین‌های متصل به AS نیز دارد. سلول‌های ترانسفرم شده یک دورگه طعمه و یک دورگه fish میانکشی دهنده را بین می‌کند که قادر خواهد بود رونویسی ژن HIS را فعال کند (شکل ۴۵-۷). این سیستم به حاش انعطاف‌پذیری در اتصال بین ژن‌های اتصال یافته به DNA و ژن‌های فعالسازی، از فعالسازی یوکاریوتی کار می‌کند.

یک فرایند انتخاب دومرحله‌ای استفاده می‌شود (شکل ۴۵-۷). حاش طعمه یک ژن TRP گونه وحشی را بیان می‌کند و حاش دورگه یک ژن ELA گونه وحشی را بیان می‌کند. سلول‌هایی که ژن

تاثرات کلیدی یعنی ۴-۶

مکانیسم‌های مولکولی مهار و فعالسازی رونویسی

■ فعالسرها و مهارگرهای رونویسی یوکاریوتی انسان را اغلب با اتصال به کمک فعالسرها و کمک مهارگرهای چند پروتئینی اعمال می‌کنند که تجمع کمپلکس‌های پیش‌آغازی رونویسی (بیمبراز II) را هم توسعه تنظیم ساختار کروماتینی (تأثیر غیرمستقیم) و یا توسط میانکشی با بیمبراز II و عوامل رونویسی عمومی (تأثیر مستقیم) تحت تأثیر قرار می‌دهند.

■ DNA در سواحی متراکم کروماتین (هتروکروماتین) به عوامل رونویسی و سایر پروتئین‌ها نسبتاً دسترسی ناپذیر است چنانکه بیان ژن مهار شده است.

■ میانکشی‌های چندین پروتئین با همدیگر و با دنباله‌های انتهایی N هیپوانسینه شده از هیستون‌های H3 و H4 مستقر مهار واسطه شده کروماتینی رونویسی هستند که در تلومرها و جایگاه‌های خاموش گونه جذب گیرنده در ساکارومایسس سروریه موجود هستند (شکل ۴۵-۷) را ملاحظه کنید.

■ برخی از ژن‌های مهار توسط میانکشی با کمک مهارگرها عمل می‌کنند که کمپلکس‌های هیستون داسیلار هستند و استیلایون دنباله‌های انتهایی N هیستونی در نوکلئوزوم‌های نزدیک به جایگاه اتصالی مهارگر. میانکشی بین DNA پروموتری و عوامل رونویسی عمومی را مهار می‌کند و نشان‌دهنده آغاز رونویسی را مهار می‌کند (شکل ۴۵-۷) را ملاحظه کنید.

می‌شود یا نه، ناخدریادی نتیجه غصب‌های هسته‌ای و فعالیت‌های عوامل رونویسی است که با توانایی‌های تنظیمی آن ژن بیان‌کنش می‌دهند. یک‌کدام عوامل رونویسی در یک نوع سول خاص بیان می‌شود (مفادیر تولید شده آن) توسط چندین بیان‌کنش تنظیمی بین ژن‌های عامل رونویسی تعیین می‌شود که در طی تکوین و تمایز یک نوع سلول خاص بوجود می‌آیند. در فصل‌های ۱۶ و ۲۲، مثال‌هایی از چندین عامل تنظیمی را در طی تکوین ارائه داده‌ایم و اساس تکوین و تمایز را که از آن نمونه‌ها حاصل می‌شود را توضیح داده‌ایم.

علاوه بر کنترل بین سمها تا هزارها عامل رونویسی، سلول‌ها فعالیت چندین عامل رونویسی را که در نوع سلولی خاص بیان می‌شود را بر تنظیم می‌کنند. به عنوان مثال، عوامل رونویسی اغلب اوقات در پاسخ به پیام‌های خارج سلولی تنظیم می‌شوند. بیان‌کنش‌های بین ژن‌های خارج سلولی پروتئین‌های گیرنده گندیده از عشاء بر روی سطح سلول یا لیگاندهای پروتئینی خاص آن گیرنده‌ها، ژن‌های مرتبط با ژن‌های داخل سلولی این پروتئین‌های گیرنده از عشاء. در حال می‌کنند که پیام‌رسیده از خارج سلول را به یک پیام داخل سلولی و سرانجام به عوامل رونویسی در هسته انتقال می‌دهد. فصل ۱۶، انواع اصلی از گیرنده‌های سطح سلولی و مسیرهای پیام‌رسانی داخل سلولی، که فعالیت عامل رونویسی را تنظیم می‌کند توضیح می‌دهد.

در این قسمت، توصیف گروه اصلی از پیام‌های خارج سلولی را توضیح می‌دهیم. هورمون‌های کوچک و محلول در چربی، شامل بسیاری از هورمون‌های استروئیدی، ریمونوئید و هورمون‌های بیروئیدی هستند که می‌توانند از طریق عشاء‌های پلاسما و هسته‌های عبور کرده و به طور مستقیم با عوامل رونویسی بیان‌کنش بدهند و آنها را تنظیم کند (شکل ۴۶-۷). به‌منظور که قلاً اشاره شد گیرنده‌های داخل سلولی برای اغلب هورمون‌های محلول در چربی اپی‌هانونده گیرنده‌های هسته‌ای را ایجاد می‌کند که وقتی به لیگاندهایشان متصل می‌شوند به عنوان فعال‌کننده‌های رونویسی عمل می‌کند.

همه گیرنده‌های هسته‌ای یک ساختار دینی مشترک دارند

کلون کردن و تعیین توانایی ژن‌های رمزگشاه چندین گیرنده هسته‌ای حاوی قابل توجهی را در توانایی‌های اسید آمینه‌ای و سه ناحیه عملکردی آنها آشکار کرد (شکل ۴۷-۷). همه گیرنده‌های

برخی ژن‌های فعالسازی توسط اتصال کمپلکس کمک فعالساز چند پروتئینی مانند کمپلکس‌های هستون استیلار عمل می‌کند. هیپراسنیلاسیون بعدی ژناله‌های استهای N هیپسون در نوکلئوروما در نزدیکی جایگاه اتصال فعالساز، بیان‌کنش‌های بین DNA پروموتوری و عوامل رونویسی عمومی را سهیل می‌کند، برای جهت آغاز رونویسی را تحریک می‌کند. (شکل ۴۸b-۷ ر ملاحظه کنید).

عوامل تغییر ممکن کروماتینی SWI/SNF نوع دیگری از کمک فعالسازها را ایجاد می‌کنند. این کمپلکس‌های چند زیرواحدی می‌تواند بصورت موقت DNA را از هسته‌های هیپسونی در واکنش وابسته به ATP جدا کند و ممکن است نواحی کروماتینی را تراکم‌زایی کند و بدینجهت اتصال پروتئین‌های اتصال یافته به DNA مورد نیاز برای اینکه آغاز در برخی پروموتورها اتفاق بیفتد را شروع کند.

واسطه‌گر (نوع دیگر از کمک فعالساز) یک کمپلکس در حدود ۳۰ زیرواحدی است که یک پل مولکولی بین ژن‌های فعالسازی و RNA پلیمراز I را توسط اتصال مستقیم به ژن‌های فعالسازی و پیرواز تشکیل می‌دهد. واسطه‌گرها با اتصال هم‌زمان به چندین فعالساز حتماً اثرات فعالسازهای چندگانه را روی یک پروموتور منفرد یکپارچه می‌کنند (شکل ۴۲-۷ ر ملاحظه کنید).

فعالسازهای متصل شده به یک افزاینده فاصله دلو می‌توانند با عوامل رونویسی متصل‌شده به پروموتور میانکس دهند. زیر DNA انعطاف‌پذیر است و DNA می‌تواند نظر می‌تواند یک حلقه برگ را تشکیل بدهد.

تجمع با مولوی زیاد کمپلکس پیش‌آغازی در *In Vivo* عموماً به چندین کمک فعالساز نیاز دارد. یک سلول بایستی تولید عدای خاص از فعالسازهای مورد نیاز برای رونویسی یک ژن خاص به منظور بیان آن ژن را بکند.

سیسم دور که حتمری به طور گسترده‌ای به منظور شناسایی DNA های رمزکننده و ژن‌های پروتئینی که به پروتئین مورد نظر متصل می‌شوند، به کار می‌رود.

۷-۲ تنظیم فعالیت عامل رونویسی

در بحث قبلی دیدیم که چگونه مرکسانی از فعال‌کننده‌ها و مهارگرها به توانایی‌های تنظیمی خاص DNA متصل می‌شوند و رونویسی ژن‌های یوکاریوتی را کنترل می‌کنند. اینکه آیا یک ژن خاص در موجود زنده پرسنولی در یک سلول خاص در یک مان معین بیان

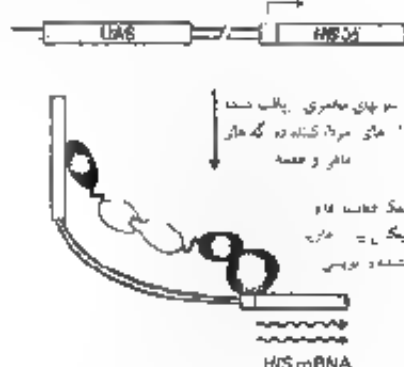
شکل تجربی ۷-۴۵ سیستم دورگه

مجموعه‌ای از غریبالگری یک کتابخانه cDNA برای کلون‌های رمزگشایی پروتئین فراهم می‌کند که با پروتئین مورد نظر می‌تواند هم‌پوشانی داشته باشد. دو حامل ساخته شده دارای درون‌هایی هستند که پروتئین‌های کیمیری را رمز می‌کند. در یک حامل (سمت چپ)، توالی رمزگشایی تعیین اتصال دهنده به DNA را، یک عامل رونویسی در داخل سالی‌های یک پروتئین ساخته شده که به آن تعیین قطعه اجزای می‌شود، قرار می‌گیرد. حامل دوم یک ژن فعال‌سازی انجام شده با یک حامل FISH (ماهی) را بیان می‌کند که می‌تواند با همین قطعه میانگین دهد. اگر سلول‌های مجموعه با حامل‌های بیان‌کننده هر دو، رگه معبر باشد، سمب‌های fish و قطعه از پروتئین‌های کیمیری به منظور ایجاد یک اتصال کننده، ژنومیک عملکردهای میانگین می‌دهند. در این مثال فعال‌کننده رونویسی از HIS را شروع می‌کند. یک انتهای این کمپلکس پروتئینی به سالی فعال‌کننده بالادست L AS بر روی HIS متصل می‌شود، انتهای دیگر که شامل ژن فعال‌سازی است، مجتمع کمپلکس پیش آغاز رونویسی را در پروموتور محرک می‌کند. (C) به منظور غربال کتابخانه DNA برای کلون‌های رمزگشایی پروتئین‌هایی که با یک پروتئین قطعه خاص مورد نظر میانگین می‌دهند، کتابخانه در داخل حامل رمزگشایی تعیین فعال‌سازی طوری کپی می‌شود که پروتئین‌های دورگه بیان می‌شوند. حامل قطعه و حامل‌های fish (ماهی) دارای ژن‌های قابل انتخاب گونه وحشی است. مانند TRP یا LEU. فقط سلول‌های بازتسرم شده می‌تواند طرح انتخابی شایع داده شده انتهای هستند که دورگه قطعه و ماهی را بیان می‌کند که با آن میانگین می‌دهند. برای توضیح من با ملاحظه کنید

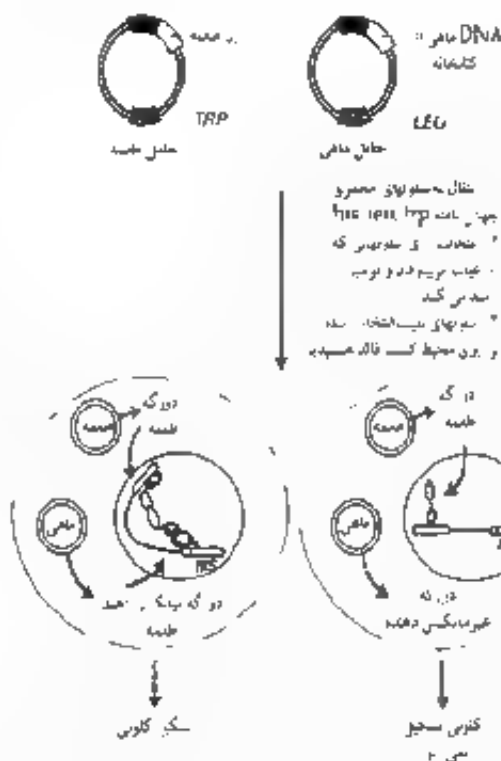
پروتئین‌های دورگه (A)



فعال‌سازی رونویسی توسط پروتئین‌های دورگه در مضمون (B)



مانی گری برای پروتئین‌هایی که با سالی خاص واکنش می‌دهند (C)

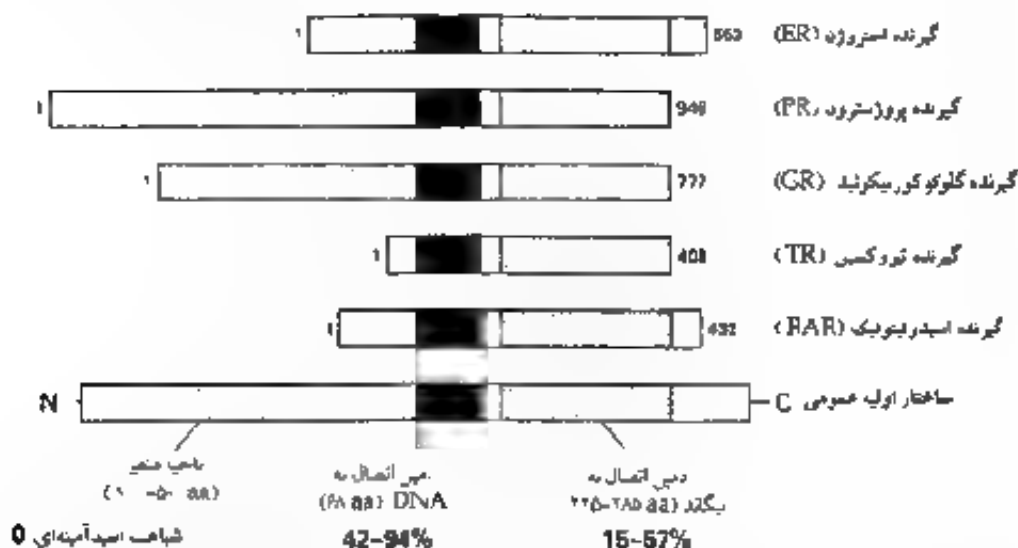
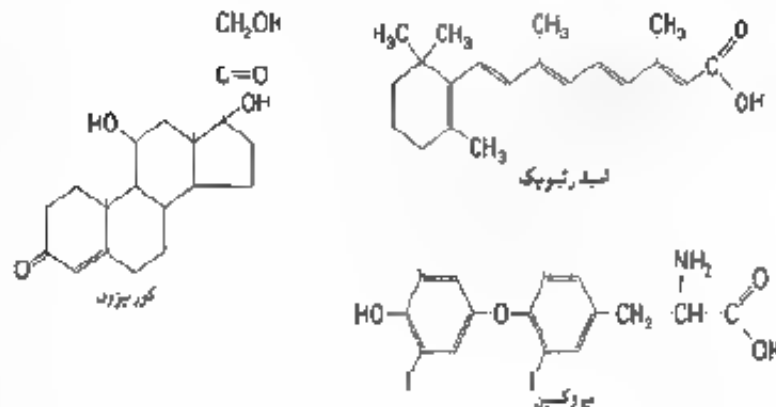


ژن‌های اتصال بیسته به هورمون در نزدیکی انتهای C واقع شده است و دارای یک ژن فعال‌سازی وابسته به هورمون است. در برخی گیرنده‌های هسته‌ای، ژن‌های اتصال بیسته به هورمون به عنوان یک ژن مهارتی در عیاب بیگانه عمل می‌کند.

هسته‌ای یک ناحیه انتهای N منحصر به فرد با طول معین در حدود ۱۰۰ تا ۱۵۰ اسیدآمینه. پروتئین‌های این ناحیه متغیر به عنوان ژن‌های فعال‌سازی در برخی از گیرنده‌های هسته‌ای عمل می‌کند. ژن‌های اتصال بیسته به DNA در نزدیکی مرکز بر ساختار لوبیه مکان‌یابی شده است و تکراری از موئیف انگشت روی C را دارد.

► شکل ۴۶-۷ مثال‌هایی از

هورمون‌هایی که به گیرنده‌های هسته‌ای متصل می‌شوند. این هورمون‌ها و هورمون‌های متعلق در چربی دیگر، به گیرنده‌های قرار گرفته در سبوز یا هسته متصل می‌شوند. کمپلکس بیگانه - گیرنده به سبب فعال‌کننده رونویسی عمل می‌کند.



▲ شکل ۴۷-۷ طرح عمومی عوامل رونویسی در این خانواده گیرنده هسته‌ای. تمین اتصال یابنده به DNA به طور مرکزی واقع شده است و شباهت ساختاری قابل توجهی را در بین گیرنده‌های مختلف سبب می‌دهد و دارای دو سبب از سبب انگشت روی C است. تمین اتصال یابنده به هورمون در انتهای کریوکسیلی ن حدی شباهت کمتری با سبب می‌دهد. نواحی انتهایی N در انواع گیرنده‌ها در اندازه و تغییر سبب و دارای توانایی‌های مختص به فرد هستند و ممکن است یک یا چند تمین هم‌سازی داشته باشند.

گلوکوکورتیکوئید هوموئیدی نشان داده شده است (شکل ۴۸-۷). ملاحظه کنید.

برخی از عناصر پاسخ گیرنده هسته‌ای (مانند گیرنده‌هایی که متصل به ویتامین D₃، هورمون تیروئید و اسید ریبونیک می‌شوند، تکراری مستقیم از توانایی شیمیایی شده توسط گیرنده استروژن هستند که توسط سه یا پنج جهت باز از هم جدا می‌شوند (شکل ۴۸-۷). ویژگی پاسخ به هورمون‌های مختلف با اتصال گیرنده‌های مجزا توسط فاصله بین این تکرارها تعیین می‌شود. گیرنده‌هایی که به چنین عناصر پاسخ با تکرار مستقیم متصل می‌شوند، هتروئیدی می‌شوند. با یک مونومر گیرنده هسته‌ای مشترک که RXR نامیده می‌شود، ایجاد می‌کند. عنصر پاسخ ویتامین D₃ به صورت هتروئیدی

عناصر پاسخ گیرنده هسته‌ای دارای تکرارهای مستقیم و معکوس است.

توانایی‌های مولکول‌بندی مشخصه از جایگاه‌های DNA که عناصر پاسخ نامیده می‌شود تعیین شده است و به چنین گیرنده هسته‌ای متصل می‌شوند. توانایی‌های عناصر پاسخ مورد توافق برای گیرنده‌های استروژنی و گلوکوکورتیکوئیدی تکرارهای معکوس شدن جهت بازی هستند که توسط سه جهت باز از هم جدا می‌شوند (شکل ۴۸-۷). این یافته پیشنهاد می‌کند که گیرنده‌های هورمون استروئیدی حتماً به صورت دیمرهای متقارن به DNA متصل می‌شوند، همچنان که مبدأ در تجربه تحلیل کریستالوگرافی با اضافه شدن از انگشت روی C از تمین اتصال یابنده به DNA گیرنده

اتصال بائنر به جایگاه‌های مرتفع‌شان در DNA، مهار می‌کند. آنها توسط دامپله کردن مستقیم در سرنجی نوکلئوم توسط مکانیسمی که قبلاً توضیح داده شده است، عمل می‌کند (شکل ۷-۳۸). در ماحتمل خاصی متصل شده به بیگانه، گیرنده‌های هسته‌ای هورودیمری دارای RXR هستند که می‌تواند بطور مستقیم هیسون‌های نزدیک نوکلئوم‌ها را هیپراسیله کند، بدین صورت اثرات مهاري دُمین اتصال یابنده به بیگانه ازاد ر معکوس می‌کند در حضور بیگانه دُمین‌های اتصال یابنده به بیگانه در گیرنده‌های هسته‌ای به واسطه‌گر متصل می‌شوند و تجمع کمپلکس پیش‌اعازی را تحریک می‌کند.

برخلاف گیرنده‌های هسته‌ای هورودیمری، گیرنده‌های هومودیمری در سیتوپلاسم در عیب لیگاند‌هایشان یافت می‌شوند. اتصال هورمون به این گیرنده‌ها منجر به انتقال آنها به هسته می‌شود. انتقال وابسته به هورمون گیرنده گلیکوپروتئینکولید (GR) هومودیمری بر آرمایشات انتقال ژنی^(۱) که در شکل ۷-۳۹ نشان داده شده است، تلب شد. دُمین اتصال یابنده به هورمون GR به نهایی بن انتقال ر واسطه‌گری می‌کند. مطالعات بعدی نشان داد که در عیب هورمون، GR در سیتوپلاسم به صورت تجمع پروتئسی بزرگ در کمپلکس پروتئین‌های مهدی مانند Hsp90 پروتئین وابسته به Hsp70 پروتئین شوک حرارتی اصلی در سول‌های نوکارپوسی وجود دارد. هر اندازه گیرنده در سیتوپلاسم بشمر محدود شود نمی‌تواند تا ژن‌های هدف میاتکش دهد و از آبرو می‌تواند رونویسی ر فعال کند. اتصال هورمون به گیرنده هسته‌ای هومودیمری، پروتئین‌های مهدی را ازاد می‌کند و اجازه می‌دهد گیرنده به داخل هسته برود و در آن جا به عناصر پاسخ مرتبط با ژن‌های هدف متصل شود (شکل ۷-۵۰). زمانی که گیرنده همراه با هورمون اتصال یافته به آن به عنصر پاسخ متصل می‌شود، رونویسی ر توسط میاتکس پروتئین‌های تغییر شکل دهنده کروماتین و هیسون‌های اسیلار و واسطه‌گر فعال می‌کند.



شکل ۷-۴۸ توان‌های مورد توافق از عناصر پاسخ DNA که به سه گیرنده هسته‌ای متصل می‌شوند، عناصر پاسخ برای گیرنده هورمون گلیکوپروتئینکولید (GRE) و گیرنده استروژن (ERE) برای نکره‌های معکوس است که به بن پروتئین‌های هورودیمری متصل می‌شوند. عناصر پاسخ برای گیرنده‌های هورودیمری شامل نکرار مستقیم هیسون است که توسط سه آلی یج حص بلر برای گیرنده ویتامین D (VDRE)، گیرنده هورمون تیروئیدی (TRE) و گیرنده اسید ویتامینیک (RARE) ر هم جاسازند. والی‌های نکرری توسط بیگان‌ها معاین داده شدند.

RXR-VDR و عنصر پاسخ آمید رسپونیک به صورت RXR RAR می‌باشد. موادم‌های تشکیل دهنده این هورودیمرها با همدیگر به طریق میاتکش می‌دهند که دو دُمین اتصال یابنده به DNA نسبت به هم در جهت عکس قرار می‌گیرند که این امر اجازه می‌دهد هورودیمرهای RXR به نکره‌هایی از جایگاه اتصال برای هر هومومر متصل شوند. برخلاف آن، موادم‌ها در گیرنده‌های هسته‌ای هورودیمری (مانند GRE و ERE) جهت‌گیری معکوس دارند.

اتصال هورمون به گیرنده هسته‌ای فعالیت این هورمون را به عنوان عامل رونویسی تنظیم می‌کند.

مکانیسمی که توسط آن اتصال هورمون، فعالیت گیرنده‌های هسته‌ای را کنترل می‌کند برای گیرنده‌های هورودیمری و هومودیمری متفاوت است. گیرنده‌های هسته‌ای هورودیمری مانند RXR VDR و RXR-TR و RXR-RAR محصراً در هسته قرار گرفته‌اند. در عیب لیگاند هورمون، آنها رونویسی را با

تکات کلیدی بخش ۷-۷

تنظیم فعالیت عامل رونویسی

- فعالیت‌های بسیاری ر عوامل رونویسی به طور غیرمستقیم توسط اتصال پروتئین‌های خارج سولی و پیوندها به گیرنده‌های سطح سولی تنظیم می‌شود. این گیرنده‌ها مسیرهای انتقال پیام

(CTD) فسفریله شده از RNA پیمراز II به تبع شروع رونویسی است (شکل ۳۱-۷ را ملاحظه کنید). این کمپلکس سکست پلی ادیله کننده، ممکن است حائمه رونویسی توسط RNA پیمراز II را سرکوب کند تا وقتی که نوآلی پیم شکسته شدن و پلی ادیسه شدن را بدهد توسط پیمراز رونویسی می‌شود. اگرچه حائمه رونویسی برای اغلب ژن‌ها تنظیم شده است (برای برخی از ژن‌های خاص)، انتخاب بین نوآلی‌سازی، حائمه یا است رونویسی در داخل چند ده باز از جایگاه شروع و خود دارد. این انتخاب بین نوآلی‌سازی و حائمه یا سکون می‌تواند تنظیم شود. بنابراین رونویسی پروتئین رمز شده به بهر توسط باز رونویسی کنترل می‌شود بلکه توسط کنترل نوآلی سازی قبلاً در واحد رونویسی کنترل می‌شود. دو مثال از چنین تنظیمی را توضیح می‌دهیم.

رونویسی از نوم HIV توسط یک مکانیسم ضد حائمه تنظیم می‌شود

در حال حاضر، رونویسی از نوم ویروس نقص ایمنی انسانی (HIV) توسط RNA پیمراز II مثال بهتر درک شده‌ای از حائمه رونویسی تنظیم شده در یوکاریوت‌ها است. بیان مؤثر RN های HIV به یک پروتئین ویروسی کوچکی که در نوکوس tat رمز می‌شود، نیاز دارد. سلول‌های عفونی نمده و ویروس‌هایی جهش یافته tat، نوآلی‌های ویروسی کوتاهی را ایجاد می‌کند که با قطعات محدود حاوی نوآلی نزدیک پروموتوری از DNA ویروس HIV تشکیل دورگه (هیبرید) می‌دهد. ولی با قطعات محدود بیشتر در پایین دست پروموتور دورگه تشکیل نمی‌دهد. برخلاف آن، سلول‌های عفونی شده با گونه وحشی HIV رونویس‌های طولانی را سر می‌کند که با قطعات محدود از طریق واحد رونویسی HIV صورت دورگه تشکیل می‌دهد. بنابراین پروتئین tat به عنوان عامل ضد حائمه^(۱) عمل می‌کند و اجازه می‌دهد RNA پیمراز II یک واحد رونویسی را بخواهد از این رو عمل ضد حائمه توسط پروتئین tat برای همانندسازی HIV لازم است. درک بیشتر از مکانیسم کنس زمی ممکن است در طراحی درمان‌های مؤثر برای سرمد نقص ایمنی اکتسابی (AIDS) مؤثر باشد.

tat یک پروتئین اتصال بایسته به RNA محص نوآلی است. این پروتئین به یک سجه RNA از یک نوآلی که TAR نامیده می‌شود متصل می‌شود که در نزدیکی انتهای 5' رونویس HIV

رونویس سلولی ر که عوامل رونویسی ویژه‌ای را از طریق یک عده از مکانیسم‌های شرح داده شده در فصل ۱۶ تنظیم می‌کنند.

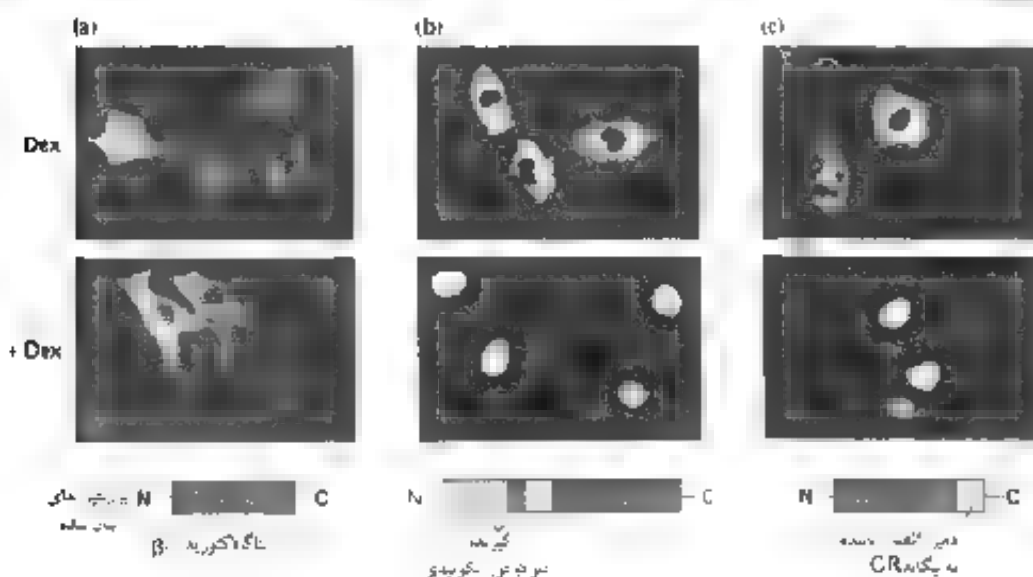
■ گره‌ده‌های هسته‌ای یک از حائمه‌ها بر عوامل رونویسی انگشت روی ۴C را ایجاد می‌کند که به هورمون‌های محلول در چربی متصل می‌شوند و با عناصر پاسخ ویژه در DNA میانکشی می‌دهد (شکل ۳۲-۷ را ملاحظه کنید).

■ اتصال هورمون به گیرنده‌های هسته‌ای تغییرات ساختاری را اداء می‌کند که میانکشی آنها را با سایر پروتئین‌ها تغییر می‌دهد.

۷-۸ طولیل شدن تنظیم شده و حائمه رونویسی

در یوکاریوت‌ها، مکانیسم‌های حائمه رونویسی برای هر سه RNA پیمراز متفاوت است. رونویسی ژن‌های Pre-rRNA توسط RNA پیمراز I توسط مکانیسمی که نیاز به عوامل حائمه محص پیمراز دارد به حائمه می‌رسد. پروتئین اتصال بایسته به DNA به نوآلی پایین دست DNA بی خاص از واحد رونویسی متصل می‌شود. حائمه مؤثر نیز در درک عوامل رونویسی به DNA ی الگو در جهت صحیح متصل شود. RNA پیمراز III حائص‌سازی شده بعد از پیمزیره کنس یک سری از ریشه‌های اوراسیل (U) به رونویسی حائمه می‌دهد. دورگه دوکسی (A) - ریو (U) از DNA یا RNA حاصل می‌شود. وقتی که تعدادی از اوراسیل‌ها سر شدید در مقایسه با سایر نوآلی‌های جهت بازی دیگر ناپایندر هستند. آسانی ین دورگه برای درپ شدن احتمالاً در مکانیسم حائمه توسط RNA پیمراز II، شرکت می‌کند.

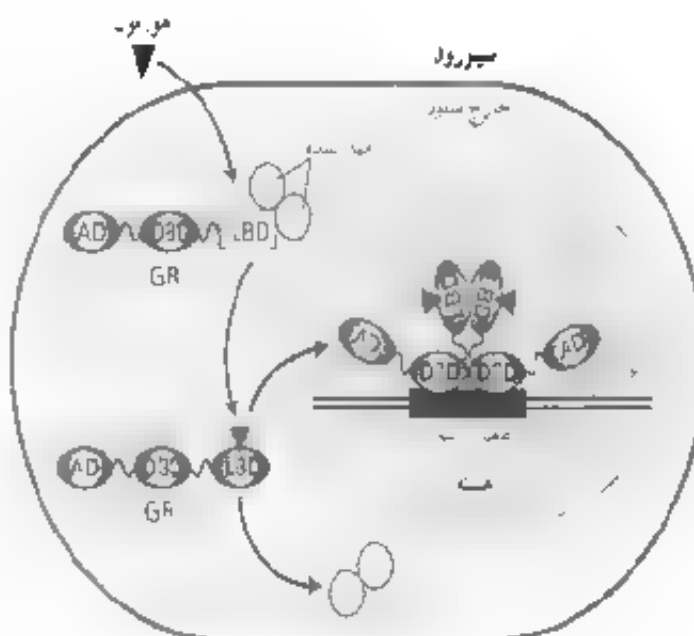
در اغلب ژن‌های درکنده پروتئین که توسط RNA پیمراز II رونویسی می‌شوند، هنگامی که پیمراز بیش از حدود ۵۰ باز ر رونویسی کرد، نوآلی‌سازی به طور فعال پیش می‌رود و حائمه نمی‌یابد تا بعد از اینکه نوآلی رونویسی شود که شکست و پلی ادیله شدن RNA در نوآلی که انتهای 5' mRNA رمز شده را سکین می‌دهد، نهایت می‌کند سپس RNA پیمراز II می‌تواند در جایگاه‌های چندگانه که در باصله ۲-۵/ کیلوبازی بعد جایگاه افزایش پلی (A) قرار گرفته‌اند رونویسی را حائمه دهد. آزمایشات با RN های جهش یافته نشان می‌دهد که حائمه با فرایندهایی که انتهای 3' از رونویس را برش و پلی ادیسه می‌کند جهت شده است که در فصل قب توضیح داده شد. آزمایشات رسوبدهی یمی کروماتین و آزمایشات بیوشیمیایی پیشهد می‌کند که کمپلکس پروتئینی که رونویس mRNA تازه تشکیل شده در جایگاه‌های خاص می‌شکند و پلی ادیسه می‌کند مرتبط با ژمین انتهای کربوکسیلی

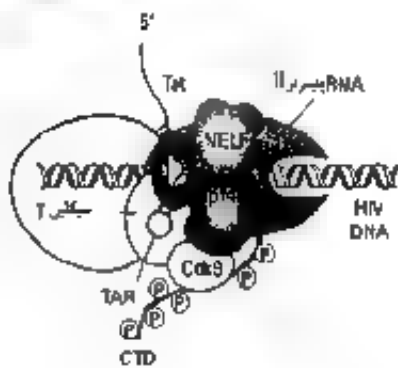


▲ شکل تجربی ۷-۴۹ پروتئین‌های ادغامی از حاس‌های بیانی تأیید می‌کند که کمین اتصال یابنده گیرنده گلوکوکورتیکوئیدی (GR) انتقال به هسته را در حضور هورمون واسطه‌گری می‌کند. سلول‌های جنوری کسب داده شده که حاصل‌های بیانی را دریافت کرده بودند پروتئین‌های آورده شده در پایین شکل را در می‌کند. رعایش ایمونوفلورسانس یک آنتی‌بادی استاندارد مختصی با گالاکتوریداز برای شناسایی پروتئین‌های بیان شده در سلول‌های دریافت‌کننده مورد استفاده قرار گرفت. (a) در سلول‌هایی که به با گالاکتوریداز زین می‌کند، این انزیم داخل سیتوپلاسم و در حضور و غیاب هورمون گلوکوکورتیکوئیدی دگزمتازون (Dex) قرار گرفته بود. (b) در سلول‌هایی که پروتئین ادغامی شامل با گالاکتوریداز و گیرنده گلوکوکورتیکوئیدی کامل (GR) بیان می‌کردند، این پروتئین ادغامی در سیتوپلاسم در غیاب هورمون وجود داشت ولی در حضور هورمون به هسته منتقل شد. (c) سلول‌هایی که یک پروتئین ادغامی مشکل با گالاکتوریداز و فقط کمین اتصال یابنده گیرنده گلوکوکورتیکوئیدی بیان می‌کردند، به انتقال وابسته به هورمون پروتئین ادغامی را به هسته نشان دادند.

► شکل ۷-۵۰ مدل فعالسازی ژنی وابسته به

هورمون توسط گیرنده هسته‌ای هوموئیدی. در غیاب هورمون، گیرنده توسط می‌تانشین کمین اتصال یابنده به لیگاند (LBD) و پروتئین‌های مهارگر در سیتوپلاسم نگه‌داری می‌شود. هنگامی که هورمون وجود دارد، از طریق عشاء پلاسمایی انشعاب پیدا کرده و به کمین اتصال یابنده به لیگاند متصل می‌شود و باعث تغییر ساختمانی می‌شود که گیرنده را از پروتئین‌های مهارگر رها می‌کند. سپس گیرنده با لیگاند اتصال یافته به داخل هسته منتقل می‌شود و در آنجا کمین اتصال یابنده به DNA (DBD) به عناصر پاسخ متصل می‌شود و اجازه می‌دهد کمین اتصال یابنده به لیگاند و کمین فعالسازی دیگری (AD) در انتهای N رومویس این‌ها را تحریک کند.





▲ شکل ۷-۵۱ مدلی از کمپلکس ضدحاجه تشکیل یافته از پروتئین Tat از HIV و چندین پروتئین سلولی. عنصر TAR در رونوشت HIV دارای توالی‌هایی است که توسط Tat و پروتئین سلولی سیکلین T شناخته می‌شود و سیکلین T پروتئین کیناز و CDK را فعال می‌کند و به قرارگیری آن در نزدیکی CTD آنزیم RNA پیمراز II کمک می‌کند. فسفریلاسیون CTD مانع از خاتمه رونویسی می‌شود و اجازه می‌دهد رونویسی ادامه یابد. پروتئین‌های سلولی SPT4 و SPT5 و کمپلکس NELF نیز در تنظیم خاتمه رونویسی HIV دخالت می‌کند.

TAR در RNA برای فعالی CDK9 و کنترل سازی مؤثر لازم است، وجود ندارد.

است نزدیک پروموتری RNA پیمراز II در ژن‌های اضا شده رخ می‌دهد.

از همان شوک حرارتی (مانند Hsp70) مکانیسم‌های دیگر برای تحمیل طولی سازی رنجیره RNA در یوکاریوت‌ها، روشن می‌شود. در طی رونویسی این ژن‌ها، RNA پیمراز II بعد از رونویسی حدود ۲۵ نوکلئوتید ایست می‌کند و بی رونویسی را خاتمه می‌دهد. همانطور که در هنگام رونویسی از ژنوم HIV در عیاب پروتئین Tat اتفاق می‌افتد، پیمراز ایست کرده یا RNA تازه ساخته شده و DNA آنکو به صورت مرتبط باقی می‌ماند و پس از چند دقیقه رونویسی ژن را ادامه می‌دهد. همچنان که این پیمراز رونویسی می‌کند و از پروموتر فاصله می‌گیرد، RNA پیمراز II دیگر به پروموتر متصل می‌شود و رونویسی را شروع می‌کند و بعد از رونویسی حدود ۲۵ نوکلئوتید ایست می‌کند که چندین دقیقه قبل این تکرار شده بود. وقتی شوک حرارتی رخ می‌دهد عامل رونویسی پروتئین شوک حرارتی (HTSF) فعال می‌شود. اتصال مجدد HTSF فعال شده به جایگاه‌های خاص در ناحیه بردک به پروموتری ژن‌های شوک حرارتی، پیمراز متوقف شده را حرکت می‌کند که به طولی سازی رنجیره ادامه دهد و شروع مجدد و سریع

قرار دارد. توالی TAR به یک RNA منجانی سری با یک برآمدگی در وسط ساقه (شکل ۷-۵۱) نامی خورد TAR دارای دو جایگاه اتصال است. یکی با tat میانکشی می‌دهد و دیگری با پروتئین سلولی به نام سیکلین T میانکشی می‌دهد. همانطور که در شکل ۷-۵۱ ترسیم شده است پروتئین Tat و ویروس HIV و سیکلین T سلولی هر کدام به RNA ی TAR متصل می‌شوند و همچنین به طور مستقیم با همدیگر میانکشی می‌دهند و به طور متغیر به هم متصل می‌شوند، که شبیه به اتصال سلولی عوامل رونویسی اتصال یافته به DNA است (شکل ۷-۲۹) را ملاحظه کنید. میانکشی سیکلین T با پروتئین کینازی به نام CDK9 پروتئین کینازی را فعال می‌کند که فسفریلاسیون CTD آنزیم RNA پیمراز II است. مطالعات رونویسی با استفاده از یک مهارگر ویژه CDK پیشهاد می‌کند که مولکول‌های RNA پیمراز II که رونویسی در روی پروموتور HIV شروع می‌کنند، بعد از رونویسی در حدود ۵۰ بار رونویسی را خاتمه می‌دهند مگر اینکه CTD توسط CDK9 به پروتئین‌ها خود اتصال تعاونی سیکلین T و Tat به توالی TAR در انتهای ژن رونوشت HIV را در کنار CDK9 قرار می‌دهد چنانکه آن می‌تواند CTD ر فسفریله بکند و بنای جهت جنوی خاتمه رونویسی را بگیرد و اجازه می‌دهد که پیمراز به طولی سازی رنجیره ادامه دهد.

چندین پروتئین سلولی دیگر شامل SPT4 و SPT5 و کمپلکس NELF در فرایندی که توسط آن پروتئین Tat و ویروس HIV طولی سازی را بر عیبه خاتمه کنترل می‌کند نقش دارند (شکل ۷-۵۱). آزمایشات با مهارگر ویژه CDK9 که در بالا شرح داده شده است و جهش یافته‌های محمیری SPT4 و SPT5، حاکی از آن است که این پروتئین‌های سلولی برای طولی سازی رونویسی بیش از خود مه باز برای اغلب ژن‌ها مورد نیاز هستند و بی اغلب ژن‌ها، این پروتئین‌ها به نظر می‌رسد به طور مداوم بنویس آن که تنظیم شوند عمل می‌کنند. همچنان که در فصل ۸ توضیح داده شده است، ایست RNA پیمراز II توسط SPT4/5 تحریک می‌شود و گمان می‌شود که NELF طولی سازی را تا یک عیله پرولازش mRNA با CTD فسفریله شده ارتباط برقرار کند، به تأخیر می‌اندازد. فسفریلاسیون بیشتر CTD توسط سیکلین - CDK9 T (یعنی PTEFb) بر شناخته می‌شود (به نظر می‌رسد این ایست را محکوس می‌کند و اجازه می‌دهند که طولی سازی ادامه یابد در حال حاضر واضح نیست که چرا این فریض بطور مداوم برای پروموتور HIV، جایی که اتصال معاون Tat و سیکلین T به توالی

به نایاب می‌رسیم. اگرچه بر سیستم‌ها و خصوصاً تنظیم آنها کمتر از روبوسی توسط RNA بیمراز II شناخته شده است. وی به طور یکس برای زندگی سلول‌های یوکاریوتی ضروری هستند.

شروع روبوسی توسط پلیمراز I و پلیمراز III مثله پلیمراز II است

تشکیل کمپلکس‌های آغاز روبوسی شامل پلیمراز I و پلیمراز III در برخی نکات با مجمع کمپلکس‌های پیش آغاز پلیمراز II مشابه هستند (شکل ۳۶-۷، ملاحظه کنید) به هر حال، هر یک از سه بیمراز هسته‌ای نیاز به عوامل روبوسی عمومی خاص خودشان دارند و عناصر کنترلی DNA متفاوت می‌سازند، با وجود این، به پلیمراز I و به پلیمراز III نیاز به هیدروبر ATP به منظور شروع روبوسی ندارد در صورتیکه پلیمراز II نیاز دارد.

شروع روبوسی توسط پلیمراز I که پیش rRNA و مسر می‌کند و بیمراز III که tRNA، rRNA S ها و سایر RNA های کوچک و پدید را مسر می‌کند (جدول ۲-۷، ملاحظه کنید) اختصاصاً در ساکارومایسس سروریه با استفاده از روش‌های ژنتیکی و بیوشیمیایی شرح داده شدند. این امر واضح است که مسر tRNA ها و rRNA ها که به ریبوزوم ملحق می‌شوند به صورت محکم با سرعت رشد و تکثیر سلول جفت شده‌اند به هر حال، بیکه چگونه شروع روبوسی توسط پلیمراز I و III تنظیم می‌شود به طوریک ستر پیش rRNA و 5S rRNA و tRNA ها یا رشد و همانندسازی سلول‌ها هماهنگ شود، هنوز ترک نشده است.

آغاز روبوسی توسط بیمراز I، عناصر تنظیمی آغاز روبوسی بیمراز I در جایگاه شروع روبوسی قرار گرفته است که در استاندارد و محرم مشابه هم است. یک عنصر اصلی در اطراف جایگاه شروع روبوسی از ۴۰- تا ۹۵ برای روبوسی بیمراز I ضروری است. یک عنصر بالادست دیگری از تقریباً ۱۵۵ تا ۶۰- در *In Vitro* روبوسی بیمراز I با ده مریه نزدیک می‌کند.

مجمع یک کمپلکس شروع بیمراز کاملاً فعال، با اتصال یک عامل فعال‌کننده بالادستی چندانی (UAF) به عنصر بالادست شروع می‌شود (شکل ۵۲-۷۲) دو تا از شش زیرواحد سازنده UAF هیستون‌ها هستند که احتمالاً در اتصال به DNA شرکت می‌کند. یک عامل اصلی سه نایی همراه با TBP به عنصر اصلی متصل می‌شود که هم با UAF اتصال یافته و هم با عامل اصلی تماس ایجاد می‌کند. سرانجام، یک کمپلکس تشکیل یافته از بیمراز I و Rn3p با پروتئین‌های اتصال یافته ارتباط برقرار می‌کند و پلیمراز I

توسط مولکول‌های RNA بیمراز دیگر را آغاز می‌کند، این امر منجر به اغراضی روبوسی مجدد در هر دقیقه می‌شود.

ایست در طی روبوسی ژن‌های شوک حرارتی در اینست در دروروفیلانکتف شد ولی نشان داده شده است که مکانیسم مشابهی بر در سلول‌های انسانی اعمال می‌افتد ژن‌های شوک حرارتی توسط شرایط داخل سلولی که پروتئین‌ها را (مانوره می‌کند) مثلاً، اثر شش (دما شوک حرارتی) آتاء می‌شوند برخی از این ژن‌ها پروتئین‌هایی را رمز می‌کند که نسبت به شرایط داتوره کننده مقاوم هستند و سایر پروتئین‌ها را از داتوره شدن حفاظت می‌کند پروتئین‌های دیگر جاپرونها هستند که پروتئین‌های داتوره شده در دوباره به حالت اولیه برخی گرداند (فصل ۲) مکانیسم کنترل روبوسی که برای تنظیم بیان این رها مورد استفاده قرار می‌گیرد اجازه پاسخ سریع را می‌دهد. این ژن‌ها همیشه و در حالتی که روبوسی به حال معیق درمی‌آید دچار بست می‌شوند، و بنابراین، زمانی که حادثه‌ای رخ می‌دهد زمانی برای تغییر شکل و اسیله شدن کروماتین در پروموتور و مجمع یک کمپلکس پیش آغازین لازم می‌باشد.

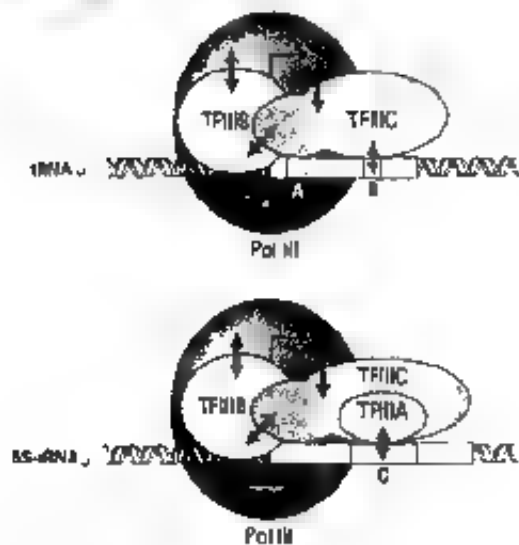
نکات کلیدی بحث ۷-۸

طوب، سازی تنظیم شده و خانه روبوسی

- مکانیسم‌های مختلفی در خانه روبوسی توسط هر یک از RNA بیمرازهای هسته‌ای یوکاریوتی مورد استفاده قرار می‌گیرد روبوسی اغلب ژن‌های رمزکننده پروتئین خانه نمی‌باشد تا اینکه یک نوالی RNA می‌سازد که جایگاه شکست RNA و پی‌آدسلایسون تعیین کند.
- روبوسی ژنوم HIV توسط RNA بیمراز II توسط مکانیسم صد خانه تنظیم می‌شود که نیاز به اتصال تعاونی توسط پروتئین Tat و مرندار شده ویروسی و میکالین T در نوالی TAR نزدیک به اسهای ۵ RNA HTV دارد.
- در می روبوسی ژن‌های شوک حرارتی دروروفیلان، RNA بیمراز II در دیون ناحیه نزدیک پروموتوری پائین نسب است می‌کند این انتظاع در روبوسی وقتی است که عامل روبوسی HSTF فعال می‌شود و نتیجه‌ای روبوسی جینی سریع رها‌های شوک حرارتی در پاسخ به مجمع پروتئین‌های داتوره است.

۷-۹ سایر سیستم‌های روبوسی یوکاریوتی

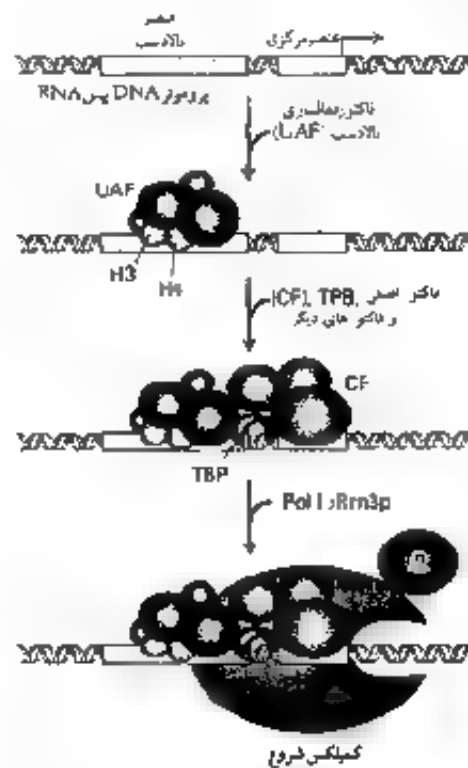
ما این فصل را با خلاصه‌ای از بحث شروع روبوسی توسط دو RNA بیمراز هسته‌ای یوکاریوتی دیگر (پلیمراز I و II) پلیمرازهای دیگر که از DNA میتوکندریایی و کلروپلاستی روبوسی می‌کند



▲ شکل ۵۲-۷ (شکل رنگی) عناصر کنترل رونویسی در (ن‌های) رونویسی شده توسط RNA پلیمراز III. هر دو ژن RNA و 5S-rRNA دارای عناصر پروموتوری درونی در پایین دست جایگاه شروع فرار گرفته است و جبهه‌های A، B و C نامیده می‌شوند. تجمع کمپلکس‌های شروع رونویسی بر روی این ژن‌ها با اتصال عوامل رونویسی عمومی خاص پلیمراز III، TFIIB، TFIIC و TFIIA به این عناصر کنترلی شروع می‌شود. پیکل‌های سر میانکس‌های قوی پروتئین ب DNA می‌کنش توانایی را شال می‌دهند، پیکال‌های ایی نشان دهنده میانکس‌های بین عوامل عمومی هستند. پیکال‌های ارعوانی نشان دهنده میانکس‌های بین عوامل رونویسی عمومی و پلیمراز III است.

سه عامل رونویسی عمومی برای آغاز رونویسی از ن‌های tRNA و 5S-rRNA در *In Viro* لازم هستند. دو عامل چندتایی، (TFIIB و TFIIC) در آغاز رونویسی بر پروموتورهای tRNA و 5S-rRNA شرکت می‌کنند. عامل سوم، TFIIA برای آغاز رونویسی در پروموتورهای 5S-rRNA مورد نیاز است. مانند تجمع کمپلکس‌های آغازی پلیمراز I و پلیمراز II، عوامل رونویسی عمومی پلیمراز III به DNA پروموتور در یک توانایی تعیین شده متصل می‌شوند.

بجه انتهایی N از پروموتور TFIIB که BRF نامیده می‌شود (عامل وابسته به TFIIB) دارای توانایی مشابهی با TFIIB است (یک عامل پلیمراز II). این شباهت پیشنهاد می‌کند که BRF و TFIIB مشابهی را در آغاز رونویسی برای هدایت پلیمراز به جایگاه شروع انجام می‌دهند. هنگامی که TFIIB به ژن tRNA متصل می‌شود، 5S-rRNA متصل شده است. پلیمراز III می‌تواند به پروموتور متصل شده و رونویسی را در حضور ریبونکلوئید تری فسفات آغاز کند. پروموتور BRF از TFIIB به طور اختصاصی با یکی از پروموتورهای پلیمراز که محتس ل است، میانکس می‌دهد که گس



▲ شکل ۵۲-۷ تجمع در *in vitro* از کمپلکس شروع رونویسی پلیمراز I محمیری. CF و AF، هر دو، عوامل رونویسی عمومی چندتایی هستند که به عنصر بالادست (LE) و عنصر اصلی (به ترتیب) در پروموتور DNA متصل می‌شوند. TBP و یک عامل چندتایی (Rm3p) مرتبط با RNA پلیمراز I (Pol I) هستند و در تشکیل کمپلکس شروع بر شرکت می‌کنند.

و در نزدیک جایگاه شروع فرار می‌دهند. در سلول‌های انسانی، TBP به طور پایدار به سه پی پپتید دیگر متصل شده و یک عامل رونویسی به نام SL1 را تشکیل می‌دهد که به عنصر پروموتور اصلی متصل می‌شود و از لحاظ عملکردی مشابه با عامل اصلی محمیری به اضافه TBP است.

آغاز توسط پلیمراز III (Pol III). برخلاف ژن‌های رمزکنده پروتئین و ژن‌های پیش tRNA، موادی پروموتوری ژن‌های tRNA و 5S-rRNA به طور کامل داخل توانی رونویسی شده قرار می‌گیرد (شکل ۵۲-۷). دو عدد از چنین عناصر پروموتوری داخلی که جبهه A و جبهه B نامیده می‌شوند در همه ژن‌های tRNA وجود دارند. این توانی‌های بسیار حفاظت شده به بها به عوامل پروموتور عمل می‌کند. بنکه دو قسمت ثابت از tRNA های یوکاریوتی و رمزی‌کنند که برای سنتز پروتئین مورد نیاز هستند. در ژن‌های 5S-rRNA یک ناحیه کنترل داخلی منفرد، (جبهه C) به صورت پروموتور عمل می‌کند.

نوآلی‌های پروموتری شناخته شده توسط RNA پلیمراز میوکندریایی شامل جایگاه شروع رونویسی است. این نوآلی‌های پروموتری عموماً از ریبونوکلئیدهای A هستند و در mtDNA از مسأله محبها گناه و جانوران شناخته شده‌اند. رنوم میوکندریایی انسان خلغوی است و دارای دو نوآلی پروموتری ۵' جهت بازی وابسته به آن است. پروموتری برن رونویسی از هر دو ریبونوکلئید است. هر ریبونوکلئید به طور کامل رونویسی می‌شود. ریبوسوم اولیه بزرگ است و به منظور بخاند mRNA ها، RNA ها و tRNA ها ییدورش می‌شود. پروموتری دوم مسوول رونویسی سبدهای پیشراز tRNA ها است. در حال حاضر، فهم نسبتاً کمی از چگونگی تنظیم رونویسی ژنوم میوکندریایی به منظور هماهنگی کردن تولید پروتئین‌های میوکندریایی جدید با ستر و ورود هارالی پروتئین رسر شده از DNA هسته‌ای که شامل پروتئین میوکندریایی است وجود دارد.

رونویسی کلروپلاستی. DNA کلروپلاستی توسط دو نوع RNA پلیمرز رونویسی می‌شود. یکی پروتئینی چند ریبواحدی مشابه با RNA پلیمرزهای باکتریایی و یکی دیگر مشابه با اسریم‌های تک ریبواحدی باکتریوفاژ و میوکندری‌ها است. ریبواحدهای مرکزی آنزیم‌بوع باکتریایی، ریبواحدهای α ، β ، β' و γ در DNA کلروپلاست‌های گیاهان عالی‌تر رسر می‌شود. در صورتی که شش عامل α شبیه α در DNA هسته‌ای گیاهانی عالی‌تر رسر می‌شود. این مثال دیگری از انتقال ژن‌ها از ژنوم انسانی به رنوم هسته‌ای در طی تکامل است. در این حالت، رن‌های مرکزده عوامل آغاز رونویسی تنظیمی به هسته منتقل می‌شوند و در آنج رونویسی‌شان توسط RNA پلیمرز هسته‌ای II کنترل می‌کند و به رسر می‌رسد. به طور غیرمستقیم رونویسی عده‌ای از ژن‌های کلروپلاستی را نیز کس می‌کند. RNA پلیمرز کلروپلاستی شبه باکتریایی، پلیمرز پلاستید نامده می‌شود. ریر مرکز کاتالیتیکی این آنزیم توسط ژنوم کلروپلاستی رسر می‌شود. اعمب ژن‌های کلروپلاستی توسط این آنزیم‌ها رونوسبزلاری می‌شوند و یواحی کنترل ۲۵- و ۱۰- شبه به پروموتری در سانبواکتری‌ها دارد که از آنها حاصل شده‌اند. RNA پلیمرز شبه T7 کلروپلاستی همچنین در ژنوم گیاهان عالی‌تر رسر می‌شود. رن عده متغربی از ژن‌های کلروپلاستی را رونویسی می‌کند که شامل ژن‌های مرکزده ریبواحدهای پلیمرز پلاستی چندریبواحدی شبه باکتریایی است. همامد رونویسی میوکندریایی، در حال حاضر کمتر در مورد چگونگی تنظیم رونویسی DNA کلروپلاستی شناخته شده است.

می‌شود برای شروع رونویسی توسط رن RNA پلیمرز هسته‌ای ویریه نامده.

یکی دیگر از سه ریبواحد تشکیل دهنده TFIIIB، TBF است که یکی از جزء تشکیل دهنده عامل رونویسی عمومی برای هر سه RNA پلیمرز هسته‌ای یوکاریوتی است. رن یافته که TBP در آغاز رونویسی توسط پلیمرز و پلیمرز I نقش دارد جالب بود. از اسبرو پروموترهایی که توسط رن آنزیم‌ها شناخته می‌شود ععب دارای جعبه‌های TATA نیستند. با وجود این، مطالعات اخیر حاکی از این است که ریبواحد TBP از TFIIIB با DNA مشابه با طریقی که با جعبه‌های TATA میانکشی می‌دهد، میانکشی می‌دهد.

DNA های میوکندریایی و کلروپلاستی توسط پلیمرزهای خاص اندامکی رونویسی می‌شوند

همانطور که در فصل ۶ شرح داده شده است، میوکندری و کلروپلاست‌ها از باکتری‌ها حاصل شده‌اند و به سلول‌های اجنادی دارای هسته یوکریوتی انتوسیسور شده‌اند. در یوکاریوت‌های پیشرفته هر دو اندامک دارای RNA های مجزایی هستند که برحی از پروتئین‌های اساسی برای عملکرد آنها را رسر می‌کند. به طور جالب توجه، RNA پلیمرزهایی که DNA میوکندریایی و DNA کلروپلاستی را رونویسی می‌کنند مشابه پلیمرزهای باکتری‌ها و باکتریوفاژها است که صمکس کنده شده تکاملی آنها است.

رونویسی میوکندریایی. RNA پلیمرزهای که mRNA را رونویسی می‌کند توسط DNA هسته‌ای رمزدار می‌شود. پداز سبر آنزیم در میتوئول، آن به ناحی ماتریکس میوکندری توسط مکلیبی که در فصل ۱۳ شرح داده شده است وارد می‌شود. RNA پلیمرزهای میوکندریایی از (ساکارومایسس سروریه) *S. cerevisiae* و گزنوپوس پوس هر دو دارای یک ریبواحد بزرگ با فعالیت بیمیریه کنده ریبوکلنوتیدی و یک ریبواحد B کوچک است. (TFBM)، پروتئین ماتریکسی دیگر، عامل A رونویسی میوکندریایی به پروموتره‌های mRNA حصص می‌شود و در جایگاه‌های شروع استفاده شده در سلول برای آغاز رونویسی مهم است. ریبواحد بزرگ RNA پلیمرز میوکندریایی مختربه وضوح مرتبط با RNA پلیمرزهای موومتری باکتریوفاژ T7 و باکتریوفاژهای مشابه است. به هر حال، آنزیم میوکندریایی از هجا عمکردی متفاوت از آنزیم باکتریوفاژی از لحاظ وابستگی آن به دو پلی پیپید دیگر برای رونویسی از جایگاه‌های شروع است.



اغاز دوباره در آنها با سرعت اتفاق می‌افتد، مخمخ می‌شوند چنانکه تجمع کامل آنها هر سال که یک پسمراز روبوسی را عار می‌کند لازم نیست ایجاد شود؟

مطالب زیادی برای فهم درباره ساختار کروماتین و اینکه چگونه آن ساختار روبوسی را تحت تأثیر قرار می‌دهد باقی مانده است. چه ترکیبات اضافی دیگر در کنار HP1 و پیرین ۹ میلده شده H3 به منظور هدایت نوعی خاص کروماتین برای تشکیل هتروکروماتین حیسی که روبوسی مهار شده است، مورد نیاز است؟ زمانی که کمپلکس‌های تغییر شکل‌دهنده کروماتین و کمپلکس‌های هیستون سیلار با ناحیه پروموتری مرتبط می‌شوند چگونه آنها متص باقی می‌مانند؟ مدن‌های فعلی بیسپاده می‌کند که پروموتدهای خاص ین کمپلکس‌ها به دنباله‌های هیستونی تغییر یافته متصل می‌شوند چنانکه سبب ترکیب اتصال به تعبیر دنباله هیستونی خاص به تعبیر دنباله هیستونی به همان روش، بازگشت کمپلکس تعبیردهنده در یک ناحیه پروموتور فعال شده است. در برخی حالات، این نوع ر مکانیسم تجمع باعث می‌شود که این کمپلکس‌ها در طول رشته کروماتینی منتشر شوند چه چیری کمتر می‌کند که چیس کمپلکس‌هایی بخش شوند و به چه فوایسی آنها بخش خواهد شد؟ زمین‌های فعال‌کننده منفرد کشف شده‌اند که با چندین کمپلکس کمک فعال‌کننده میانکشی می‌دهند. یا این میانکشی‌ها موفق هستند چنانکه همان زمین فعال‌کننده می‌نواند به ترتیب ۵ چندین کمک فعال‌کننده میانکشی دهد؟ ترتیب خاصی از میانکشی کمک فعال‌کننده لازم است؟ چگونه میانکشی زمین‌های فعال‌کننده با واسطه‌گر روبوسی ر تحریک می‌کند؟ یا این میانکشی‌ها به سادگی تجمع کمپلکس پیش‌آغاری ر تحریک می‌کند و یا سرعتی را که در آن RNA پیمراز II روبوسی از یک کمپلکس پیش‌آغاری مخمخ شده را شروع می‌کند تحت تأثیر قرار می‌دهد؟

حالتی‌اری روبوسی یک فرایند بسیار نامایی است بطوریکه ژن‌های ین شده در یک نوع خاص سلول فقط زمانی که عده کامی ۱۰ فعال‌کننده‌ها که بیان ژن ر کنترل می‌کند بیان می‌شوند. همچنین که قیلاً توضیح داده شده است برخی از عوامل روبوسی که ین ... TTR را در کید کسر می‌کند در سلول‌های رودهای و کیدی ین بیان می‌شوند ولی ژن TTR در مدیر یافته‌ها بیان نمی‌شود به ین جهت که روبوسی آن نیاز به دو عامل روبوسی دیگری دارد که قصه در کید بیان می‌شوند چه مکانیسمی را برای این عمل بسیار نامایی عوامل روبوسی تخمین می‌ریند که برای ین ژن مختص نوع سلولی ضروری است؟

تکات کلیدی بخش ۹-۷

سایر سیستم‌های روبوسی یوکاریوتی

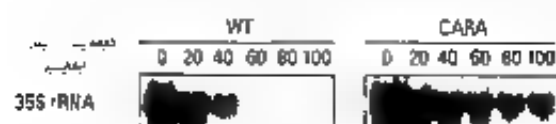
- فرایندهای شروع روبوسی توسط RNA پیمراز I و RNA پیمراز III سیه RNA پیمراز II است ولی نیاز به عوامل روبوسی متفاوت دارد که توسط عناصر پروموتور متفاوت هدایت می‌شود و هیپرویر ATP را نیاز ندارد.
- DNA می‌تواند ریبی توسط RNA پیمراز رمر شده از هسته که مشکل از دو پروموتده است روبوسی می‌شود یک پروموتده مشابه RNA پیمراز مونومری با کترپوتاز T7 است و بقیه مشابه عوامل ۵ تا کترپایی است.
- DNA کاروبیلاسی توسط RNA پیمراز رمر شده از کاروبیلاست روبوسی می‌شود و مشابه RNA پیمرازهای ماکترپایی است ولی آن فاقد عامل ۵ است.

چشم‌اندازی به آینده

در سال‌های اخیر مطالب زیادی در مورد کسر روبوسی در یوکاریوت‌ها آموخته شده است. ژن‌های رمرکنده در حدود ۲۰۰۰ فعال‌کننده و مهرگر می‌نواند در روم‌انس ساخته شوند ما اکنون یک نگاه اجمالی به اینکه چگونه تعداد حیسی زیادی از ترکیبات امکان‌پذیر از این عوامل روبوسی می‌نواند یجلا پیچیدگی کسر ژمی مورد نیاز برای تولید موجودات رمدای می‌کند که ما آنها را در اطراف خود می‌بینیم می‌سازیم. اگرچه اکنون می‌دانیم که چه فرایندهایی یک ژن را خاموش و روشن می‌کند. ما فهم کمی از ین داریم که چگونه میزان روبوسی به منظور تأمین یک سلول د مقادیر مناسب از انواع پروتئین‌های کسر می‌شود در پیش‌سازهای سلولی درمر حوی ژن‌های گلوبین با سرعت حیسی بیسر از ژن‌های رمرکنده آنزیم‌های متابولیسمی روبوسی می‌شوند (که ژن‌های خانه نگه‌دار هم نامیده می‌شوند). چگونه تفاوت‌های زیاد در میزان شروع روبوسی در انواع ژن‌ها حاصل شده است؟ چه اتفاقی برای میانکشی‌های جداگانه بین زمین‌های فعال‌کننده، کمپلکس‌های کمک فعال‌کننده، عوامل روبوسی و RNA پیمراز II می‌افتد هنگامی که پیمراز روبوسی را شروع می‌کند و در فاصله دوری از ناحیه پروموتری روبوسی می‌کند؟ آیا آنها به طور کامی در پروموترهایی که بطور کمی روبوسی می‌شوند از هم جد می‌شوند بطوریکه جزء عوامل چندگانه مورد نیاز روبوسی بایسی از نویری هر نور از روبوسی مخمخ شود؟ یا کمپلکس‌های فعال‌کننده با کمک فعال‌کننده‌های چندین میانکشی نهاده در پروموترهایی که

می‌کند که به Rm3 متصل می‌شود، یا یک ژن همدارکننده یک پروتئین ادغامی از ریزواحد A43 پیمراز I با Rm3 جابجاست. نظریه بر این اساس بود که الحاق کووالان دو پروتئین مانع از جدا شدن Rm3 از پیمراز I خواهد شد که در نتیجه بیمار با رپاماسین اتفاق می‌افتد. سوش CARA^(۲) (آزبایط مساحتاری Rm3 و A43) حاصل دیده شد که تا حدی به رپاماسین مقاوم است، در عیاب رپاماسین، سوش CARA با همان سرعت مساوی و با تعداد ریزورم‌های برابر با سلول‌های گونه وحشی رشد می‌کند.

د. به منظور تجربه تعیین رونویسی rRNA توسط پیمراز I، rRNA از سلول‌های نوع وحشی (WT) که سریع رشد می‌کردند و سلول‌های CARA بر رمان‌های مختلف بعد از افروتن رپاماسین جاسازی شد. غصب پیش ساز 35S rRNA رونویسی شده توسط پیمراز I (شکل ۲۵-۸) را ملاحظه کنید) توسط روش بسط پرایمری^(۳) اندازه‌گیری شد. از این جهت که انتهای ۵' از پیش ساز 35S rRNA در طی پردازش rRNA 25S و 8S تجربه می‌شود، این روش پس ساز پیش rRNA با عمر بسیار کوتاه را اندازه‌گیری می‌کند. این یک اندازه‌گیری غیرمستقیم از سرعت رونویسی rRNA توسط پیمراز I است. نتایج این اندازه‌گیری بسط پرایمری در زیر نشان داده شده است. چگونه پیمراز I با Rm3 الحاقی CARA پاسخ رونویسی پیمراز I به رپاماسین را تحت تاثیر قرار می‌دهد؟



ب. عطش‌هایی از چهار mRNA رمزکننده پروتئین ریزورومی RPL30 و RPS6a و RPL7a و RPL5 و mRNA می‌اکتین (ACT1) (پروتئین موجود در ستواسکتون) در سلول‌های گونه وحشی و CARA توسط روش موتور مالینگ در رمان‌های مختلف بعد از افروتن رپاماسین به سلول‌های در حال رشد سریع (انورادیوگرام‌های بال‌تر) مورد ارزیابی قرار گرفت. رونویسی 5SrRNA توسط نشانگری پالس سلول‌های WT و CARA سریع رشدکننده با اوراسین H³ (برای مدت ۲۰ دقیقه) در رمان‌های مختلف بعد از افروتن رپاماسین به معیاد گشته اندازه‌گیری شد.

Lafer e

2- Constitutive association of Rm3 and A43 CARA

3- Primer extension method

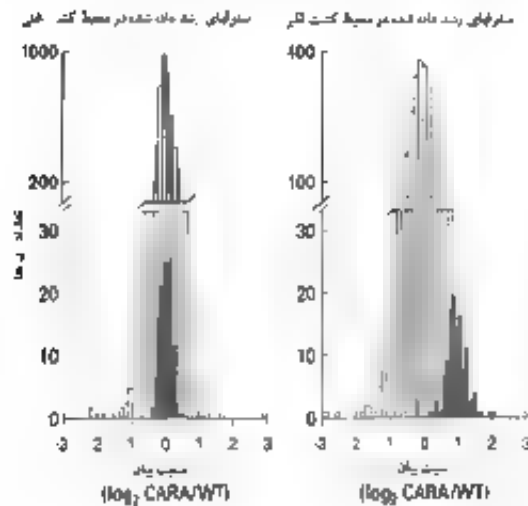
گرچه فهم تکوین طبیعی و فرآیندهای غیرطبیعی مرتبط با بیماری نیاز به پاسخ به این سوالات و بسیاری از سوالات مرتبط خواهد داشت، فهم بیشتر از اصول کنترل رونویسی حاصل شده است و این دانش به نظریه رشد به کار برده می‌شود این فهم ممکن است اجازه کسب دقیق بین ژن‌های درمانی وارد شده توسط حامل‌های ژن درمانی همچنانکه آنها گسترش پیدا می‌کنند، بهد. فهم جزئی از میانکشی‌های مولکولی که رونویسی را کنترل می‌کند ممکن است اهداف جدیدی را برای گسترش داروهای درمانی که بیان ژن‌های خاص را مهار یا تحریک می‌کند، به وجود آورد. فهم کامل‌تر از مکانیسم‌های کنترل رونویسی ممکن است اجازه معیاد بهر محصولات کشاورزی با خصوصیات مورد نظر و بهد به صورت مشخص، پشرفت‌های بیشتر در حیطه کسب رونویسی به رمان، خواسته ما برای درک اینکه چگونه موجودات پیچیده‌ای مانند انسان تکوین می‌یابد و عمل می‌کند، کمک خواهد کرد؟

تجربه و تحلیل داده‌ها

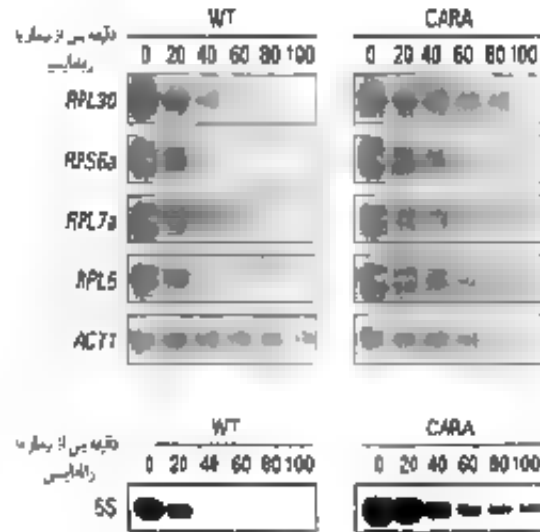
در یوکاریوت‌ها سه RNA پیمراز I و II و III هرکدام ژن‌های خاص مورد نیاز برای سنتز ریزوروم‌های 18S، 28S و 5S rRNA (پیمراز I)، 5S rRNA (پیمراز II) و mRNA‌ها برای پروتئین‌های ریزورومی (پیمراز III) را رونویسی می‌کند. محققان فکر می‌کنند که فعالیت‌های این سه RNA پیمراز بر اساس نیاز سلول برای سنتز ریزوروم هماهنگ می‌شود (به طور عمده در سلول‌های در حال همانندسازی و در شرایط معدی‌ای و یا وقتی که مواد معدی کماب هستند، به منظور تعیین اینکه آیا فعالیت‌های سه نوع پیمراز هماهنگ می‌شود، لا فرت^(۱) و همکارانش سوشی از محمر را که تا حدی مقاوم به مهار رشد سلولی توسط داروی رپاماسین بود، رمانی کردند.

همچنانکه در فصل ۸ توضیح داده شده است، رپاماسین یک پروتئین کیناز (که TOR نامیده می‌شود و هدف رپاماسین هست، مهار می‌کند که سرعت کلی سنتز پروتئین و سنتز ریزوروم را تنظیم می‌کند. وقتی TOR توسط رپاماسین مهار شد، رونویسی از rRNA‌ها توسط پیمراز I و II و mRNA‌های پروتئین ریزورومی توسط RNA پیمراز II به سرعت مهار شد. قسمتی از مهار سنتز rRNA توسط پیمراز I در نتیجه جدا شدن عامل رونویسی پیمراز Rm3 از پیمراز I (شکل ۵۲-۷) ملاحظه کنید)، است، در سوش ایجاد شده توسط لا فرت و همکارانش ژن Rm3 گونه وحشی و رن A43 گونه وحشی (ریزواحدی از پیمراز I) را در

مقدار قالب‌های جوانش باز (محور Y) را نشان می‌دهد که مقادیر \log_2 در محور X نشان داده شده است. نتایج دوره‌سازی قالب‌های جوانش بر که mRNAهای پروتئین‌های ریبوزومی را رمز می‌کند توسط بارهای سیاه و برای بقیه mRNA با بارهای سفید نشان داده شده است. نمودار سمت چپ نتایج سلول‌های رشد داده شده در محیط غنی از مواد غذایی و نمودار سمت راست سلول‌های قرار گرفته در محیط غازی از محیط غذایی را به مدت ۹۰ دقیقه نشان می‌دهد. این داده‌ها در مورد تنظیم ریبوزومی ژن پروتئین ریبوزومی توسط پلیمراز II چه چبری پیشنهاد می‌کنید؟



RNA کل سلولی جداسازی شد و مورد الکتروفورز رنی و اتورادیوگرافی قرار گرفت. اتورادیوگرام‌های پیمایی نواحی از ژن‌های 5S rRNA را نشان می‌دهند. براساس این داده‌ها، درباره تأثیر ریبوزومی پلیمراز I بر روی ژن‌های پروتئین ریبوزومی توسط پلیمراز II و 5S rRNA توسط پلیمراز III چه نتیجه‌ای می‌توان گرفت؟

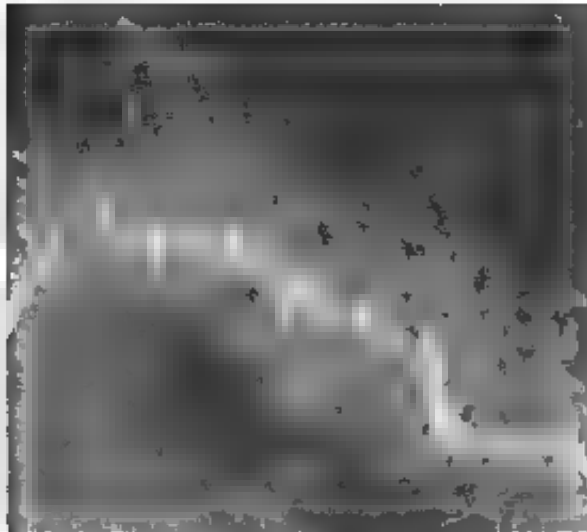


توجه به منظور فهم تعادلی در رفتار سلول‌های گونه وحشی و SCARA که می‌توانست در شرایط فیزیولوژیکی عادی مشاهده شود (مانند حالت بدون تیمار با دارو) سلول‌های به نقاط منابع غذایی شش از محیط کشت غنی از مواد غذایی به محیط کشت فقیر از مواد غذایی منتقل شدند. تحت این شرایط، در سلول‌های گونه وحشی، پروتئین کیناز TOR غیرفعال می‌شود. در نتیجه، سلول‌های جابجا شده از محیط کشت غنی از مواد غذایی به محیط کشت فقیر از مواد غذایی با پس‌بازخورد فیزیولوژیکی طبیعی راکه همسان با سلول‌های در حال به‌کار است را به به‌کار پس‌بازخورد TOR را مهار می‌کند. به‌عبارت دیگر، بعضی بیکه چگونه پروتئین اذغامی CARA پاسخ به این تغییر محیط را تحت تأثیر قرار می‌دهد. RNA استخراج شده سلول‌های گونه وحشی و سلول‌های CARA تحت آزمایش ربرایه برای قالب‌های جوانش باز مخمر قرار گرفتند. مقدار دوره شدن RNA با آرایه‌ها اندازه‌گیری شده و در نمودارهایی به صورت نگاریم در پایه دو (\log_2) از نسبت غلظت RNA سلول CARA به غلظت RNA سلول گونه وحشی برای قالب جوانش باز، بیان شد. مقدار صفر نشان‌دهنده سوشی از مخمر است که مقدار یکسانی از بیان را برای این RNA ویژه نشان می‌دهد. مقدار یک نشان‌دهنده این است که سلول‌های CARA دو برابر RNA ویژه بیشتری نسبت به سلول‌های گونه وحشی هستند. نمودارهای زیر



کنترل بیان ژن

بعد از رونویسی



شکل رنگی، مینی از کروموزوم لب بردش (کروموزوم تینه خوی) که از اوسیت سفید "Nophthamius viridescens" نامت آمده است. پروتئین RNA همراه RNA ریبوسوم دارد. سر سده RNA بعد از یک آمیری یا آمیتی بادی موبوکلال به رنگ قرمز طلورسانس درآمده است.

ژنوی مطالب

۸.۱ پردازش پیش mRNA یوکاریوتی

۸.۲ تنظیم پردازش پیش mRNA

۸.۳ انتقال mRNA از عرض پوشش هسته‌ای

۸.۴ مکانیسم‌های میتوبلاسمی کنترل بعد از رونویسی

۸.۵ پردازش rRNA و tRNA

پس از تکمیل عمل پیرایش در mRNA اولیه گاهی در عمل پیرایش انقباض رخ می‌دهد و منجر به ایجاد mRNA پیش‌سازی می‌گردد که اگرچه این عمل پیرایش یافته‌اند. با وجود این در سلول‌های یوکاریوتی مکانیسم‌های نظارت RNA^(۱) ایجاد شده‌اند که این مکانیسم‌ها از ورود RNAهای نامرست پردازش شده به میتوبلاسم جلوگیری کرده و یا باعث تخریب RNAهای انتقال یافته می‌شود.

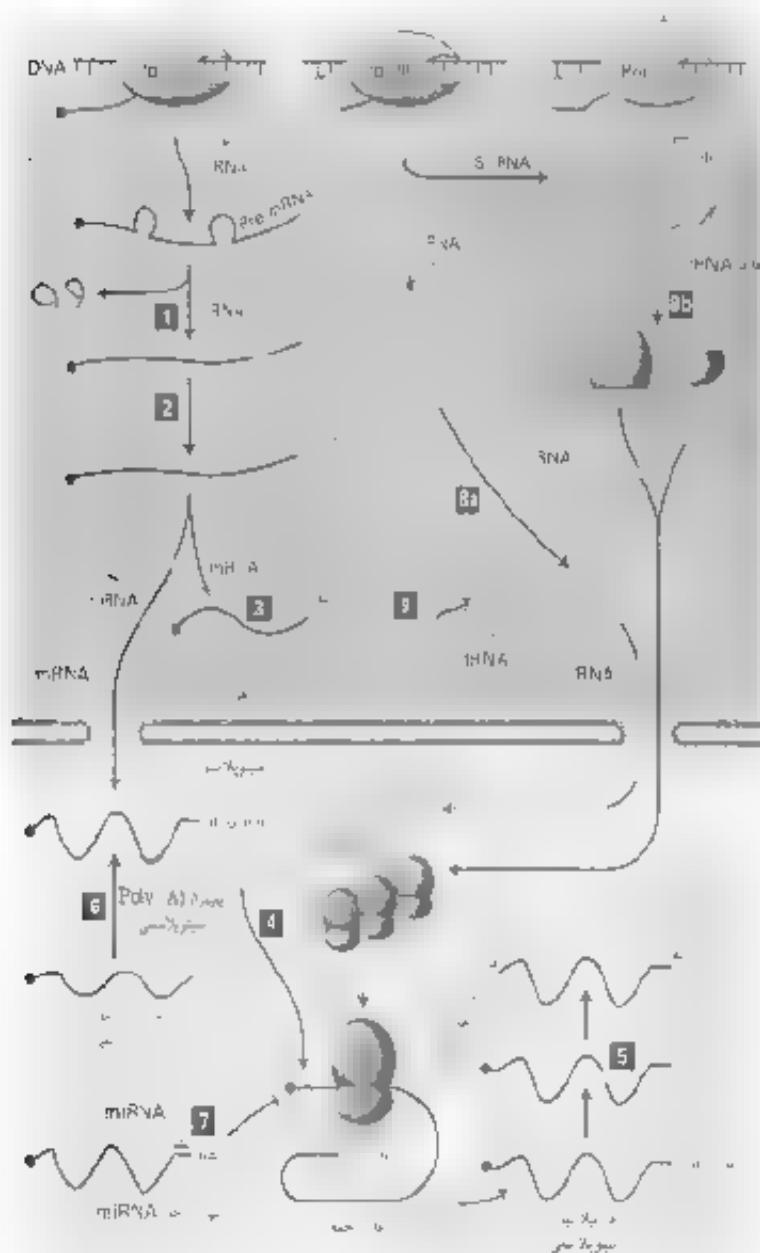
علاوه بر این، کنترل دیگر از بیان ژن در میتوبلاسم صورت می‌گیرد مثلاً در مورد ژن‌های رمزدهی‌کننده پروتئین، میزان پروتئین تولید شده بستگی به پایداری mRNA مربوطه در میتوبلاسم و سرعت ترجمه آنها دارد. در طی پاسخ ایمنی، لئوسیت‌ها از طریق ترشح هورمون‌های پلی‌پپتیدی نام سیوکین‌ها با یکدیگر ارتباط برقرار می‌کنند. سیوکین‌ها از طریق گیرنده‌های سیوکینی عبورکننده از غشای پلاسمایی پیام را به سلول‌های نفوسیمی محاور انتقال می‌دهند. اخص ۲۴٪ توقف سریع سر و ترشح سیوکین‌ها در لئوسیت‌ها اهمیت دارد. این عمل به علت وابستگی mRNAهای سیوکینی و در نتیجه

در فصل قبلی دیدیم که ژن‌ها در اواسط مرحله بیان ژن (مرحله آغاز رونویسی) تنظیم می‌شوند. با این حال در آغاز رونویسی، سر RNA جهت رونویسی تمام رن نیازمند RNA پلیمرار است. این امریم تمامی ژن‌ها به طور کامل و بدون وقفه رونویسی می‌کند. علاوه بر این رونوشت‌های اولیه^(۲) تولید شده ژن‌های یوکاریوتی برای ایجاد RNA عملکردی باید تکمیلی واکنش‌های مختلف پردازش را تحمل شود. کلاهی ۵' برای mRNA در مرحله ترجمه مورد نیاز است و باید به انتهای ۵' اضافه شود (تکس ۴-۱۴). سرورن‌ها با بستی طی پیرایش از mRNA خارج شده و انتهای ۳' پلی‌دیله گردد (تکس ۳-۱۵). mRNA، ابتدا در هسته تشکیل شده و بالغ می‌شود سپس RNA دارای عملکرد به صورت ریبونکلئوپروتئین به میتوبلاسم وارد می‌شود. هر دو فرایند پردازش RNA ها و خروج RNA ها از هسته توسط بیشتری را برای تنظیم بین ژن پس از آغاز رونویسی فراهم می‌کند.

اخیراً اطلاعات فراوانی در مورد توانایی cDNA انسان، نشان داد ۶۰٪ ژن‌های انسانی به صورت متناوب پیرایش شده و پروتئین‌های رمزدهی شده بوسیله mRNA های پیرایش یافته، در توانایی‌های مربوطه به دمی‌های با عملکرد ویژه با هم متفاوت هستند. در بسیاری از موارد، پیرایش متابول RNA، باعث ایجاد پروتئین‌های ایزوform ویژه در یک نوع سلول خاص می‌شود. علت

1 Primary transcripts

2 RNA surveillance mechanisms



شکل ۸-۱: ضروری بر پردازش

RNA و کنترل ژن پس از رونویسی، تقریباً پردازش همه RNAهای سیتوپلاسمی در هسته قبل از ورود آنها به سیتوپلاسم از رویش اولیه انجام می‌گیرد. در آن‌ها، زمره‌های کسده پروسی که توسط RNA پیمراز II رونویسی می‌شوند کنسورژ می‌تواند از طریق انتخاب گروهای معلول در طی پیرایش mRNA اولیه (۱) انتخاب جایگاه‌های پلی (A) (متنلوب صورت گیرد) از ورود mRNAهایی که اشتها پردازش یافته‌اند به سیتوپلاسم معلول به عمل می‌آید (۲). این mRNA بوسیله کمپلکس بزرگی نام گروروم که شامل ریبونکلئوهای متعددی است تجزیه می‌شوند. بعد از ورود به سیتوپلاسم (۳) فاکتورهای آغاز ترجمه به کلاهک انتهایی ۵ به صورت مشرک همراه با پروتئین‌های متصل شونده به پی A، به دم پلی A متصل یافته و ترجمه را آغاز می‌کند (اسکل ۲۸-۴) mRNA در سیتوپلاسم طی داندیلاسیون و حذف کلاهک تجزیه می‌شوند. تجزیه شدن mRNA توسط گروروم سیتوپلاسمی ادامه می‌یابد. سرعت تجزیه هر mRNA کنترل شده است. بنابراین علامت mRNA و در نتیجه میزان پروتئین ترجمه شده تحت تنظیم است. بعضی از mRNAها بدون دم پلی A ستر می‌شوند، ترجمه این mRNAها توسط کنترل ستر دم پلی A به وسیله پلی پیمراز سیتوپلاسمی تنظیم می‌شود (۵). مرحله همچنین توسط مکانیسم‌های دیگری مثل miRNA انجام می‌گیرد. این RNAهای ۲۲ نوکلئیدی هنگامی که پس می‌شوند ترجمه mRNAهای هیبرید شده با آنها ناممکن در ناحیه غیر قابل ترجمه ۳' مهار می‌کند. mRNAها و tRNAها نیز بصورت RNA پیش‌ساز تولید شده و بایستی (۶) قبل از اینکه عملکرد ویژه خود را بیند کند پردازش بایند موادی که از پیش‌سازهای RNAهای بریده می‌شوند، توسط اگروروم‌های هسته‌ای تجزیه می‌شوند (۷).

علاوه بر تنظیم پردازش mRNA اولیه، خروج از هسته ترجمه mRNA موقعیت قرارگیری بعضی از mRNAها در سلول نیز تنظیم می‌شود تا پروتئین‌های تازه ستر شده در محل مورد نیاز به آنها قرار گیرند. مثال جالب در این مورد سیستم‌های عصبی جانوران چندسلولی است. بعضی از نورون‌های مغز انسان تا بیش از ۱۰۰۰ میابیس

کاهش علامت mRNA موجود در سیتوپلاسم پس از توقف تولید ستر آنها سریعاً امکان‌پذیر است. در مقایسه با این پروتئین‌ها mRNAهای زمره‌های کسده پروتئین‌های مورد نیاز در مقدار زیاد که بایستی مدت طولانی عمل نمایند مانند پروتئین‌های ریبوروسی، به شدت پایدارند به طوری که جذبی پلی‌پیتید از هر mRNA رونویسی می‌شود.



یک روز مشخص می‌کند بنابراین فرآیندهای پس از رونویسی بخش مهمی از کنترل ژن هستند. در واقع، مقدار پروتئین تولید شده بواسطه یک ژن در طول عمر mRNA بعضی از آغاز سبتر تا تجزیه شدن mRNA، تنظیم می‌شود. بنابراین فرآیندهای تنظیمی ژنتیکی بر روی RNA و DNA عمل می‌کنند. در این فصل به همه رخدادهایی که در پردازش RNA بدسال آغاز رونویسی و انواع مکانیسم‌های تنظیمی شناخته شده جهت تنظیم پس از رخدادها می‌پردازیم. در قسمت‌های بعدی مختصراً به پردازش ریبونوکلئیک اسید تولید شده از ژن‌های tRNA و rRNA خواهیم پرداخت.

۸-۱ پردازش mRNA اولیه یوکاریوتی

در این بخش با دقت بیشتری به نحوه تبدیل رونویسی اولیه سبتر شده توسط RNA پیمبراز II به mRNA عملکردی در سلول‌های یوکاریوتی خواهیم پرداخت. در طی عمر پردازش سه پدیده روی می‌دهد: اضافه شدن کلاهک به انتهای ۵'، برش و پلی ادبیلایسیون انتهای ۳'، و پیرایس RNA (شکل ۲-۸). افزایش پلی‌آدبیلایسیون به انتهای ۳' و ۵' mRNA اولیه اهمیت داشته و موجب حفاظت RNA در برابر آنزیم‌های تجزیه کننده می‌شود. این آنزیم‌ها RNA های بدون کلاهک حاصل از پردازش، ریبونوکلئیک اسید خارج شده و نیز RNA های رونویسی شده ژن فرو دست جایگاه پلی‌آدبیلایسیون را تجربه می‌کنند. کلاهک ۵ و دم پلی A ناحیه ۳ مولکول mRNA اولیه را از سایر انواع RNA های موجود در هسته متمایز می‌کند. مولکول‌های mRNA اولیه به پروتئین‌های هسته‌ای متصل شده و به سیتوپلاسم منتقل می‌شوند پس از ورود mRNA ها به سیتوپلاسم، یکسری مولکول‌های پروتئینی دیگر به آنها متصل می‌شوند. این پروتئین باعث تحریک ترجمه شده و در پایداری mRNA در سیتوپلاسم ضروری هستند علاوه بر این ریبونوکلئیک اسید ها با پلی‌آدبیلایسیون حذف شوند تا ناحیه رمزدهی کننده صحیح در mRNA ایجاد شود. بر یوکاریوت‌های پیشرفته، پیرایش متوالی به صورت پیچیده‌ای تنظیم می‌شود با انواع مختلف دمن‌های عملکردی در پروتئین‌ها ایجاد کرده و در نتیجه باعث گستردگی پروتئوم این موجودات می‌شود.

پدیده‌های پردازش mRNA اولیه شامل افزایش کلاهک، پیرایش و پلی ادبیلایسیون در هسته (محل) که mRNA پیش‌ساز

متجر، باورون‌های دیگر ارتباط برقرار می‌کنند. طی فرآیند یادگیری، سیناپس‌های دیگر طولانی‌افراس می‌یابند ولی سایر سیناپس‌های سر شده توسط این نورون طولی نمی‌شوند. این امر بدلیل وجود mRNA هایی است که پروتئین‌های ضروری برای تشکیل سیناپس با اندازه طولانی را رمزدهی می‌کنند. این mRNA ها در همه سیناپس‌ها ذخیره می‌شوند، وقتی ترجمه این mRNA ها انجام می‌شود mRNA های ذخیره شده در هر سیناپس به طور مستقل به توجه به فریبانی شروع ترجمه تنظیم می‌شوند. بدین طریق سر پروتئین‌های موجود در هر سیناپس از سیناپس‌های بی‌شماری که توسط یک نورون ساخته می‌شود مستقل از هریک از سیناپس‌های ساخته شده بواسطه آن نورون باشد.

نوع دیگری از تنظیم ژن که اخیراً مطرح شده است مربوط به میکرو RNA ها (mi RNAs) است. این miRNA ها پایداری و ترجمه RNA های ویژهای را در جانوران و گیاهان چندسلولی تنظیم می‌کنند. بررسی این RNA های کوچک در بافت‌های مختلف انسانی سس ناد تقریباً ۱۰۰۰ miRNA در انواع متعددی از سلول‌های انسانی بیان می‌شوند. با اینکه اخیراً دیده شده بعضی از این‌ها عمل خود را از طریق مهار بیان ژن هدف در بافت و زمان خاص و در طول رشد انجام می‌دهند اما عمل بسیاری از miRNA های انسانی هنوز ناشناخته است. بنابراین باید مطالعات بیشتر در این زمینه انجام شود. اگر اکثر miRNA ها واقع تازای عمل مشخص باشد در اینصورت برهای miRNA قسمت قابل توجهی از ۲۵۰۰۰ ژن انسانی را بخود اختصاص می‌دهد. یک فرایند بسیار مرتبط به این عمل miRNA، عمل RNA مداخله‌گر^(۱) (RNAi) است که باعث تجزیه RNA های ویروس‌های در سلول‌های آلوده و RNA های رمزدهی کننده توسط ترانسپوزون‌ها در سلول‌های یوکاریوتی می‌شود. این یکی از جالب‌ترین تحلیفات ریست‌شداسی است چون می‌تواند RNA های کوچک مداخله‌گر^(۲) (Si RNA) طراحی کرد تا عملاً ترجمه mRNA خاصی را بطور عملی مهار کند. این فرایند را خاموش کردن RNA^(۳) می‌نامند. بنابراین بواسطه SiRNA ها می‌توان عملکرد ژن مورد نظر را حتی در موجوداتی که مکان جداسازی جهش یافته‌ها با روش‌های قدیمی ژنتیکی در آنها وجود ندارد را مهار نمود.

به همه مکانیسم‌های تنظیم بیان ژن بعد از رونویسی می‌توان کنترل ژنی پس از رونویسی می‌پردازیم. شکل (۸-۱) از آنجایی که پایداری و سرعت ترجمه یک mRNA مقدار پروتئین بیان شده از

1 RNA interference 2 Short interfering RNA
3. RNA knockdown

می‌شود. (شکل ۳۱، ۷). اتصال به CTD فعالیت آنزیم مسئول کلاهک‌گذاری و تحرک می‌کند. این آنزیم عمل خود را در RNA های دارای انتهای ۵-تری فسفات خارج شده از RNA پیمراز II انجام می‌دهد و بر روی RNA های تولید شده از RNA پیمراز I و III که فاقد همین CTD هستند اثری ندارد. این موضوع بسیار اهمیت دارد زیرا که سر mRNA تولید کمر از ۱۰ درصد کل RNA ستر شده در سون های در حال همانندسازی را شکن می‌دهد. تقریباً ۸۰ درصد از کل RNA ستر شده، RNA ریورسی اولیه است که توسط RNA پیمراز I رونویسی می‌شود و رونویسی حدود ۱۵ درصد RNA ها توسط RNA پیمراز III انجام می‌گیرد و که شامل 5srRNA، 5rRNA و سایر RNA های کوچک پاید است. (۱) اتصال آنزیم مسئول تشکیل کلاهک به صورت اختصاصی به ناحیه منحصر به فرد CTD تفسریه آنزیم RNA پیمراز II، (۲) شامل شدن آنزیم مسئول تشکیل کلاهک از طریق اتصال به CTD تفسریه دو مکانیسمی هستند که منجر به ایجاد کلاهک ویژه تنها در بخش کوچکی از RNA های رونویسی شده توسط RNA پیمراز II می‌گردند.

یک ریرواحد آنزیم که مسئول کلاهک‌گذاری است، ۷- فسفات را از انتهای ۵' RNA تازه ستر شده حذف می‌کند (شکل ۳۲). دیگر این ریرواحد بخش GMP از مولکول GTP را به ۵' دی فسفات ایجاد شده در روشت اولیه منتقل می‌کند و یک ساختار غیرعادی گوانورین ۵-۵ تری فسفات را ایجاد می‌کند. در مرحله آخر آنزیم دیگری گروه متیل را از ادنورین سیوسین به موقعیت N^۶ گوانین و اکسین ۲' ریور از انتهای ۵' RNA مظهر منتقل می‌کند. دلایل قابل توجهی نشان می‌دهد کلاهک‌گذاری روشت اولیه همراه با حویل شدن RNA رونویسی شده توسط RNA پیمراز II صورت می‌گیرد به طوریکه همه روشت‌ها در اولین مرحله طویل شدن دارای کلاهک می‌شوند در یک مدل، مثلاً پروموتور H V LTR طی مرحله آغاز رونویسی، آنزیم پیمراز ۱۵ روشت تازه ستر شده را با سرعت بسیار کمی طویل می‌کند. این به علت عملکرد فاکتور ملوین کننده NELF (فاکتور ادامه‌دهنده ملوین^(۳)) و Spt 4.5 است (شکل ۳۱، ۷). بعد از کلاهک‌دار شدن انتهای ۵' RNA مظهر فسفریلاسیون قسمت CTD آنزیم RNA پیمراز و Spt5 توسط سیکلین وابسته به پروتئین T-Cdk9 تحرک شده و باعث

رونویسی می‌شود) رخ می‌دهد. بنابراین پردازش mRNA اولیه همراه با رونویسی است. به محض جدا شدن RNA از سطح RNA پیمراز II انتهای ۵' آن سریملاً با افزایش ساختار کلاهک ۵' تغییر می‌یابد. این ساختار در همه mRNA ها یافت می‌شود. هنگامیکه mRNA اولیه تازه ستر شده از سطح آنزیم جدا شد بلافاصله توسط مجموعه کمپلکس پروتئین‌های متصل شونده به RNA پوشیده می‌شود. این کمپلکس پروتئینی به پیرایش RNA و خروج RNA کاملاً پردازش شده به سیتوپلاسم از طریق منافذ هسته‌ای کمک می‌کند. بعضی از این پروتئین‌ها منحصراً به mRNA در سیتوپلاسم باقی می‌مانند اما اکثر این پروتئین‌ها به هسته باقی مانده و با به محض انتقال mRNA به سیتوپلاسم مجدداً به هسته برمی‌گردند. پروتئین‌های سیتوپلاسمی متصل شونده به mRNA جایگزین پروتئین‌های هسته‌ای می‌شوند. سایرین mRNA ها مرکز به صورت مولکول آزاد در سول یافت نمی‌شوند و همچون کمپلکس ریبونوکلئوپروتئین^(۴) (RNP) همیشه متصل به پروتئین‌ها هستند. در ابتدا mRNA اولیه دارای کلاهک شده و در حین رونویسی، پیرایش شده و پس از برش و پینی‌اندیله شدن mRNA های هسته‌ای نامیده می‌شود سپس بنیال تعویض پروتئین‌های همراهی کننده در انتقال به سیتوپلاسم mRNA های سیتوپلاسمی نامیده می‌شوند گرچه غالباً mRNA ها را mRNA و mRNA اولیه را در نظر می‌گیریم ولی باید یادآور شویم آنها همیشه همراه با پروتئین‌ها و به صورت کمپلکس‌های RNP می‌باشند.

کلاهک ۵' در مدت کوتاهی پس از آغاز رونویسی به RNA های مظهر اضافه می‌شود

به محض اینکه روشت مظهر RNA از کانال آنزیم RNA پیمراز I جدا شده و منون آن به حدود ۲۵ نوکلئوتید رسیده کلاهک حفاظتی شامل ۷- متیل گوانورین و ریورهای منبیه شده به انتهای ۵' mRNA های یوکاریوتی افزوده می‌شود. (شکل ۳۳-۴). کلاهک ۵' مولکول RNA را به صورت پیش‌سازهای mRNA مشخص کرده و باعث حفاظت RNA در برابر آنزیم‌های تجزیه‌کننده RNA در هسته و سیتوپلاسم می‌شود (۵). اگرچه نوکلئاز، این مرحله، آغازین در پردازش RNA توسط یک آنزیم مسئول کلاهک‌گذاری انجام می‌شود. این آنزیم به انتهای کریوکسین آنزیم RNA پیمراز II متصل است. ناحیه CTD طی آغاز رونویسی توسط فاکتور رونویسی عمومی TFIIF تفسریه

پروتئین‌های متصل به RNAهای اندیشه شناسایی شدند. بیمار بعدی عصاره‌های سلولی خاص از سلول‌های استه بدیده با آبی بازی مولکولال اختصاصی بر ضد پیسر پروتئین‌های شناسایی شده با تکنیک تشکیل پیوند عرضی، مجموعه پیچیده‌ای از پروتئین‌های متعدد hnRNP دارای محدوده وزنی ۱۲۰-۲۰۰ kD را شناسایی کرد.

اکثر پروتئین‌های hnRNP مانند فاکتورهای رونویسی، دارای واحدهای مستقل ساختاری هستند. این پروتئین‌ها دارای یک یا چند دمن متصل شونده به RNA بوده و حداقل یکی از دمن‌ها یا سایر پروتئین‌ها میانکشی می‌دهد. چندین متوتیف مختلف متصل شونده به RNA از طریق ایجاد حذف‌هایی در پروتئین‌های hnRNP و بررسی توانایی آنها در اتصال به RNA، شناسایی شده‌اند.

عملکردهای پروتئین‌های hnRNP

همراهی mRNAهای اولیه با پروتئین‌های hnRNP از ایجاد ساختارهای دوم در اثر جهت سس بره‌های مکمل جلوگیری کرده و در نتیجه RNAهای اولیه برای میانکشی با سایر مولکول‌های RNA و پروتئین‌ها در دسترس قرار می‌گیرد. mRNAهای اولیه متصل به پروتئین‌های hnRNP در احداث ساختاری سوسراهای ماسبری سبب به RNAهای اولیه را در که به پروتئین‌ها متصل می‌سند، برای مراحل بعدی پردازش بوده و به علت وجود توانی‌های ویژه یازی و mRNA ساختارهای ثانویه تشکیل می‌دهد.

مطالعات اتصال پروتئین‌های hnRNP خالص سده نشان می‌دهد انواع مختلفی از پروتئین‌های hnRNP به بوجی مختلف از مولکول‌های mRNA اولیه ناه سسر سده متصل می‌سوند. مثلاً پروتئین‌های hnRNP، D و C و A ترجیحاً در توانی عمی از پیریمیدین در انهای ایترون‌ها قرار می‌گیرند (شکل ۷-۸). بعضی از پروتئین‌های hnRNP به توانی‌های RNA که ویژه پیرایش RNA یا برش بی‌ادیلاسیون هستند متصل شده و ساختارهایی تشکیل می‌دهد که توسط فاکتورهای پردازش‌کننده RNA شناسایی می‌شوند. در بهایب آزمایشات استخراج سلولی نشان داده،

لزادش فاکتور NELF می‌شود. همین امر موجب می‌شود RNA بیمراز II با سرعت یسری مرحله طولی سس ر پیش برده و سریعاً توانی دور از پروموتور را رونویسی کند. این مکانیسم باعث می‌شود بیمراز متعطر می‌ماند تا RNA مولهور دارای کلاهک شده سپس مرحله طولی شش را با سرعت بالا انجام دهد. ویروس HIV با استفاده از این مکانیسم و مکانیسم دیگری از کنس رونویسی و از طریق پروتئین Tat و عامل TAR رونویسی را کنترل می‌کند. پروتئین Tat و عامل TAR برای آوردن سیکلین وابسته به کپس T-Cdk9 به کمپلکس ائمه رونویسی در پروموتور LTR ویروس HIV ضروری هستند (شکل ۵۱-۷). در حال حاضر معلوم بین رونویسی از پروموتور LTR ویروس HIV با سایر پروموتورها که یازی به پروتئین Tat برای آوردن سیکلین وابسته به کپس T-Cdk9 دارند به درستی مشخص نیست.

مجموعه متوعی از پروتئین‌ها با ثمنی حفاظت شده اتصال به RNA با mRNAهای اولیه مختص می‌شوند.

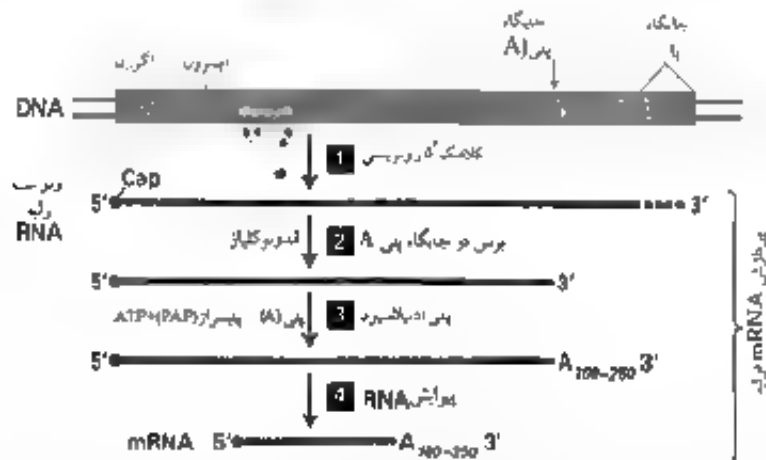
همانطور که قبلاً گفته شد رونویس RNA اولیه حاصل از ش‌های مرده می‌کنند پروتئین‌ها و mRNAهای جداسه در حال پردازش که مجموعاً mRNA اولیه^(۱) تعیده می‌شوند، در هسته سلول‌های یوکاریوسی به صورت مولکول‌های آزاد RNA یافت می‌شوند. از زمان جنائش رونویس اولیه از RNA بیمراز II تا هنگام اتصال mRNAهای بالغ به درون سینوبلاسم، مولکول‌های RNA همراه با مجموعه کثیری از پروتئین‌های هسته‌ای هستند. ترکیب اصلی این پروتئین‌ها، احرای ریبونوکلوپروتئین‌ها^(۲) (hnRNPs) بوده و شاس RNA سافسگن هسته‌ای^(۳) (hnRNA) نیز می‌باشد. hnRNA به mRNA بویه و سایر RNAهای هسته‌ای در سدره‌های مختلف اطلاق می‌شود. پروتئین‌های hnRNP در مراحل بعدی پردازش RNA مثل پیرایش و پلی‌ادیلاسیون و خروج از کمپلکس منافه هسته‌ای به سینوبلاسم، شرکت می‌کند.

محققین پروتئین‌های hnRNP را برای آونین بر بعد از قرار دادن سلول‌های کشت در معرض نایس ۷۱ با دور بالا شناسایی کردند. تابش UV باعث تشکیل پیوندهای عرضی کوالان بین ملزهای RNA و پروتئین‌های متصل به آن می‌گردد. با کروماتوگرافی عصاره هسته حاصل از سلول‌های بیمار شده بر روی ستون سولر ایگوباکمی یعنی (به RNAهای دارای دم بی‌A متصل می‌شود

۱. Pre-mRNA

۲. Heterogeneous ribonucleoprotein particles

۳. Heterogeneous nuclear RNA



▲ شکل ۲-۸: موروئی بر پردازش mRNA در یوکاریوت ها. در مدت زمان کوتاهی پس از آغاز رونویسی از توالی مولکولید انکرون مسدود یک ژن توسط RNA پلیمراز II نهایی RNA نازده مسرسده به وسیله ۷- متیل گوانیلات کلاهکدار می شود. (مرحله ۱) رونویسی توسط RNA پلیمراز II بر یکی از چند جایگاه یابلی موجود در فرو دست جایگاه پی A که در ناحیه ۳' آخرین انکرون قرار گرفته است خامه می یابد سپس رونویسی اولیه از جایگاه پی A بوده می شود (مرحله ۲) یک رشته از واحدهای آموریمی اضافه می شود (مرحله ۳) دم پی A در دستنداری دارای تعریف ۵' در حشرات ۱۵۰ و در مخرج ۱۰۰ واحد آذینی است. در رونویسی های کوتاه اولیه با تمایل آیترون کم (مرحله ۴) معمولاً بیوایش بدبدل بر پی پلی آدیلاسیون انجام می گیرد. در ژن های بزرگ با آمورون های منفرد آمورون ها اغلب قبل از کامل شدن رونویسی از طی رونویسی از رونویس و به حذف می شوند. لازم به ذکر است کلاهک ۵' و توالی نزدیک به دم پی A در mRNA های بالغ جمع می شود.

(شکل ۵-۸)

موتیف KH با ۲۵ اسید آمینه در پروتئین hnRNPK و جبهه پروتئین متصل شونده به RNA یافت شده است. ساختار سه بعدی همین های KH مشابه به همین RRM بوده اما نسبت به آن کوچک است. همین های KH از صفحه گرسه رشتهای تشکیل شده و یک آبه دو مارپیچ α قرار می گیرد علاوه بر این، همین KH به جبهه متناوبی از RRM با RNA میانکشی می دهد. همین KH به جبهه میانکشی یا سطح آنگریز خاص از مارپیچ های α و یک شبه β RNA متصل می شود. پروتئین های hnRNP دارای موتیف دیگری به نام جبهه RGG هستند. این موتیف به RNA متصل شده و شامل ۵ تکرار از Arg-Gly-Gly (RGG) و چند آمینه اروماتیک پراکنده است. با اینکه ساختار این موتیف نامحسوسایی شده است ولی به دلیل طبیعت عی از آن پس آن به همین های اتصال به RNA. در پروتئین T81 و ویروس ۴۸ شباهت دارد. در یک پروتئین متصل شونده به RNA همین های KH و تکرارهای RGC اغلب به صورت دو یا چند مجموعه پراکنده شده است.

بعضی از پروتئین های hnRNP در هسته باقی می ماند در حالیکه تعدادی دیگر در درون و بیرون سیتوپلاسم در حال گردشند که بیان کننده انتقال mRNA توسط این پروتئین است. (شکل ۴-۸)

موتیف های حفاظت شده اتصال به RNA

موتیف شناسایی RNA^(۱) (R R M) که موتیف RNP و همین متصل شونده به RNA^(۲) نیز نامیده می شود. متداولترین همین متصل شونده به RNA در پروتئین های hnRNP است. این موتیف ۸۰ اسید آمینه ای در بسیاری از پروتئین های متصل شونده به RNA میز وجود داشته و شامل دو توالی به شدت حفاظت شده RNP1 و RNP2 است که در بین موجودات زنده از محرم گرفته تا انسانی یافت می شود. وجود این توالی نشان می دهد مانند بسیاری از همین های متصل شونده به DNA، همین متصل شونده به RNA نیز در ابتدای نکات یوکاریوسها، ایجاد شده اند. آنالیز ساختاری RRM نشان داد این همین ها، شامل صفحات α رشتهای و مارپیچ در یک جهت می باشند. صفحات β به منظور واکنش با جبهه همین صفحات RNA، سطحی با بزرگترین می دهند. توالی های حفاظت شده RNP1 و RNP2 در کنار هم روی دو رنجیره مرکزی β قرار گرفته و رنجیره های جانبی آنها با ناحیه تکرار شونده RNA در سطح صفحه B پیوندهای متعددی تشکیل می دهد.

RNA recognition motif

* RNA binding domain

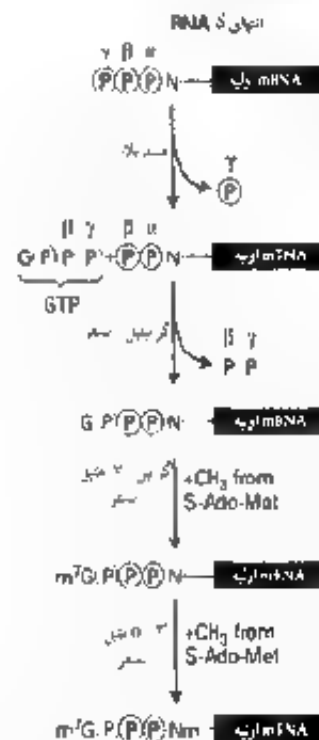
که کلاهک ۵' و دم پی (A) ۳'، موجود در انتهای پیش‌سازهای mRNA های تولید در mRNA های بالغ و کوندنسر سیتوبلاسمی مافی می‌باشد. صخر به ترک پی مطلب شد که ایزرونها را رونویس اولیه و هم‌عمل با به هم پیوستن گزین‌ها، حذف می‌شود.

از طریق مقایسه توالی DNA ژنومی با cDNA بهیچ شده از mRNA می‌توان به محل اتصال اگرین (ایسرون) جایگاه پیرایش را شناسایی کرد (شکل ۱۵-۵). توالی‌هایی که در DNA ژنومی قرار داشته ولی در cDNA وجود ندارند، اینترون‌ها بوده و جایگاه پیریس^(۱) مشخص می‌کند. آتالیرهای مشابهی در تعداد زیادی از mRNA های اولیه مختلف یوکاریوتی نشان داد. جایگاه‌هایی پیریس سیناً کوتاه و حفاظت شده هستند و همچنین در گاردهای اینترون‌ها قرار می‌گیرند. در mRNA اولیه سول‌های یوکاریوت‌های عالی، در بالا سمت جایگاه پیرایش ۳' ناحیه عی از پیریس‌دین نیز وجود دارد (شکل ۱۶-۷). با مطالعه بر روی ر‌های چشم باقلمای که قسمتی از استرونهاش حذف شده‌است، دیده شد بخش اعظم ناحیه مرکزی ایزرونها انری بر روی پیریس قرارند برای انجام پیرایش با سرعت طبیعی عمدتاً ۳۰-۴۰ نوکلئوید موجود در هر انهای ایزرون ضروری است.

با مطالعه جدواسط‌های تشکیل شده طی پیرایش mRNA اولیه در آزمایشگاه، مشخص شد به هم پیوستن اگرین‌ها از طریق دوواکش پی در پی ترانس استریفیکاسیون انجام می‌شود (شکل ۸-۸). بترون‌ها به صورت ماحتماری کمندمانند^(۲) برداشته می‌شوند. در پی ساختار G ۵' از اینترون به وسیله پیوند غیرمعمول فسفودی استری ۵' و ۳' به آدورین کنار انتهای ۳' اینترون متصل می‌شود. پی ریدوی A نقطه اشغال^(۳) نامیده می‌شود زیرا باعث تشکیل ساختار کمندمانند از رشته RNA می‌شود. در هر واکنش ترانس استریفیکاسیون یک پیوند فسفودی استری با دیگری جابجا می‌شود. از آنجائی که تعداد پیوندهای فسفودی استری در مونکول طی دو واکنش کمتر می‌کند، پس نیاز به مصرف انرژی نیست. نتیجه خالص این واکنش ترانس استریفیکاسیون پیوند یافتن دو اگرین و خروج اینترون بین آنها به صورت یک ساختار کمندمانند است.

پی پیرایش SoRNA ها با mRNA اولیه جهت می‌شود

پیریش سازمند وجود RNA های کوچک هسته‌ای

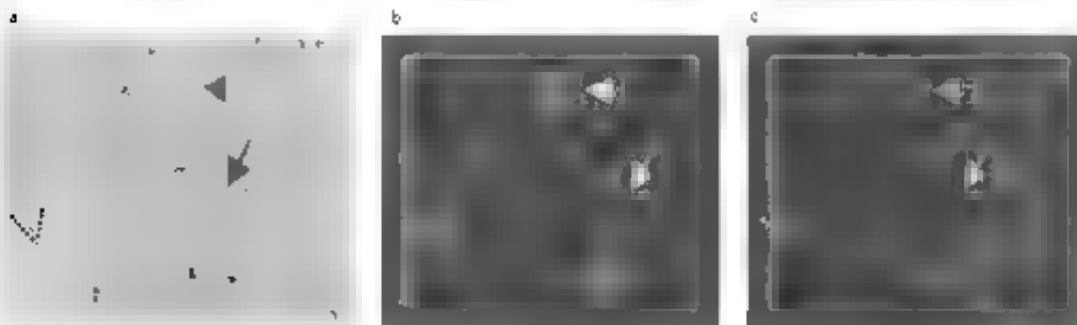


شکل ۸-۲ (شکل رنگی): ستر کلاهک انتهای ۵' در mRNA های یوکاریوتی-انتهای ۵ RNA نوظهور دارای یک ۵ بری فسفات از NTP آغازی است. در اولین مرحله کلاهک‌کناری فسفات ۷ حذف شده و فسفات ۵ و ۴ باقی می‌ماند (نارنجی). فسفات سوم پیوند ۵-۴ دارای فسفات از فسفات CTP دیده‌گواشی حاصل می‌شود، ۵-۴ آدوریل سولین نهاده گره میل برای میلاسیون گواشی کلاهک و ریزوهای اول و دوم mRNA شده

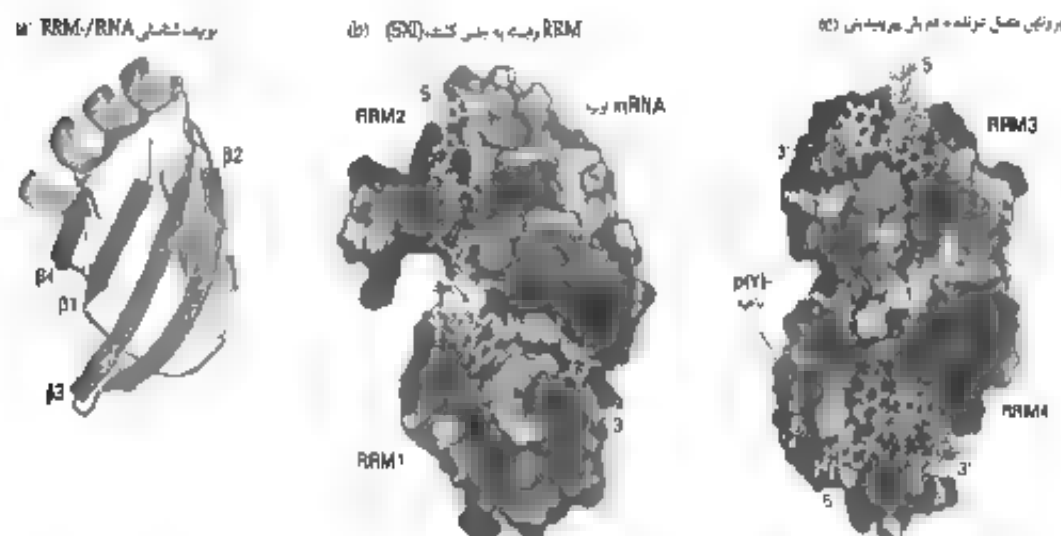
پیرایش در توالی‌های کوتاه و حفاظت نشده mRNA اولیه
بوسیله دو واکنش ترانس استریفیکاسیون انجام می‌شود

طی تشکیل mRNA بالغ و دارای عسکرد، اینترون‌ها جانشیه و اگرین‌ها به یکدیگر متصل می‌شوند. درواحنهای کوچک: یوپیسی، پیرایش RNA معمولاً به دنبال برش و پی آدیلاسیون انهای ۳' رونویس اولیه صورت می‌گیرد. (شکل ۸-۲). ب وجود این، در واحدهای رونویسی بزرگ با چندین اگرین، پیرایش اگرین‌ها در RNA تازه ستر شده قبل از انعام رونویسی ژن شروع می‌شود.

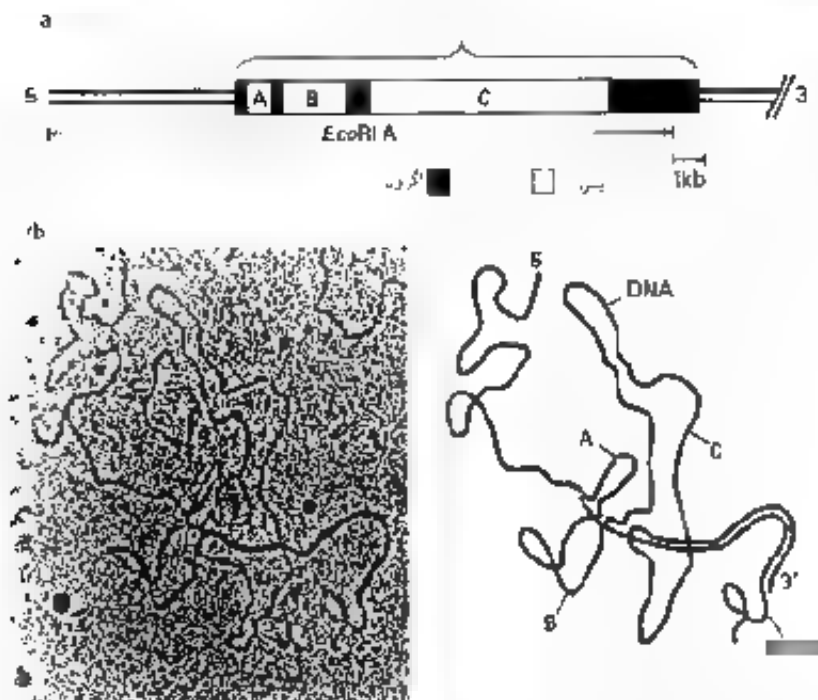
سواهد اولیه برای جد ستر اینترون‌ها طی پیریس بوسط میکروسکوب الکترونی و از هم‌پیرید DNA RNA بین DNA آدیوپروس و mRNA مرده‌کننده هکرون (پروتین اصلی گید ویروسی) بدست آمده است (شکل ۸-۶). مطالعات دیگر نشان داد RNA های ویروسی هسته با DNA ویروسی (رونویس اولیه) حصی شده و RNA ها دارای یک یا دو ایزرون (حدواسط‌های برداش) حذف می‌شوند. این نتایج با یافته‌هایی که حاکی از پی است



شکل ۴-۸ (شکل رنگی): پروتئین hnRNP A6 انسانی برخلاف پروتئین hnRNP C1 انسانی می‌تواند هم درون و بیرون سیتوپلاسم حرکت کند. سلول‌های کتیب داده شده و حلال و رویوس با بیمار پلی‌اسیل گلیکول به یکدیگر ادغام شده و در نتیجه یک سلول هتروکاریون (ناحور هسته) حاوی هسته هر دو نوع سلول تشکیل شد. سلول‌های هیبریدی به منظور مهار و سر پروتئین بلافاصله بعد از ادغام با میکروانژیمید مهار شده و بعد از ۲ ساعت سلول‌های تثبیت شده و با آنتی بادی مسافرا با مواد فلورسانس ویژه پروتئین‌های hnRNP انسانی و پروتئین A1 یک‌دمی شدند. نمونه تثبیت شده از طریق مشاهده با میکروسکوپ اختلاف فاز سلول‌های ادغام شده (الایسر بیگان) و رویوس (پیکل نقطه چین) و سلول‌های ادغام شده هتروکاریون (پیکل پررنگ) است. در این میکروگراف در هتروکاریون، هسته سلول حلال در سمت راست هسته ضخیم رویوس قرار دارد (c) و (b) هنگامیکه همواره با میکروسکوپ فلورسانس مشاهده شد. پروتئین hnRNP به رنگ سبز و پروتئین hnRNP A6 به رنگ قرمز دیده می‌شوند. توجه کنید سلول رویوس ادغام نشده در سمت چپ رنگ نگرفته و این بیانگر آنست که آنتی‌بادی‌ها ویژه پروتئین‌های انسانی هستند. در هتروکاریون، پروتئین hnRNP فقط در هسته سلول‌های حلال قرار دارد (b) در حالیکه پروتئین A6 در هر دو هسته قرار دارد (c) به دلیل اینکه سبب پروتئین بعد از استخراج سلولی مهار شده، بعضی از پروتئین‌های انسانی hnRNP1 باید هسته سلول‌های حلال را ترک کرده و در طرف سیتوپلاسم سلولی منتقل شده و وارد هسته‌های رویوس در هتروکاریون گردند.



شکل ۵-۸ (شکل رنگی): ساختار دیمین RRM و میانکشی آن با RNA (a) شکلی از دیمین RRM با ۲ مارپیچ (سبز رنگ) و ۴ شانه (b) که در ویژگی‌های ساختاری این موئیف است. موایف حاصل شده RNP2 و RNP1 در مرکز موئیف قرار گرفته است. (b) نمایش سطحی دو دیمین RRM در پروتئین کشیده و بسته به حسن درونی‌تلا که به توانی ۹ بازی در mRNA تولید رنگ متصل می‌شود. دو دیمین RRM مانند دو جسم یک جهت‌فاشک باز جهت‌گیری می‌ند طوری که صفحات گز به سمت بالا و صفحات (b) در RRM2 به سمت پایین قرار می‌گیرند. موایف با باز شدن در پروتئین 8x در صورت سایه آبی رنگ و موایف با مار صغی به صورت سایه قرمز نشان داده شده است. mRNA تولید به سطح صفحات (b) باز مثبت متصل شده و بیس‌ها را با RNP1 و RNP2 و RRM برقرار می‌کند. (c) جهت‌گیری سیار متفاوت دیمین‌های RRM در hnRNP مختلف، پروتئین متصل‌کننده ناحیه پلی‌پیریمیدین (PTB) به دیمین RRM ها در موقعیت‌های مشابهی در hnRNP مختلف جهت‌گیری می‌کند. رنگ‌ها مانند قسمت b است. ناحیه پلی‌پیریمیدین RNA تکثیر شده به سطح بالایی RRM3 و سطح پایینی RRM4 در صفحات (b) متصل می‌شود. RNA رنگ رد نشان داده شده است.



شکل ۸-۶: ۱-۹. گراف میکروسکوپ الکترونی هیبرید DNA- mRNA نشان می‌دهد که استرونها طی برداش mRNA اولیه حذف می‌شوند. ۱۰-۱۱. بنایس قطعه A، EcoRI مربوط به DNA ادیوپروس که از انتهای سمت چپ ژنوم تا قبل از انتهای آخرین اگزون رس فکرون اصناد می‌یابد این رس دارای سه گرون کوتاه و یک اگزون بلند (3'kb) است. اگزونها به پسته سه ایزرون تقریباً ۱، ۲، ۳ و ۴ کیلو مازی از هم حد سستند. (b) میکروگراف الکترونی چپ و بنایس شماتیک (راست) هیبرید بین قطعه EcoRI و mRNA فکرون حلقه‌های مشخص شده ب A، B، C مربوط به ایزرون‌های شش داد، سده در شکل (a) می‌باشد. چون جوالی استرونها در DNA نویس و ایزرون در mRNA فکرون مالع وجود ندارد حلقه‌ها از بین جوالی‌های اگزون هیبرید شده با جوالی مکمی‌شان در mRNA بیرون می‌افتد.

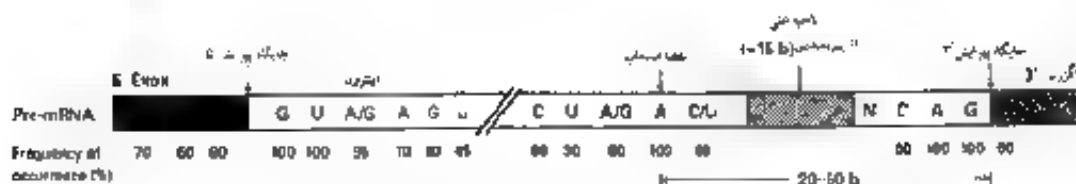
جفت شدن بازها را در جایگاه mRNA اولیه بازسازی می‌کند. به طالب اولیه برگرداند (شکل ۸-۹).

در مرحله اولیه شناسایی snRNA₂ در پیرایش تصور می‌شد این موکول دارای یک جوالی دروس مکمی جوالی مورد توافقی در طرغین نقطه انشعب در mRNA اولیه باشد (شکل ۸-۷). آزمایشات جهش‌های جبرانی، همچون جهش‌های انجام‌شده ب A و snRNA و خانگه‌های پیرایش^۵ نشان داد جفت شدن بره بین snRNA₂ و جوالی نقطه انشعب در mRNA اولیه، بر برای پیرایش ضروری هستند.

شکل ۸-۹: ساختار عمومی snRNA₂ و A و چگونگی جفت شدن بازها در mRNA اولیه طی پیرایش^۵ نشان می‌دهد. نقطه انشعب A به نهایی ب snRNA₂ جفت می‌شود بلکه به صورت یک برحسگی بیرون رده و از طریق^۲ هیدروکسیل خود بر اویس مرحله از واکس برانس استریفیکاسیون پیر پس RNA سرکب می‌کند. عطاالعف مشابه، با سایر snRNA₂ شش داد نه بر طی پیرایش ب RNA جفت می‌شود علاوه بر این، جوالی در

(snRNA) برای جفت شدن با mRNA اولیه ضروری هستند و پیرایش‌های صمیمه اسند پنج snRNA عی از U به صورت U₁، U₂، و A، L و U₆ نمایش داده می‌شود و در پیرایش mRNA اولیه نقش دارند این snRNA ها از ۱۰۷ تا ۲۱۰ نوکلئوتید طول داشته و به ۶-۱۰ پروتئین منفس بود و به صورت دراب و بیونوکلئوپروتئین کوچک هستند بر هسته سلول‌های یوکاریونی یافت می‌شوند.

سواهد مشخصی که نقش snRNA را در پیرایش همین کرد خاص از آزمایشاتی بود که نشان می‌داد جهش‌های بازها بین جایگاه پیرایش^۵ از mRNA با ناحیه A از snRNA₂ و A برای پیرایش RNA ضروری است (شکل ۸-۹). برعکس، شش داد البگو نوکلئوتید سنتزی هیبرید شده با انتهای^۵ snRNA₂ و A باعث مهار پیرایش می‌شود. آزمایشات در شش موجود مده نشان داد جهش‌هایی که بتام گسیختگی جهش‌شدن بره در mRNA اولیه می‌شود، پیرایش را مهار می‌کند. ب این حال، پیرایش را می‌توان مجدداً با بیانی کردن جهش snRNA₂ و A ب یک جهش جبرانی (که



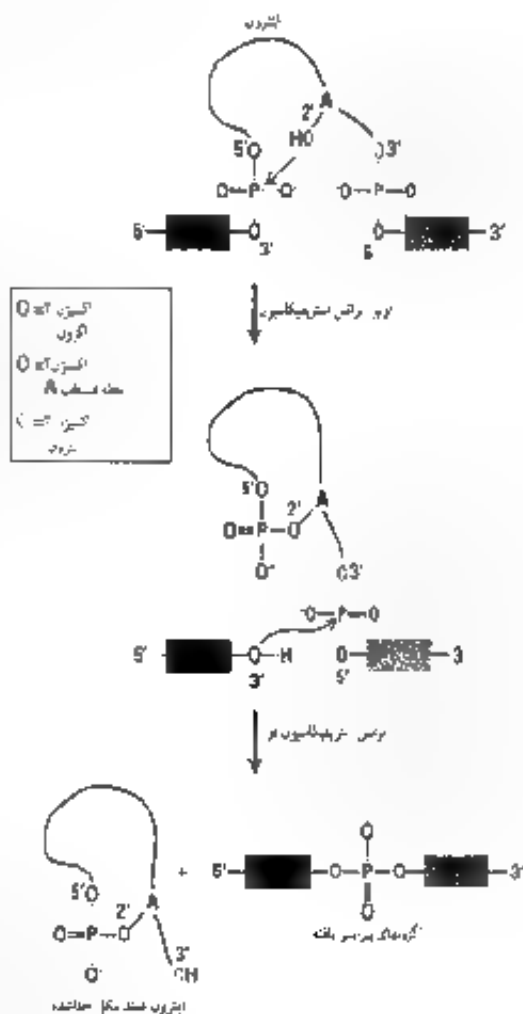
شکل ۷. ۸. توالی مورد توافق اطراف جایگاههای پیرایش در mRNA های اولیه مهره‌داران، سه بازهای ثابت، اینترون ها ۵' GU و ۳' CA هستند که چه بازهای اطراف آنها در هر کانس بالاتر نسبت به حالت مورد انتظار بر اساس توزیع تصادفی یافت می‌شوند. ناحیه عم از پیریمیدین (ناحیه هاتر) در یک قتهای ۳' اینترون در بیشتر موارد موجود است. آمورین معطه انتساب نیز ثابت است و معمولاً ۵' - ۲' باز از محل پیرایش ۳' فاصله دارد. ناحیه مرکزی اسپرو تقریباً ۵' تا ۴' کیل باز طول داشته و معمولاً در پدیده پیرایش ضروری ندارد.

میانکشی‌های RNA RNA در مسیر پیرایش بسیار ضروری هستند.

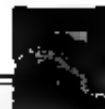
پیرایش به وسیله اسپلاسوروم‌های تشکیل شده از snRNP و imRNA اولیه انجام می‌شود.

بج snRNPs و سایر پروتئین‌ها دخیل در پیرایش روی mRNA اولیه تجمع یافته و کمپلکس بزرگ ریبونوکلوپروتئینی به نام اسپلاسوروم^(۱) را تشکیل می‌دهد (شکل ۸-۱۱). اسپلاسوروم یک کمپلکس بزرگ ریبونوکلوپروتئینی بوده و دارای جرمی مشابه با ریبوروم است. شکل‌گیری اسپلاسوروم با جفت‌شدن بازهای snRNP_۱ و snRNP_۲ با mRNA اولیه شروع می‌شود (شکل ۸-۹). جفت شدن بیشتر بازها بین snRNAs_۴ و snRNP_۶ کمپلکس را تشکیل می‌دهد. این کمپلکس به U_۵ snRNP متصل می‌شود. سپس کمپلکس U_۵، U_۴ و U_۶ به کمپلکس mRNA اولیه U_۱/U_۲ که قبلاً تشکیل شده بود متصل شده و یک اسپلاسوروم را ایجاد می‌کند.

بعد از تشکیل اسپلاسوروم، نوآوری بیشتر در جهت شدن snRNA و mRNA اولیه منجر به آزاد شدن U_۱ و سپس U_۲ می‌گردد. شکل ۸-۱۰b ساختار یک حد واسطه را در پیرایش فاقد snRNP نشان می‌دهد که با میکروسکوپ کرایوالکترون گرفته شده است. نوآوری‌های بعدی اجزای سازنده اسپلاسوروم موجب از دست دادن snRNP_۴ و در نتیجه تشکیل یک کمپلکس می‌شود. این کمپلکس تشکیل پیوند ۳' و ۵' هسودی استر بین ۲' هیدروکسیل A محل انشعب و فسفات ۵' در انتهای ۵' اینترون را کاتالیز می‌کند (شکل ۸-۱۱) به دنبال نوآوری دیگر snRNP ها، واکنش ترانس استریفیکاسیون دوم، نوآگزون به



شکل ۸-۸. دو واکنش ترانس استریفیکاسیون منجر به پیرایش آگزون‌ها در mRNA اولیه می‌گردد. طی واکنش اول، پیوند بین هسودی اینترون و اکسیژن ۳' با پیوند استری با اکسیژن ۲' واحد آدورینی محل انشعب عوض می‌شود. در واکنش دوم پیوند استری بین هسودی آگزون ۲' و اکسیژن ۳' اسپرو به وسیله پیوند استری با اکسیژن ۳' آگزون ۱ عوض شده و اینترون به صورت ساختار کمد مانند ای باها شده و در آگزون به هم می‌پیوندد. پیکانها اکسیژن فعال شده هیدروکسیل را نشان می‌دهد که به آن هسودی واکنش می‌دهد.



پیریش ساسی داده شده در شکل ۸-۱۱ انجام می‌گیرد و بی‌داری چهار snRNP جدید با فراوانی کم به همراه U⁵ snRNP استاندارد می‌باشد.

تقریباً همه mRNAهای دارای عملکرد در مهره‌داران، حشرات و سلول‌های گیاهی از مولکول mRNA اولیه در اثر حذف ایزرون‌های داخلی و پیرایش اگزون‌ها مشتق شده‌اند. با این حال در دو نوع پرتوروا، یعنی تریپانوروم^(۴) و اوگلت^(۵)، mRNAها از طریق پیرایش مولکولهای RNA جنازات هم ساخته می‌شوند. این فرآیند پیرایش برانس^(۶) نامیده شده و برای سبب ۱۵-۶۰ درصد از mRNAها در سائنس *Caenorhabditis elegans* (محل مهم بر مطالعه نکوبین جین) مورد استفاده قرار می‌گیرد. پیریش برانس با snRNPها و به وسیله فرآیندی مشابه پیرایش اگزون‌ها در یک mRNA اولیه انجام می‌شود.

تولید شدن ریحیره توسط RNA پلیمراز II همراه با حضور فاکتورهای پردازش‌کننده RNA اسب

چگونه پردازش RNA با رونویسی mRNA اولیه به طور مؤثری همراه می‌شود؟ پاسخ در تعیین بلند انتهای کربوکسیل (CTD) RNA پلیمرز II نهفته است. همانطور که در فصل ۷ بحث گردید، این تعیین از چندین سوالی بکاربری همبسته (همپارتیتید) تشکیل شده است. هنگامیکه CTD تعیین اتریم محرم کاملاً در شود حدود ۶۵ nm طول دارد (شکل ۸-۱۲). CTD از RNA پلیمرز II بر انسانی حدود دو برابر محرم طول دارد طول قابل توجه CTD ظاهراً باعث می‌شود که پروتئین‌های متعددی همراهی به یک مولکول RNA پلیمرز II متصل شوند. بعنوان مثال همانطور که قبلاً گفته شد، اتریم‌هایی که کلاهک^۵ به ریبوسوم اولیه اضافه می‌کند در فاصله کوتاهی بعد از آغاز رونویسی به CTD هم‌رله متصل می‌شوند. علاوه بر این، فاکتورهای پیریش‌کننده RNA و پلی‌ادیلاسیون پیر همراه با CTD هم‌رله یافت شده‌اند. در نتیجه غلظت موضعی این فاکتورهای پردازش‌کننده افزایش یافته و هنگامیکه سیگنال‌های پی ۱A و جایگاه‌های پیرایش توسط پلیمرز رونویسی شد، این امر باعث افزایش سرعت و ویژگی پردازش RNA می‌شود.

پیوند معمول ۳' و ۵' هم‌رله استر بهم پیوند داده و ایزرون متصل شده به snRNPها به صورت ساختار کم‌معدند با snRNPها آزاد می‌شود. آخرین کمپلکس ایزرون - snRNP سریعاً از هم پاشیده و هر snRNP آزاد شده می‌تواند در چرخه جدید پیرایش شرکت کند. همانطور که در بالا گفته شده اسبلاسیون از لحاظ اندزه تقریباً مشابه ریبوروم بوده و تقریباً دارای ۱۰۰ پروتئین که در مجموع به عنوان فاکتورهای پیرایش نامیده می‌شوند و snRNP است این پیچیدگی در پیرایش RNA با پیچیدگی آغاز رونویسی و هم پیرایش قابل مقایسه است. بعضی از فاکتورهای پیرایش همراه با snRNPها هستند اما برخی دیگر اینگونه نمی‌باشند، مثلاً ریبواحد ۶۵ kD از فاکتور متصل به U¹ (U¹-AF) به ناحیه غنی از پیرایشی نزدیک انتهی ۳' ایزرون‌ها و snRNP U² متصل می‌شود. ریبواحد ۲۵ کیلو دالتونی از AF به دی بولکلوئید AG در انتهی ۳' ایزرون متصل شده و همچنین با ریبواحد بزرگتر AF U¹ که بر نزدیکی آن واقع شده میانکشی می‌دهد. دو ریبواحد AF U¹ با همدیگر عمل نموده تا به مشخص سنی جایگاه پیرایش ۳' به وسیله شروع میانکشی snRNP U² به نقطه اتمام کمک کند (شکل ۸-۱۳). بعضی از فاکتورهای پیرایش از لحاظ سوالی با RNA هدیکازهای ساخته شده مشابهت دارند. این فاکتورها احتمالاً برای نواری جفت‌شدن از که طی چرخه پیرایش اسبلاسیون در snRNAها روی می‌دهد، ضروری هستند.

به دنبال پیرایش RNA یک مجموعه ویژه از پروتئین‌های hnRNP روی RNA پیرایش یافته در ۲۰ بولکلوئید در سمب ۵' هر اتصال اگزون-اگزون متصل باقی مانده و کمپلکس تقاضی اگزون^(۲) را تشکیل می‌دهد. یکی از پروتئین‌های hnRNP متصل به کمپلکس هفاط اگزونی، هفاکسور خروج RNA^(۳) (REF) بوده و در خارج کردن mRNA کاملاً پیرایش یافته از هسته به سیتوپلاسم عمل می‌کند و در قسمت ۲-۸ توضیح داده می‌شود. سایر پروتئین‌های متصل به کمپلکس هفاط اگزونی در مکانیسم کنترل کیفی عمل می‌کند، این مکانیسم کمپلکس باعث تخریب mRNAهایی می‌شوند که بدرستی پیرایش نیافتاده و به عنوان nonsense-mediated decay شناخته می‌شوند.

بخش کوچکی از mRNAهای اولیه (تقریباً ۱ درصد بر انسانی) دارای ایزرون‌هایی هستند که جایگاه پیرایش آنها با سوالی مورد توافق مطابقت نمی‌کند. این گروه از ایزرون‌ها با AU شروع شده و انتهی آنها به جای فاکتور معمول AG-GL یا AC حاسمه می‌یابند. شکل ۸-۲ پیرایش این گروه از ایزرون‌ها مشابه به چرخه

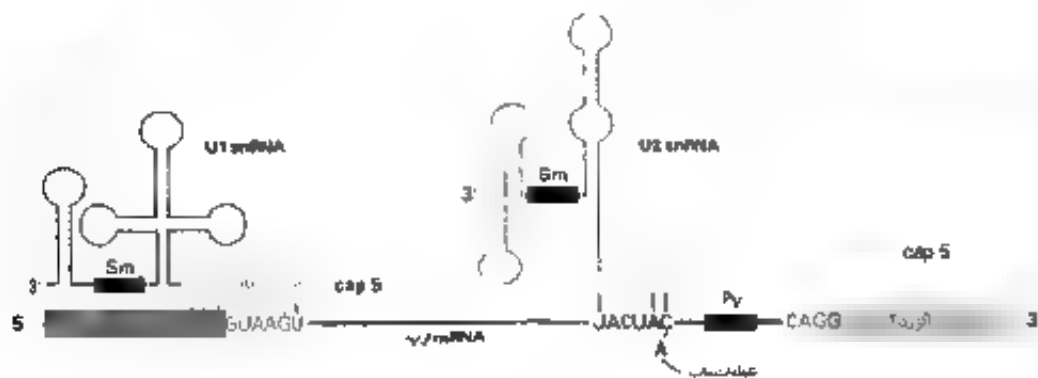
1 U¹ associated factor

2 Exon junction complex

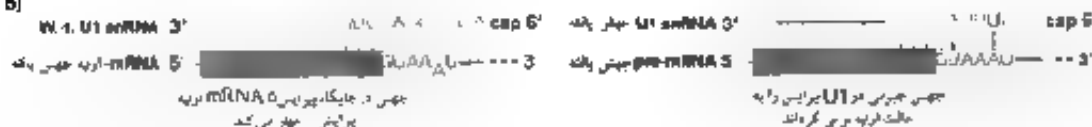
3- RNA Export factor 4- Trypanosome

5- Euglena 6- Trans splicing

1a



1b



شکل ۹-۸ (شکل رنگی): جهت شدن بازه بین mRNA اولیه، U1snRNA و U2snRNA در فرایند پیرایش. در این شکل ساختارهای دوم در snRNAهایی که در حلق پیرایش تغییر می‌کند به صورت شماتیک نشان داده شده است. توالی منطقه انقباض محصور در اینجا بیان شده است. اسید نوچه کیند snRNA 2 با توالی بازی که شامل A از منطقه انقباض است. خط می‌سود مسطحین بعضی رنگ توالی مناسبی سنده بوده پروتئین‌های snRNP بوسیله اتصال به اسیدهای آنتی-snp را نشان می‌دهد. به دلایل ناشناخته سره پیمانی آنوابین لوروس اریطانیو سیمسناک (SLE) حاوی آنتی بادی علیه پروتئین‌های snRNP است که در سناسی اجزای سازنده واکنش‌های پیرایش بسیار معیبه. (b) بعضی از snRNA 1 و 4 جایگاه پیرایش در mRNA اولیه شش داده شده است، (چپ) یک جهش (A) در جایگاه پیرایش در بعضی از snRNA 4 و 1 باعث ایجاد کرده و منع پیرایش می‌سود بین snRNA 1 با یک جهش دیوانی (U) که جهت شدن بازه را میسر می‌کند. باعث پیرایش mRNA اولیه جهش یافته می‌شود.

شکل ۱۰-۸ (شکل رنگی): ساختارهای A بیرون

استفاده در یک مارپیچ RNA-RNA و یک حدواسط در فرایند پیرایش. (a) ساختار RNA دوتایی با توالی شش داده شده است و حاوی ریبودی A بیرون افتاده (قرمز) در موقعیت 5 مارپیچ RNA است که با کمک کروستالوگرافی اشعه X مشخص شده است. (b) ریبوسهای A بیرون افتاده از کثرت مارپیچ دوم RNA-RNA خارج شده‌اند. اسکلت فضائی یک رسته به رنگ سبز نشان داده شده است و رشته دیگر به صورت این ساختار سمت راست 90 درجه چرخیده شده تا پائین محور مارپیچ دیده شود. (c) تصویر ساختار متوسط پیرایشی سیکلایسوزوم شامل snRNP 4، U5، U4 و U2 بوده و توسط میکروسکوپ کر یوالکرون و بازسازی تصویری ساخته شده است. ساختار سه گانه snRNP 4/5/6 را با ساختار مشابهی با جسم مثلی این کمپلکس دارد و بیان می‌کند این snRNP ها در پایین ساختاری که در اینجا نشان داده شده قرار دارند. بالای این ساختار به طور عمده از U2 snRNA تشکیل شده است.

محدودکننده A

ساختار سیلایسوزوم (c)

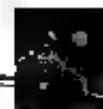


ساختار کیناز در A



370 Å

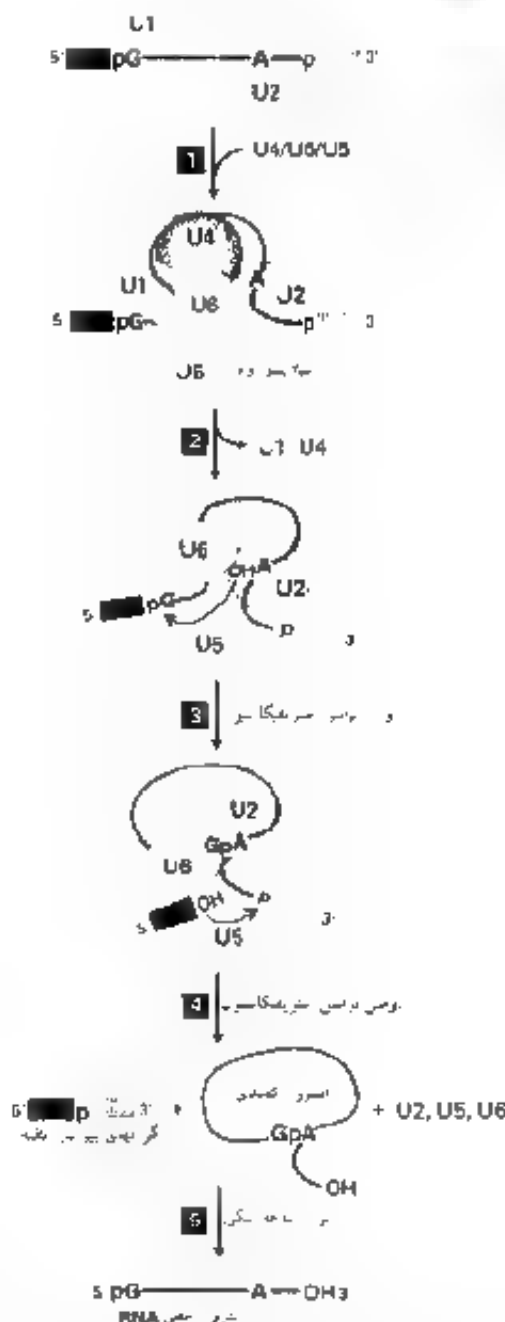
185 Å



شکل ۱-۸: مدل پیرایش mRNA اولیه با وسایط اسپلایسوزوم، مرحله ۱. بعد از اتصال snRNA U1 و snRNA U2 به mRNA بویه از طریق جفت شدن بازها (که در شکل ۸-۹ نشان داده شده) کمپلکس مهتابی snRNA U1، U2، U4 به کمپلکس اولیه متعلق شده و snRNAها اسپلایسوزوم را تشکیل می‌دهند. مرحله ۲: یوآیی میانکس‌های جفت شدن بازها بین snRNAها، اسپلایسوزوم را به حالت کنفورماسیونی فعال از لحاظ کاتالیزی تبدیل کرده و snRNAهای ۱ و ۲ را از نابایدر می‌کند تا آزاد شوند. مرحله ۳: به نظر می‌رسد هسته کاتالیزی ب U4 و U2 تشکیل صده سپس این هسته کاتالیزی اولین واکنش برانس استریفیکاسیون را کاتالیز نموده و حد واسطه دارای پیوند ۵' - ۵' - ۵' - ۵' - ۵' - ۵' را تشکیل می‌دهد و در شکل ۸-۹ نشان داده شده است. مرحله ۴: تبدیل یوآیی بیشتر بین snRNAها. دمین واکنش برانس استریفیکاسیون دو آگزون را پیوند ۵' و ۵' - ۵' - ۵' - ۵' - ۵' - ۵' پیوند کرده و یسرون به صورت ساختار کسند مانند به همراه snRNAها می‌شود. مرحله ۵: یسرون رها شده و به RNA خطی توسط اتریم ساخته سکن تبدیل می‌شود.

حالی که میانکین طون یک یسرون بسیار بیشتر (حدود ۳۵۰۰ باز) است، طویل‌ترین سترپیش از ۵۰۰ kb طول دارد. چون بوالی‌های جایگاه پیرایش ۳' و ۵' و نقطه انشعاب در مره هستند، احتمالاً به صورت تصادفی نسخ‌های متعددی از آنها در اینسرون‌های طویل وجود دارند. در نتیجه اطلاعات توالی دیگری نیاز است تا در موجودات عالی با یسرون‌های طویل، آگزون‌ها ساخته شده و به هم متصل شوند. اطلاعاتی شناسایی جایگاه‌های پیرایش که گرون‌ها را یکدیگر می‌کند در توالی‌های درون گرون واقع شده‌اند. خانواده‌ای از پروتئین‌های متصل‌شونده به RNA بنام پروتئین‌های SR بوالی‌هایی از آگزون‌ها که تشدیدکننده‌های پیرایش آگزونی^{۱)}

(ESEs) نامیده می‌شود، میانکس می‌دهد. همانطور که قبلاً گفته شد، پروتئین SR زیرمجموعه‌ای از پروتئین‌های hnRNP بوده و دارای یک یا چند دمین RRM متصل‌شونده به RNA است. آنها همچنین دارای چندین دمین میانکس پروتئین پروتئینی از ریسندوهای سری (S) و (R) هستند. هنگامیکه پروتئین‌های SR به تشدیدکننده‌های پیرایش آگزونی متصل می‌شود این پروتئین به صورت معاون باعث اتصال snRNP U به جایگاه پیرایش ۵' و snRNP U2 به نقطه انشعاب می‌گردند. این



نتایج اخیر نشان می‌دهد، همکاری فاکتورهای پردازش‌کننده RNA با CTD هسریله، باعث تحریک ادامه رونویسی می‌شود. طویل شدن ریحیره با اتصال فاکتورهای پردازش‌کننده RNA به CTD هسریله همراه است. این مکانیسم شاید باعث شود تا mRNA اولیه فقط هنگامی ستر شود که هاسین پردازش به صورت کامل و خوب موضع‌گیری کرده باشد.

پروتئین‌های SR در تشخیص آگزون در mRNA اولیه طویل شرکت می‌کنند.

میانکین طون یک آگزون در رونوشت انسان حدود ۱۵۰ باز است. در

1. Exon splicing enhancers



▲ شکل ۱۲-۸: نمایش شماتیک RNA پلیمراز II با CTD باز شده.

طول دیمی لنهای کربوکس (CTD) انزیم RNA پلیمراز 1 محمر به صورت کامل باز شده و ناحیه رابطی که CTD به پیمراز متصل می‌کند طول CTD بر RNA پلیمراز II پستانداران دو برابر محمر است. در حالت کاملاً باز، CTD می‌تواند به صورت همزمان به فاکتورهای متعدد پرباز می‌کنند RNA متصل شود.

طی جین‌رایی و رشد و نمو جین، مقدار اندکی پروتئین حاصل از ترجمه قسمت کوچکی از mRNA های SMN2 که مدرسی پیرایش بافته‌اند، کافیست اما این مقدار پروتئین برای حفظ نقای نورون‌های حرکتی بخاع در نوران کلای بوده و در نتیجه محر به مرگ و بیماری‌های مربوطه می‌گردد.

تقریباً ۵۰ درصد جهش‌های تک جعت بازی که موجب بیماری‌های ژنتیکی تر انسانی می‌شود مربوط به اختلال در تشخیص صحیح اگرایی است. بعضی از این جهش‌ها در جایگاه پیرایش ۳ یا ۵ روی داده و اغلب منجر به استفاده از صحنهای پیرایش مشابه دیگری که در توانی معمول ژن به طور بهال وجود دارند می‌گردد. در عیاب جایگاههای معمول پیرایش، کمپلکس شناسایی درون جایگاههای دیگری ر شناسایی می‌کند. جهش‌های دیگری که منجر به پیرایش غیرمعمول می‌گردد جهش‌هایی است که توانی جایگاه پیرایش مورد بواقعی جدید را بحد می‌کند و به جای جایگاه معمول پیرایش شناسایی می‌شوند. به‌دلتا، بعضی از جهش‌ها پیرایش طبیعی ر در جایگاه معمول پیرایش بهار می‌کند (مثلاً در مورد ژن SMN2) که باعث نادیده گرفته شن اگران می‌گردد.

ایسترون‌های خود پیرایده گروه دو در مورد تکامل SMRNP ها اطلاعاتی را فراهم می‌آورد.

نحبه شرایط خاص غیر فیزیولوژیکی در آزمایشگاه نمونه‌های خالص بعضی روپوش‌های RNA به آراسی ایسترون‌ها را بدون دخالت هیچگونه پروتئینی پیرایش می‌کند. این مشاهدات باعث شناسایی ایسترون‌های خود پیرایده^(۴) شد تا به حال دو نوع از ایسترون خود پیرایده شناسایی شده‌اند: ایسترون‌های گروه 1 که در RNA های rRNA هسته پروتورها وجود دارند و ایسترون‌های گروه II

اتصال از طریق شبکه‌ای از میانکشی‌های پروتئین پروتئین که در طول اگران پل می‌دند صورت می‌گیرد (شکل ۱۳-۸). مجموعه پروتئین‌های SR، snRNP ها و سایر فاکتورهای پیرایش‌کننده (مثل AF 2) که روی اگران تجمع می‌یابند به عنوان کمپلکس شناسایی درون اگرانی^(۱) سامیده شده و در تشخیص دقیق گروه‌ها در mRNA های بویه طول نقش دارد.

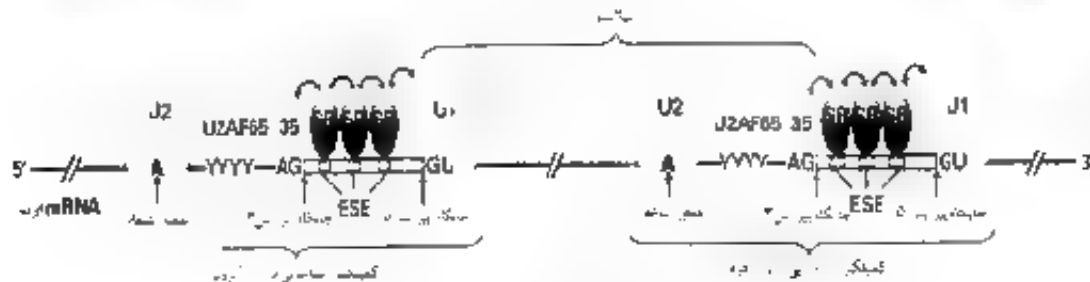
در واحدهای رونویسی موجودات عالی که دارای سترون‌های طوی هستند، اگران‌ها به تنها توانی اسیدامیهای انواع پروتئین‌ها را مردهی می‌کند. شبکه جایگاههای اتصال برای پروتئین‌های SR دارند. جهش‌هایی که در اتصال پروتئین SR به تشدیدکننده پیرایش اگرانی نه‌احل ایجاد می‌کند حتی اگر توانی اسیدامی‌های مردهی را تمیر مدهد از تشکیل کمپلکس شناسایی درون گروه جنوگیری می‌کند. در نتیجه، اگران متأثر از جهش در پیرایش نادیده گرفته شده^(۲) و در mRNA بهایی پردازش یافته قرار می‌گیرد. mRNA ناقص ایجاد شده در این حالت تجربه شده و یا به صورت یک پروتئین جهش‌یافته و دارای عمل غیرطبیعی ترجمه می‌شود. مطالعات اخیر وجود این نوع جهش‌ها در بیمارهای ژنتیکی انسانی شن داده است. مثلاً تحلیل ماهیچه سبون فلرات^(۳) شایع‌ترین عامل ژنتیکی مرگ و میر نورال است. این بیماری به دلیل جهش در ناحیه‌ای از ژن که برای دو ژن مسری‌ها به هم است (SMN1 و SMN2) ایجاد می‌شود. این ژن‌ها در اثر مصعف شدن ژنی ایجاد شده‌اند. SMN2 پروتئین مشابه به SMN1 را مردهی می‌کند. SMN2 به میزان کمتری بهال می‌شود زیرا جهشی خاموش در یک اگران در اتصال پروتئین SR به آن جنوگیری می‌کند. این امر منجر به حذف اگران در اکثر mRNA های SMN2 می‌گردد. ژن همولوگ SMN موش فقط یک نسخه از ژن همونوگ SMN داشته که برای رنده ماندن سلول‌ها ضروری است. تحلیل ماهیچه‌های سبون فقرات در انسان از جهش‌های همولوگی که SMN1 را غیرفعال می‌کند ایجاد می‌شود. برای حفظ نقای سلولی

1 Cross-exon recognition complex

2- Skipped

3- Spinal muscle atrophy

4- Self splicing



▲ شکل ۱۳-۸: شماسایی گروهی از طریق اتصال متعادل پروتئین‌های SR و فاکتورهای پیرایشی به mRNA اولیه. جایگاههای صحیح پیرایش ۵' و ۳' AC توسط فاکتورهای پیرایشی بر اساس مدلی که آنها به گروه تشخیص داده می‌شوند، گروه‌ها دارای سیدیک‌ده‌های پیرایشی گروهی هستند که جایگاه اتصال پروتئین‌های SR هستند. این پروتئین‌ها هنگام اتصال به ESE، یکدیگر میانکشی داده و باعث اتصال معاون snRNP ۱ به جایگاه پیرایشی ۵' فونداسیون اسرون و snRNP ۲ به نقطه اسباب فونداسیون اسرون و همچنین اتصال معاون ریرواحدهای ۶۵ و ۶۵ کیودانویی AF ۲ به ناحه سی از پیریمیدین و جایگاه پیرایش AC ۳ فونداسیون اسرون ۱ سایر فاکتورهای پیرایش (اسان داده شده است) می‌شوند. در نتیجه میانکشی‌های بین پروتئین و RNA کمپلکس اساسی درون گروهی در روی آگرون قرار گرفته و جایگاههای پیرایشی صحیح را جهت پیرایش RNA فعال می‌کند. توجه کنید snRNP‌های ۱ و ۲ موجود در این واحد از یک اسپالیسوروم هستند. snRNP ۲ از در سمت راست یا snRNP ۱ متصل به انتهای ۵ هم‌اسرون یک اسپالیسوروم ر تشکیل می‌دهد. snRNP ۱ و ۲ اسان داده شده در سمت راست یا snRNP ۱ و ۲ سمت چپ اسرون snRNP ۱ متصل به نقطه اسباب فونداسیون اسپالیسوروم میکنی می‌دهد (اسان داده شده است) و snRNP ۲ از سمت چپ اسرون snRNP ۱ متصل به جایگاه پیرایش ۵ فونداسیون اسرون اسپالیسوروم را ایجاد می‌کند. پیگان‌های فوسفور میانکشی‌های پروتئین - پروتئین نمایش می‌دهد.

و با یکدیگر میانکشی می‌دهند تا ساختار سه‌بعدی RNA که از لحاظ عملکردی مشابه به استرون‌های خودپیرایشه گروه II هستند ایجاد نمایند (شکل ۱۳-۸).

باسط این نظریه می‌توان دریافت استرون‌های mRNA اولیه حادای از استرون‌های خودپیرایشه گروه II تکامل یافته‌اند. این تکامل از طریق حذف پیشرونده ساختارهای دروسی RNA که هم‌زمان به صورت snRNAهای عمل‌کننده از دور تبدیل شده و همان وظایف را انجام می‌دهند، صورت گرفته است. پذیرش این نوع مدل تکاملی در نتیجه دروسی جهش یافته‌های استرون‌های گروه II که در آنها دمن ۷ و بد قسمی از دمن ۱ حذف شده بود، بدست آمده است. رونویشت‌های RNA با چنین اسرون‌هایی در عمل خودپیرایشی دچار نقص هستند اما هنگامی که در آزمایشگاه مولکول‌های RNA مشابه موخی حذف شده به واکنش خودپیرایش افزوده می‌شود، عمل خودپیرایش صورت می‌گیرد. این یافته‌ها نشان داد این دمن‌ها در اسرون‌های گروه II همانند snRNA‌ها می‌توانند عمل‌کننده از دور باشند.

سیاهت بین مکانسم عمل استرون خودپیرایشه گروه II و پیرایش اسپالیسورومی mRNA اولیه همچنین بیلی می‌کند. واکنش پیرایش توسط snRNA (به نوسط پروتئین‌ها) موجود در اسپالیسوروم کانالیر می‌شود گرچه اسرون‌های گروه I در شرایط آزمایشگاهی در دمای بالا و غلف‌های زیاد Mg^{2+} می‌تواند عمل

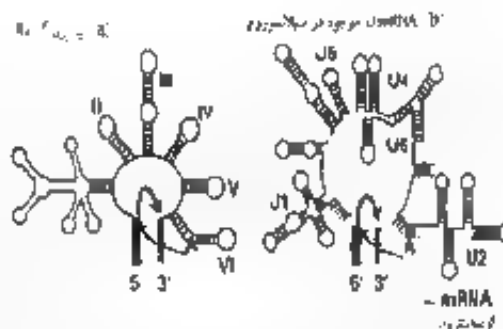
که در ژن‌های درمجه‌کننده پروتئین و بعضی از ژن‌های tRNA و tRNA میونکتری و کرویلاست گیاهان و قارچ وجود دارند کسب فعالیت کانالیری اسرون‌های خودپیرایشه معقیم موجود در باره وظایف RNA را مجدداً منحول کرد. همانطور که در فصل ۴ بحث شد امروزه گفته می‌شود RNA تشکیل پیوند دی پتیدی ر هنگام ستر پروتئین در ریبروم کانالیر می‌کند. در اینجا ما نقش احتمالی اسرون‌های گروه II را که تاکنون در DNA میتوکسری و کلروپلاست یافت شده است در تکامل snRNP‌ها بررسی می‌کنیم. عملکرد اسرون‌های گروه I در قسمت بعدی و در برداش tRNA مورد توجه قرار خواهد گرفت.

با اینکه توانایی استرون‌های گروه II چنانی حفاظت شده هستند اما همه آنها به صورت ساختارهای دویم کمپکس و حفاظت شده تا می‌خورند. این ساختارها دارای ساقه حلقه‌های زیادی هستند (شکل ۱۳-۸). عمل خودپیرایشی اسرون‌های گروه II از طریق دو واکنش ترانس اسبریکاسیون انجام می‌گیرد. این عمل پیرایشی دارای خصوصیات و محصولات مشابهی با آنچه که در پیرایش mRNA اولیه دیده شده است، شباهت مکانیسمی بین اسرون‌های خودپیرایشه گروه II و پیرایش اسپالیسورومی این‌ها را نشان می‌دهد. در حالی که snRNA‌ها در حالتی مشابه ساختار ساقه - حلقه موجود در استرون‌های گروه II عمل می‌کند. بر اساس این نظریه snRNA‌ها با جایگاههای پیرایش ۵' و ۳' mRNA اولیه

برش ۳' و پلی آدیلاسیون mRNAهای اولیه به شدت به هم مرتبط هستند.

در سلول‌های یوکاریوتی همه mRNAها به جز mRNAهای هیسونی دارای یک دم پلی A هستند. اکثر mRNAهای هیسونی به میرا چشمگیری در مرحله S ژن‌های نگروری سلول‌های در حال همانندسازی، رونویسی می‌شوند. آنها حالت خاصی از پردازش انتهای ۳' که شامل برش بنون پلی آدیلاسیون است، پست سر می‌گذارند. پروتئین‌های اختصاصی متصل موند به RNA که به تنظیم ترجمه mRNA هیسونی کمک می‌کند به آنها ۳' ایحاد شده در این سیستم ویرده متصل می‌شوند. مطالعات اولیه به وسیله RNAهای نشاندار شده ب ویروس SV۴۰ و آنتیویروس نشان داد، رونوشت‌های اولیه ویروسی از پشت جایگاهی که دم پلی A افتاد می‌یابد، تولید می‌شوند. این نتایج بیان می‌کند در ریبوسای A به هیدروکسیل ۳' تولید شده در اثر برش سوکلنزی رونوشت بزرگتر افزوده می‌شوند، اما قطعات پیش‌پیش شده RNA فرو دست آنها احتمالاً بدلیل تحریر سریع هرگز در شرایط درون بدن دنده نمی‌شوند. ب این حال تشخیص دو محصول بیش‌بیش شده حاصل از برش از طریق واکنس‌های پردازش در شرایط آزمایشگاهی و ب استفاده از عصاره هسته سلول‌های انسانی گشت داده شده، مشاهده گردید. فرآید برس / پلی آدیلاسیون و تجزیه RNA فرو دست ناحیه برش در شرایط آزمایشگاهی بسیار به آسانی صورت گرفته و در نیچه شناسایی محصول فرو دست برش و سپیل می‌کند.

نتایج توانایی پلی بولیه کلونیهی cDNA سلول‌های جانوری نشان داد تقریباً همه RNAها دارای توانی ۲۵-۳۰ سوکلنیدی AALAAA در فرادست دم پلی A هستند (شکل ۱۵-۸). تقریباً پلی آدیلاسیون رونوشت‌های RNA در اثر جهش در DNA الگو به استثنای جهشی که توانی بسیار بزرگ (AUUAAA) را تولید می‌کند کاهش می‌یابد. رونوشت‌های RNA پردازش نیافته که از چنین جهش‌هایی ایحاد می‌شوند در هسته تجمع نمی‌یابد بلکه سریعاً تجزیه می‌شوند. مطالعات بیشتر جهش‌زایی نشان داد سیگنال دومی در فرو دست ناحیه برس برای برش کارآمد و پلی آدیلاسیون اکثر mRNAهای اولیه در سلول‌های جانوری لازم است. این سیگنال فرو دست دارای توانی خاص نیست بلکه سبباً غنی از GU و یا ناحیه غنی از U در حدود ۵۰ سوکلنید از ناحیه برش است.



شکل ۱۴-۸ (شکل رنگی): مقایسه اینترون‌های خودپیراییده گروه II و اسپلیسوزوم. نمایش شماتیک مقایسه ساختارهای ثانویه (a) اینترون‌های خودپیراییده گروه II و (b) snRNAهای موجود در اسپلیسوزوم. لویس مرحله واکنش ترانس استریفیکاسیون با یککل سیر روشی و واکنش دوم ب پیکنهای ای رنگ نمایش داده شده است. معله انتخاب A برجسته شده است. سیاه ساختاری موجود بین یی دو، نشان می‌دهد snRNAهای موجود در اسپلیسوزوم (اینترون‌های گروه II مشتق شده‌اند به طوریکه پروتئین snRNAهای عمل کننده از دور ژ ناحط عملکرد ب دسی‌های مربوطه بر اینترون‌های گروه II شباهت دارند. قطعات رنگی اضراف اسرون‌ها در ۵ و ۱۵ کرون‌ها را نشان می‌دهد.

خودپیرایش ر انجام دهد ولی در درون بدن پروتئین‌های به نام مایوراز^(۱) [که به RNA یسرون گروه II متصل می‌شوند] جهت تسریع عمل پیرایش لازمند. مایورازها به نظر می‌رسد بوی پندار کرس میانکشیهای سه‌بعدی دقیق RNA جهت انجام دو واکنش ترانس استریفیکاسیون پیرایش ضروری باشند. به طهر مشابه پروتئین‌های snRNP موجود در اسپلیسوزوم ساختار دقیق هلسی snRNAها و سوکلنیدهای ایسرون مورد نیاز جهت انجام پیرایش mRNA اولیه را پایدار می‌کند.

تکامل snRNA احتمالاً مرحله‌ای مهم در تکامل یوکاریوت‌های عالی است. هنگامیکه توانی‌های دخی اینترون حذف شدند و عمل آنها بر پیرایش mRNA توسط snRNAهای عمل‌کننده از دور جبرل شد توانی‌های یسروبی باقی‌مانده برای تکامل واکرا آزاد ماندند. احتمالاً این امر تکامل ژن‌ها را از طریق تلاطم اکرون سپیل نمود، چون محدودیت کمی بر روی توانی‌های جدید ایترومی تولید شده در این فرید وجود دارد. (شکل ۱۸-۶۰ و ۱۹-۶) و این امر همچنین موجب افزایش تنوع پروتئینی حاصل از پیرایش‌های متنوب RNA و سطح دیگری از کسرن ژن در سیحه پیرایش تنظیم‌شده RNA گردید.

A هنوز شناخته شده است. اتصال PABP به دم پلی A جهت ورود mRNA به سیتوپلاسم ضروری است.

اگزونوکلازهای هسته‌ای RNA حاصل از پردازش انسباه mRNA های اولیه را تجزیه می‌کنند

چون رونمائی برای ایترون‌های مبد است، فقط ۵ درصد از نوکلئوسهائی که توسط RNA پیمیر II در طی رونویسی پیمیریه می‌شوند در mRNA های بالغ پردازش یافته، باقی می‌مانند گرچه این فرآیند مؤثر به نظر می‌رسد ولی احتمالاً در تکامل موجودات چندسلولی دطالب می‌کند ربر فرآیند تلاطم کزومی تکامل زن‌های جدید در موجودات دارای ایترون‌های بلند (فصل ۶) سهیل می‌کند ایترون‌های حاصل از پیریش نواحی فرودست محل برش و پلی‌ادیلاسیون توسط گزروویور نوکلئاز هسته‌ای تجزیه می‌شوند این آنزیم در هر یار یک باز را در انتهای ۵' یا ۳' رشته RNA هیدرولیز می‌کند.

همانطور که قبلاً اشاره شد، پیوند ۲، ۵ - فسفودی‌اسر در یسرون‌های خارج شده (از mRNA اولیه) توسط آنزیم شناخته‌شکلی هیدرولیز شده و یک مونوکوبی خطی با انتهای حفاظت شده ایجاد می‌شود. این مونکول خطی توسط اگزونوکلازها مورد حمله قرار می‌گیرد (شکل ۱۱-۸). مسیر غالب تجزیه هسته‌ای، هیدرولیز بر جهت ۵' → ۳' توسط اگزونوکلاز است که با یکدیگر در یک کمپلکس پروتئینی بنام اگزوروم^(۴) همکاری می‌کنند. سایر پروسس‌های موجود در کمپلکس RNA هبکازها که جذب بازها و میانکسهای RNA - پروتئین (که از عمل گزونوکلازها جنوگیر می‌کند) را از بین می‌برد. گزوروم در سیتوپلاسم نیز عمل می‌کند که بحث خواهد شد. علاوه بر این به نظر می‌رسد اگزوروم mRNA های اولیه‌ای را که به بررسی پردازش یافته و پلی‌آدینه شده‌اند تجزیه می‌کند. هنوز بدرستی روشن نیست چگونه اگزوروم mRNA های اولیه انسباه پردازش شده در تصادبی می‌کند. اما در سول‌های مخمر ۲ پلی (A) پلیمراز جهش‌یافته و حساس به حرارت (شکل ۱۵-۸) در دماهای غیر معمول mRNA های اولیه در محل رونویسی‌شان باقی می‌مانند. این mRNA های اولیه بصورت غیر طبیعی پردازش یافته و در سول‌های دارای جهش ثانویه در یک ریزواحد اگزوروم موجود در هسته (نه در اگزوروم سیتوپلاسمی) آزاد

شناسایی و تحلیص پروتئین‌های مورد نیاز برای برش و پلی‌ادیلاسیون mRNA محر به آرایه مدل نشان داده شده در شکل ۱۵-۸ گردید. بر اساس این مدل، فاکتور اختصاصیت برش و پلی‌ادیلاسیون^(۱) که دارای ۲۶۰ kD (CPSF) وزن مونکولی و چهار پلی‌پپتید است، را ابتدا یک کمپلکس پایدار با سیگنال فرادست پلی (A) AAJAAA تشکیل می‌دهد، سپس حداقل سه پروتئین دیگر به کمپلکس CPSF RNA متصل می‌شوند. یک پروتئین هترودایمر ۲۰۰ kD که فاکتور محرک برش^(۲) (CstF) نامیده می‌شود و با ناحیه غمی از G/U واکس می‌دهد پروتئین هترودایمر ۱۵۰ کیلو دالتونی که فاکتور برش I (CFI)^(۳) نامیده می‌شود و یک پروتئین بنام فاکتور برش II (CFII) (کمتر شناخته شده است) به آن ملحق می‌شود. در نهایت پلی A پیمیراز (PAP) قبل از ایجاد برش به کمپلکس متصل می‌شود اتصال آنزیم PAP برای ارتباط خان برش و پلی‌ادیلاسیون به همدیگر ضروری است به طوریکه انتهای ۳' ایجاد شده بریاً پلی‌آدینه شده و هیچگونه اطلاعات ضروری در اثر تجربه نوکلئازی ناحیه ۳' حفاظت شده از بین می‌رود.

تشکیل مجموعه بررک و چندپروتئینی کمپلکس برش ۱ پلی‌ادیلاسیون در اطراف سیگال غمی از AU پلی A در mRNA اولیه در بسیار از موارد به تشکیل کمپلکس پیش آغازین رونویسی در ناحیه غمی از AT جبه TATA در DNA الگو شباهت دارد (شکل ۲۱-۴). در بعضی موارد کمپلکس چندپروتئینی به صورت معاصر از طریق یک سکه واکسن پروتئین - اسید نوکلئیک و پروتئین - پروتئین شکل می‌گیرد بدینال برش محل پلی A، پلی‌ادیلاسیون در دو مرحله انجام می‌شود. افزایش ۱۲ با تعداد بشری ررندوی A در مرحله اول بکنی صورت می‌گیرد اما افزایش‌های بعدی تا ۲۵۰-۲۰۰ واحد A به سرعت انجام می‌گیرد. مرحله سریع مستلزم اتصال مسجهای متعددی از پروتئین متصل شونده به پلی A حاوی موتیف RRM اسم‌این پروتئین‌ها به صورت PABPII نمایس داده می‌شود. نا از پروتئین‌های متصل شونده به پلی A موجود در سیتوپلاسم متمیز می‌گردند. PABPII به دم کوتاه پلی A آغازین که توسط PAP افزوده می‌شود، متصل شده و سرعت پسریرایسون افزایش واحدهای A توسط PAP افزایش داده و محر به ایجاد مرحله سریع در پلی‌ادیلاسیون می‌شود (شکل ۱۵-۸) هنگامیکه طول دم پلی A به ۲۵۰-۲۰۰ واحد ریدو رسید، پیام‌رسانی به پلی A پلیمراز برای یابی پلیمیرایسون بر توسط PABPII صورت می‌گیرد با این حال مکاناسم کنترل طول دم پلی

1 Cleavage and polyadenylation specificity factor

2 Cleavage stimulatory factor

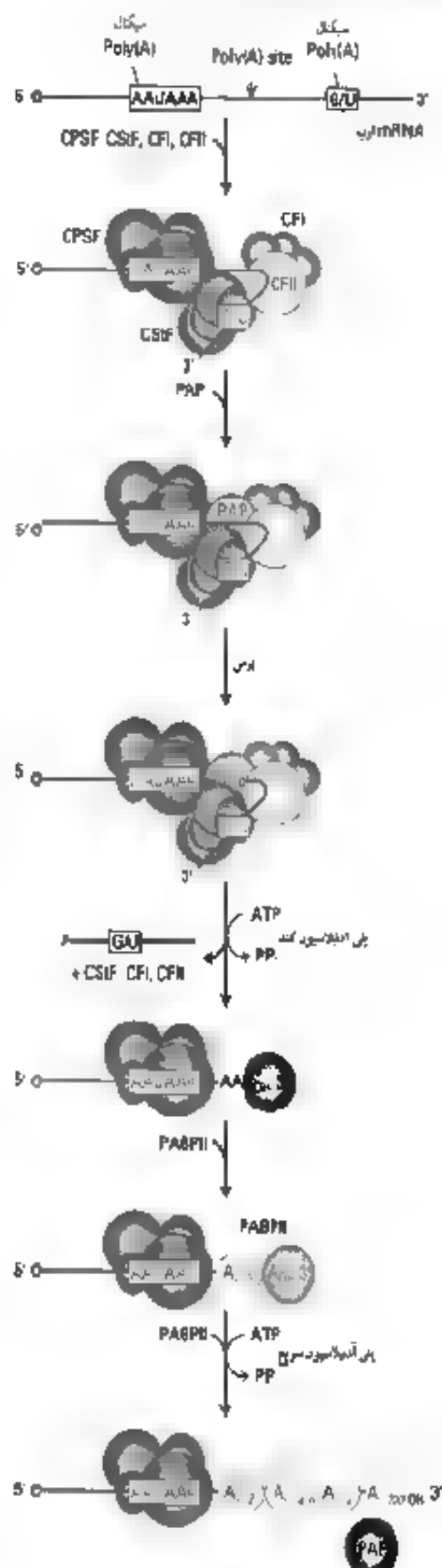
3 Cleavage factor I

4 Exosome

► شکل ۱۵-۸ مدل برش و پلی‌آدینلاسیون mRNA های نوپه در سلول‌های جانوری. فاکتور اختصاصیت برش و پلی‌آدینلاسیون (CPSF) به سیگنال هروست پلی (A) AAUAAA متصل می‌شود. CPSF با نوایی هروست عی از GL یا با میانکشی دلا و با CPSF متصل شده میانکشی دلا و خطهای در RNA تشکیل می‌دهد. اتصال CPSF و CFI این کمپکس را پیدار می‌کند. اتصال پلی A پلیمرز (PAP) موجب تحریک برش در ناحیه پلی A می‌شود. ناحیه برش معمولاً ۲۵-۶۰ نوکلئوتید ۳' در فلدست سیگنال پلی (A) هسته و محصول برش RNA به همده فاکتورهای برش، زاده و سریعاً تجزیه می‌شود. پس PAP اتصال یافته تقریباً ۱۲ زیربوی A را با سرعت کم به گروه هیدروکسیل ۳' ایجادشده در اثر واکنش برش اضافه می‌کند. اتصال پروتئین II متصل شونده به پلی (A) (PABII) به دم پلی (A) نوپه و کوتاه، سرعت افزایش واحدهای A توسط PAP افزایش می‌دهد. بعد از اضافه سلس ۲۵۰-۳۰۰ زیربوی A، PABPII به PAP متصل سیگنال دلا و پیمریزاسیون را موقوفه می‌کند.

می‌شوند (PM-seI ۱۰۰ kD در انس) اگزورومها همچنین به مفاد زیادی در محل های رونویسی کروموزوم های پلی بن ترورویلا یافت شده و در آنجا با فاکتورهای مولیسازی RNA پیمرز II همکاری می‌کند. این نتایج نشان می‌دهد اگزوروم در یک مکانیسم کنترلی (اطلاعات در مورد این مکانیسم خیلی کم است) شرکت می‌کند. این مکانیسم mRNA های اولیه را که به صورت غیر صمیمی پردازش یافته‌اند، تشخیص داده و از ورود آنها به سیوپیلاسم جلوگیری کرده و در نهایت باعث تجزیه آنها می‌شود.

برای جلوگیری از تجزیه رونوشت های نوپه و حدواسط های mRNA های نوپه در حال پردازش و mRNA های بالغ توسط اگزونوکلئاز های هسته ای باید انتهای آن ها پوشیده شوند. همانطور که در بالا گفته شد انتهای ۵' رونوشت های نوپه به محض خروج انتهای ۵ از پیمرز با افزودن ساختار کلاهک ۵' حفاظت می‌شود. کلاهک ۵ با اتصال کمپکس هسته ای متصل شونده به کلاهک (۱) حفاظت می‌شود. این کمپکس از عمل اگزونوکلئاز های ۵' جلوگیری کرده و همچنین در عمل خروج mRNA از هسته به سیوپیلاسم دخالت می‌کند. انتهای ۳' رونوشت در حال ساخت در درون RNA پلیمرز قرار داشته و اگزونوکلئاز ها به آن دسترسی ندارند. همانطور که قبلاً گفته شد انتهای ۳' آزادی که در اثر برش هروست سیگنال ناحیه پلی A در mRNA اولیه ایجاد می‌شود به سرعت توسط پلی (A) پلیمرز و سایر فاکتورهای پردازشی انتهای ۳'، پلی آدینه می‌شود و دم پلی A متصل به PABPII را ایجاد می‌کند (شکل





۸-۱۵). جفت شدن برش و پلی‌آدینلاسیون با همدیگر انتهای ۳' را از جمله اگر نوکلئازها حفظ می‌کند.

نکات کلیدی بخش ۸-۱

پردازش mRNA اولیه یوکاریوتی

■ در هسته سلول‌های یوکاریوتی mRNAهای اولیه با پروتئین‌های hnRNP تجمع یافته و به کلاهک‌دار شدن در ۵' و برش و پلی‌آدینلاسیون ۳' پردازش یافته و قبل از انتقال به سیتوپلاسم پیرایش می‌شوند (شکل ۸-۲). علاحظه کنید.

■ مدت کوتاهی بعد از آغاز رونویسی اتریم اضافه‌کننده کلاهک که به CTD هم‌مرله از RNA پدماز ۱۱ تجمع یافته کلاهک ۵' به رونوشت مظهر اضافه می‌کند. سایر فاکتورهای پردازش کسده دخیل در پیرایش RNA، برش ۳' و پلی‌آدینلاسیون نیز به CTD هم‌مرله تجمع یافته و سرعت اضافه رونویسی را افزایش می‌دهند. در نتیجه رونویسی تا جمع شدن فاکتورهای پردازش شده RNA بر روی CTD با سرعت بالا انجام خواهد شد. در فاکتورهای پردازش کسده باقی می‌ماند تا به محض خروج mRNA مظهر (تازه سنتز شده) از سطح نیم‌مر با میانکشی دهند.

■ پنج تا snRNP مختلف با ایجاد جفت باز با یکدیگر و با mRNA اولیه اسیلایسوروم را تشکیل می‌دهند (شکل ۸-۱۱). علاحظه کنید. این کمپلکس ریبونوکلوپروتئینی بزرگ دو واکنش ترانس استریفیکاسیون را کاتالیز می‌کند که طی آن دو اگزون به هم وصل شده و اینترون به صورت ساختار کسده مانده (که بعداً تجزیه می‌شود) برداشته می‌شود (شکل ۸-۸). علاحظه کنید.

■ SR پروتئین‌ها که به سوالی‌های شده‌کننده پیرایش اگزونی متصل می‌شوند در تعیین اگزون‌ها در mRNAهای اولیه بزرگ موجودات عالی ضروری هستند. شبکه‌ای از میانکشی بین SR پروتئین‌ها، snRNPها و فاکتورهای پیرایش در کمپلکس شناسایی درون اگزون ایجاد می‌شود. این کمپلکس جایگاه‌های پیرایش صحیح را شناسایی می‌دهد. شکل ۸-۱۳. علاحظه کنید.

■ عقیده بر این است که snRNAها در اسیلایسوروم ساختار سوم ثانیه به ایزروم‌های خود پی‌پی‌ایمده گروه II دارند.

■ برای واحدهای رونویسی تولید در موجودات عالی، پیرایش گرونها معمولاً در هنگام تشکیل mRNA اولیه شروع می‌شود. برش و پلی‌آدینلاسیون انتهای ۳' mRNA بعد از

رونویسی جایگاه پلی (A) انجام می‌گیرد.

■ در اغلب رن‌های رمرده‌ی کسده پروتئین سنگین پلی (A) بوالی AAAAAA حفاظت شده بوده و اندکی فرادست جایگاه پلی (A) قرار می‌گیرد. در جایگاه پلی (A) برش و پلی‌آدینلاسیون اتفاق می‌افتد. توالی عی ر GL یا LA فرودست جایگاه پلی (A) در کارایی برش و پلی‌آدینلاسیون دخیل است.

■ کمپلکس چند پروتئین حاوی پلی (A) (PAP) برش و پلی‌آدینلاسیون mRNA اولیه را انجام می‌دهد. یک پروتئین هسته‌ای متصل شونده به پلی (A) (PABP) اضافه شده رریدوهای A را بوسیله PAP و توقف اضافه شدن آنها را هنگامی که طول دم به ۲۵۰-۲۰۰ رریدور رسید تحریک کند (شکل ۸-۱۵). علاحظه کنید.

■ اینترون‌های خارج شده و RNA فرو دست حاصل از برش جایگاه پلی (A) در اون بوسیله اگزوروم‌ها تجزیه می‌شوند. اگزوروم‌ها کمپلکس‌های چند پروتئینی هستند که یازده گرو نوکلئاز ۵' ۳' و همچنین RNA هیکازها را دربردارند. mRNAهای اولیه پردازش شده با سرعت بسیار تخریب می‌کند.

۸-۲ تنظیم پردازش mRNA اولیه

تاکنون دیدیم که mRNAهای اولیه چگونه به صورت mRNA بالغ درمی‌آیند. در اینجا چگونگی تنظیم این فرآیند و ژن‌های کنترلی دخیل در این فرآیند را بررسی خواهیم کرد. از فصل ۶ به یاد داریم، یوکاریوت‌های عالی دارای واحدهای رونویسی ساده و پیچیده در DNA الگو هستند. رونوشت‌های اولیه ایجاد شده در واحدهای رونویسی ساده یک جایگاه پلی A داشته و فقط یک الگو برای پیرایش RNA یسرون‌های متعدد در ساختار خود دارند. بدین اید فقط یک mRNA رمرده‌ی می‌کند در مفاد، رونوشت‌های اولیه ایجاد شده در واحدهای رونویسی پیچیده (۶۰ درصد کل واحدهای رونویسی در انسان) می‌توانند به صورت‌های مختلفی پیرایش شده و mRNAهای مختلفی را تولید کنند. این mRNAها پروتئین‌های متفاوتی را رمرده‌ی می‌کند (شکل ۸-۲). پیرایش متفاوت مکانیسم اولیه تنظیم پردازش RNA است. کسده اینکه قسمت عمده واحدهای رونویسی در موجودات عالی mRNAهای رمرده‌ی می‌کند که با روش پیرایش متفاوت پردازش می‌یابد و mRNAهای پردازش یافته با روش‌های

Sxl دارای عملکرد را به در ابتدا و به در اواخر تکوین می‌تواند تولید کند.

برعکس پروتئین Sxl بیان شده در ابتدای تکوین جبین‌های ماده، پیرایش mRNA های اولیه زن کشنده جنس را هدایت می‌کند به طوری که mRNA کشنده وایس به جنس فعال و دارای عملکرد تولید می‌شود (شکل ۱۶-۸) Sxl این عمل را با اتصال به نوآلی نزدیک به انتهای ۳' بترون بین اگرون ۲ و ۳ mRNA اولیه انجام داده و بنابراین از جمع صحیح AF U₂ و snRNP ۲ جلوگیری می‌کند. در نتیجه snRNP U₂ متصل به نقطه انشعاب در انتهای ۳' بترون بین گرون‌های ۳ و ۴ به صورت اسپلایسوزوم جمع می‌یابد و محر به الحاق اگرون ۲ به ۴ و نادیده گرفته شدن و حذف اگرون ۳ می‌گردند. mRNA کشنده جنس ویژه جنس ماده خاص به صورت پروتئین Sxl دارای عملکرد ترجمه شده و این پروتئین بین خود و در جبین ماده از طریق اضافه حذف اگرون ۳ تلوپ می‌کند. فکس پروتئین Sxl در جبین‌های بر، باعث می‌شود که اگرون شماره ۳ در mRNA وجود داشته و در نتیجه رمز پایی آن از ترجمه پروتئین برای عملکرد جلوگیری کند.

پروتئین Sxl همچنین پیرایش متناوب mRNA اولیه زن تبدیل‌کننده^(۳) را تنظیم می‌کند (شکل ۱۶-۸) در جبین‌های بر، (که پروتئین Sxl بیان می‌شود)، گرون ۱ به اگرون ۲ که حاوی یک رمز پایی است، اتصال یافته و از ستر پروتئین تبدیل‌کننده ناای عملکرد جلوگیری می‌کند، با وجود این در جبین‌های ماده، اتصال پروتئین Sxl به انتهای ۳' بترون بین اگرون ۱ و ۲، اتصال AF U₂ به این جایگاه معانیت می‌کند. میانکشی Sxl mRNA اولیه پروتئین تبدیل‌کننده توسط دو ذمیر RRM موجود در پروتئین انجام می‌شود (شکل ۵-۸) هنگامی که Sxl متصل شده است AF U₂ با سایل کسر به محل دوربری از ۳' در mRNA اولیه متصل می‌گردد در نتیجه mRNA پروتئین تبدیل‌کننده ویژه جنس که از لحاظ ساختمانی دارای اگرون‌های پیرایش شده بیسمی است به صورت پروتئین دارای عملکرد (Tra) ترجمه می‌شود.

در نهایت پروتئین Tra پرنارش متناوب mRNA اولیه رونویسی شده از زن نوجوسی را بطیم می‌کند (شکل ۱۶-۸) در جبین‌های ماده، کمپلکسی از Tra و دو پروتئین بیال شده دیگر

مختلف در انواع مختلف سلول‌ها بیان می‌شوند، نشان داده، تنظیم پیرایش RNA یک مکانیسم مهم کنترل زن در موجودات عالی است. که چه موارد معددی از برش در جایگاه‌های مختلف بی (A) در mRNA های بویه شنبخته شده است، پیرایش متناوب^(۱) اگرون‌های مختلف، مکانیسم بسیار متداول از بیان پروتئین‌های مختلف از یک واحد رونویسی پیچیده است.

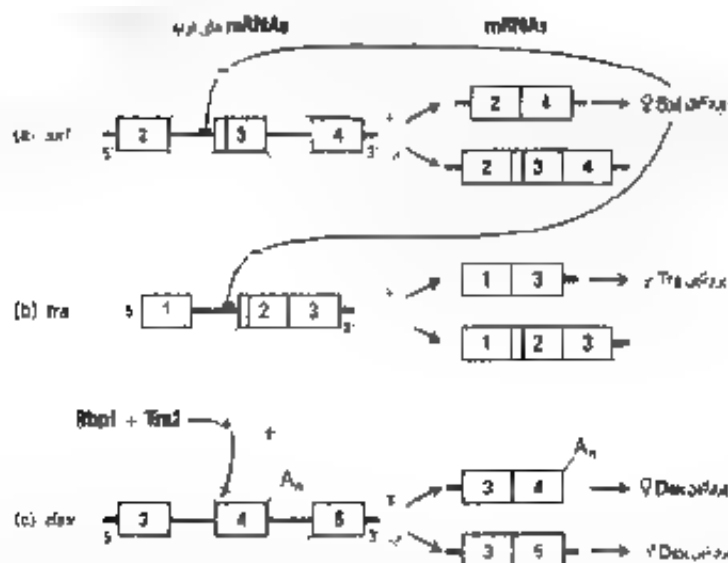
در فصل ۴ دیدیم، فیروپلاست‌ها پروتئین خارج سلولی فیروپکتین را تولید می‌کنند در حالی که هیاتوسیسف، نوع دیگری از آن را ستر می‌کند. هر دو نوع ایروفرم فیروپکتین توسط یک واحد رونویسی رمزدار می‌شود و به صورتهای مختلف در دو نوع سلول پیرایش یافته و دو نوع mRNA مختلف ایجاد می‌شود. در موارد دیگر، پردازش متناوب به صورت همراهی در یک نوع سلول در پاسخ به پیام‌های تکوینی یا محیطی اتفاق می‌افتد. ابتدا ما یکی از موارد تنظیم پردازش RNA که به خوبی درک شده است را بررسی خواهیم کرد سپس به طور خلاصه به پیامدهای پیرایش RNA در تکوین سیستم عصبی خواهیم پرداخت.

آبشاری از تنظیم پیرایش RNA تمایز جسی دروروفیلا را کنترل می‌کند. یکی از اولین موارد، تنظیم پیرایش متناوب mRNA اولیه از مطالعات تمایز جسی در دروروفیلا حاصل شده است. زن‌های دخیل در تمایز جسی طبیعی دروروفیلا در ابتدا با جناسازی جهش یافته‌هایی که در این فرایند دچار نقص بودند، شناسایی شد. زمانی که پروتئین‌های رمزدهی شده توسط زن‌های نوع وحشی از لحاظ بیوشیمیایی بررسی شدند مشخص گردید دو نوع از بین پروتئین‌ها ابشار پیرایش RNA را در جبین مگس سرکه تنظیم می‌کند. تحقیقات بیسر نشان داد که چگونه این پروتئین‌ها پردازش RNA را تنظیم کرده و در نهایت باعث ایجاد دو نوع مهارکننده مختلف رونویسی مختص به جنس می‌شوند. این مهارکننده‌ها تکوین حس‌حسیت جنس مخالف را مهار می‌کند.

پروتئین Sxl اولین پروتئینی است که در ابشار عمل می‌کند و توسط زن کشنده جنس^(۲) رمزدهی می‌شود (شکل ۱۶-۸). پروتئین Sxl فقط در جبین‌های ماده وجود دارد در ابتدای تکوین زن از روی پروموتور که فقط در جنس ماده عملکرد دارد رونویسی می‌شود در مراحل بعدی تکوین زن پروموتور ویژه جنس ماده خاموش شده و پروموتور دیگری برای کشندگی جسی در هر دو جنس بر ماده فعال می‌شود، با این حال در پروتئین اولیه Sxl، در جبین بر mRNA اولیه زن کشنده جنس به گونه‌ای پیرایش می‌یابد که حاوی یک رمز توقف در ابتدای نوآلی خود است. در نتیجه جبین‌های بر، پروتئین

1- Alternative splicing 2- Sex-Lethal gene

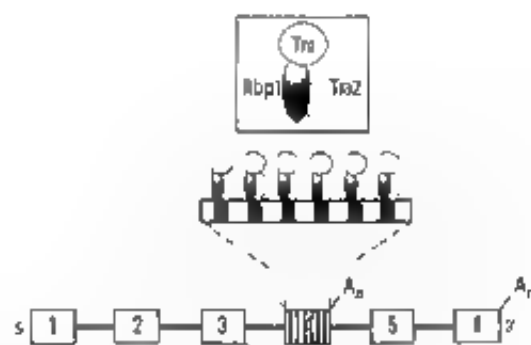
3- Transformer



▲ شکل ۱۶-۸ (شکل رنگی) آنتناری از پیرایش تنظیم شده که تعیین حسیت را در جین مگس سرکه کمتر می‌کند. برای ورس بودن مطالب فقط از گزین‌ها (جبهه‌ها) و یسرون‌های (خطوط سیاه) که در آن‌ها پیرایش تنظیم شده روی می‌دهد سن داده شده است. پیرایش تعیین داده شده در بالا به صورت خطوط نامطمئن (در رنگ هاله) و خطوط نقطه چس آبی رنگ در پایین (نرا) می‌باشد. خطوط عمودی در گزین‌ها محل برش و پیرایش می‌دهد که از ستر پروتئین فعال جلوگیری می‌کند. خط چس ماده پروتئین Sxl دارای عملکرد تولید کرده و پیرایش بین گزین ۳ و ۴ در mRNA بویه Sxl (a) و گزین ۲ و ۳ را در mRNA بویه Tra2 (b) در مقابل اتصال معاون پروتئین Tra2 و دو پروتئین SR یعنی Rbp1 و Tra2 اتصال گزین ۳ به ۴ و برش پلی‌آدیناسیون A_n را در انتهای ۳ mRNA بویه dsx در جین ماده فعال می‌کند. در جین‌های نر که فاقد پروتئین Tra هستند پروتئین‌های SR به ۴ متصل می‌شوند در نتیجه گزین ۳ به ۴ متصل می‌شود پروتئین Dsx متعددی در جین نر و ماده در نتیجه این آسانر تنظیمی پیرایش ایجاد شده و رونویسی ژن‌های مورد نیاز برای تعایز جنسی را در جنس مخالف مهار می‌کند.

کوتاه و ویژه جنس ماده بنام پروتئین Dsx می‌گردند. در جین‌های نر فاقد پروتئین Tra گزین ۴ حذف و گزین ۳ به ۴ متصل می‌شود گزین ۵ نیز به ۴ گزین ۶ [در انتهای ۳ خود پلی‌آدین می‌شود] متصل شده و یک نسخه طولانی و ویژه جنس نر از پروتئین Dsx تولید می‌گردد. همانطور که نتایج آسانر برداشتن تنظیم شده RNA در شکل ۱۶-۸ نشان می‌دهد انواع مختلفی از پروتئین‌های Dsx در جین نر و ماده بیان می‌شود پروتئین Dsx در جنس نر مهارکننده رونویسی آسانر و بیان ژن‌های دخیل در تکوین جنس ماده را مهار می‌کند. برعکس پروتئین Dsx موجود در جنس ماده رونویسی ژن‌های مورد نیاز در تکوین نر را مهار می‌کند.

مکمل ۱۷-۸ نشان می‌دهد که چگونه کمپلکس Tra/Tra2/Rbp1 mRNA بویه نر نوحسی واکشش می‌دهد Rbp1 و Tra2 ن پروتئین‌های SR هستند و بی‌ا‌ها در عیاب پروتئین Tra با ۴ گزین شماره ۴ واکشش می‌دهند پروتئین Tra و Rbp1 واکشش می‌دهد در نتیجه باعث اتصال معاون هر دو پروتئین مذکور به شش تشدیدکننده پیرایش اگر و بی در ۴ می‌گردند سپس پروتئین‌های متصل شده Tra2 و Rbp1 اتصال



▲ شکل ۱۷-۸ مدل فعالسازی پیرایش توسط پروتئین Tra و پروتئین‌های SR Rbp1 و Tra2. در جین‌های ماده مگس سرکه اتصال گزین ۲ به ۴ در mRNA بویه dsx با اتصال کمپلکس Tra/Tra2/Rbp1 به شش جایگاه موجود در ۴ گزین فعال می‌شود چون Rbp1 و Tra2 در عیاب Tra نمی‌توانند به mRNA بویه متصل شوند بنابراین ۴ گزین نر جنس نر حذف می‌شود.

Rbp1 و Tra2 اتصال گزین ۳ به ۴ را هدایت کرده و همچنین هر یک برش / پلی‌آدیناسیون در جایگاه پلی (A) متناوبی در انتهای ۳ را شروع می‌کند و بنابراین باعث ایجاد یک نسخه

از صد، پاسخ می‌دهند. سلول‌هایی که به فرکانس پایین (50 Hz) پاسخ می‌دهند در یک انتهای دیگر مجرای خلزومی [گوش داخلی را تشکیل می‌دهند] و سلول‌های مسئول فرکانس بالا (5000 Hz) در انتهای دیگر آن قرار دارند (شکل ۱۸-۱۸). سلول‌ها در بین این دو انتها، به تدریج از فرکانس‌های بین این دو محدوده پاسخ می‌دهند. یک عامل اصلی در سازگاری سلول‌های مو در حردگان و پرندگان پارکرس کانالهای یونی K^+ در پاسخ به افزایش غلظت درون سلولی Ca^{2+} است. غلظتی از Ca^{2+} که در آن کانال باز می‌شود، فرکانس را که پتانسیل عصبی پوسن می‌کند مشخص می‌کند و از این رو فرکانسی را که سلول‌ها بدن سازگاری یافته‌اند را تعیین می‌کند.

در مردمی کسبه این کانال K^+ فعال شونده با Ca^{2+} به صورت چندین mRNA به صورت متناوب پیرایش یافته، بیان می‌شود. پروتئین‌های مختلفی که به وسیله این mRNA‌های موع مردمی می‌شوند در غلظت‌های مختلف Ca^{2+} باز می‌شود. سلول‌های مویی با فرکانس پاسخ مختلف بسته به موقعیت خود در طول مجرای خلزومی گوش آیروفرم‌های مختلفی از پروتئین کانال را بیان می‌کنند (شکل ۲۰-۲۳). نوع توانی در پروتئین‌ها بسیار پیچیده است، حداقل هشت ناحیه در mRNA وجود دارد که در آن آگرونها به صورت یک در میان قرار داشته و با پیرایش متناوب به یکدیگر وصل شده و سبب می‌شوند تا ۵۷٪ پروفرم ممکن ایجاد شود (شکل ۱۸-۱۸b). مطالعات PCR با mRNA حاصل از سلول‌های مویی نشان داد، هر سلول مویی مخلوطی از mRNA‌های مختلف کانال K^+ فعال شونده با Ca^{2+} را تولید می‌کند که در سلول‌های مختلف بر اساس موقعیت‌شان در طول مجرای خلزومی گوش یکی از این mRNA‌ها غالب می‌باشد. این آبایش حالب بیان می‌کند پیرایش mRNA اولیه کانال K^+ فعال شونده با Ca^{2+} در پاسخ به سیگنال‌های خارج سلولی که سلول را از موقعیت خود در طول مجرای گوش مطلع می‌سازد، تنظیم می‌شود.

مطالعات دیگری نشان داد همگامی که پروتئین کیاز ویژه در اثر دیپلاریسمیون بورون‌ها در پاسخ به فعالیت سیناپسی بورون‌های عملگر فعال می‌شود یکی از جایگاه‌های پیرایش متناوب در mRNA اولیه کانال K^+ فعال شونده با Ca^{2+} مهار می‌شود. این مشاهده این احتمال را به وجود می‌آورد که یک مهارگر پیریش ویژه این جایگاه در اثر فسفریلاسیون با این پروتئین کیاز فعال شده و فعالیت این کیاز بر فعالیت سیناپسی تنظیم می‌شود. از آنجائیکه پروتئین‌های SR و hnRNP به طور گسترده توسط فسفریلاسیون و سایر محرکات پس ترجمه‌ای مهار

AF و U_2 snRNP را به انتهای ۳' پسون‌ها بین گروه ۳ و ۴ را بیش برده و در پیرایش ساختاری آگرونها، همانند سایر پروتئین‌های SR آگرونها پیرایش یافته عمل می‌کند (شکل ۱۳-۱۸). کمپلکس Tra/Tra2/Rbp1 همچنین ممکن است اتصال کمپلکس برش‌یابی آمپلاسیون را به انتهای ۳' آگرونها افزایش دهد.

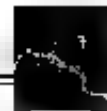
مهارکننده‌ها و فعال‌کننده‌های پیرایش در جایگاه‌های مختلف، پیرایش را کنترل می‌کنند

با توجه به شواهد شکل ۱۶-۱۸ پروتئین Sxl در پرومیل و پروتئین Tra اثرات متضادی دارند. Sxl مانع از پیرایش و حذف گروه‌ها می‌شود در حالیکه Tra پیرایش را شروع می‌کند. عمل پروتئین‌های مشابه می‌تواند بیان پروفرم‌های فیروکتین را با توجه به نوع سلول در انسان، توضیح دهد. مثلاً یک مهارکننده پیرایشی شبه Sxl در سلول‌های کبدی بیان می‌شود و ممکن است جایگاه‌های پیرایشی در آگرونها E1A و E1B mRNA اولیه فیروکتین متصل شده و باعث حذف آنها در طی پیرایش RNA گردند (شکل ۱۶-۴). از طرف دیگر، فعال‌کننده پیرایش مشابه Tra، در فیروکتین‌ها بیان می‌شود و جایگاه‌های پیرایش آگرونها E1A و E1B فیروکتین را فعال کرده و باعث می‌شود پس گروه‌ها در mRNA مانع حضور نائنه باشند. آزمایشات تحریک در بعضی از سیستم‌ها نشان داد وجود یک آگرونها در بعضی انواع سلولی و حذف همان آگرونها در سایر انواع سلولی حاصل اثر ترکیبی مهارکننده و تشدیدکننده‌های پیرایشی مختلف است.

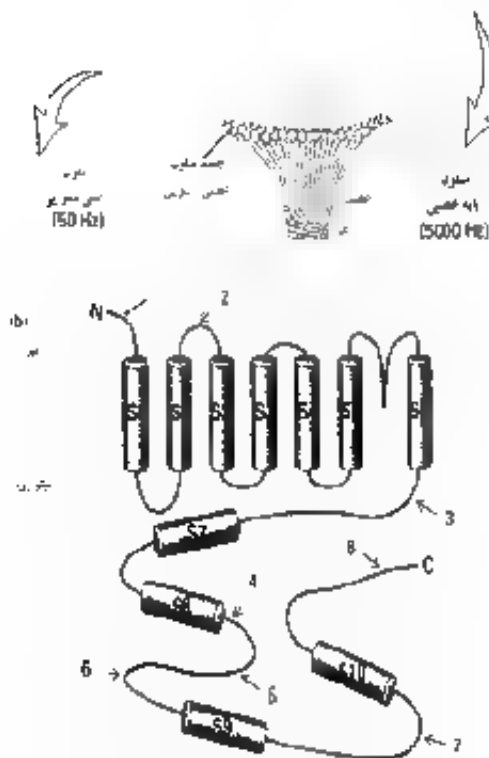
پیرایش متناوب آگرونها، بخصوص در سیستم عصبی متداول است و آیروفرم‌های متعدد از انواع پروتئین‌های مورد نیاز در تکامل و عملکرد سیستم عصبی در مهره‌داران و بی‌مهرگان را ایجاد می‌کند. روشت‌های اولیه این ژن‌ها غالباً الگوهای مختلف پیرایشی داشته و می‌تواند چندین نوع mRNA مختلف تولید کند. این mRNA‌های مختلف در مخلوط متفاوت در سیستم عصبی مرکزی بیان می‌شوند. در ابتدا دو مورد شاخص را که نقش حیاتی این فرایند را در عملکرد عصبی نشان می‌دهد مورد توجه قرار می‌دهیم.

بیان پروتئین‌های کانال K^+ در سلول‌های مویی مهره‌داران

در گوش داخلی مهره‌داران، سلول‌های مویی منحصر به فردی که بورون‌های مؤثر هستند قرار دارند و با قدرت زیاد به فرکانس خاصی



۱۵.



شکل ۸-۱۸ (شکل رنگی): نقش پیرایش متناوب در دریافت صداها با حرکت‌های مختلف (a) مجرای حلزونی گوش جوجه، یک بونای به طول ۵ mm بوده و حاوی این نیمی از سول‌های مرکز؛ شبیهی است که به سیمی از سول‌های حرکت‌های ۵۰ Hz در انتهای راسی و ۵۰۰ Hz در انتهای بایسی امتداد یافته‌اند (b) کانال K^+ فعال‌شده با Ca^{2+} دارای هست مارپیچ «گرفته از عشاء (S6-S9) بوده و در تشکیل کانال به یکدیگر شریک می‌کند. سپس سیزدهی، شاس چهار ناحیه دیگری (S7-S10) بوده و سازش کانال را در پاسخ به Ca^{2+} تنظیم می‌کند. پروفرم‌های کانال که توسط mRNA پیرایش یافته متناوب حاصل از یک ردیوش بولیه ایجاد می‌گردد در غشاهای مختلف Ca^{2+} بارشده و در نتیجه به حرکت‌های مختلف پاسخ می‌دهد. اعداد قرمز رنگ به نواحی اشاره می‌کند که پیرایش متناوب، توانی اسیدآمینه‌های متفاوت را در این پروفرم‌های مختلف پیدا می‌کند.

سختی‌های از ژن که فقط تا ۲۴۰۰۰ صورت مختلف می‌تواند پیرایش یابد، دچر بعضی در اصالات بین پروفرم‌ها می‌باشند. این نتایج نشان می‌دهد بیان کتر پروفرم‌های ممکنه Dscam از طریق پیرایش تنظیم شده RNA به اخصاص یافتن نه‌ها میبوی ارتباط

داده می‌شوند به نظر می‌رسد، احتمالاً تنظیم کمپلکس پیرایش متناوب RNA از طریق تغییرات پس رونویسی فاکتورهای پیرایش در تنظیم عملکرد تعالیت پروفرم نقش مهمی با می‌کند. رن‌های متعددی مشابه پروفرم‌های کانال K^+ در مهره‌داران یافت شده است به mRNA‌های پیرایش یافته تصور متناوب هم‌عصر از یک رن در یک نوع پروفرم و در نواحی مختلف سیستم عصبی مرکزی با غلظت نسبی متفاوت پیدا می‌شود. افزایش تعداد واحدهای تکراری ماهواره‌های کوچک در نواحی رونویسی شده ژن‌های پیدا شده در پروفرم‌ها می‌تواند باعث تغییر غلظت نسبی mRNA‌های پیرایش یافته به صورت متناوب گردد که از رن‌های متعددی رونویسی می‌شود در فصل ۶ توضیح دادیم چگونه انحراف به سمت عقب در طی همانندسازی DNA محرک به افزایش تکرارهای ماهواره‌های کوچک می‌گردد (شکل ۵-۴). حداقل ۱۴ نوع بیماری عصبی مختلف از افزایش نواحی ماهواره‌های کوچک در نواحی پیدا شده پروفرم‌ها ایجاد می‌شود. به عنوان مثال، شایع‌ترین این نوع بیماری‌ها، تخریب ماهیچه‌ای^(۱) است که با رعشه و کاهش توده ابراک و ناهنجاریهای شخصیتی و رفتاری مشخص می‌گردد. تخریب ماهیچه‌ای در بعضی از بیماران در اثر افزایش نسخه‌های تکراری CUG و در سایر بیماران افزایش تکراری CCUG در ریشه‌ها ایجاد می‌شود. زمانیکه تعداد این تکرارها، به ۱۰ برابر یا بیشتر از تعداد طبیعی آن در این ژن‌ها می‌رسد، اختلالاتی در سطح نو پروتئین hnRNP مشاهده می‌شود که به این نواحی‌های تکراری متصل می‌شوند. این نتیجه احتمالاً به دلیل اتصال hnRNP‌ها به غلظت غیرطبیعی یا به نواحی RNA در هسته پروفرم‌های چنین بیمارانی است. غلظت‌های غیرطبیعی پروتئین‌های hnRNP به نظر می‌رسد که باعث تغییر در سرعت پیرایش جایگاه‌های مختلف پیرایش متناوب در mRNA‌های بولیه جداگانه می‌شود که به طور طبیعی توسط پروتئین‌های hnRNP تنظیم می‌گردد.

بیان پروفرم‌های Dscam در پروفرم‌های سبکی دروروفیلا

پهرین مثال از پردازش متناوب تنظیم شده RNA در بین رن Dscam دروروفیلا می‌باشد که هنوز ناشناخته است. جهش در بین رن‌ها با اصالات طبیعی سیانسی ایجاد شده که بین اکسون‌ها و در دست‌پاها طی تکوین مگس تداخل ایجاد می‌کند. بررسی ژن Dscam مگس سرکه نشان داد، بین رن‌های ۱۹گرونی بوده و به صورت متناوب پیرایش یافته و می‌تواند تا ۳۸۰۰۰ پروفرم ایجاد نماید. نتایج اخیر نشان داده‌اند، جهش یافته‌های دروروفیلا با

گفته شد هر دو پروتئین apoB به صورت یک کمپلکس بزرگ لیپوپروتئین بیان سده و بییدها در سرم انتقال می‌دهند. با این حال کمپلکس پروتئین یا چگالی کم که حاوی apoB100 در تمام سطوح خود می‌باشد. کلستریول را با اتصال به رستور LDL موجود در سطح همه سلول‌ها به بافت‌های بدن می‌رساند.

بنا بر مختص به نوع سلول دو نوع apoB در نتیجه ویرایش mRNA اولیه ایجاد می‌شود به طوری که بوکلنوتید موقعیت ۶۶۶۶ بهر پایه و از C به U تبدیل می‌شود. این تغییر فقط در سلول‌های روده اتفاق می‌افتد و کدون CAA که برای گلوآمین است را به UAA (مر پاین) تبدیل کرده و باعث ایجاد فرم کوتاهتر apoB48 می‌شود. اسکل ۱۹-۸۰، مطالعات با انزیم تحلیص شده به صورت حقیقی انجام که تأمین‌سوی پس از رونویسی C6666 را به U انجام دهد مثال داده که این انزیم می‌تواند RNA را به اندازه ۲۶ بوکلنوتید اطراف C6666 در رونویس اولیه apoB ساخته و ویرایش نماید.

معمایی ویژه متفاوت در بین سلول‌های مهر ذروروفیلا کمک می‌کند. عبارت دیگر، ارتباط صحیح سلول‌ها در مهر ذروروفیلا نیازمند پیرایس تنظیم سده RNA است.

ویرایش RNA توالی برخی از mRNA های اولیه را صوص می‌کند.

در اواسط سالهای ۱۹۸۰ تعیین توالی کلون‌های مسند cDNA و DNA های ژنومی مربوطه حاصل از موجودات مختلف منجر به کشف غیرمنتظره نوع دیگری از پردازش mRNA اولیه گردید. در این نوع پردازش که ویرایش RNA^(۱) نامیده می‌شود توالی mRNA اولیه تغییر یافته و در نتیجه توالی mRNA بالغ مربوطه از انزیم‌های روده‌ای کشته آن در DNA ژنومی متفاوت خواهد بود. ویرایش RNA در متوکندری پرورواها و گیاهان و میر در کتروپلاست‌ها صورت می‌گیرد. در میوکندری‌های یک نوع تربیانورهای بیماری ر بیش از نیمی از توالی بعضی از mRNA ها از توالی رونوشت‌های اولیه مربوطه متفاوت است. افزاس و حذف تعداد خاصی از یوراسیل به دنبال mRNA توسط RNA های راهنما^(۲) با حذف بازهای کوتاه انجام می‌شود. این RNA ها توسط هرارل DNA کوچک میوکندریایی خطوی کلاف مانند تا مولکول‌های DNA میوکندریایی کمی بزرگتر روده‌ای می‌شوند. علت این مکانیسم متفاوت در هر دو ارگانیسم‌های میوکندری درجه‌بندی پروتئین‌های مشخص نیست. اما این سیستم می‌تواند هدف داروها جهت مهار انزیم‌های کمپلکس پردازش مورد نیاز در میکروب‌ها باشد که در سلول‌های انسانی و یا سایر سلول‌های میراثی مهر نظر وجود ندارد.

در یوکاریوت‌های پیچیده، ویرایش RNA سنتز اتفاق می‌افتد و سنتز تغییر یک باز مشاهده می‌شود. با این حال ویرایش RNA در بعضی موارد از لحاظ عملکردی نتیجه مطلوبی نداشته است. مهم‌ترین مثال ویرایش RNA در پستانداران در مورد رن apoB است. این ژن دو فرم متفاوت از یک پروتئین سرمی مسئول برداشت و انتقال کلستریول را تولید می‌کند. بنابراین در فرایند بیماری که منجر به ارترواسکلروزیس می‌شود اهمیت پیدا می‌کند. ارترواسکلروزیس بیماری عروقی بوده و مهم‌ترین عامل مرگ و میر در جهان توصیف‌یافته است. ژن apoB، آپوپروتئین سرمی (apoB100) را در هیاتوسیس‌ها مهم‌ترین سلول کبدی تولید و apoB48 در سلول‌های این‌تال روده بیان می‌کند. apoB48 با وزن مولکولی ۲۹۰ kD به ناحیه انتهایی آمینوی پروتئین apoB100 به وزن تقریبی ۵۰۰ kD مربوط می‌باشد. همانطور که در فصل ۱۰

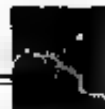
نکات کلیدی بخش ۲-۸

تنظیم پردازش mRNA اولیه

■ به دلیل پیرایش متفاوت رونوشت‌های استفاده از پروموتور مستطوب (مستطوب) برش در جایگاه‌های پنی (A) متفاوت، mRNA های متفاوتی ممکن است از بیان یک ژن در سلول‌ها و مراحل مختلف تکثیر ایجاد گردد (مثلاً ۲-۶ و اسکل ۱۸-۶ را ملاحظه کنید).

■ ویرایش متنوب می‌تواند با پروتئین‌های متصل‌شده به RNA متفاوتی تنظیم شود. پروتئین‌های متصل‌شده به RNA به توالی‌های خاصی نزدیک جایگاه‌های پیرایش متصل می‌شوند. مهارکننده‌های (رژیم‌سورهای) پیرایش ممکن است بصورت تصادفی اتصال با نوروهای پیرایش را به جایگاه‌های خاص در RNA های اولیه بگونه‌ای که با عملکرد آنها را مهار نمایند. مثال‌کننده‌های پیرایش از طریق مهارکنش با فاکتورهای پیرایش پیرایش را تشدید نموده و بنابراین باعث تجمع آنها در جایگاه‌های پیرایش تنظیم شده می‌گردد.

■ در ویرایش mRNA، توالی بوکلنوتید RNA اولیه در حسه تغییر می‌کند. در مهر ذرورانی این فرایند روده و باعث نامینه شدن یک باز در توالی mRNA و در نتیجه تغییر در یک اسید آمینه خاص شده و پروتئین تولید می‌کند که از لحاظ عملکرد متفاوت است.



۸-۳ انتقال mRNA از عرض پوشش هسته‌ای

mRNA هایی که به طور کاملاً در هسته پردازش یافته‌اند توسط پروتئین‌های hnRNP به کمپلکس بنام mRNPs هسته‌ای متصل باقی می‌ماند قبل از اینکه یک mRNA به پروتئین مربوطه‌اش ترجمه شود. بیستی از هسته به درون سیتوپلاسم متصل شود پوشش هسته‌ای غشای دولا به‌ی پوده و هسته را از سیتوپلاسم جدا می‌کند (شکل ۹-۱). مانند غشای پلاسمایی اطراف سلول‌ها، هر غشای هسته‌ای شامل دو لایه فسفولیپیدی نفوذپذیر به آب و پروتئین‌های متعدد همراه با آن است. mRNP و سایر ماکرومولکول‌ها مثل tRNA و rRNA و پروتئین‌های ریبوزومی بوسیله منافذ هسته‌ای از غشای هسته‌ای عبور می‌کنند. در این قسمت سر روی خروج mRNP از منافذ هسته‌ای و مکانیسم‌هایی که امکان تنظیم در این مرحله را می‌دهند، متمرکز خواهیم شد.

کمپلکس منافذ هسته‌ای ورود و خروج را از هسته کنترل می‌کند

کمپلکس منافذ هسته‌ای^(۱) (NPC) ساختار پیچیده و بزرگی بود، و از سطح‌های متعددی از چندین نوع پروتئین مختلف (تقریباً ۳۰ پروتئین) به نام نوکلئوپورین‌ها^(۲) تشکیل شده‌اند این منافذ در داخل پوشش هسته‌ای قرار گرفته و ساختار هشت ضلعی و هشت ریشه که به داخل نوکلئوپلاسم امتداد یافته‌اند و هشت ریشه دیگر که به داخل سیتوپلاسم امتداد یافته‌اند، دارند (شکل ۸-۳۰a).

رشته‌های امتداد یافته از سطح هسته‌ای NPC در انتهای خود توسط حلقه انتهایی (ساختاری نام سید هسته‌ای^(۳)) تشکیل می‌دهد، به یکدیگر متصل می‌شود. کلاس ویژه‌ای از نوکلئوپورین‌ها به نام نوکلئوپورین‌های FG^(۴) سراسر کانال مرکزی NPC را می‌پوشانند نوکلئوپورین‌های FG حاوی رشته‌های بلندی از اسیدهای آمینه آیدوسوب بوده و دارای تکرارهای آگرایز FG می‌باشد بولی تکراری FG، بولی کوتاه‌عی از فنیل آلانین (F) و گلیسین (G) هستد.

آب، یونها، متابولیت‌ها و پروتئین‌های کوچک کروی تا وزن ۴۰ kD می‌توانند از کانال‌های پر شده با آب کمپلکس منافذ هسته‌ای انتشار یابند. با وجود این نوکلئوپورین‌های FG در کانال مرکزی یک سد محدودکننده برای انبار ماکرومولکول‌ها بین سیتوپلاسم و هسته ایجاد می‌کنند. این مولکول‌های بزرگتر بایستی با کمک پروتئین‌های محلول ناقل (که به ماکرومولکول‌ها متصل می‌شوند) و

همچنین میانکشی با تکرارهای FG از نوکلئوپورین‌های FG به صورت انتخابی از عرض پوشش هسته‌ای انتقال داده شوند. بر منل حاضر از کانال مرکزی کمپلکس منافذ هسته‌ای، دمن‌های تکراری FG از نوکلئوپورین‌های FG سواحی بی‌پیتیدی راندم کوبل با تشکیل می‌دهد که تا کانال امتداد می‌یابد. (شکل ۸-۲۰ b). دمن‌های تکراری FG مولکول‌های مختلف نوکلئوپورین FG با یکدیگر در تشکیل شبکه سفنجی مولکولی و بزرگ‌ایی آن به صورت پوسته همکاری کرده و در دیانت این شبکه می‌تواند سیه به یک عریال عمل نماید. (شکل ۸-۲۰ c). موکول‌های کوچک می‌توانند از فضای بین دمن‌های تکراری FG عبور کنند. آها پروتئین‌های بزرگتر و ریبونوکلئوپورین‌ها مثل mRNP برای عبور از فضای بین رشته‌های تشکیل دهنده عریال مولکولی خیلی بزرگ بوده و در نتیجه نمی‌توانند از فضای کمپکس منافذ هسته‌ای عبور کنند.

بره‌تین‌های انتقالی هسته به صورت برگشت‌پذیر به سواحی FG آگریز نوکلئوپورین‌های FG متصل می‌شوند. به نظر می‌رسد این میانکشی‌ها بر سطوح متعدد ناقلین رخالت نموده و امکان می‌دهد پروتئین‌ها از کانال مرکزی انتشار یابند. (شکل ۸-۲۰ d).

mRNP ها از NPC توسط خارج کننده mRNP^(۵) انتقال داده می‌شوند. خارج کننده mRNP هروداییری از یک رپرواحد بزرگ به نام فاکتور خارج کننده هسته‌ای^(۶) (NXF1) یا TAP و رپرواحد کوچک، یسی ناقل خروج از هسته^(۷) (NXF2) است. TAP به mRNP های هسته‌ای از طریق همکاری با RNA و سایر پروتئین‌های کمپکس mRNP اتصال می‌یابد یکی از مهم‌ترین این پروتئین‌ها، فاکتور خارج کننده RNA^(۸) (REF) است که جرو کمپکس تقاطع اگرایی بوده (قبلاً توضیح داده شده است) و تقریباً به ۲۰ نوکلئوید در سر ۵ هر تقاطع گرون آگرون متصل می‌شود (شکل ۸-۲۱). فاکتور خارج کننده TAP/NXF1 mRNP همچنین با پروتئین‌های SR متصل به شدیدکننده‌های پیرایش همکاری می‌کند. بنابراین پروتئین‌های SR متصل

1- Nuclear pore complexes

2- Nucleoporins

3- Nuclear basket

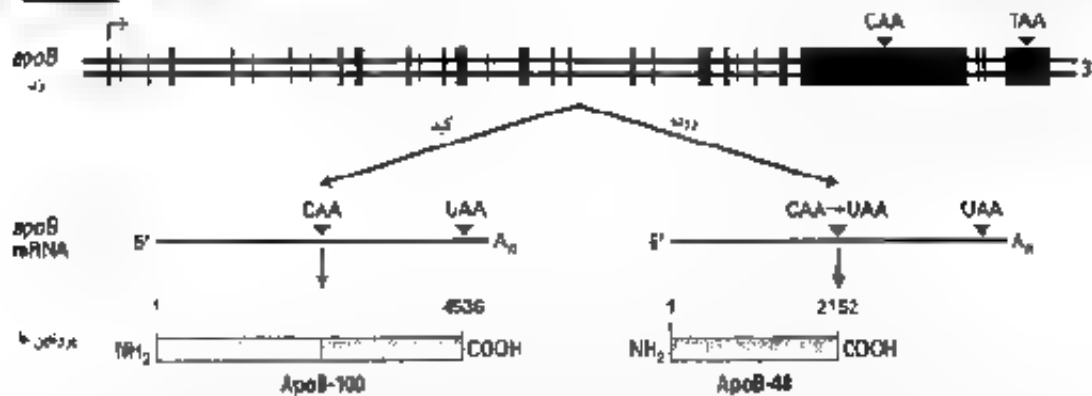
4- FG-nucleoporins

5- mRNP exporter

6- Nuclear export factor

7- Nuclear export transp. r 1

8- RNA export factor



▲ شکل ۱۹- د. ویرایش mRNA مربوط به mRNA اولیه apoB در سبیل‌های کبدی mRNA مربوط به apoB بودی می‌شود که همان توانی مربوط به رویش نوپه و دارد این mRNA به صورت apo-B. 00 ترجمه شده و این پروتئین دو نمین عملکردی دارد: نمین ناحیه آمینو به لیپیدها و نمین ناحیه کربوکسیل به ریسپورهای LDL در عثای سلولی متصل می‌شود در apoB mRNA باید سه در زوده رمز CAA در گرون ۲۶ به رمز پایی AA تا ویرایش می‌یابد ناپایی در سبیل زوده apoB48 تولید می‌شود که به نمین انتهای آمینوی apo-B100 مربوط می‌گردد

پروتئین‌ها در بخش سیتوپلاسمی NPC در اثر عمل RNA هلیکاز از mRNP جدا می‌شوند، این هلیکاز به رشته‌های NPC در بخش سیتوپلاسمی متصل است این پروتئین‌ها همانطور که برای سایر پروتئین‌های هسته‌ای در فصل ۱۲ توضیح داده شده سپس به سمب هسته برگشته و در اینجا می‌توانند در انتقال mRNP دیگر شرکت کنند در سیتوپلاسم فاکتور آغاز ترجمه متصل به کلاهیک یسی E₁ و IF₃ جانگرس CBC متصل به کلاهیک mRNP‌های هسته‌ای می‌گردند در مهره‌داران پروتئین متصل شونده به دم پلی PABP II (A) یا پروتئین سیتوپلاسمی متصل شونده به پی (A) PABPI جایگزین می‌شود، عبب نامگذاری پس است که این پروتئین قبل از PABP II شناسایی شد. (در محمرهای جوانه در فقط یک نوع PABP در هسته و سیتوپلاسم یافت شده است). پروتئین SR مخدر مطالعات اخیر نشان می‌دهد، مسیر خروج mRNP از هسته به سیتوپلاسم با فسفریلاسیون و دفسفریلاسیون پروتئین‌های سازگار کننده mRNP مثل REF کنترل می‌شود REF در اتصال خارج کننده mRNP TAP/Nt به mRNP کمک می‌کند. در یک مورد پروتئین محمری SR (Np13) به عنوان پروتئین سازگار کننده عمل می‌کند و اتصال خارج کننده mRNP محمری را باعث می‌شود (شکل ۲۲-۸). انداه پروتئین SR در حالت فسفریه به mRNA‌های اولیه بوطرور متصل می‌شود. هنگامیکه برش و پلی‌آدیلاسیون ۳' نظور کامل انجام سد، پروتئین SR بوسط فسفاتاز که یک پروتئین هسته‌ای لازم برای خروج mRNP است، دفسفریه می‌شود فقط حالت دفسفریه پروتئین سازگار کننده

۱- mRNP remoueling

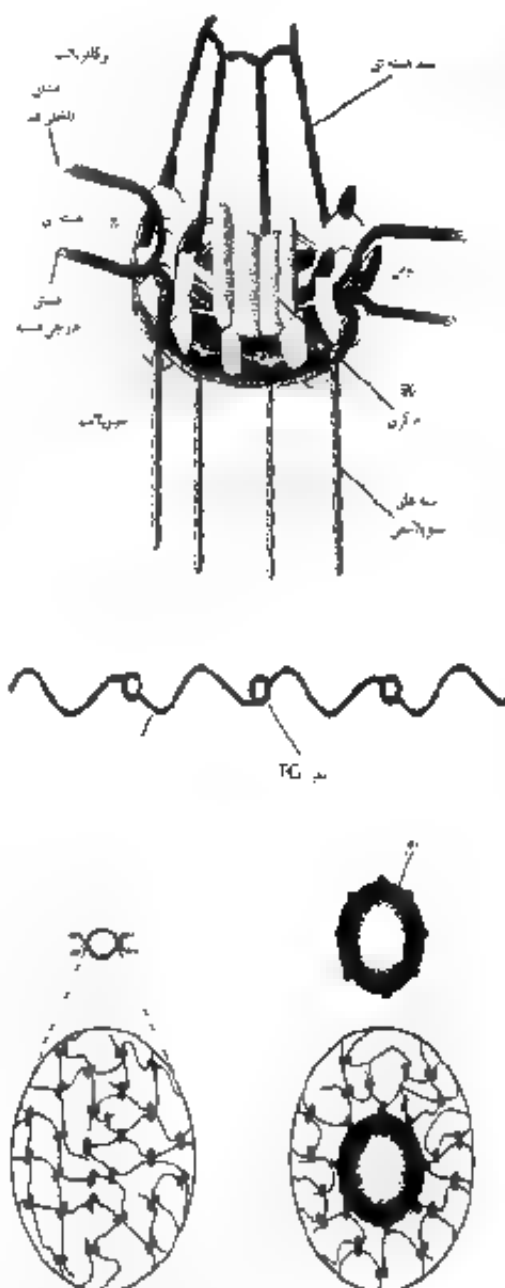
به اگرین‌ها در پیرایش mRNA نوپه و خارج کرنس mRNA‌های کاملاً پردازش یافته از طریق NPC‌ها به داخل سیتوپلاسم دخال می‌کند احتمالاً mRNP‌ها به صورت حلوی توسط چندین فاکتور خارج کننده mRNP TAP/Nt 1 به یکدیگر متصل می‌شوند که هر دو با دمین‌های PG بوکلوپورین‌های FG میانگنش دارد تا خروج mRNP‌ها از کنال مرکزی NPC تسهیل گردد (شکل ۲۰-۸). رشته‌هایی که در سطح هسته‌ای و سیتوپلاسمی NPC امتداد می‌یابند بر در خروج mRNP شرکت می‌کنند Cle2 یک پروتئین سازگار کننده بوده و به صورت برگتنسپذیر به TAP و بوکلوپورین موجود در سد هسته‌ای متصل می‌شود و mRNP هسته‌ای را سردیک مسعد آورده و آماده خروج می‌کند بوکلوپورین‌های موجود در رشته‌های سیتوپلاسمی NPC به یک RNA هلیکاز متصل می‌شود که احتمالاً در حد شدن TAP/Nt 1 و سایر پروتئین‌های hnRNP از mRNP‌ها هنگام رمیس به سیتوپلاسم نقش دارد

در فرایندی به نام بازارایی mRNP^(۱) پروتئین‌های متصل به یک mRNA در کمپلس mRNP هنگام عبور mRNP از NPC با مجموعه متفاوتی از پروتئین‌ها مبادله می‌شوند، بعضی از پروتئین‌های mRNP در مرحل ابتدایی انتقال از mRNP جدا شده و در هسته باقی می‌ماند تا به mRNA تازه ستر شده متصل شوند سایر پروتئین‌های هسته‌ای mRNP همراه با کمپلس mRNP حتی در مان انتقال از مسد باقی مانده و بعد از اینکه mRNP به سیتوپلاسم رسید از کمپلس جدا می‌شوند این پروتئین‌ها شانس خارج کننده mRNP TAP/Nt 1 و CBC متصل به کلاهیک و PABP II متصل به دم پی A است. این

می‌تواند به خارج کسده mRNP متصل شود. بنابراین خروج mRNP با پلی آدنیلایسون صحیح همراه است. این یک نوع «کنترل کیفی»^(۱) mRNA است. اگر mRNP بوظهور بدرستی پردازش یافته باشد توسط فسفاتازی که Npl3^(۲) را دفسفرینه می‌کند شناسایی می‌شود و در نتیجه به خارج کسده mRNA متصل شده و از هسته خارج می‌گردد و در عوض توسط گزروم تخریب می‌شود. گزروم کمپلکسی از چندین پروتئین بوده و RNA های فاقد پوشش را در هسته و سیتوپلاسم تخریب می‌کند (شکل ۱-۸). به دیال ورود به سیتوپلاسم پروتئین SR Npl3 توسط پروتئین کیناز و بره موجود در سیتوپلاسم فسفرینه می‌شود. این امر باعث جدایش آن از mRNP و همیطور از خارج کسده mRNP می‌گردد. در این مسیر، دفسفریلایسون پروتئین‌های سازگار کسده mRNP در هسته و رفتی که RNA به طور کامل پردازش یافته، فسفریلایسون آنها در سیتوپلاسم در اثر غلظت بالای کمپلکس mRNP و خارج کسده mRNP در هسته (در محل تشکیل آنها) و در غلظت‌های پایین بر این کمپلکس‌ها در سیتوپلاسم در محل جدایش آنها) صورت می‌گیرد. در نتیجه مسیر خروج mRNP با انتشار ساده در اثر اختلاف غلظت صورت می‌گیرد و کمپلکس mRNP و خارج کسده mRNP از NPC و از غلظت بالا در هسته به طرف غلظت پایین در سیتوپلاسم انتشار می‌یابد.

خروج از هسته mRNP های حلقه بالایی

عدد براقی لارو حشره *Chironomus tentans* متن خوب برای مطالعات میکروسکوپ الکترونی تشکیل hnRNP ها و انتقال آنها از طریق NPC ها می‌باشد. در این لاروه ژن‌ها بر تورم‌های کروموزومی بزرگ^(۳) بنام حلقه بالایی^(۴) به فراوانی به mRNA های اویانه‌ای رونویسی می‌شوند که با پروتئین‌های hnRNP همراه شده و به صورت mRNP های پنج خورده درمی‌آیند. طول این حدود ۷۵kb است (شکل ۲a-h). این mRNA های بزرگ پروتئین‌های چسبندگی را رمزدهی می‌کند که لارو در حال تکوین را به سطح برگ می‌چسباند. بعد از پردازش mRNA، ولیه hnRNP های حلقه بالایی، mRNA حاصل از معد هسته‌ای عبور کرده و به سیتوپلاسم می‌رسد. میکروگراف‌های الکترونی این سنول‌ها نشان می‌دهد که



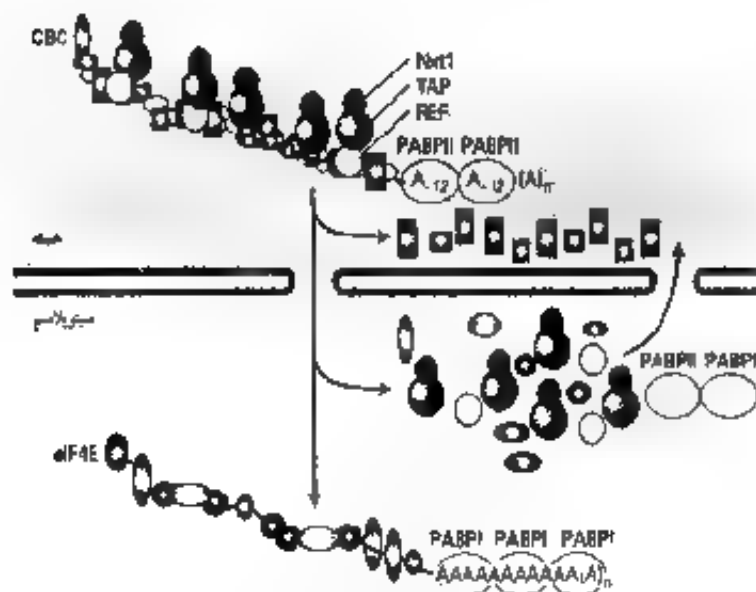
شکل ۲-۸ مدل مسیر ناقلین از طریق یک NPC. (a) ساختار NPC (b) تمین‌های FG مولکول‌پورین‌های FG به سفر می‌روند که کهورماسومی بهن دانسته و شامل نواحی طویل اجنوست پنی پپیدی هستند که توسط تمین‌های کوتاه FG انگریز. (c) هم حننا شده‌اند، (d) مکررهای FG سرپا به یکدیگر به صورت برگشت‌پذیر متصل شده و یک غریل مولکولی که دایماً در حال نوازی است را تشکیل داده و باعث انتشار مولکول‌های کوچک مخلوط در آب می‌شود. با این حال ماکرومولکول‌ها برای عبور از کانال بسیار بزرگ هستند (d) ناقلین هسته‌ای دارای نواحی انگریز در سطح خود بوده و به صورت برگشت‌پذیر به تمین‌های FG در مولکول‌پورین‌های FG متصل می‌شوند در نتیجه آنها می‌توانند از غریل مولکولی در کانال مرکزی NPC عبور کرده و به داخل و خارج هسته مساف

نمایند

1- Quality control

2- large chromosomal puffs

3- Balbiani Ring mRNAs



▲ شکل ۴-۸ بازآرایی mRNP در هنگام خروج از هسته بعضی از پروتئین‌های mRNP (مربع) از mRNP هسته‌ای و خروج از NPC جدا می‌شوند و بعضی دیگر (بیضی) همراه با mRNP از NPC عبور می‌کنند. اما در سیتوپلاسم از آن جدا شده و از طریق NPC مجدداً به هسته برمی‌گردند. در سیتوپلاسم فاکتور eIF4E جایگزین CBC متصل به تلاکک ۵' می‌شود و PABPI به جای PABPII قرار می‌گیرد.

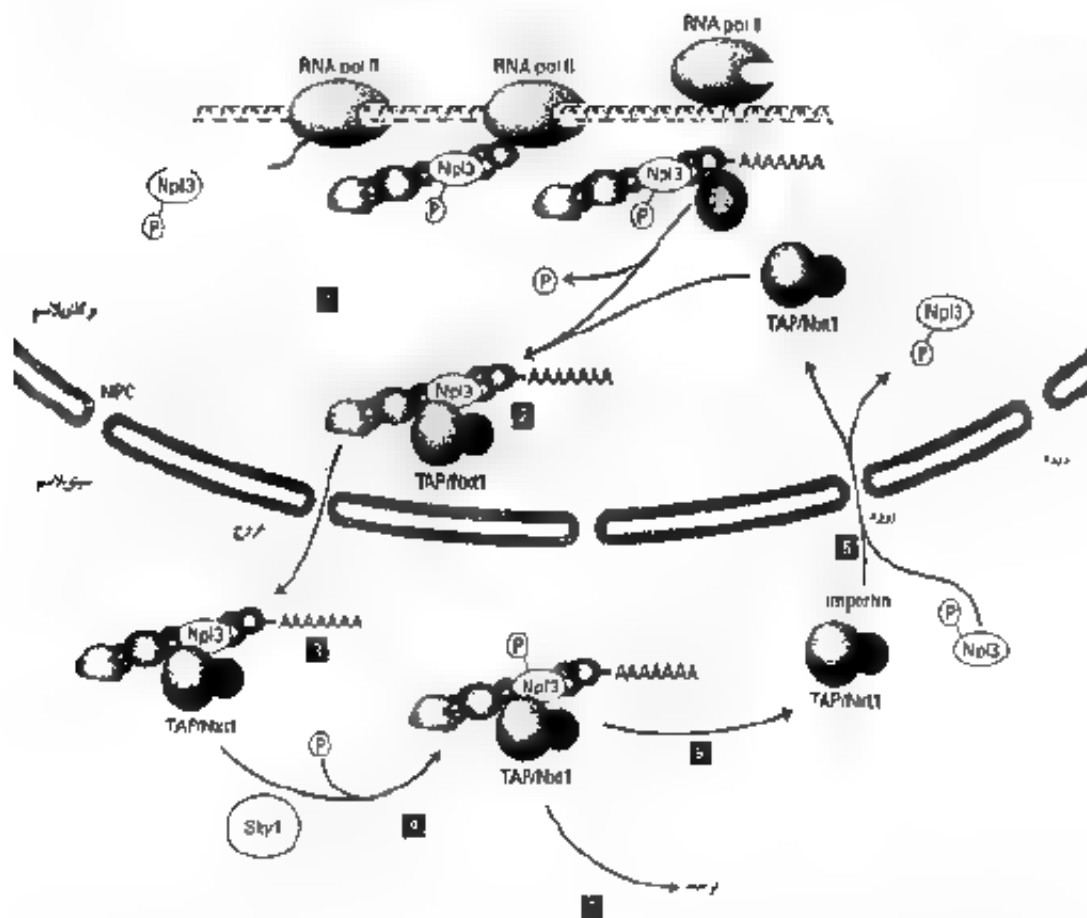
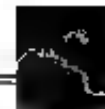
عمل، معمولاً از انتقال mRNA های بویه متصل به snRNP ها موجود در اسپالیسوروم به سیتوپلاسم جلوگیری می‌کند. بر یک آزمایش که این محدودیت را نشان می‌دهد، ژن رمزدهی‌کننده mRNA اولیه با یک ایسترون که معمولاً در سر پیرایش برداشته می‌شود، جهش داده شدید تا توانی مورد توافق جایگاه پیرایش تغییر یابد جهش در بازهای ۳' و ۵' جایگاه پیرایش در انتهای ایسترون، mRNA های بویه راتولید می‌کند که با اتصال به snRNP ها، اسپالیسوروم تشکیل می‌دهد. با این حال پیرایش RNA صورت نگرفته و mRNA اولیه در هسته باقی می‌ماند. برعکس، جهش در هر دو جایگاه یز بیس ۳' و ۵' در هسته mRNA اولیه منجر به خروج mRNA های بویه پیرایش یافته می‌شود، اما کارایی این خروج خیلی کمتر از mRNA پیرایش یافته است. همگامیکه هم دو جایگاه پیرایش، جهش یافته هستند mRNA بویه به خوبی به snRNP ها متصل نشده و در نتیجه خروج آنها بلوکه نمی‌گردد.

مطالعات اخیر در مخمر نشان داد، پروتئین هسته‌ای که با برکنوبورین در سید هسته‌ای NPC تجمع می‌یابد، جهت نگهداری mRNA بویه همراه با snRNP در هسته لازم است. اگر این پروتئین با

mRNA ها طاهرأ در طی عبور از منافذ هسته‌ای پیچ خورده بوده و به محض ورود به سیتوپلاسم به ریبوزوم‌ها متصل می‌شوند این باز نشن mRNA احتمالاً تحلیل بازآرایی mRNP در نتیجه فسفریلاسیون پروتئین‌های mRNP توسط کینازهای سیتوپلاسمی و عمل RNA هیکاز متصل به دُمین سیتوپلاسمی رشته‌های NPC می‌باشد. مشاهده اینکه mRNP ها در طی انتقال با ریبوزوم‌ها مخمخ می‌شوند حاکی از آن است که انتهای ۵' در مسیر عبور از کمپلکس معقد در جلو قرار می‌گیرد. مطالعات بیشتر میکروسکوب الکترونی انتقال mRNP های حلقه ب بیانی از کمپلکس معقد هسته منجر به ارائه مدل نشان داده نمده در شکل ۴-۸ گردید.

mRNP های اولیه موجود در اسپالیسوروم از هسته خارج نمی‌شوند.

بطور حتم فقط mRNA های کاملاً پردازش یافته می‌توانند از هسته خارج شوند زیرا ترجمه mRNA هایی که بدرسی پردازش نیافته و برای ایسترون هستند پروتئین‌های ناقصی را بویه می‌کند که ممکن است با عملکرد سلولی ناسازگار باشد. ممانعت از این

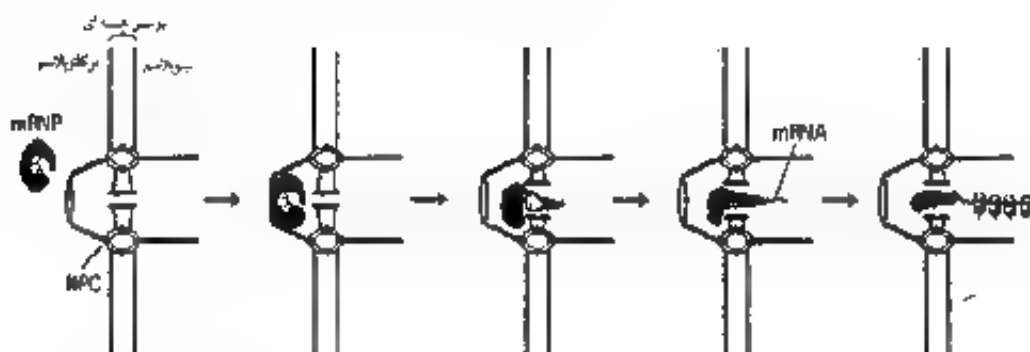
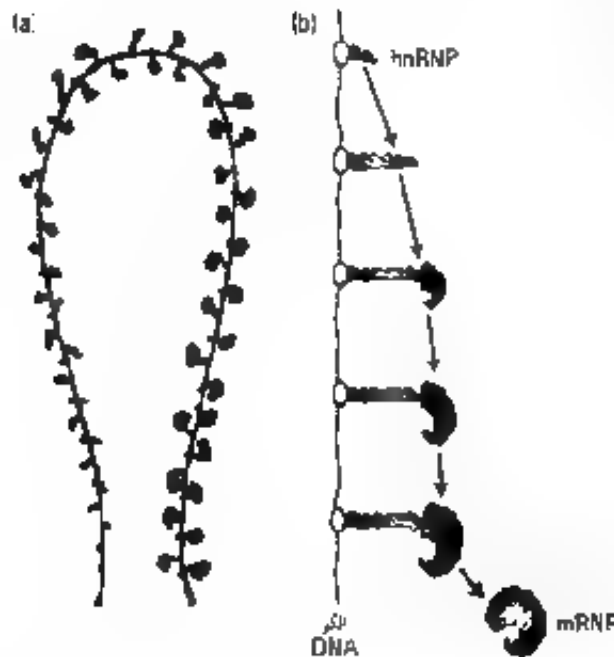


▲ شکل ۲۲-۸ فسفریلاسیون برگشت پذیر و مسیر خروج mRNP از هسته مرحله ۱ پروتئین محموری Npl3 در حالت فسفرینه به mRNA بونده و ظهور. متصل می شود. هنگامیکه بی ادبیلاسیون به صورت موجب نامرغی دارد، فسفاتاز هسته و Glc7 که برای خروج mRNP از هسته Npl3 را فسفرینه می کند، باعث یسروری اتصال خارج کننده mRNP محموری TAP/Nxt1 می گردد. مرحله ۲ خارج کننده mRNP اجازه انتشار به کمپلکس mRNP از میان کانال مرکزی کمپلکس مرکزی هسته NPC را می دهد. مرحله ۳ پروتئین کیماز سیویلاسمی sky1 و NPB در سیویلاسم فسفرینه می کند. و باعث جدایی خارج کننده mRNP و Npl3 فسفرینه حتمالاً در اثر عمل RNA همکار متصل به رشته های سیویلاسمی NPC می شود. ۴ ناقل mRNA و Npl3 فسفرینه از طریق NPC به هسته برمی گردد. ۵ mRNA انتقال یافته برای ترجمه در سیویلاسم قانس دسترسی است.

پروتئین Rev و ویروس HIV انتقال mRNA های ویروسی پیرایش یافته را تنظیم می کند.

همانطور که قبلاً اشاره شد، انتقال mRNA های حاوی mRNA های بالغ و دارای عملکرد از هسته به سیویلاسم مستلزم مکانیسم پیچیده ای است که برای بیان ژن ضروری است. در شکل های ۲۶-۸، ۲۲-۸، ۲۳-۸، تنظیم بین انتقال از لحاظ تئوری نوع دیگری از کنترل ژن (یا اینکه این نوع کنترل، نامراسم) می باشد در واقع آنها موارد مشخصه شده خروج تنظیم شده mRNA در پاسخ سلولی به شرایط محیطی (مثل سبک

سوکلوپورمی که این پروتئین به آن متصل می شود حذف کردند. mRNA های اولیه پیرایش یافته از هسته خارج می شوند. اغلب موارد تالاسمی (یک بیماری ژنتیکی که منجر به کاهش غیرمعمول پروتئین های گلوبین می شود) در اثر جهش هایی ایجاد می شود که در جایگاه پیرایش ژن گلوبین صورت گرفته و باعث کاهش بازدهی پیرایش می گردد. از اتصال mRNA اولیه به mRNP جلوگیری نمی کند و در نتیجه mRNA های اولیه گلوبین پیرایش یافته در هسته رسکوتوسینه ها ناقلی مانده و سریعاً تخریب می شوند.



شکل ۲۳-۸. تشکیل درات نامشکون ریبونوکلئوپروتئینی (hnRNP) و خروج آنها از هسته. (a) مدن نوپ پروتئینی تک کروماتینی و تجمع mRNA حلقه بالایی در Chronomous tentans. نوشتن اولیه RNA اختلاسه در DNA الگو سریعاً پروتئین‌ها تجمع یافته و تشکیل hnRNP را می‌دهد. افزایش تدریجی اندازه hnRNP ها، افزایش طول روپسته‌های RNA را در فواصل بیشتری از جابجاء شروع روپستی نشان می‌دهد. این مدن بر اساس میکروگرافیهی پشت سر هم از برش‌های نوس‌های عدد بزای ۷ و است (b) نمایش شده‌یک نوپ hnRNP ها پدیدار پادرس mRNA نوپیه دراب ریبونوکلئوپروتئینی حاصله mRNA نمیده می‌شود (c) مدن انتقال mRNA های حلقه بالیانی از کمینکس بعد هسته بر اساس مطالعات میکروسکوپ الکترونی. نوپه‌کنید که mRNA های حیدده هنگام عبور از بعد حیدگی خود را از دست می‌دهند به موازات ورود mRNA به سوبلاسم. سریمآ به ریبوروها متصل می‌شود که نشان می‌دهد آتهای نه‌رودتر از بعد عبور می‌کند.

خود را به داخل ژنوم DNA ای سلول صیربان اذعام می‌کند. (شکل ۴۹-۴). DNA وارد مده ویروسی، یا پروویروس، دارای یک واحده‌ویوسی بوده و به صورت یک روپوشه اولیه توسط RNA پدیمراز II سلولی روپوسی می‌شود روپشت H V می‌نویسد به روش‌های صابویی بیریش شده و سه گروه مختلف mRNA شامل mRNA پیریش میافته ۹ کیلوپازی، mRNA های تقریباً ۲ کیلوپازی که با حذف یک اینترون ایجاد

حرارتی که باعث ذائوره شدن پروتئین می‌گردند و یا طی عصب و ویروسی هنگامیکه تغییرات ایجاد شده توسط ویروس در سل و انتقال هسته‌ای، همانندسازی ویروس را به حداکثر می‌رسانند می‌باشند در اینجا تنظیم خروج mRNA که توسط پروتئین رمزبھی‌شده توسط ویروس نقص ایمنی اکتسابی (HIV) تعیین می‌گردد توضیح داده می‌شود.

ریبوروپس HIV یک سده DNA از ژنوم RNA ای





تکراهی FG در نوکلئوپورین‌های FG میانکشی می‌دهد. شکل ۸-۲۰ را ملاحظه کنید. جهت انتقال (هسته - سیتوپلاسم) ممکن است سیخه پراکنده شدن کمپلکس mRNP - خارج‌کننده در سیتوپلاسم بوسیله فسفریلاسیون پروتئین‌های mRNP با کینازهای سیتوپلاسمی و عملکرد RNA هلیکازهای همراه با رشته‌های سیتوپلاسمی در کمپلکس معد هسته‌ای باشد (شکل ۸-۲۰ را ملاحظه کنید).

■ خارج‌کننده mRNP به صورت مستقیم با SR پروتئین‌های متصل به آگرونها و RE متصل به کمپلکس‌های نفاذ آگرونی (که بعد از پیرایش mRNA به آنها متصل شوند) و پروتئین‌های mRNP دیگر، به اغلب mRNA متصل می‌شوند.

■ mRNA‌های اولیه متصل به اسپلایسوزوم به طور معمول به بیرون از هسته خارج نمی‌شوند، این امر تضمین می‌کند فقط mRNAهای عملکردی و پردازش یافته برای ترجمه به سیتوپلاسم انتقال یابند.

۸-۲ مکانیسم‌های سیتوپلاسمی کنترل بعد از رونویسی

بسیار از ادامه بحث، به طور مختصر مراحلی را بیان می‌کند که کنترل بر آن‌ها اعمال می‌شود. مرور می‌کنیم در فصل‌های قبلی دیدیم که تنظیم عاز رونویسی مکانیسم اولیه بر کنترل بیان ژن‌هاست. در قسمت‌های قبلی این فصل، اصول، اصولیم بیان ابروروم‌های مختلف یک پروتئین یا تنظیم پیرایش مسرب RNA کنترل می‌شود. گرچه خروج از هسته mRNAهای کانال پردازش یافته به سیتوپلاسم به سرعت تصمیم می‌شود اما از خروج از هسته mRNP‌هایی که به صورت ناقص و یا نادرست بازاریابی شده‌اند، مانع به عمل آمده و چنین رونوشت‌های غیرطبیعی توسط اگروروم تحریر می‌شوند یا این حال، رتروویروس‌هایی مثل HIV مکانیسم‌هایی دارند که به آن‌ها امکان می‌دهد چنین mRNAهای حاوی جایگاه‌های پیرایش را از هسته خارج نموده و ترجمه نمایند.

در این قسمت به سایر مکانیسم‌های کنترل بعد از رونویسی اشاره خواهد شد که در تنظیم بیان برخی از ژن‌ها، حالت می‌کند. اکثر این مکانیسم‌ها در سیتوپلاسم عمل کرده و پایداری و فروریزی mRNA و یا ترجمه آن را به پروتئین کنترل می‌کند. ما به دو

می‌شوند و mRNA‌هایی به طول حدود ۲kb که با حذف دو یا چند ابروروم ایجاد می‌شوند، تولید نمایند. (شکل ۸-۲۴). بعد از مسر این mRNAها در هسته بدون مبرین، هر سه گروه mRNA مربوط به HIV به سیتوپلاسم منتقل شده و به صورت پروتئین‌های ویروسی ترجمه می‌شوند. بعضی از mRNAهای پیرایش یافته ۹kb به صورت ژنوم به ویروس‌های تازه تولیدشده وارد گنجه و از سطح سول جوانه می‌رسد.

چون mRNAهای ۴ و ۹ کیوباری در HIV دارای جایگاه‌های پیرایشی هستند، می‌توان آنها را به عنوان mRNAهایی که به صورت ناقص پیرایش یافته‌اند در نظر گرفت. با وجود این همانطور که قبلاً اشاره شد اتصال چنین mRNAهایی به snRNAها در اسپلایسوزوم به طور طبیعی خروج آنها را از هسته صاف می‌کند بنابراین HIV و سایر ویروس‌ها باید یکسری مکانیسم برای فائق آمدن بر این مسئله داشته باشند تا امکان خروج به mRNAهای بلند ویروسی را بدهد. بعضی از رتروویروس‌ها یک توالی به نام عنصر انتقال سهاری^(۱) (CTE) دارند که با تبدیل بالا به خارج‌کننده TAP/Ntl mRNP متصل شده و به بیرون امکان خروج به RNAهای رتروویروسی پیرایش یافته را می‌دهد. HIV این مسئله را با روش دیگری حل کرده است.

مطالعات انجام گرفته با جهش یافته‌های HIV سبب دارد mRNA پیرایش یافته ۹ کیوباری و mRNA به طول ۴ کیوبار که فقط یک بار پیرایش یافته است برای انتقال از هسته به سیتوپلاسم نیازمند پروتئین ویروسی Rev هستند. نتایج آزمایشات بعدی نشان داد Rev به عنصر پاسخ به Rev^(۲) (RRE) ویژه که در RNA ویروس وجود دارد متصل می‌شود. در سول‌های الوده شده با HIV جهش یافته‌های RRE این دو mRNA در هسته باقی می‌ماند. این امر نشان می‌دهد که RRE برای تحریک خروج هسته‌ای به وسیله Rev ضروری است. Rev دارای یک سیگنال خروج از هسته‌ای عی و لوسی بوده و با ناقص کیوبری می‌کشی می‌دهد. همانطور که در فصل ۱۲ توضیح داده خواهد شد این امر باعث خروج mRNAهای ویروسی پیرایش یافته و یکبار پیرایش یافته از طریق کمپلکس معد هسته‌ای می‌گردد.

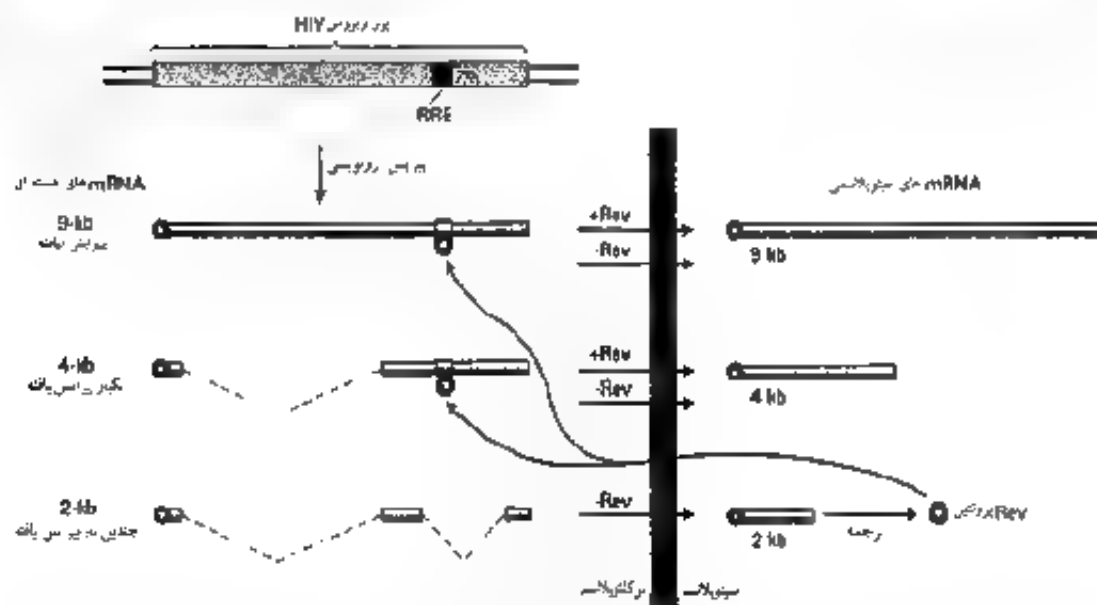
نکات کلیدی بخش ۸-۲

انتقال mRNA از پاک هسته‌ای

- اغلب mRNAها بوسیله خارج‌کننده mRNP در ریزو حلی از هسته خارج می‌شوند. این خارج‌کننده با

Constitutive transport element

۲ Rev response element



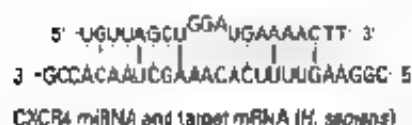
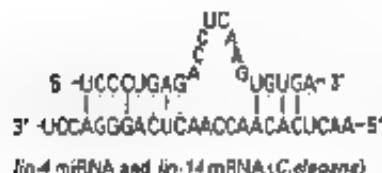
▲ شکل ۲۴-۸ انتقال mRNA های ویروس HIV از هسته به سیتوپلاسم. ژنوم HIV دارای چندین ناحیه رمزدهی گسده بوده و به صورت رونویس اولیه ۹ کیلو باری رونویسی می‌شود. چندین mRNA به طول ۴ کیلو باری در مرحله پیرایس منسوب در یکی از چند مسیر خطوط فصله‌چین و چند mRNA به طول ۲ کیلو باری در اثر پیرایس منسوب نو یا چند ریترون ایجاد شده‌اند. بعد از انتقال به سیتوپلاسم انواع مختلف RNA به پروتئین‌های مختلف ویروسی ترجمه می‌شوند. پروتئین Rev توسط mRNA به طول ۲ کیلو باری رمزدهی شده و با عنصر پاسخ به Rev (RRE) در mRNA های پیرایش یافته و یکبار پیرایش یافته می‌انکش داده و انتقال آنها را به سیتوپلاسم تحریک می‌کند.

میکرو RNA ها ترجمه mRNA های ویژه ای را مهار می‌کنند. میکرو RNA ها (miRNA) لوس بار در متابولیکم خلقتی الکانس که در زن های let-7 و lin-4 جهش یافته بودند، سناسایی شد. این ژن ها تکامل موجود رنده و تحت تأثیر قرار می‌دهند. کلونینگ و آنالیز نوع طبیعی ژن های let-7 و lin-4 نشان داد که آنها هیچ فرآورده پروتئینی را رمزدهی نمی‌کنند بلکه به جای آن RNA هایی به طول ۲۱ و ۲۲ نوکلئوتید ایجاد می‌کنند. RNA ها با بواخی غیر قابل ترجمه انهدی ۳' mRNA های هدف هیبرید تسکین می‌دهند، به عنوان مثال lin4-miRNA که در دوابی مرحله حین زایی بیان می‌شود با بواخی غیر قابل ترجمه انتهای ۳' در هر دو mRNA مربوط به lin4 و lin28 در سیتوپلاسم هیبرید شده و ترجمه آنها را با مکانیسمی که بعداً اشاره خواهد شد، مهار می‌کند. بین lin4-miRNA در مراحل بعدی تکوین مهار می‌شود و امکان ترجمه mRNA های تازه سنتز شده مربوط به lin4 و lin28 را در آن هنگام می‌دهد. بین let-7 miRNA در زمانهای

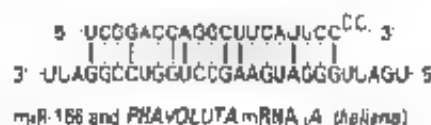
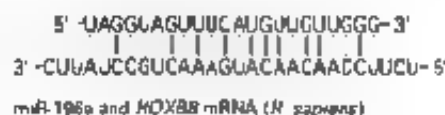
مکانیسم کنترل ژن که اخیراً سناسایی شده و تکنیک جدیدی تمندی در دستکاری بیان ژن های ویژه برای اهداف آزمایشگاهی و دروبی فراهم شده‌اند شروع می‌کنیم. این مکانیسم ها توسط RNA های تک رشته ای کوتاه به طول حدود ۲۱ نوکلئوتید و سه نام میکرو RNA^(۱) (mi RNA) و RNA^(۲) (si RNA) کنترل می‌شوند. هر دو با mRNA هدف به طور ویژه جفت شده و یا باعث مهار ترجمه [miRNA ها] و یا اینکه باعث تجزیه آن mRNA (siRNA) می‌شود. اننس تقریباً ۱۰۰۰ تا miRNA بیان می‌کند اکثر این ها در سلول های ویژه بر مراحل خاصی از حین زایی و یا پس از تولد بیان می‌شوند. اغلب miRNA ها پیش از یک نوع mRNA را می‌نویسد مورد هدف قرار دهند. در نتیجه این مکانیسم های تازه کشف شده صورت چشمگیری در تنظیم بیان ژن شرکت می‌کنند. siRNA در فریدی که داخل RNA نامیده می‌شود شرکت می‌کند و در دفاع سلولی علیه عفونت ویروسی و جابجایی توسط ترانسپوزون ها نیز در حالت دارد.



(a) miRNA + mRNA



(b) siRNA + mRNA



▲ شکل ۸-۲۵ جفت شدن بازها با RNA های هدف بین siRNA و miRNA متفاوت است (a) miRNA به صورت ناقص با mRNA های هدف هیبرید شده و برجه mRNA را مهار می‌کند نوکلئوتیدهای ۲ تا ۷ با رنگ آبی مشخص شده برای نشانایی mRNA اختصاصی بسیار ضروری است. (b) siRNA به طور کامل با mRNA هدف جفت شده و باعث برش mRNA بر ناحیه مشخص شده تا یکبار هر یک گسسته و باعث تجربه سریع آن می‌شود.

بالی یک یا چند miRNA باشد miRNA همچی از بعضی از بیترن‌های حیوانه و همیطور از بواخی غیر قابل ترجمه ۳' بعضی از mRNA های بولیه یجاد می‌شوند برون یں رپوشتهای بلند، بالی‌ایی وجود دارند که به صورت ساحارهای سخاق سری ب طول ۲۰ نوکلئوتید تا می‌جو بد که در ناحیه سانه حب سس بزه کامل می‌سند. یک RNA هسته‌ای که اختصاصی RNA دورشته‌ای به نام دروسا^۱ و همراه پروتئین هسته‌ای متصل شونده به RNA در رشه که در انسانی DGCR8 (و در دروزفلا Pasha) نامیده می‌شود، ناحیه سخاق سری برآمده را در RNA پیش‌ساز طویل بریده و miRNA بولیه را اتحاد می‌کند. miRNA بولیه توسط ناقل ویژه هسته‌ای (اکسپورتین ۵) شناسایی شده و به آن محص می‌شود. کسپورتین ۵ دُئس FG نوکلئوپورین واکس دانه و امکان می‌دهد کمپکس از طریق کانال داخلی در کمپکس مسده‌هسه‌ای انتشار یابد (سکر ۸۳۰). به محص ورود به سیتوپلاسم، یک RNase سیتوپلاسمی ویژه RNA دورشته‌ای بنام دیسرها^۲ همراه ب پروتئین سیتوپلاسمی متصل شونده به RNA دورشته‌ای که در انسانی TRBP^۳ نامده می‌شود (در مگس سرکه لوکوسوس^۴) بر روی miRNA بولیه پردازش‌های بعدی را اتحاد می‌دهد ت

منته در طی حین‌زایی همه حنورن ب دو بولوی متقارن صورت می‌گیرد. نقش miRNA های، lin4 و let-7 در هماهنگ نمودن زمان رویدادهای مراحل لویه نکامل در کره حلقوی الگاس بوده و در فصل ۲۲ توضیح داده می‌شود، در اینجا بر روی نحوه مهار ترجمه توسط miRNA متمرکز می‌شویم.

نظم ترجمه توسط mRNA در همه گیاهان چندسولی و جانوران متداول است. در چند سال گذشته، RNA های کوچک به من ۲۶-۳۰ نوکلئوتیدی از انواع مختلفی، ب هات‌های موجودات چندسولی از موشگلهی مدل حنا، کلون و عیین بوالی شله‌اند. برآوردهای اخیر نشان می‌دهد که بیان پ کل ژن‌های انسانی توسط ۱۰۰۰ miRNA انسانی که از بافتهای مختلف جد شده‌اند تنظیم می‌شود. احتمال تنظیم ترجمه چندین mRNA توسط یک miRNA بسیار زیلا است زیرا برومی ندارد جهت نشن باز بین miRNA و بوالی موجود در انتهای ۳' mRNA آنها، کاص باشد (شکل ۸-۲۵). در حقیقت، آزمایشاتی که با miRNA سری انجام شد نشان داد مکس نشن بین نشن یا هفت نوکلئوتید انته‌ی ۳' یک miRNA با بواخی ۳' غیرقابل ترجمه mRNA هدف برای انتخاب mRNA هدف ضروری است.

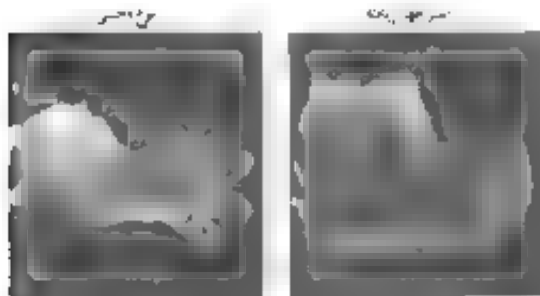
کتر miRNA ها از رپوشته‌هایی به طول چند صد ن هزار نوکلئوتید خاص از RNA پلیمراز II به نام pri-miRNA پردازش می‌یابد (شکل ۸-۲۶). pri-miRNA می‌تواند حاوی

1- Drosha

2- Dicer

3- Tar binding protein

4- Loquacious



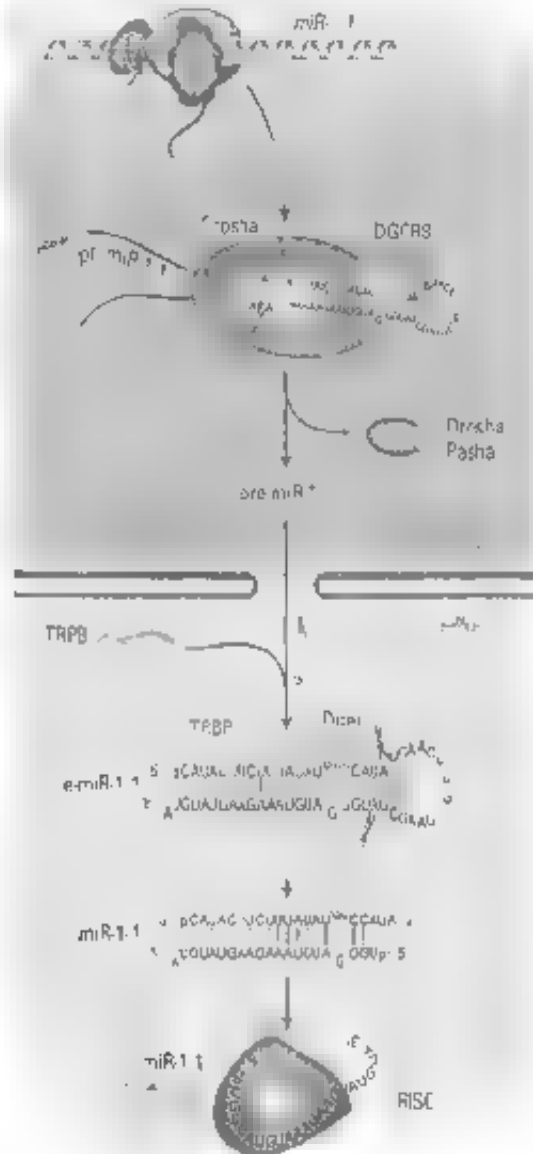
▲ شکل تجربی ۲۷-۸ سلش miRNA در تکوین دست میکروگرافها نمایان می‌دهد دست طبیعی (چپ) و دست جنینی که زنی نامرئش حذف شده است (راست). این میکروگرافها مربوط به جنین‌های ۱۴ روزه موش بوده و توسط آنتی بادی پروتئین Gd5 رنگ‌آمیزی شده‌اند. پروتئین Gd5 یک پروتئین مارکر در تشکیل امصالات است. با نامبرد جنین‌های موش در حال تکوین با بیان شرطی Cre جهت القا حذف این دایسر در این سول‌ها حذف می‌شود.

miRNA دورشته‌ای ایجاد شود. miRNA دورشته‌ای تقریباً به اندازه نو دور از مارپیچ RNA در فرم A طول داشته و هر رشته آن دارای ۲۱-۲۳ نوکلئوتید بوده و نوکلئوتید در هر انتهای ۳ جفت شده‌اند. نهایتاً یکی از دو رشته انتخاب می‌شود تا کمپلکس خاموش‌کننده توسط RNA^(۱) RISC (ریسک) ایجاد گردد. این کمپلکس فام miRNA بالغ متصل به پروتئین چند دامی آرگونائوت^(۲) است. این پروتئین عضو خانواده پروتئینی نایک توانی حفاظت شده مشخص است. چنین پروتئین آرگونائوت در بعضی از موجودات به ویژه در گیاهان بیان می‌شود و در کمپلکس‌های ریسک دیگر عملکردهای متفاوتی دارند.

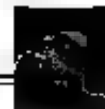
کمپلکس miRNA ریسک از طریق جهت شدن بازها بین miRNA بالغ متصل به آرگونائوت و واحی مکملی آن در ناحیه غیرقابل ترجمه ۳' (UTR) mRNA هدف به mRNA RNP متصل می‌شود (شکل ۲۵-۸). مهار ترجمه mRNA هدف مستقیم اتصال دو یا چند کمپلکس ریسک در واحی مکملی جاناگانه بر روی ناحیه ۳'-UTR مربوط به mRNA هدف است. پیشنهاد شده که ممکن است این امکان وجود داشته باشد که تنظیم ترکیبی ترجمه mRNA با تنظیم جاناگانه رونویسی دو یا چند pri-miRNA مختلف صورت گیرد و تابع پردازش صورت miRNA هایی شود که بصورت ترکیبی برای مهار ترجمه mRNA هدف مورد نیاز می‌باشند.

1 RNA - induced silencing complex (RISC)

2 Argonaute



▲ شکل ۲۶-۸ پردازش miRNA. این شکل رونویسی پردازش pri-miRNA را نشان می‌دهد. رونویسی اولیه miRNA توسط RNA پلیمراز II رونویسی می‌شود. لئوریونوکلئاز هسته‌ای ویژه RNA دورشته‌ای. دروشتا با مشارکت پروتئین متصل‌شونده به دورشته‌ای یعنی Drosha, DGCR8, در مکس سرکه برس‌های اولیه را در pri-miRNA ایجاد نموده و یک miRNA اولیه به ۷۰ نوکلئوتید ایجاد می‌کند. این miRNA اولیه توسط اکسپورتین ۵ (نقل هسته‌ای) به سیتوپلاسم منتقل می‌شود. در سیتوپلاسم miRNA اولیه مورد پردازش دیگری قرار گرفته و توسط دایسر به miRNA دورشته‌ای با دو باز جهت شده در دو انتهای ۳' تبدیل می‌شود و به صورت کوژوگه با TRBP پروتئینی متصل‌شونده به DSRNA (loquacious) در مکس سرکه، درمی‌آید. در نهایت یکی از دو رشته به یک کمپلکس ریسک وارد شده و در انجا توسط پروتئین به یک آرگونائوت متصل می‌شود.



ژن‌های miRNA اولیه و سپس جهش بازهای رمزدهی‌کننده miRNA بالغ ایجاد می‌شوند. miRNA به ویژه در گیاهان فراوان بوده و بیش از ۱/۵ میلیون miRNA مختلف در *Arabidopsis thaliana* شناسایی شده است.

RNA مداخله گر باعث تحریر mRNA های کاملاً مکمل با خود می‌شود.

RNA مداخله گر (RNAi) به صورت غیرمنتظره در حین انجام دسکازیهای بیان ژن کشف شده است. محققین سعی کردند بیان ژنی را در کرم حلقوی الگاس با ریز تزریق^(۳) یک RNA تک‌رشته‌ای مکمل با RNA مهر نه‌ای این RNA مکمل با mRNA رمزدهی شده هیبریدگشته و ترجمه آن را مهار می‌کند. این روش چهار امی‌سس^(۴) تأمین می‌شود اما در آزمایشات کنترل، RNA های دورشته‌ای کاملاً جفت شده با چند صد جفت باز، جهت مهار بیان ژن بسیار کارآمدتر از امی‌سس تک‌رشته‌ای به تنهایی بودند. مهار مسابهی ژن بیان ژن‌ها بوسیله RNA دو رشته‌ای در گیاهان مشاهده شده است. در هر مورد، RNA دو رشته‌ای که باعث تحریر همه RNA های سلولی می‌شود، حاوی بوالی دقیقاً مشابه با یکی از رشته‌های RNA دورشته‌ای است. بدلیل اختصاصی بودن RNA مداخله گر در هدف قرار دادن mRNA ها جهت تحریر، RNA یک ابزار قدرتمند آزمایشگاهی در مطالعه عملکرد ژن‌هاست.

مطالعات بیوسیمایی بعدی صورت گرفت با عصره جین دروروفیلان نشان داد یک RNA دورشته‌ای بلند که حیواسط RNA مداخله گر است، ابتدا به صورت RNA دورشته‌ای کوچک مداخله گر (siRNA) پردازش می‌یابد. رشته‌های siRNA حاوی ۲۱-۲۳ نوکلئوتید با یکدیگر هیبرید تشکیل می‌دهند به طوری که دو باز آنها یکی ۴ هر دو رشته به صورت تک‌رشته باقی می‌ماند. مطالعات بیشتر نشان داد، ریبونوکلاز سیپولاسمی ویژه RNA دورشته‌ای که RNA های دورشته‌ای بلند را به صورت siRNA درمی‌آورد همان آنزیم دیسری است که در پردازش miRNA های اوتیه بعد از خارج شدن از هسته و ورود به سیپولاسم نقش دارد. در هر دو مورد RNA تک رشته‌ای بالغ و کوتاه یسی siRNA بالغ و هم miRNA بالغ بصورت دو کمپلکس ریسک تجمع می‌یابد که در آن RNA های

انصال چندین کمپلکس ریسک به یک mRNA اعاز رونویسی را ب مکانیسمی که اخیراً بررسی شده است، مهار می‌کند. مطالعات اخیر نشان داد که انصال کمپلکس RISC باعث می‌شود که mRNA های متصل به ذمین‌های سیپولاسمی مراًکم به نام اجسام پردازش‌کننده RNA سیپولاسمی^(۱) یا به طور ساده اجسام P^(۲) مجتمع گردند. اجسام P که در ریز با حرثیات بیشتری بوصیح داده خواهند شد، جایگاه تحریر RNA بوده و ریبوروم و فاکتورهای ترجمه نداشته و قوفاً ترجمه را مهار می‌کند. الحاق با اجسام P همچنین سس می‌دهد که چر بیان یک miRNA پایداری mRNA مورد نظر را اغلب کاهش می‌دهد.

همانطور که قبلاً اشاره شد، بهریناً ۱۰۰۰ miRNA مختلف انسانی دیده شده و بسیاری از آنها نقش در انواع ویژه سلولی بیان می‌شوند. شناسایی عمل این miRNA ها اخیر بحث وسیعی از تحقیقات را به خود اختصاص داده است.

مثلاً یک miRNA ویژه به نام miR-133 در هنگام تعایر میوبلاست‌ها به سلول‌های ماهیچه‌ای القا می‌شود. miR-133 ترجمه PTB را مهار می‌کند. PTB یک فاکتور تنظیمی در پیرایش بوده و بخشی مشابه Ski مکس سرکه دارد. این پروتئین به جایگاه پیرایشی^۳ mRNA اولیه بسیاری از ژن‌ها متصل شده و منجر به نادیده گرفته شدن گزین و ب استفاده از جایگاههای پیرایش متنبوب^۳ می‌شود. هنگامیکه miR-133 در میوبلاست‌های در حال تعایر بیان می‌شود، عظمت PTB بدون اینکه معیر چشمگیری در غلبت

mRNA مربوط به PTB صورت گیرد، کاهش می‌یابد. در نتیجه ابرورفرم‌های متنبوب چندین پروتئین مهم برای عملکرد سلول ماهیچه‌ای در سلول‌های ساینر یافته بیان می‌شود.

مورد دیگر تنظیم miRNA در موجودات مختلف به سرعت شناسایی شده‌اند. حذف کامل ژن دایسر تولید miRNA را در پستانداران کاهش می‌دهد. این امر باعث مرگ جنین در مراحل ابتدای تکوین می‌شود. با این حال زمانی که دایسر فقط در جواره انگستان حذف می‌شود تأثیر miRNA را در تکوین انگشتان اضافی می‌توان مشاهده کرد (شکل ۲۷-۸). گرچه همه سلول‌های امسی ساینر یافته و سسای کلی انگشتان حذف شده اما تکوین غیرطبیعی است و این امر نشان‌دهنده اهمیت miRNA در تنظیم سطح مسابهی از ترجمه mRNA های مختلف است. از بین ۱۰۰۰ با mRNA انسانی، ۵۳ تا به نظر می‌رسد که منحصر به بخشی‌ها می‌باشند و احتمالاً miRNA های جدید در طی تکامل در اثر مضاعف شدن

1- Cytoplasmic RNA processing bodies

2- P bodies

3- Microinjection

4. Antisense inhibition

رئای سلولی وارد شده و رونویسی آنها از پروموتورهای مختلف، باعث تولید RNAهای مکمی می‌شود که می‌توانند بکدیگر هیبرید تشکیل دهند و سیستم RNA را ایجاد نمایند این سیستم ب بیان پروتئین‌های ترانسپورون مورد نیاز برای جابجایی‌های دیگری، مداخل ایجاد می‌کند.

در گیاهان و کرم حلقوی الکانس پاسخ RNAi ر می‌توان در همه سلول‌های موجود رنده و وارد کردن یک RNA دورشته‌ای به درون تعداد اندکی از سلول‌ها القا کرد چس القایی در موجود رنده نیازمند تولید یک پروتئین هوموئوگ با RNAi رپیکاز در ویروس‌های RNA دار است. این یافته‌ها پس می‌کند siRNAهای دورشته‌ای، همانندسازی شده و به درون سایر سلول‌های ین موجود منتقل می‌شود در گیاهان انتقال siRNA احتمالاً از طریق پلاسمودسمات^(۱) صورت می‌گیرد. پلاسمودسمات اتصال سیتوپلاسمی بین سلول‌های گیاهی بوده و از دیواره‌های بین آنها عبور می‌کند القای RNA مدخله‌گر در موجود رنده بر در و روهلا با بستانداری صورت می‌گیرد ریز، ژنوم این موجودات، پروتئین هوموئوگ با RNAi رلیکاز ر مرده می‌کند.

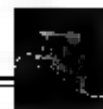
بر سلول‌های پستانداران ورود مولکول‌های نوگنه و صنوب RNA-RNA به درون سیتوپلاسم از طریق مسیر PKR منجر به مهار کلی سسر پروتئین می‌شود. همین امر کاربرد RNAهای دورشته‌ای بلند را به منظور القای آزمایشی پاسخ RNAi بر عیه یک mRNA ویژه به شدت محدود می‌کند، خوشحانه محققین کشف کردند، رشته‌های siRNA دورشته‌ای به طول ۲۳-۳۱ نوکلئوتید که دارای دو باز به صورت بک رشته در دو انتهای ۳ است باعث ایجاد کمپکس ریسک RNA بالغ بدون القای مهار عمومی سسر پروتئین می‌شود این به محققین امکان می‌دهد siRNAهای دورشته‌ای ستری را برای بیان ژن‌های ویژه در سلول‌های انسانی و بر در سایر پستانداران به کار برند. این روش خاموش کردن siRNA^(۲) نامیده می‌شود و امروزه به طور گسترده در مطالعه فرایدهای مختلف مثل مسیر RNAi به کار برده می‌شود.

مهار رونویسی RNAi بر گیاهان و مخمر میکروساکارومایسی پس، RNA دورشته‌ای بر باعث القای تشکیل هتروکمپلکس بر روی ژن‌های با نوالی مشابه با RNA دورشته‌ای می‌گردد و رونویسی بها را مهار می‌کند. پروتئین‌های

کوله به یک پروتئین آرگونوت متصل می‌شوند. وجه تمایز یک کمپکس ریسک حاوی siRNA از یک کمپکس ریسک حاوی miRNA اینست که siRNA محصوراً RNA هدف خود جذب می‌سود و باعث القای برش در آن می‌گردد در حالیکه کمپکس حاوی mRNA، miRNA هدف خود را از طریق جهت شدن ناقص تشخیص داده و منجر به مهار ترجمه می‌شود.

به نظر می‌رسد پروتئین آرگونوت مسئول برش در mRNA هدف باشد. یک دمن پروتئین آرگونوت همولوگ و مشابه آنریم RNase H بوده و RNA موجود در هیبرید RNA:DNA را تجزیه می‌کند (شکل ۱۲-۱۴). زمانی که انتهای ۵' مربوط به RNA کوله یک کمپکس ریسک به صورت دقیق با mRNA مورد نظر به فاصله یک نور از سرپیچ RNA (۱۲-۱۰ نوکلئوتید) جهت می‌شود، دمن آرگونوت پیوند فسفودی استر RNA هدف را در بین نوکلئوتیدهای ۱۰ و ۱۱ از siRNA می‌برد. RNAهای بریده شده، آزاد شده و بلافاصله توسط گزوروم سیتوپلاسمی و ۵' ریبونوکلاز تجزیه می‌شوند اگر جهت شدن بازها کاملاً دقیق نباشد دمن آرگونوت نمی‌تواند mRNA هدف را بریده و یا رها نماید. در عوض اگر چندین کمپکس ریسک miRNA به mRNA هدف متصل شوند، ترجمه آن مهار می‌شود و mRNA با اجسام P جمع یافته و در آنجا همانطور که قبلاً اشاره شد احتمالاً با یک مکانیسم متفاوت و ملایم‌تری سیت به مسیر تجزیه‌ای که با برش ریسک در RNA هدف ممکن شروع می‌شود، صورت می‌گیرد.

همگامیکه دورشته‌ای مداخل سیتوپلاسم سلول‌های یوکاریوی وارد گردید، این RNA وارد مسیر جمعی siRNA در کمپکس ریسک می‌شود زیرا توسط آنریم سیتوپلاسمی دایسر و پروتئین متصل شونده به RNA دورشته‌ای، یعنی TRBP که miRNA اولیه را پرنالز می‌کند، شناسایی می‌شود. عقیده بر این است که فرایند RNA مشاهده‌گر یک دفاع سلولی باستانی در برابر انواع ویروس‌های خاص و عناصر ژنتیکی متحرک در گیاهان و جانورال باشد گیاهانی که در زن‌های مرده می‌کنند پروتئین‌های ریسک و دایسر جهش یافته‌اند، حساسیت بیشتری نسبت به عفونت با ویروس‌های RNA دار و همچنین افزایش جابجایی ترانسپورون‌ها در ژنوم‌شان دارند. RNA دورشته‌ای مداخل در طی همانندسازی ویروس‌های RNA دار به وجود آمده و توسط ریبونوکلاز دایسر شناسایی شده و پاسخ RNAi ر القا می‌کند که سرانجام این امر باعث تجزیه mRNAهای ویروسی می‌شود. در طی جابجایی، ترانسپورون‌ها با جهش‌گیری‌های تلافی بداحس



می‌شود و تنظیم در شبکه متراناسه شدن مهتر در رمن یا مکان مناسب در یک سلول و همچنین در حال تکوین می‌باشد مکانیسم این مهتر در mRNA هایی که قبل از ترجمه در سیتوپلاسم پی‌آئینه می‌شوند، نحوی شناخته شده است.

پی‌آدیلایسون سیتوپلاسمی مرحله اسفسی از بیان ژن در عر ح اولیه جیمی جانورن است در سلول‌های تخم (اوسیت) جانورن چندسولوی mRNA های ریادی وجود دارد که پروتئین‌های مختلفی را رمزدهی می‌کند و تا هنگامیکه سلول تخم ب سلول اسپرم لقاح پیافه باشد، ترجمه نمی‌شوند. بعضی از این mRNA های ذخیره‌شده دارای یک دم پی (A) کوتاه بوده و حدود ۲۰-۴۰ واحد آدینی دارند که فقط تعداد مذکی از مونکول‌های پروتئینی سیتوپلاسمی متصل شونده به پی (A) می‌توانند به آن اتصال پیدا همانطور که در فصل ۴ گفته شد، چندین مولکول PAB1 به دم پی (A) یک mRNA متصل شده و با فاکتور آغازین eIF4G مانکنش داده بهار این مانکنس کلا هک ۵' را با فاکتور eIF4G پایدار می‌کند. این واکنش برای آغاز ترجمه لازم است، شکل b (۲۸-۴) چون این پایدار شدن با mRNA هایی ب دم پی (A) کوتاه نمی‌تواند صورت گیرد بنابرین چنین mRNA های ذخیره‌ای اوسیت‌ها به صورت کارآمد ترجمه نمی‌شوند در زمان مناسب طی نوع اوسیت یا بعد از لقاح سلول تخم معمولاً در پاسخ به پیام‌های خارجی، حدود ۵۰ واحد آدینی به دم کوتاه پی (A) پس mRNA های سیتوپلاسمی افزوده شده و باعث تحریک ترجمه آنها می‌شود.

مطالبات اخیر که با mRNA های ذخیره‌ای اوسیت رپروس انجام گرفت به شناسایی این نوع کترن ترجمه کمک کرد در آزمایشی mRNA هایی با دم کوتاه به درون اوسیت‌ها تزریق و مشخص شد که دو سالی در ناحیه UTR به آنها جهت پی‌آدیلایسون در سیتوپلاسم لازم است؛ یکی سیگنال poly(A) AAAAAA که برای پی‌آدیلایسون mRNA اوبیه در داخل هسته بهر مورد نیاز است و دیگر یک یا چند سخته از عنصر پی‌آدیلایسون سیتوپلاسمی^(۱) (CPE) که عسی از آن است. این عنصر تنظیمی به پروتئین متصل شونده به CPE^(۲) (CPEB) که سدت حفظ شده است متصل می‌شود این پروتئین دارای یک دمن RRM و یک دمن انگشت - روی است. بر اساس مدل حاضر، در غیاب سیگنال تحریکی، CPEB

هستای همولوگ با پروتئین‌های سیتوپلاسمی ارگوانوب و تابسم، کمپلکس siRNA هسته‌ای را بشکین می‌دهد. این کمپلکس پروتئین‌های متلوب از پروتئین‌های کمپلکس ریسک سیتوپلاسمی دارند عقیده بر این است، کمپلکس siRNA هسته‌ای ژن‌های ویژه‌ای را از طریق جست‌ش با mRNA های اوبیه بوظهور در طی رونویسی آنها مورد هدف قرار می‌دهد این میانکنش باعث القای متلاسیون هیستون H3 در لیزین شماره ۹ شده و جایگاه اتصال برای پروتئین HP1 اتحاد کرده و سپس، تجمع هتروکروماتین صورت می‌گیرد در گیاهان DNA در این نواحی هتروکروماتینی، سینه سده و نر شکل هتروکروماتین شرکت می‌کند، اجزای شکسته‌شده سبسم RNAi همچنین در تشکیل هتروکروماتین مانرومر و عمل صحیح ساترومرها در اسکریوب کارومیسیمی پی، گیاهان و سلول‌های جانوری کشت داده شده دخالت می‌کند ساترومرها در اکثر موجودات حاوی توانی بسیار تکرارپذیر DNA هستند، در نتیجه سبسم RNAi که باعث هتروکروماتینه شدن ژن‌های تکراری در گیاهان و اسکریوب کارومیسیمی پی می‌شود، احتمالاً بطور معمول توسط اکثر یوکاریوت‌ها برای تشکیل صحیح کمپلکس پروتئین - DNA که یوکر در ساترومر مورد استفاده قرار گرفته و برای تقسیم سلولی ضروری ست.

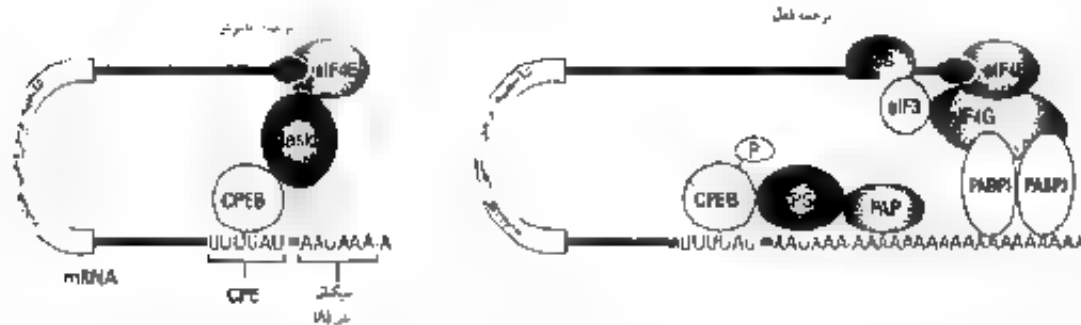
پی‌آدیلایسون سیتوپلاسمی باعث ترجمه بعضی از mRNA ها می‌شود

علاوه بر مهار ترجمه توسط mRNA ها، سایر کسرل‌های ترجمه‌ای که توسط پروتئین‌ها انجام می‌گیرد به تنظیم بیان برخی از ژن‌ها کمک می‌کند توانی‌ها یا عناصر تنظیمی در mRNA ها که به منظور کنترل ترجمه ب پروتئین‌های ویژه میانکنش می‌دهند، عموماً در ناحیه غیرقابل ترجمه (UTR) در انتهای ۳' یا ۵' mRNA قرار دارند. در اینجا نوعی از کترن ترجمه به واسطه پروتئین ر توضیح می‌دهیم که عناصر تنظیمی ناحیه ۳' در آن درگیرند. مکانیسم دیگری که پروتئین متصل شونده به RNA با عنصر تنظیمی ۵' واکنش می‌دهد، بعداً توضیح داده می‌شود.

ترجمه mRNA بسیاری از یوکاریوت‌ها بوسیله پروتئین‌های متصل شونده به RNA در توانی ویژه صورت می‌گیرد. این پروتئین‌ها به صورت مساوی به کنار جایگاه غیرقابل ترجمه در ۳' متصل می‌شوند. این اتصال متعادل به آنها امکان می‌دهد مشابه با اتصال متعادل فاکتورهای رونویسی به جایگاه‌های تنظیمی در یک ناحیه شدیدیکننده یا پرومور، متصل شوند، در بیشتر موارد معالعه شده، ترجمه با اتصال پروتئین به عنصر تنظیمی ناحیه ۳' مهار

1- Cytoplasmic polyadenylation element

2- CPE - binding protein



شکل ۲۸-۸ مدل کنترل پلی آدیلاسیون سیتوپلاسمی و آغاز ترجمه. رجه‌ها در اووسیت نابالغ mRNA دارای یک ناحیه عی بر l پیام عنصر پی‌آدیلاسیون سیتوپلاسمی (CPE) بوده و دارای دم کوتاه پی (A) می‌باشد. پروتئین متصل‌شده به CPE (CPEB) مهار ترجمه و از حریق معائنات و جمع کمپلکس عاز ترجمه در انتهای 5 mRNA میانجیگری می‌کند. (پس) تحریک هورمونی اووسیت پروتئین‌کناری ر که CPEB را به‌صورت می‌کند، فعال کرده و باعث رهاسازی ماسکین می‌شود. فاکتور CPSE به جایگاه پی (A) متصل شده و CPEB و پی A پدیم از سیتوپلاسمی (PAP) میانکشی می‌دهد. بعد از طویل شدن دم پی A، سندهای متعددی از پروتئین متصل‌شده به دم پی A (PABPI) می‌تواند به آن متصل شده و یا eIF4G میانکشی دهند. eIF4G می‌تواند با سایر فاکتورهای آغازین به رپرواد 40S متصل شده و ترجمه با آغاز نماید.

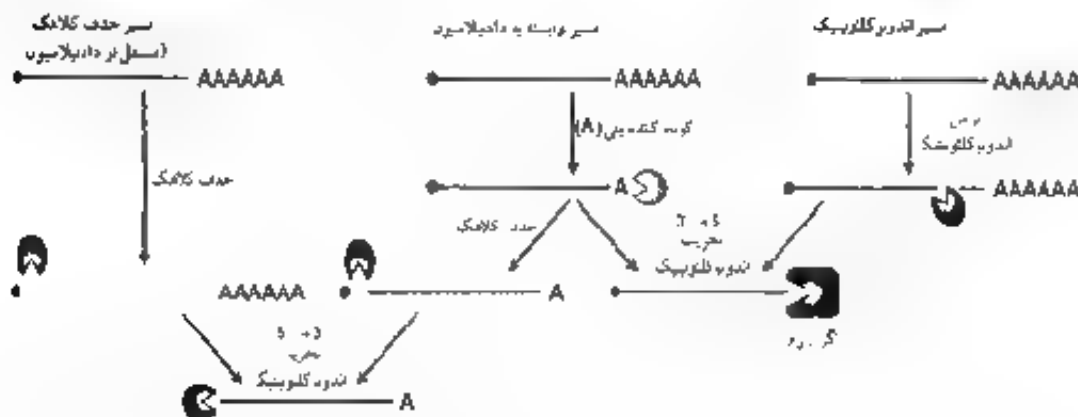
این هزاران سیناپس تحریک شده است. بر دفعه بعد که سیناپس تحریک شود، قدرت پاسخ یخاد شده در سلول پس سیناپسی معاد از مرحله اول خواهد بود. این تغییرات در پاسخ تاخدریانی در نتیجه فعال شدن ترجمه mRNAهای دجیره‌ای در این ناحیه از سیناپس است که منجر به ستر موضعی پروتئین‌های جدد شده و اندازه سیناپس را افزایش داده و همیصو خصوصیات سورویبولوری سیناپس را تغییر می‌دهند. کشف وجود CPEB در دندرت‌های بزرگی باعث شد این به‌صورت به وجود آید که پلی‌آدیلاسیون سیتوپلاسمی ترجمه mRNAهای ویژه را در دندرت مثل حالتی که در اووسیت دیده شد، تحریک می‌کند. احتمالاً در این مورد، فعالیت سیناپسی (به جای یک هورمون) سیگنال‌آفاء کننده به‌صورت سیناپس CPEB بوده و در نتیجه باعث فعال شدن ترجمه می‌گردد.

تجربه mRNA ها در سیتوپلاسم با چندین مکانیسم صورت می‌گیرد

علت mRNA تابع سرعت ستر و سرعت تجزیه آن است. به همین دلیل اگر دورن با سرعت یکسانی روویسی شود غلط حالت پایایی mRNA مربوط به زمی که پایدارتر است نسبت به دیگر بیشتر خواهد بود. پایداری یک mRNA همچنین مشخص می‌کند که چگونه ستر سریع پروتئین‌های مرده‌ی شده را می‌توان خاموش کرد. در mRNA پایدار، ستر پروتئین مرده‌ی شده‌ی ریادی بعد

متصل به CPE عی از U با پروتئین ماسکین^(۱) میانکشی می‌دهد (ماسکین در طرف دیگر به فاکتور eIF4E متصل به کلاک 5' mRNA متصل می‌شود) شکل چپ ۲۷-۸. در نتیجه eIF4E پی‌تواند با سایر فاکتورهای آغازین و رپرواد 40S ریبوزومی میانکشی داده و بنابراین آغاز ترجمه متوقف می‌شود. در طی نوع اووسیت یک سرین ویره در CPEB به‌صورت سده و باعث جدایی ماسکین از کمپلکس می‌گردد. این امر امکان می‌دهد فاکتور سیتوپلاسمی ویژه برش و پلی‌آدیلاسیون (CPSE) و آنزیم پی (A) پایمراز به‌صورت محاور یا CPEB به mRNA متصل شوند. به محض افزوده شدن ریموهای آنزیم توسط پی (A) پایمراز، PABPI می‌تواند به دم پی (A) طویل شده متصل‌گشته و منجر به پایداری میانکشی فاکتورهای دخیل در آغاز ترجمه گردد (شکل ۲۸-۸، راست). همچنین شکل ۲۸-۸ را بر ملاحظه کنید) در مثال نوع اووسیت ریبوزومی پروتئین‌کناری که CPEB را به‌صورت می‌کند در پاسخ به هورمونی پروتئین‌ری فعال می‌شود. بنابراین همان ترجمه mRNAهای دجیره‌ای مرده‌ی کسده پروتئین‌های مورد نیاز برای بلوغ اووسیت با این پیام خارجی تنظیم می‌شود.

شواهد فاین توجهی نشان می‌دهد که مکانیسم مشابهی از کتر ترجمه در یادگیری و حافظه نقش دارد. در سیستم عصبی مرکزی، آکسوهی یک هورمون و یا بیشتر می‌تواند از طریق دندرت‌های یک برون مجزای پس سیناپسی با یکدیگر ارتباط (سیناپس) داشته باشد (شکل ۲۲-۲۳). هنگامیکه یکی از کسوها تحریک می‌شود برون پس سیناپسی به یاد می‌سازد که کدامیک از



▲ شکل ۸-۲۹ مسیرهای تجزیه mRNA های یوکاریوتی در مسیر وابسته به آدیلاسیون. بوسه دم بی A به آرمی بوسه ادیلار بریده می شود. نا پایداری طویش به ۲۰. رونوی ادیسی و باکتر برسد. در این حالت میانکشی دم بی با PABP1 ناپایدار شده و منجر به تصفیه میانکشی بین کلاهک ۵ و فاکتورهای آغاز ترجمه می شود. سپس mRNA های دلاسیه شده (۱) ممکنست کلاهکشان سرناشته شده و توسط آگروبوکلنار ۳' → ۵' تجزیه می شود. (۲) و یا ۵' گروبوکلنار ۵' → ۳' موجود در آگروبو سیتوپلاسمی تجزیه شود. بعضی از mRNA ها (راسب) از درون توسط یک اندوبوکلنار بریده می شود و قطعات آن توسط گزرووم تجزیه می شود. سایر mRNA ها (چپا) بین از ادیلاسیون کلاهکشان برداشته شده و سپس با آگروبوکلنار ۳' → ۵' تجزیه می شوند.

وابسته به آدیلاسیون^(۱) و به صورت ذیل تجزیه می شود. حول دم پلی (A) بنترج و به مرور زمان در اثر عمل بوکلنار دایینه کننده کاهش می یابد. هنگامیکه دم بی (A) به حد کافی کوتاه شد، موبکون های PABP نمی توانند به ملت طولانی به آن متصل شده و واکنس کلاهک ۵' را با فاکتورهای آغازین ترجمه پیوند کنند. در نتیجه کلاهک در معرض آنزیم حذف کننده کلاهک قرار گرفته و حذف می شود. در ماکروماهی سروریه (DCP1/DCP2) در این حالت mRNA ای که کلاهکش برداشته شده توسط اندوبوکلنار ۳' → ۵' (Xrn1 در ماکروماهی سروریه) تجزیه می شود. حذف دم بی (A) حساسیت mRNA را نسبت به تجزیه با آگروبو سیتوپلاسمی که دارای اندوبوکلنارهای ۵' → ۳' است افزایش می دهد. گروبوکلنارهای ۳' → ۵' در مخمر و آگروبو ۳' → ۵' در پستانداران غالب هستند. آنزیم های حذف کننده کلاهک و اندوبوکلنار ۳' → ۵' در احصام P سراکم شده اند. احصام P نوعی از سیتوپلاسم می باشد که به صورت غیر معمول به شدت متراکم شده اند (شکل ۸-۳۱). بعضی از mRNA ها ابتدا به مسیر حذف کلاهک مستقل از آدیلاسیون تجزیه می شوند (شکل ۸-۲۹). این حالت بدلیل وجود توانایی ویژه در انتهای ۵' mRNA بوده و به نظر می رسد کلاهک ر نسبت به آنزیم حذف کننده کلاهک حساس می سازد. در این

از اینکه ژن مهار شد صورت می گیرد اکثر mRNA های باکتریایی ناپایدار بوده و به صورت نمایی و با توجه به نیمه عمرشان در عرض چند دقیقه تجزیه می شوند. به همین دلیل اصول باکتریایی به سرعت می تواند ستر پروتئینی خود را در اثر تغییر در محیط سلولی وفق دهد. از طرف دیگر اکثر سلول های موجودات پرسلولی، در شرایط محیطی نسبتاً ثابتی قرار داشته و مجموعه ویژگی های وظایف را طی یک روز ماه و حتی طول عمر یک موجود رسیده انجام می دهد (مثل سلول های عصبی). بر این اساس اکثر mRNA های یوکاریوت های عالی چندین ساعت نیمه عمر دارند.

به این حال بعضی از پروتئین ها در سلول های یوکاریوتی فقط برای مدت کوتاهی نیاز بوده و وابستگی به صورت انتخابی تولید شوند. به عنوان مثال همانطور که قبلاً در فصل مقدمه اشاره شد موبکول های ویر پامبرسان به نام موبکون ها که در پاسخ به بعضی پستانداران در حالت می کسب به صورت انتخابی و کوتاه مدت ستر و ترشح می شوند به طور مشابه بسیاری از فاکتورهای رونویسی که آغاز مرحله S چرخه سلولی را تنظیم می کند مثل C-Jun و C-fos فقط در دوره کوتاهی ستر می شوند. بیان چنین پروتئین های به صورت انتخابی و کوتاه رخ می دهد. زیرا رونویسی ژن های آنها سریعاً روشن و خاموش شده و mRNA های آن به طور غیر معمول دارای نیمه عمر کوتاه ۲۰ دقیقه یا کمتر هستند.

mRNA های سیتوپلاسمی با یکی از سه مسیر نشان داده شده در شکل ۸-۲۹ تجزیه می شوند. اکثر mRNA ها در مسیر

ساختارهایی پویا بوده و از لحاظ اندازه و بسته به مقدار تجمع mRNP ها بر آنها، مهرلی تحریر mRNA ها و مهرلی خروج mRNP ها و ورود دوباره mRNP های ترجمه شده، رشد کرده و ب کوچک می‌شوند.

سنتز پروتئین می‌تواند به طور کلی تنظیم شود

فاکتورهای آغاز ترجمه و پروتئین‌های ریبوزومی همانند پروتئین‌هایی که در سایر فرایندها در حالت دارند می‌توانند با تغییرات پس ترجمه‌ای مثل فسفریلاسیون تنظیم شوند چنین مکانیسم‌هایی بر سرعت ترجمه اکثر mRNA ها اثر گذاشته و از اینرو بر سرعت کلی سنتز پروتئین سلولی اثر می‌گذارند.

مسیر TOR مسیر TOR با مطالعه بر روی مکانیسم عمل راپامایسین (آنتی‌بیوتیک تولیدشده توسط باکتری اسپرئومایسین) کشف شد. راپامایسین برای سرکوب پاسخ پسی بر بیسارل پیوند عصبی مفید است. هدف راپامایسین (TOR) با جدا کردن چهار یافته‌های مختصر مقوم به مهار توسط رشد سلولی راپامایسین شناسایی شد. TOR یک پروتئین کیناز بزرگ (حدود ۲۴۰۰ اسید آمینه) بوده و چندین فرایند سلولی را در سلول‌های مختصر و در پاسخ به شرایط غذایی تنظیم می‌کند. در یوکاریوت‌های پرسلولی، TOR متناز (mTOR) نیز به پیام‌های یخ‌ناشته از پروتئین‌های پیام‌رسان پاسخ سلولی پاسخ می‌دهد تا رشد سلولی را همراه با برنامه تکوینی و نیز شرایط غذایی تنظیم کند.

یافته‌های اخیر در مورد مسیر mTOR در شکل ۳-۸ خلاصه شده است. mTOR فعال سرعت کلی سنتز پروتئین را ب فسفریلاسیون دو پروتئین ضروری که به طور مستقیم ترجمه ر تنظیم می‌کند، تحریک می‌کند. mTOR همچنین فاکتورهای ریبوزومی (که بین اجرای سازنده ریبوزوم را کنترل می‌کند)، tRNA ها و فاکتورهای ترجمه را فعال کرده و سر پروتئین و رشد سلولی را بیشتر فعال می‌کند.

به یاد آورید که مرحله اول ترجمه mRNA یوکاریوتی شامل اتصال کمپلکس عارین eIF4 به کلاهک ۵'، بر طریق eIF4E، پیرواحد انصالی به کلاهک است (شکل ۲-۲۴). غلظت eIF4E فعال توسط خانواده کوچکی از پروتئین‌های انصالی (4E-BPs) eIF4E تنظیم می‌شود که مانعش eIF4E را ب کلاهک ۵

mRNA ها سرعت برداشته شدن کلاهک سرعت تحریر mRNA را کنترل می‌کند. زیر بعد از اینکه کلاهک ۵ برداشته شد RNA سرماً توسط اگزونوکلاز ۳' → ۵' هیدرولیز می‌شود. سرعت دانیلاسیون mRNA یا فرکانس آغاز ترجمه در یک mRNA رابطه معکوسی دارد یعنی هر اندازه فرکانس آغاز ترجمه بیشتر باشد به همن اندازه سرعت دانیلاسیون کم‌تر می‌شود. این رابطه احتمالاً بدلیل میزکس‌های متعادل بین فاکتورهای آغاز متصل به کلاهک ۵ و PABPI متصل به دم پلی (A) می‌باشد. در mRNA ای که با سرعت بالا ترجمه می‌شود فاکتورهای آغازین متصل به کلاهک مدت‌مدتی بیستری به آن متصل بوده و اتصال PABPI را پذیر کرده و بنابراین دم پلی (A) را از دسترسی یوکلنازهای ادیله‌کننده حفظ می‌کند.

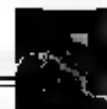
بسیاری از mRNA ها ب نیمه عمر کوتاه در پستاندارانی دارای سینه‌های متعدد و بعضی مواقع همپوشان از نوآلی AUUA ناحیه غیرقابل ترجمه ۳' هستند. پروتئین‌های ویژه محس‌سوده به RNA شناسایی شده‌اند که هم به نوآلی عی از AU متصل می‌شوند و هم با انزیم دانیله‌کننده و با اگزوزوم واکش می‌دهند. این عمل باعث دانیلاسیون سریع و در مرحله بعد تجزیه یس mRNA در جهت ۵' → ۳' می‌گردد. در این مکانیسم سرعت تحریر mRNA جنای از فرکانس ترجمه می‌باشد. پس mRNA دارای نوآلی AUUA می‌تواند ب فرکانس بالا ترجمه و نیز سرماً تجزیه شده و باعث می‌گردد که پروتئین‌های رم‌دهی شده به صورت انحصاری و بر مدت زمان کوتاه پیاں گردند.

همانگونه که در شکل ۳-۸ نشان داده شده بعضی از mRNA ها حتی مسیر اندونوکلیولیتیک^(۱) تجزیه می‌شوند و در آن هیچ حذف کلاهک و دانیلاسیون چشمگیری دظلت نمی‌کند. یک مثال از این نوع مسیر، مسیر RNA اسب که در بالا بحث شد، هر کمپلکس ریسک siRNA می‌تواند هزاران مولکول RNA مورد خطر را تجزیه کند سپس قطعات یخاد شده در آنو برش درونی با اندونوکلازها تجزیه می‌شوند.

اجسام P همانطور که در بالا اشاره شد، جسام P جایگاه‌های مهار ترجمه mRNA های متصل به کمپلکس ریسک mRNA هستند. آنها همچنین جایگاه‌های اصلی تجزیه mRNA در سیتوپلاسم می‌باشند. این نوآلی متراکم سیتوپلاسمی دارای انزیم حذف‌کننده کلاهک (DCP۱/DCP۲ در مخمر) فعال‌کننده‌های جدی کلاهک (Lsm۱۷, Dhh, Ptt) در مخمر) اندونوکلاز اصلی ۳' → ۵' (Xrn 1) و نیز mRNA های متراکم اسید اجسام P

۱- Endonucleolytic pathway

2- Target of rapamycin



هیدرولیز باعث بذین Rheb به حالت کنفورماسیونی متصل به GDP می‌گردد که در این حالت به کمپلکس Tor متصل شده و فعالیت کینازی آن مهار می‌گردد. در نهایت فعالیت TSC1/TSC2 یا چندین مولکول تنظیم شده و به سلول اجازه می‌دهند تا مسیرهای مختلف پیام‌رسانی سلولی را جهت کنترل سرعت کلی ستر پروتئین به کار گیرد. پیام ایجاد شده از گیرنده‌های فاکتور رشد سطح سلولی مختص به فسفریلاسیون TSC1/TSC2 در جایگاه‌های چهار شده و باعث افزایش Rheb-GTP و فعال شدن فعالیت کینازی mTOR می‌گردد. این نوع تنظیم از طریق گیرنده‌های سطح سلولی کنترل رشد سلولی را به فرایندهای تکوینی کنترل شده با میانکشی‌های سلون به سلول مرتبط می‌سازد.

فعالیت mTOR همچنین در پاسخ به شرایط غذایی تنظیم می‌شود. هنگامیکه انرژی حاصل از غذا برای رشد سلولی کافی نباشد نسبت غلظت ATP به AMP کاهش کرده و این امر به وسیله AMP کیناز تشخیص داده می‌شود. AMP کیناز فعال TSC1/TSC2 را در جایگاه‌های فعال کننده فسفریله و فعالیت Rheb-GAP را تحریک می‌کند و در نتیجه فعالیت کینازی mTOR و سرعت کلی ترجمه را مهار می‌گردد. هیپوکسی [کمبود اکسیژن] و سایر استرس‌های سلولی نیز Rheb-GAP / TSC1/TSC2 را فعال می‌کند. در نهایت غلظت مواد غذایی در فضای خارج سلولی نیز Rheb را از طریق مکانیسم نامشخصی تنظیم می‌کند که باری به کمپلکس TSC1/TSC2 برسد.

علاوه بر تنظیم سرعت کلی ستر پروتئین سلولی و تولید ریبوزوم، tRNA ها و فاکتورهای ترجمه، mTOR حداقل یک فرآیند دیگر را در پاسخ به مقدار کم مواد غذایی یعنی ماکرو اتوفژی را تنظیم می‌کند. سلول‌های گرسنه، اجزای سیتوپلاسمی مثل اندامک‌ها را تجزیه می‌کند. نا انرژی و پیش‌سازهای مورد نیاز برای فرایندهای سلولی را تأمین کند. در طی این فرایند ساختاری با غذای دوگانه ناحیه‌ای از سیتوپلاسم را در بر گرفته و اتوفاگوسوم را تشکیل می‌دهد. اتوفاگوسوم سپس با لیزوزوم ادغام شده و در آنجا پروتئین‌ها، لیپیدها و سایر ماکرومولکول‌های بدام افتاده را تجزیه کرده و فرایند ماکرو اتوفژی را کامل می‌کند. mTOR فعال، ماکرو اتوفژی را در سلول‌های در حال رشد هنگامیکه مواد غذایی به فراوانی وجود ندارد، را مهار می‌کند. ماکرو اتوفژی هنگامیکه فعالیت

mRNA مهار می‌کند. 4E-BP ها اهداف مستقیم mTOR بوده و زمانی که توسط mTOR فسفریله شوند 4E-BP، eIF4E را آزاد کرده و باعث ترجمه و تحریک می‌کند. mTOR همچنین سایر پروتئین کینازها را فسفریله و فعال می‌کند. این پروتئین کینازها هم به بوبه خود پروتئین S6 (S6K) را ریبواحد کوچک ریبوزوم و احتمالاً سوسپراهای دیگری را فسفریله کرده و باعث افزایش بیشتر در سرعت ستر پروتئین می‌شود.

ترجمه زیر مجموعه ویژگی‌های از mRNA ها که رشدی از پیریمیدین‌ها را در ناحیه 5' غیر قابل ترجمه خود دارند (TOP mRNA) قطعه الیگوپیریمیدین نامیده می‌شود که بشدت توسط mTOR تحریک می‌گردد. TOP mRNA های 5' پروتئین‌های ریبوزومی و فاکتورهای ادامه ترجمه را رمز می‌کند. mTOR همچنین فاکتور رونویسی RNA پیمراز I یعنی TIFIA و رونویسی پیش‌ساز بزرگ rRNA را تحریک می‌کند. mTOR همچنین رونویسی توسط RNA پیمراز III را تحریک می‌نماید اما مکانیسم آن هنوز ساخته شده نیست. علاوه بر این، mTOR تا از فعال‌کننده‌های RNA پیمراز II را که باعث تحریک رونویسی ژن‌های پروتئین ریبوزومی و فاکتور ترجمه می‌شود را فعال می‌کند. در نهایت، mTOR پردازش پیش‌ساز rRNA را تحریک می‌کند. بدینال فسفریلاسیون این سوسپراهای مختلف mTOR، ستر و تجمع ریبوزوم و همچنین ستر فاکتورهای ترجمه و tRNA ها به شدت افزایش می‌یابد. به عبارت دیگر زمانی که فعالیت mTOR کیناز مهار می‌شود این سوسپراها فسفریله شده و سرعت ستر پروتئین و تولید ریبوزوم و فاکتورهای ترجمه و tRNA ها به شدت کاهش یافته و رشد سلولی متوقف می‌شود.

فعالیت mTOR توسط یک G پروتئین مونومری کوچک^(۱) از خانواده پروتئین Ras به نام Rheb تنظیم می‌شود. مانند سایر پروتئین‌های کوچک، Rheb در حالت کنفورماسیونی فعال خود به GTP متصل است. Rheb-GTP به کمپلکس mTOR متصل شده و احتمالاً از طریق القای تغییر کنفورماسیون در دمن کینازی mTOR فعالیت کینازی آن را فعال می‌کند. در عوض Rheb توسط یک هترودایمر متشکل از ریبواحد‌های TSC1 و TSC2 تنظیم می‌شود. این دو ریبواحد بدلیل دچال‌شان در ستر کمپلکس توروزور اسکروزین^(۲) بدین اسم نامیده می‌شوند. در حالت کنفورماسیونی فعال هر دو دایمر TSC1/TSC2 به عنوان پروتئین فعال کننده GTP از برای Rheb (Rheb-GAP) عمل کرده و باعث هیدرولیز GTP متصل به Rheb، به GDP می‌شود. این

1. Monomeric small G protein

2. Tuberous sclerosis complex

یاردار یا کمپلکس eIF4 متصل به کلاخک 5' mRNA از طریق ریزرواحد eIF4E واکنش می‌دهد. سپس ریزرواحد کوچک ریزرومی، mRNA را در جهت 3' بازرسی می‌کند تا به رمز آغاز AUG رسیده و بتواند با tRNA آغازگر در جایگاه P جهت‌گرفته. هنگامیکه این پدیده رخ داد، GTP متصل به eIF2 به GDP هیپورومپ و باعث می‌شود کمپلکس eIF2.GDP آزاد گردد. هیپورومپ یک مرحله عطاگیری^(۱) برگشت‌ناپذیر بوده و ریزرواحد کوچک ریزرومی را برای اتصال به ریزرواحد بزرگ ریزرومی را هنگامیکه tRNA آغازگر در جایگاه P قرار گرفته و به درستی ب AUG آغازی جهت باز تشکیل داده باشد، آماده می‌کند. قبل از مشارکت eIF2 در آغاز ترجمه دیگر، GDP متصل به آن با یبسی با GTP حایت سود این فرایند به وسیله فاکتور آغاز ترجمه eIF2B انجام می‌شود. eIF2 فاکتور عمومی کننده نوکلئوتید گوانین (GEF) مختص eIF2 می‌باشد.

مکانیسم مهار عمومی ستر پروتئین در سلول‌هایی که تحت شرایط استرس قرار گرفته‌اند شامل فسفریلاسیون ریزرواحد α -eIF2 در یک سرین ویژه می‌باشد. فسفریلاسیون در این جایگاه مستقیم، عمل eIF2 در ستر پروتئین تخصصی می‌چند می‌کند. eIF2 فسفریله تمایز بسیار زیادی به فاکتور موبص‌کننده نوکلئوتید گوانین ویژه eIF2 (eIF2B) دارد به طوری که نمی‌تواند eIF2 فسفریله را رها کند و در نتیجه کاتالیز تعویض GTP در فاکتورهای eIF2 دیگر بگونه می‌شود. بر این‌طای که مقدار eIF2 بیشتر از eIF2B است. فسفریلاسیون بخشی از eIF2 باعث باعث مهار همه eIF2B سلولی می‌گردد. بقیه eIF2ها به صورت متصل به GDP مجمع یافته و در ستر پروتئین نمی‌تواند دخالت کند و بنابراین تقریباً کل ستر پروتئین سلولی مهار می‌گردد یا وجود این حصی از mRNA ها، بواسی 5' دارد که حازه می‌دهد، ترجمه در غنطت کم eIF2.GTP (در نتیجه فسفریلاسیون eIF2) آغاز گردد این mRNA ه دستهای از پروتئین‌های چایرون (که وظیفه آنها، تاحردگی مجدد پروتئین‌های دمانوره شده سلول در اثر استرس سلولی است)، پروتئین‌های دیگری که به سلول کمک می‌کند تا به شرایط استرسی سازگار گردد و نیز فاکتورهای رونویسی فعال کننده رونویسی از ژن‌های رمزدهی‌کننده این پروتئین‌های القاشده در اثر استرس رمزدهی می‌کند.

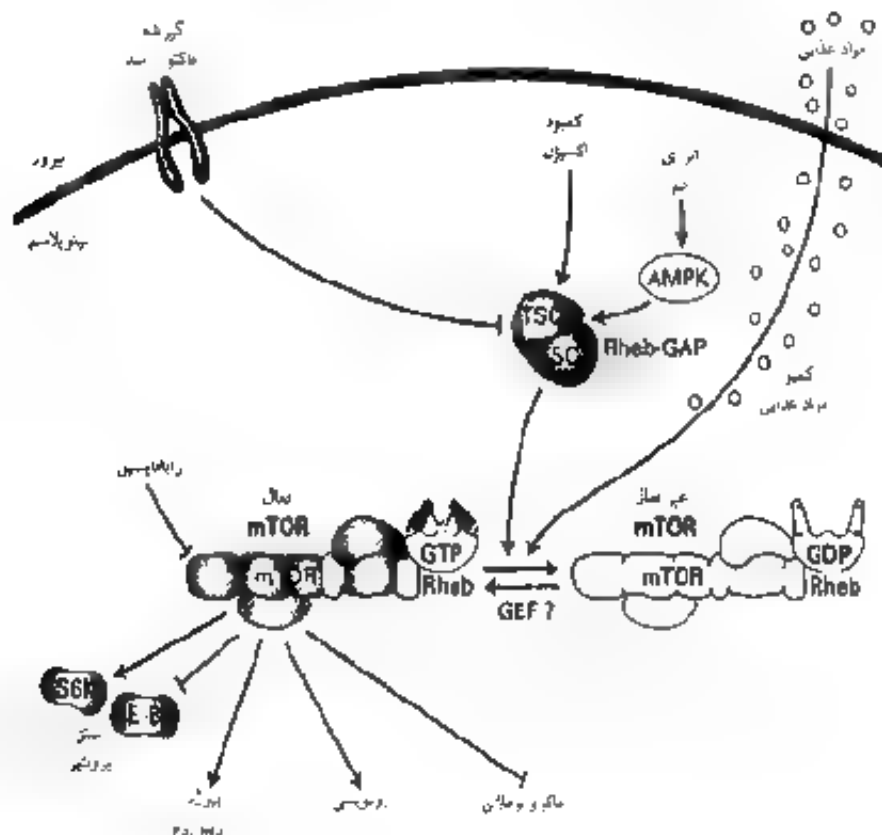
سلول‌های انسانی دارای چهار کیناز eIF2 بوده و سرین

mTOR در سلول‌های محروم از مواد غذایی اکت می‌کند، تحریک می‌شود.

ژن‌های رمزدهی کننده اجزای سازنده مسیر mTOR بسیاری از سرطان‌های انسانی جهش یافته و محر به رشد سلولی در غیاب سیگنال‌های طبیعی رشد می‌گردد. TSC2 و TSC1 (شکل ۳۰) اند شناخته شده‌اند زیرا یکی از پس نو پروتئین‌ها برای ژنتیکی کمپلکس نوپوروس اسکلروزیس جهش می‌یابد. بیمرانی که این ماهیجاری را دارد تومورهای خوش خیمی را در مافت‌های متعددی تشکیل می‌دهد. عوارض بیماری بدلیل غیرفعال شدن TSC1 یا TSC2 است که فعالیت Rheb-GAP را در هیپودیمز TSC1/TSC2 کاهش داده و باعث افزایش غیرطبیعی و تنظیم شده مقدار Rheb GTP شده و در نتیجه فعالیت mTOR به صورت کنترل نشده افزایش می‌یابد. جهش در اجزای سازنده مسیر انتقال پیام گیرنده سطح سلولی منجر به مهار فعالیت Rheb.GAP TSC1/TSC2 می‌گردد که معمولاً در تومورهای انسانی نیز دیده می‌شود و در رشد سلولی و همانندسازی در غیاب پیام طبیعی برای رشد و تکثیر دخالت دارد.

فعالیت کینازی بالای پروتئین mTOR در تومورها به علایم بالایی کمی همراه است. در نتیجه مهارکننده‌های mTOR در حال حاضر، در آزمایشات بالایی برای آزمودن مؤثر بودن این ترکیبات در درمان‌های سرطان همراه با درمان‌های دیگر به کار برده می‌شود. راه‌های سایر مهارکننده‌های mTOR مرتبط، مهارکننده‌های قوی پاسخ یعنی هسند زیرا می‌توانند فعال شدن و همانندسازی فسفوسیت‌های T را در پاسخ به آنتی‌بی‌های خارجی مهار کنند (فصل ۲۴). ویروس‌های مختلفی، پروتئین‌هایی را رمزدهی می‌کند که mTOR را در مراحل اولیه و بعد از عفونت ویروسی فعال می‌کند تحریک ترجمه مزیت انتخابی چشمگیر برای این انگل‌های داخل سلولی به حساب می‌آید.

کینازهای eIF2، eIF2 کینازها نیز سرعت کلی ستر پروتئین را تنظیم می‌کند در شکل ۳۳-۴ مراحل آغاز ترجمه به طور خلاصه آورده شده است. فاکتور آغاز ترجمه eIF2 tRNA آغازگر را به جایگاه P ریزرواحد کوچک ریزرومی می‌آورد. eIF2 یک پروتئین سه ریزرواحدی بوده و به صورت کتفورماسیوم‌های متصل به GTP یا GDP وجود دارد و تنها حالت متصل به GTP آن قادر است به tRNA آغازگر برآورد [دارای اسیدآمینه] محص شده و به ریزرواحد کوچک ریزرومی ملحق شود. ریزرواحد کوچک ریزرومی متصل به فاکتورهای آغازین و tRNA آغازگر



▲ شکل ۳۰-۸ مسیر mTOR. mTOR پروتئین کنشگری است که در اثر اتصال به کمپلکس Rheb و GTP متصل به آن فعال می‌شوند. سمب چپ پدیده برعکس mTOR در اثر اتصال به کمپلکس Rheb متصل به GDP غیرفعال می‌شود (راست پایین). در حالت فعال پروتئین فعال‌کننده Rheb-GAP/TSC1/TSC2 باعث هیدرولیز GTP متصل به Rheb به GDP می‌شود و در نتیجه mTOR غیرفعال می‌شود. Rheb-GAP/TSC1/TSC2 در هنگام کاهش ذخیره انرژی سلولی و یا در شرایط استرسی دیگر با AMP کیناز فسفرینه و فعال می‌شود مسیر انتقال پیام که با گیرنده‌های فاکتور رشد سلولی فعال می‌شود باعث فسفریلاسیون جایگاه‌های غیرفعال‌کننده پروتئین TSC1/TSC2 شده و فعالیت GAP آنها را مهار می‌کند. در نتیجه بخش مفیدی از Rheb سلولی در حالت کفور مایوسمی GTP باقی مانده و فعالیت پروتئین کینازی mTOR را فعال می‌کند. عظیم اندک مولد عددی فعالیت GTP از Rheb را تنظیم می‌کند، این تنظیم از طریق مکانیسمی انجام می‌شود که به TSC1/TSC2 بیان دارد. mTOR فعال 4E-BP را فسفرینه کرده و باعث آزاد شدن eIF4E از آن، تحریک عاز ترجمه می‌شود همچنین کیناز S6K/S6 را فسفرینه و فعال می‌کند کیناز S6K نیز پروتئین‌های ریبوزومی را فسفرینه و ترجمه را تحریک می‌کند. mTOR فعال نیز فاکتورهای رونویسی RNA پلیمراز I و II و III را فعال کرده و باعث مسر و تجمع ریبوزوم و RNA و فاکتورهای رونویسی می‌گردد. در غیاب فعالیت mTOR همه این فرایندها مهار می‌شود. در مقابل mTOR فعال فعالیت ماکروآتوفاژی را که در سلول‌های حاوی mTOR غیرفعال وجود دارد، مهار می‌کند.

شدیدا مستقر پروتئین مهار می‌شود.
PEK (کیناز eIF2 پانکراسی)^(۲) زمانی فعال می‌شود که پروتئین‌های انتقال یافته به درون شبکه اندوپلاسمی (ER) به علت شرایط نامناسب لوس ER درستی تا تجزیه آنفاگرها شامل عظیم غیرعینی کربوهیدرات (زیر عظیمات غیرعینی کربوهیدرات گلیکوپرله شدن بسیاری از پروتئین‌های ER را مهار می‌کند) و

مهارتی مشابهی را در eIF2α فسفرینه می‌کند، هر یک از این کینازها با انواع مختلفی از استرس سلولی تنظیم شده، مستقر پروتئین را مهار کرده و به سلول اجازه می‌دهد بخش عظیمی از منابع سلولی خود را در سلول‌های در حال رشد به مستقر پروتئین اختصاص دهد تا در پاسخ به شرایط استرسی به کار برده شود.
کیناز GCN2 (کنتور عمومی غیرقابل سرکوب eIF2)^(۱) در اثر اتصال به tRNA بی‌بار [بدون اسید آمینه] فعال می‌شود، عظیم tRNA بدون بار زمانی که سلول در فقر اسیدآمینه به سر می‌برد افزایش یافته، فعالیت کینازی GCN2-eIF2 تحریک شده و

1- General control non-derepressible 2

2- Pancreatic eIF2α kinase

شده و آغاز ترجمه مهار می‌شود اتصال بر سایر واحدها می‌تواند باعث مهار یا پیشرفت ترجمه mRNA گردد.

کنتین غلظت درون سلولی آهن توسط پروتئین اتصال به عنصر پاسخ‌دهنده به آهن^(۲) (IRE-BP) مثال خوب از پروتئینی است که ترجمه یک mRNA و ترجمه mRNA دیگر را تنظیم می‌کند. تنظیم دقیق غلظت یون آهن درون سلولی برای سول ضروری است. آنزیم‌ها و پروتئین‌های زیادی آهن را به صورت کوفاکتور دارند، مثلاً آنزیم‌های چرخه کربس و پروتئین‌های ناقل الکترون که در تولید ATP در میتوکندری و کلوروبلاست دخالت دارند (فصل ۱۲). مهارت دیگر مقادیر اضافی Fe^{2+} را دیکال آزاد تولید می‌کند. این را دیکال آزاد با ماکرومولکول‌های سلولی واکنش داده و به آنها حمله می‌رساند. هنگامیکه ذخایر درون سلولی آهن کم است، سیستم کنترل دوگانه وارد عمل شده و میزان آهن درون سلولی را افزایش می‌دهد. مواقعی که مقدار آهن زیاد است، این سیستم وارد عمل شده و از تجمع مقادیر سمی آهن آزاد جلوگیری می‌کند.

نیمی از این سیستم تنظیم تولید فریتین (یک پروتئین درون سلولی متخزن‌شونده به آهن) است که به آهن متصل شده و مقادیر اضافی آهن را ذخیره می‌کند. ناحیه ۵' غیرقابل ترجمه mRNA فریتین دارای عناصر پاسخ‌دهنده به آهن (IRES) با ساختار ساده - حلقه اسمی پروتئین اتصال IRE (RE-BP) پنج بازویژه و در ناحیه لوپ IRE و ساختار دوگانه ساده شناسایی می‌کند. در غلظت کم آهن، IRE-BP در کنفورماسیون فعال قرار داشته و به IRE متصل می‌شود (شکل ۳۱۸-۸). اتصال IRE-BP مانع از بازرسی ربرواحد کوچک ریبوزومی در پیداکس کدون AUG، عارض می‌شود (شکل ۳۱۹-۸). ملاحظه کنید، بنابراین آغاز ترجمه ر مهار می‌کند. در نتیجه غلظت فریتین کاهش یافته و آهن کمتری به فریتین کمپلکس تشکیل داده و آهن برای استفاده آنزیم‌های نیازمندی آهن در دسترس قرار می‌گیرد. در غلظت بالای آهن، IRE-BP در حالت کنفورماسیونی غیرفعال قرار داشته و نمی‌تواند به IRES-۵' متصل شود. در نتیجه آغاز ترجمه می‌تواند انجام شود. فریتین تازه ستر شده سپس به بومهای آزاد آهن متصل و مانع از تجمع میری ریان‌آور آن می‌گردد.

قسمت دیگری از این سیستم تنظیمی، ورود آهن را به درون سلول کسر می‌کند. در مهره‌داری آهن وارد شده از طریق غنا جذب شده و از طریق سیستم گردش خون به صورت متصل به پروتئین

چش‌های غیرفعال‌کننده در یک چاپرون ER (که برای تاجوردن صحیح بسیاری از پروتئین‌ها در ER مورد نیاز است) می‌بایند.

مهارکننده تنظیمی باهم^(۱) (HRI) هنگامیکه ذخیره گروه پروسیک به قتری کم است که نمی‌تواند با سرعت ستر پروتئین گلوپین هماهنگ شود در گلوبولای فرمر خون در حال تکوین فعال می‌شود. این حلقه پس‌درد معنی سرعت ستر پروتئین گلوپین را تا رسی به سرعت ستر هم کاهش می‌دهد. HRI همچنین در انواع سلولی دیگر و در پاسخ به شرایط استرس اکسیداتیو و شوک حرارتی فعال می‌شود.

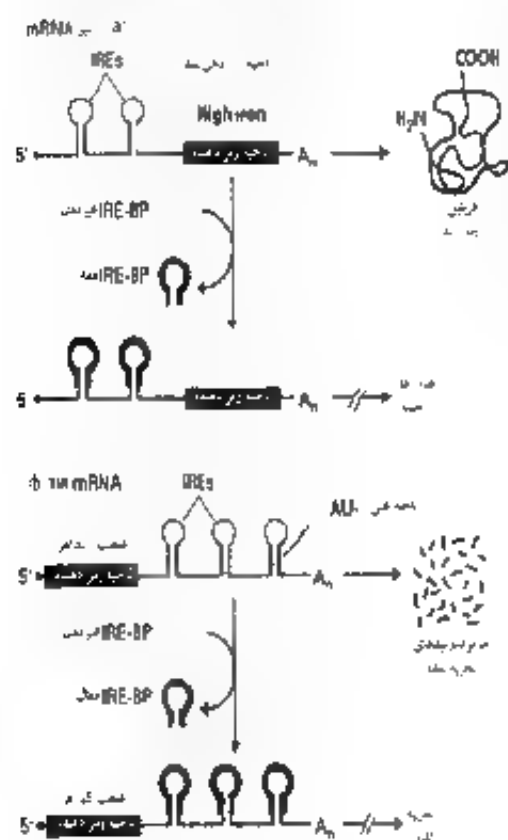
در بهت، پروتئین کیناز فعال شده ب RNA (PKR) با RNAهای دو رشته‌ای که طولشان بیشتر از ۳۰ حنط باز است، فعال می‌شود. در شرایط طبیعی، در سول‌های پستانداران این RNAهای دورشته‌ای لفظ در طی عهوت و پروس تولید می‌شوند، نواحی سول از RNA دورشته‌ای در حلواسم‌های همانندسازی و پروس‌های RNA در و پ اثر هیپریز نشن نواحی مکملی RNA ریبوسی شده از هر دو رشته ژوم و پروس‌های DNA در تولید می‌شود. مهار ستر پروتئین از تولید و پروس‌های جدید جلوگیری کرده و سلول‌های مختاور را از الونگی توسط و پروس حفاظت می‌کند. نکته جالب اینست که آدیوپروس یک مکثسم دفاعی علیه PKR دارد. این و پروس‌ها مقادیر زیادی از RNA با طول تقریباً ۱۶۰ سولکتوتید متصل به و پروس (VA) را که برای RNA دورشته‌ای نواحی سخاق سری می‌باشد را تولید می‌کند. VA RNA توسط RNA پیمراز III ریبوسی شده و توسط اکسورتن ۵ (همان ناقل mRNA بویه، شکل ۸۲۷-۸) از هسته خارج می‌شود. VA RNA به PKR با معایل بالا متصل شده و فعالیت پروتئین کینازی آن را مهار و از مهار ستر پروتئین در سلول‌های آلوده به آدیوپروس‌های چش یافته که ر VA در آنها حذف شده است، جلوگیری می‌کند.

پروتئین‌های توانی ویژه متصل شونده به RNA ترجمه mRNA ویژه را کنترل می‌کنند

برخلاف تنظیم عمومی mRNA، مکانیسم‌هایی برای کسر ترجمه mRNAهای ویژه به وجود آمده‌اند. این مکانیسم‌ها معمولاً توسط پروتئین‌های توانی ویژه متصل شونده به RNA انجام می‌گیرد که به توانی با ساختار خاص در mRNA متصل می‌شوند. هنگامیکه اتصال در ناحیه غیر قابل ترجمه ۵' (UTR - ۵') یک mRNA باشد، توانایی ریبوزوم برای بازرسی وین کدون آغاز بلوک

1- Heme - regulated inhibitor

2- Iron response element binding protein



▲ شکل ۳۱-۸ تنظیم وابسته به آهن، مرحله و تحریر mRNA
پروتئین متصل شونده به عنصر پاسخ به غلظت آهن (IRE-BP) ترجمه mRNA مربوط به فریب را کنترل می‌کند. (a) تحریر mRNA گیرنده برانسفرین (b) در غلظت درون سلول کم آهن، IRE-BP به RE در ناحیه غیرقابل ترجمه ۳' یا ۵' mRNA متصل می‌شود در غلظت‌های زیاد آهن IRE-BP بکری سمیتر کسورمسیونی را متصل شده و نمی‌تواند به mRNA متصل گردد کشتن دوگانه به IRE-BP دقیقاً میزان یونهای آزاد آهن را در سلول کنترل می‌کند.

nonsense-mediated (nonsense-mediated) وابسته می‌شود و باعث تحریر mRNA های می‌گردد که در آن یک یا چند گروه نادیده گرفته می‌شوند چنین نادیده گرفته شدن اگرچه اغلب قالب قابل خواندن mRNA^۳ به نقاط اگزونی نادرست تغییر داده و باعث می‌شود جهش‌های خارج از قالب یا معنی اشتباه^(۳) (جهش معطایی که یک مولکول به جانشینی می‌شود) و در نهایت کنون پایان نادرست ایجاد گردد. تقریباً در همه mRNA های که به طور صحیح پیرایش یافته‌اند، در پایانی در آخری اگرچه فرار دارند هرآیند تحریر nonsense-mediated (NMD) منحصر به تحریر سریع

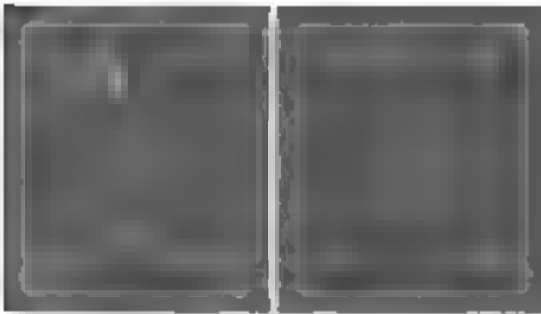
ترانسفرین منتقل می‌شود. بعد از اتصال به گیرنده برانسفرین^(۱) (TFR) در غشای پلاسمایی، کمپلکس ترانسفرین آهن از طریق اندوستور وابسته به رپتوز وارد سلول می‌شود ناحیه ۳' غیرقابل ترجمه mRNA مربوط به TFR دارای IRE هایی با نواحی ساقه عسی از توالی پایایارکسده AU است (شکل ۳۱b-۸). در غلظت‌های بالای آهن، هنگامیکه IRE-BP به صورت غیرفعال است (کونفورمسیون غیرتصال) این توالی‌های عسی از AU، از طریق مکانیسمی مشابه با مکانیسم تحریر سریع mRNA های با نیمه عمر کوتاه باعث تجزیه TFR-mRNA می‌شوند در نتیجه افت ستر گیرنده ترانسفرین، ورود آهن سریعاً کاهش یافته و به این دلیل سلول را از اثرات مضر مقادیر اضافی آهن حفاظت می‌کند. در این حال، در غلظت‌های کم آهن، IRE-BP می‌تواند به ناحیه 3'-IRE در TFR-mRNA متصل شود. IRE-BP متصل شده مانع شناسایی توالی پایایارکسده عسی از AU توسط پروتئین‌هایی می‌شود که سریعاً mRNA ها را تحریر می‌کند در نتیجه تولید گیرنده ترانسفرین افزایش یافته و آهن بیشتری به درون سلول وارد می‌شود.

سایر پروتئین‌های تنظیمی متصل شونده به RNA نیز ترجمه mRNA و تحریر آن را مانند IRE-BP در عملکردی، کنترل می‌کند مثلاً پروتئین متصل شونده به RNA حساس به هم، ترجمه mRNA رمزدهی‌کننده آمینو اسیدهای ستر (ALA) که آنزیم کلیدی در سنتز هم است را کنترل می‌کند. مطالعات در آزمایشگاه نشان داد، mRNA رمزدهی‌کننده کاربین شیر توسط هورمون پرولاکتین پامبار و در غیاب آن سریعاً تحریر می‌شود.

مکانیسم‌های نظارتی از ترجمه mRNA های که به درستی پردازش یافته‌اند جلوگیری می‌کند

ترجمه mRNA درستی پردازش یافته منحصر به تولید پروتئین غیرطبیعی می‌گردد که به عملکرد طبیعی ژن تبدیل ایجاد می‌کند. با اینکه علت‌شان متفاوت است، اما این اثر معادل به اثرات حاصل از جهش‌های معنی غالب است. (شکل ۵۲۴). چندین مکانیسم که اصطلاحاً نظارت mRNA^(۲) نامده می‌شود به سلول کمک می‌کند تا از ترجمه مولکول‌های mRNA های اولیه‌ای که به درستی پردازش شده‌اند جلوگیری شود. ما قبلاً دو مکانیسم نظارتی را توضیح دادیم. شناسایی mRNA های اولیه به درستی پردازش شده در هسته و تحریر آن‌ها بوسیله اگزوزوم و محدودیت بری خروج از هسته در مورد mRNA های نوسه ناقص پیرایش یافته که با اسپالیزوروم مجتمع هستند. مکانیسم دیگر تحریر

1. Transferrin receptor
2. mRNA surveillance
3. Out-of-frame message mutations



شکل تجربی ۲۲-۸ (شکل رنگی) mRNA عصبی ویژه در سیناپس‌ها جای‌گیری می‌کند. نورون‌های حسگر اسب دریایی *Aplysia californica* (از میان بزرگترین نورون‌های سلسله جانوری) با نورون‌های حرکتی مدب کثمت تازه شد به طوریکه زائده‌های نورون حسگر با زائده‌های نورون حرکتی، سیناپس تشکیل داد. میکروگراف سمت چپ زائده‌های نورون حرکتی را نشان می‌دهد که با رنگ این فلورسانس مشاهده می‌شود (GFP-VAMP (سر) در نورون‌های حسگر بیان شده و جایگاه سیناپس تشکیل شده بین نورون حسگر و حرکتی را نشان می‌دهد (پیکان‌ها) میکروگراف سمت راست رنگ قرمز فلورسانس ایجادشده در اثر هیبریداسیون در جای یک پروب mRNA آنتی سسورین را نشان می‌دهد. سسورین یک میسجی عصبی بوده و فقط توسط نورون حسگر بیان می‌شود. زائده‌های نورون حسگر در این نمونه نشان داده شده است. آنها نزدیک زائده‌های نورون حرکتی قرار می‌گیرند. هیبریداسیون در آن نشان داد سسورین mRNA در سیناپس قرار می‌گیرد.

همانطور که قبلاً اشاره شد، جای‌گیری mRNA‌های ویژه در سیناپس‌های دور از هسته جسم سلولی در یادگیری و حافظه نقش اصلی را ایفا می‌کند (شکل ۲۲-۸). بعضی از این mRNA ها ب دمه‌های پلی (A) کوتاه سنتز شده و امکان شروع ترجمه را ندارند. فعالیت سیناپسی می‌تواند پلی ادیلاسیون آنها را در ناحیه سیناپس تحریک کرده و ترجمه پروتئین‌های مرده‌ی شده توسط آنها را فعال کند و اندازه سیناپس افزایش یافته و ویژگی‌های نوروفیزیولوژیکی این سیناپس را برپس صفا تا هزاران سیناپس ایجاد شده توسط نورون، تغییر دهد.

میوبلاست‌های کثمت داده شده mRNA مربوط به اکتین را در به سون قرار می‌دهد به طوریکه تا اکتین تازه سنتز شده نتواند به صورت اکتین موجود در شبکه اسکلت سلولی پی‌میریزه شده و به عتسای سلولی فشار آورد تا تحت این شرایط عتف شکل گیرد (فصل ۱۷). تیمار سلول‌های میوبلاست با سیتوکالازین D که ریزرشته‌های اکتین را تخریب می‌کند، باعث می‌شود mRNA تا -اکتین در جایگاه خود قرار نگیرد. این نشان می‌دهد ریزرشته‌های اکتینی اسکلت سلولی در جای‌گیری mRNA اکتین نقش دارند. سایر شواهد بر این مطلب را تأیید می‌کند که اکتین اسکلت

mRNA ها می‌گردند که کنون پایا قیل از آخرین مقاطع پیوستی در mRNA قرار دارد. چنین mRNA هایی در نتیجه پیرایش نادرست RNA یجاد می‌شود.

جستجو برای پیام‌های مولکولی حتمالی که مسکنست موقعیت مقاطع پیرایشی را در mRNA پردازش یافته نشان دهد منجر به کشف کمپلکس‌های تقاطع اگزومی گردید. همانطور که قبلاً اشاره شد، پس کمپلکس‌های چندپروتئینی (شامل Y14, Magoh, Upf3, eIF4IIIa و REF) بدیال پیرایش RNA تقریباً ۲۰ نوکلئوتید مانده به ۵ در مقاطع اگزوم - اگزوم متصل شده و خروج mRNA ها را از هسته از طریق میانکشی ب خارج‌کننده mRNA تخریب می‌کند. برسی جهش‌یافته‌های مختصری نشان داد یکی از پروتئین‌های کمپلکس تقاطع اگزومی (Upf3) در مسیر NMA دحالت می‌کند. در سیتوبلاسم این ترکیب کمپلکس تقاطع اگزومی با یک پروتئین (Upf1) واکنش می‌دهد که باعث می‌شود mRNA احسام ۲ ترکیب شده و ترجمه mRNA را مهار کند. سپس پروتئین دیگری (Upf2) با کمپلکس mRNA همراه شده و به یک جسم P همراه با دادیلاز آن متصل می‌شود. این جسم P همراه با دادیلاز به سرعت دم پلی (A) را از mRNA جد کرده و باعث می‌شود که کلاسیک mRNA سریعاً حذف شده و تجربه آن توسط گزوبوکلناز ۳' → ۵' موجود در اجسام P انجام گیرد (شکل ۲۲-۸). در مورد mRNA های به ترسی پیرایش یافته، کمپلکس‌های تقاطع اگزومی به نظر می‌رسد از طریق پولین ریوروم در ترجمه mRNA از mRNA حنا شده و بنابراین mRNA را از تجربه حفاظت می‌کند. ب این حال، mRNA هایی که کنون پایا در آنها قیل از آخرین تقاطع اگزومی قرار دارد یک با چند کمپلکس تقاطع اگزومی همراه با mRNA باقی مانده و منجر به تخریب non-sense-mediated می‌شود.

جای‌گیری mRNA ها اجازه تولید پروتئین ها را در نواحی ویژه سیتوبلاسمی می‌دهد

بسیاری از فرآیندهای سلولی وابسته به موقعیت قرارگیری پروتئین‌های ویژه در ساختارهای خاص و یا در ناحیه‌های خاص از سلول است. در فصل‌های بعدی نحوه انتقال پروتئین پس از سنتز به جایگاه صحیح خود را مطالعه خواهیم کرد. به عبارت دیگر موقعیت قرارگیری پروتئین را می‌توان با موقعیت قرارگیری mRNA ها در نواحی ویژه سیتوبلاسم سلولی که در آن پروتئین مرده‌ی شده دارای عملکرد اسماء بدست آورد. در پیشتر موردی که نا به حال مطالعه شده‌اند، جای‌گیری mRNA توسط توالی ویژه موجود در ناحیه غیرقابل ترجمه mRNA-۳' مشخص می‌شود.



پروتئین‌های خاصی که به این عناصر متصل می‌شوند یا دریم
ادینه کنند و اگروروم نیز میانکس داده و باعث تجربه سریع
RNA می‌شود

■ اتصال پروتئین‌های مختلف به عناصر تنظیمی در
UTR های ۵' و ۳' در mRNA ها تجربه و تجربه عمد
mRNA ها را در سیتوپلاسم تنظیم می‌کند.

■ ترجمه mRNA دربین و تجربه mRNA و مسپور
فرش (TFR) هر دو بوسیله یک پروتئین متصل شونده به
RNA حساس به آهن تنظیم می‌شوند در غلظت پائین آهن
بن پروتئین در کنه‌ورامیونی است که عناصر خاصی در
mRNA ها متصل شده و ترجمه mRNA فرشی یا تجربه
TFR mRNA را مهار می‌کند (به شکل ۳-۸ را ملاحظه
کند). این کنترل دوطرفه بصورت دقیق سطح آهن را در
درون سلول تنظیم می‌کند

■ تحریک nonsense-mediated و سایر مکانیسم‌های
مطابق mRNA از ترجمه mRNA های انسبیه پرناس
شده که پروتئین‌های غیر طبیعی تولید می‌کند جلوگیری
می‌نماید این پروتئین‌های غیرطبیعی ممکن است در عمل
پروتئین‌های طبیعی مداخله کند

■ بعضی mRNA ها معمولاً از طریق توالی‌های موجود در
UTR ۳' به موقعیت‌های ریزر سلولی خاصی هدایت
می‌شوند این امر منجر به جای‌گیری پروتئین‌های مرده‌ی
سده توسط این mRNA ها در موقعیت‌های خاص می‌شود

۸-۵ برداشتی rRNA و tRNA

تقریباً ۸۰ درصد کل RNA سلولی در متول‌های در حال رشد
پستانداران (مثل سلول‌های کمنت تازه شده هلا rRNA و ۱۵
درصد آن tRNA است و mRNA های مرده‌ی کسده پروتئین
سه قسمت کوچکی از کل RNA را تشکیل می‌دهند
رویش‌های اولیه تولید شده از اکثر ژن‌های rRNA در ژن‌های
tRNA مانند mRNA های اولیه باید پردازش باشد تا RNA بالغ
و دارای عملکرد فیزیولوژیکی بدست آید

پیوروم یک ساختار بسیار پیچیده تکامل یافته است (شکل
۲۳-۴) که برای بای نقش ستر پروتئین بهیسه شده است.
سلول‌های یوکاریونی حداد زیادی از پروتئین‌ها و RNA را برای
اتحاد این ماشین‌های مولکولی پیچیده اختصاص می‌دهند. تولید آنها
بازرصد عمل هماهنگ هر سه RNA پلیمراز هسته‌ای است.

سلولی در جای‌گیری mRNA نقش دارد احتمالاً پره‌تئین‌های
اتصال RNA با توالی ویژه‌ای از mRNA در ناحیه غیرقابل
ترجمه ۲' و ۳' یا ترکیباتی خاص از ریزرشته‌ها مثل پروتئین‌های
حرکی که در طول ریزرشته‌ها حرکت می‌کند واکس می‌دهد.
بهترین مثال شناخته شده این مکانیسم جای‌گیری mRNA طی
تقسیم سلولی در ساکارومایسی سروریه وی می‌دهد (در فصل ۲۱
موصیح داده شده است).

نکات کلیدی بخش ۸-۴

مکانیسم‌های سیتوپلاسمی کنترل بعد از رونویسی

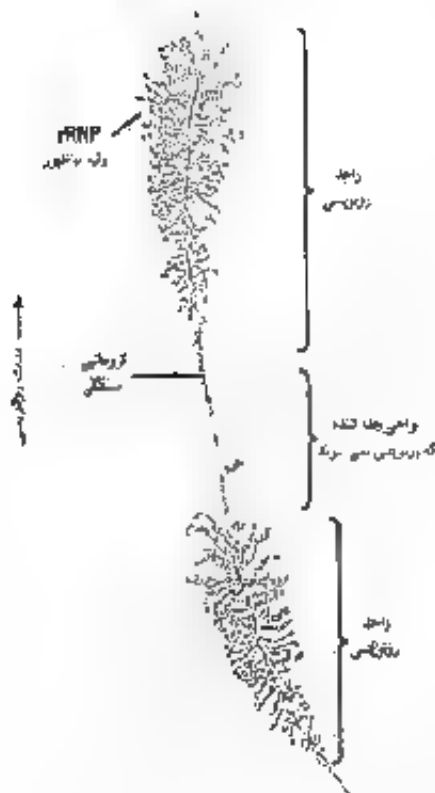
■ رونویسی بوسیله میکرو RNA ها (miRNA) مهار
می‌شود miRNA ها با توالی غیرقابل ترجمه (UTR) که
در mRNA های هدف خاص همبند ناقص تشکیل
می‌دهند.

■ پدیده RNA مداخله گر که احتمالاً یک سیستم دفاعی
اولیه تکامل یافته علیه ویروس‌ها و ترانسپوزن‌ها است باعث
تخریب RNA هایی می‌شود که RNA های مداخله‌گر
کوئانه (siRNAs) همراه کاس تشکیل می‌دهند

■ هم miRNA ها و هم siRNA ها حاوی ۲۱-۲۳
نوکلئوتید بوده از پیش سازهای مولکولی بزرگتر ساخته شده
و بصورت یک کمپلکس آلفا خاموش شدن RNA جسد
پروتئینی (RISC) تجمع می‌یابند این کمپلکس ترجمه
mRNA های هدف را مهار نموده و با آنها را برش می‌دهد
■ پلی آدنیلایسون سیتوپلاسمی برای mRNA های ب دم
پی (A) کوتاه ضروری است. اتصال پروتئین اختصاصی به
عناصر تنظیمی در UTR ها ترجمه mRNA را مهار
می‌کند. فسفریلایسون این پروتئین متصل شونده به RNA
(که توسط یک مگنال خارجی آلف می‌شود) منجر به و
ترجمه طولین شدن دم پلی (A) در ۳' و می‌شود (شکل
۲۹-۸ را ملاحظه کنید).

■ اغلب mRNA ها در اثر کوئانه شدن تدریجی دم پلی (A)
شان (آدنیلایسون) و به دنبال آن تجربه ۵' توسط
گروورم با برداشت گلاک ۵ و تجربه بوسیله ۳-۵
گرووکلنز تخریب می‌شود

■ mRNA های یوکاریونی مرده‌ی کسده پروتئین‌هایی که
به صورت انفجاری کوئانه مدب بیان می‌شوند، نسخه‌های
یکباری از توالی سی از AL در انتهای UTR ۲ خود دارند



شکل تجربی ۳۲-۸ میکروگراف الکترونی واحدهای ریبوسومی rRNA اولیه در هستک فوربافه، هر بخش پرمایند چندین مولکول rRNA اولیه را نشان می‌دهد که با پروتئین در کمپلکس ریبونوکلوپروتئین اولیه (pre-RNP) تجمع یافته‌اند. این در اثر ریبوسومی یک واحد ریبوسومی ایجاد شده است. بخش گرهمانده‌های ۵' RNP اولیه به‌طور به نظر می‌رسد که پردازشگر باشد واحدهای ریبوسومی rRNA اولیه به صورت پشت سر هم آرایش یافته و بوسیله نواحی غیرقابل ریبوسومی از هم جدا شده‌اند.

۳۰ kb اسید (شکل ۳۲-۸) ثانیا نواحی عمومی مربوط به سه rRNA بالغ، همیشه در جهت ۳' → ۵' به صورت ۱۸S و ۵S و ۱۸S آرایشی یافته‌اند و ناآنها در همه سبول‌های یوکاریوتی (و حتی در باکتریها) در rRNA نواحی رهمده می‌کند که در طی پردازش حذف‌شده و سریعاً تجزیه می‌گردند. این نواحی احتمالاً برای تا خوردن صحیح rRNA لازم است اما احتمالاً به تاخوردگی دیگر لازم نیست. ساختار عمومی rRNAهای اولیه در شکل ۳۲-۸ نشان داده است.

ستر و اغلب مراحل پردازش rRNA اولیه در هستک صورت می‌گیرد. وقتی برای اولین بار rRNAهای rRNA اولیه در هسته از طریق هیبریداسیون در جا مستعینی سند عبور مشخص بود که آنها DNA دیگری به برای تشکیل هستک لازم است یا نه؟ آزمایشات بعدی با سوبه‌های تراریخت دروروفیلا نشان داد یک واحد ریبوسومی کاس rRNA

tRNAهای ۵S و ۲۸S موجود در ریبواحد بزرگ و ۱۸S RNA در ریبواحد کوچک ریبوزوم توسط RNA پلیمراز I ریبوسومی می‌شود. 5S rRNA در ریبواحد بزرگ توسط RNA پلیمراز II ریبوسومی می‌شود. mRNAهای رهمده می‌کننده پروتئین‌های ریبوزومی توسط RNA پلیمراز II ریبوسومی می‌شود. علاوه بر چهار tRNA و حدود ۷۰ پروتئین ریبوزومی حداقل ۱۵۰ RNA و پروتئین دیگر به طور موقتی با دو ریبواحد ریبوزوم در طی تجمع آنها ارتباط برقرار می‌کنند. علاوه بر این چندین باز و ریبوز RNAهای بالغ تغییر می‌یابند تا عملکردشان در ستر پروتئین بهینه گردد. اگر چه اکثر مراحل ستر و تجمع ریبواحد ریبوزومی در هستک (ریبوساختار هسته‌ای که با غشا احاطه شده است) صورت می‌گیرد ولی بعضی از مراحل بی در نوکلئوپلاسم و بی عبور از هستک به کمپلکس‌های ستر هسته‌ای انجام می‌شود. مراحل کنترل کیفی قبل از خروج هسته صورت می‌گیرد به طوریکه فقط ریبواحد‌های دارای عملکرد به سیئوپلاسم منتقل می‌شوند. در سیئوپلاسم مراحل بهایی بنوع ریبواحد ریبوزومی صورت می‌گیرد. tRNAها نیز از رونوشت‌های پیش‌ساز اولیه خود در هسته پردازش و تاخورد ریادی تغییر یافته و سپس به سیئوپلاسم منتقل و در ستر پروتئین مورد استفاده قرار می‌گیرند. ابتدا مراحل پردازش و تثبیت tRNA و تجمع ریبوزوم و خروج آنها از هسته اشاره خواهد شد. سپس پردازش و تغییرات rRNA را مطالعه خواهیم کرد.

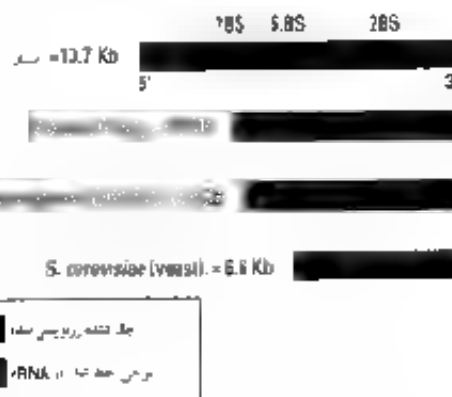
ژن‌های rRNA اولیه به صورت سازمان دهنده‌های هستکی عمل کرده و در همه یوکاریوت‌ها مشابه هم هستند

در یوکاریوت‌های عالی rRNA ۵S و ۲۸S با ریبواحد بزرگ ریبوزومی (۶۰S) و rRNA ۱۸S با ریبواحد کوچک (۴۰S) (rRNAها معادل از لحاظ عملکرد در یوکاریوت‌های دیگر) مجتمع شده و بوسیله یک نوع واحد ریبوسومی رهمده می‌شود. در سبول‌های انسانی، ریبوسومی توسط RNA پلیمراز II رونوشت اولیه ۴۵S (حدود ۱۳/۷ kb) را تولید می‌کند که در نهایت به rRNAهای بالغ ۵S و ۱۸S و ۲۸S تبدیل می‌شود. این rRNAها در ریبوزوم‌های سیئوپلاسمی یافت نمی‌شود. تعیین نوالی DNA رهمده می‌کننده rRNA اولیه از گونه‌های مختلف نشان داد این DNA دارای یکسری خصوصیات مشترک در همه یوکاریوت‌هاست. اولاً ژن‌های rRNA اولیه به صورت آرایشی‌های پشت سر هم بلند بوده و توسط نواحی غیرقابل ریبوسومی از یکدیگر جدا می‌شوند. طول این نواحی در قوربافه تقریباً ۳۲ و در انسانی

می‌شود. این سرعت بسیار بالای ستر ریوروم در برابر توره به ظاهر طولانی رونویسی tRNA اولیه امکانپذیر است زیرا رن‌های tRNA اولیه با مولکول‌های RNA پلیمراز ۱ که به طور همزمان یک رن را رونویسی می‌کنند پوشانده می‌شود (شکل ۸-۳۳) و همچنین ۲۵۰-۶۰۰ نا از این ژن‌ها بر روی کروموزومی XII سازمان‌دهنده هستکی مخمر وجود دارد.

رونوشت اولیه ۷kb در مراحل مختلف برش اگر نوکلئوپیک بریده شده و سرانجام tRNAهای بالغ موجود در ریبوزوم را به وجود می‌آورد (شکل ۸-۳۵) در طی پردازش، tRNA اولیه به شدت تغییر می‌یابد. بن تغییرات اکثراً متیلاسیون گروه ۲ هیدروکسیل ریبوزوم‌های ویژه و تبدیل واحد یوراسین ویژه به سوتوزیدین است. این تغییرات بعد از رونویسی tRNA حتماً برای ستر پروتئین اهمیت دارند زیرا این تغییرات به شدت حفاظت شده‌اند.

تقریباً این تغییرات در ساختار مرکزی حفاظت شده ریوروم صورت می‌گیرد که مستقیماً در ستر پروتئین دخالت می‌کند. موقعیت جایگاه‌های ویژه ۲' و ۵' متیلاسیون و سوتوزیدین تقریباً ۱۵۰ گونه RNA کوچک محدود به هستک به نام RNAهای کوچک هستکی^(۲) (snRNA) شناسایی شده‌اند. این RNAها به طور موقت با RNAهای اولیه هیبرید تشکیل می‌دهند. مثل snRNAها که در پردازش mRNAهای اولیه دخالت می‌کنند. snRNAها پروتئین‌ها مجتمع شده و ثبات ریبونوکلئوپروتئین نام snRNP را تشکیل می‌دهند. یک کلاس از ۴۰ کلاس snRNPs (D snoRNA + C) آنزیم متیل ترانسفراز را سردیک جایگاه متیلاسیون mRNA اولیه قرار می‌دهند. snRNAهای C+D مجتمع متیلاسیون را به جایگاه‌های مختلف از طریق مکانیسم مشابه هدایت می‌کنند. این معمولاً ویژگی‌های ساختاری و توالی مشترکی را شناسایی کرده و به مجموعه‌ای مشترک از پروتئین متصل می‌شوند. یک یا دو ناحیه از هر یک از این snRNAها دقیقاً مکمل جایگاه‌هایی در RNP اولیه بوده و اسیل ترانسفراز را به طرف ریبوزوم‌های ویژه در ناحیه هیبریدی هدایت می‌کنند (شکل ۸-۳۶). گروه اصلی نوم snRNP (ACA snoRNA + جمبه H) آنزیم تبدیل‌کننده یوریدین به سوتوزیدین را پیدا می‌کنند. تبدیل یوریدین به سوتوزیدین شانس چرخش حلقه پیریمیدی بوده

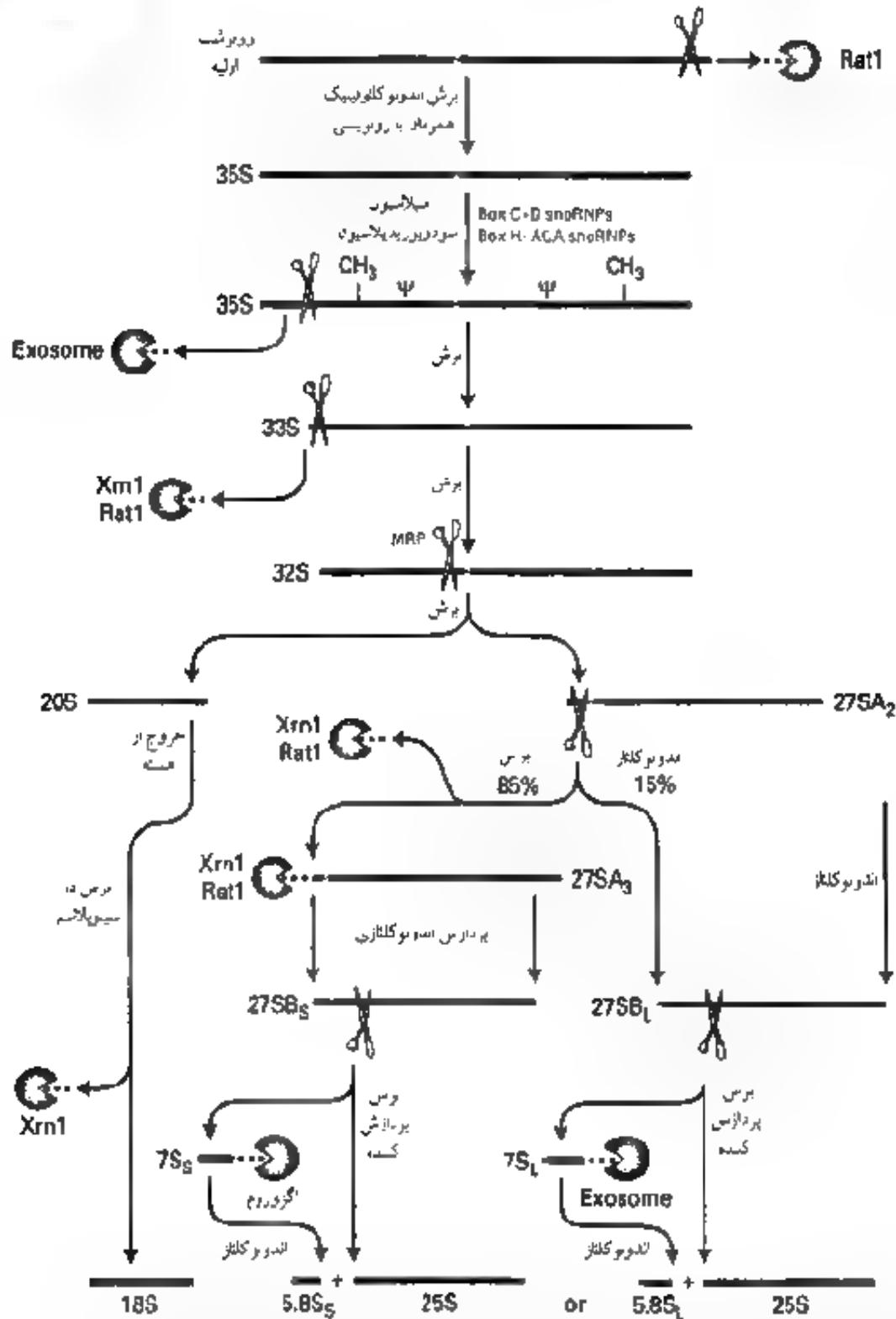


شکل ۸-۳۴ ساختار عمومی واحدهای رونویسی tRNA اولیه
یونکاریوتی. سه ناحیه مرزبندی‌کننده وجود دارد: TAS tRNA و TAS و ۵' و ۳' از مرزبندی می‌کنند. این tRNA در ریوروم سول‌های یونکاریوتی پس‌رفته و معادل آنها در سایر گونه‌ها وجود دارد. ترکیب این واحدهای مرزبندی‌کننده در ژنوم همیشه در جهت ۳' → ۵' است. تغییر در طول واحدهای جداکننده فیل رونویسی به دلیل ناهمبایی است که در طول واحدهای رونویسی tRNA اولیه در موجودات مختلف وجود دارد.

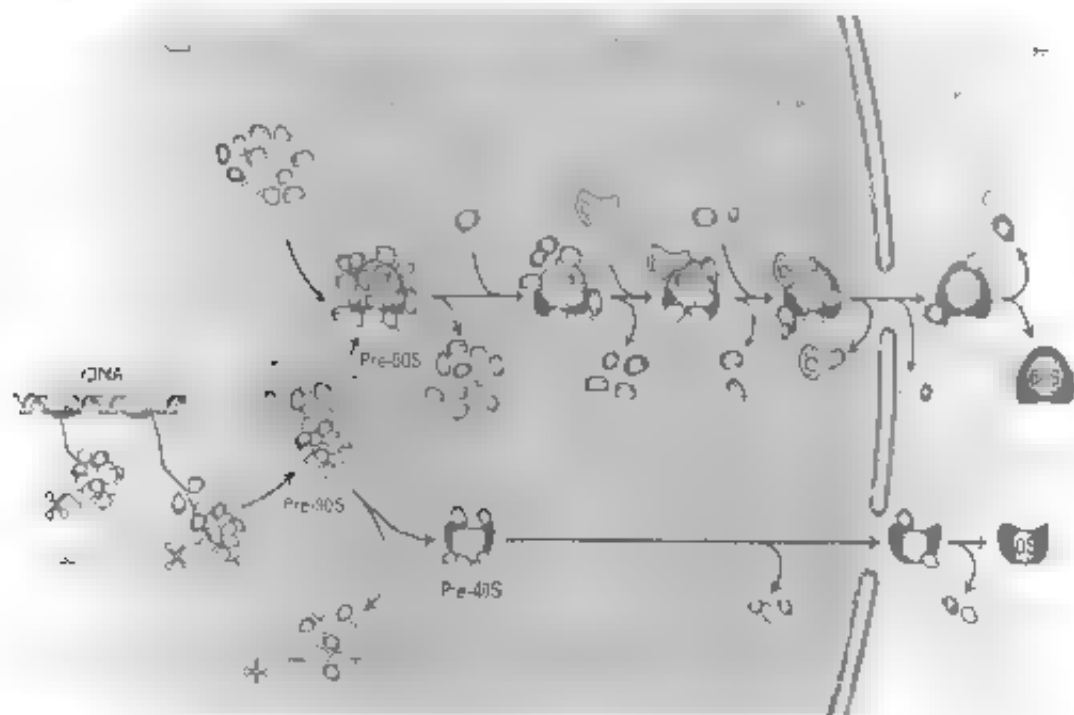
لویه باعث افتاد تشکیل یک هستک کوچک می‌شود پس یک ژن tRNA اولیه برای ایجاد سازمان‌دهنده هستکی^(۱) کافی بوده و سایر اجزای ریورومی به طرف tRNA اولیه تازه ستر شده حرکت می‌کنند. ساختار هستک از مرادس پردازش tRNA اولیه تا مجمع ریبواحدی ریورومی با میکروسکوپ پوری و الکترونی مشاهده شده‌اند.

RNAهای کوچک هستکی در پردازش tRNAهای اولیه

گروه‌هایی مجمع ریبواحدی ریورومی و بلوغ و خرج آنها به سیتوپلاسم به خوبی در با کاروبایی سروریه شناخته شده است. با این حال در یونکاریوت‌های پرسلولی معریاً همه پروتئین‌ها و RNAهای درگیر به شدت حفاظت شده‌اند بنابراین احتمالاً نمای اصلی ریوروم ریوروم مشابه است. مانند mRNA اولیه، رونوشت موصوفور tRNA اولیه سریعاً به پروتئین‌ها متصل شده و ثبات ریبونوکلئوپروتئین پیش‌رسورومی (pre-RNP) را تشکیل می‌دهد. به دلایل نامعلوم، برش tRNA اولیه با مکانیک رونویسی tRNA اولیه کامل نشود. صورت می‌گیرد در مخمر، رونویسی tRNA اولیه تقریباً شش دقیقه طول می‌کشد و فنی رونویسی کاملاً شده، tRNA بریده شده و بازها و ریوروا در عرض ۱۰ ثانیه تغییر می‌یابند در سلول مخمر با رسد سریع، در هر ثانیه حدود ۴۰ جفت ریبواحد ریورومی منتر، پردازش، و به سیتوپلاسم انتقال داده



▲ شکل ۳-۸ پردازش rRNA انوریپونکلتاز در داخل rRNA برش می‌کند (به بیچی نشان داده شده) اگروریپونکلتاز که از یک انتهای موبکول ر تجربه می‌کند (۳' به ۵') نمایش داده شده است. اکثر میلاسیون ۳'-۵' و نوید سودیوریدین در rRNAها پدبال برسی در ناحیه ۳' قبل از برسی در انتهای ۵' روی می‌دهد. پروتسها و snoRNPsهای شرکتکننده در این مراحل مشخص شده‌اند.



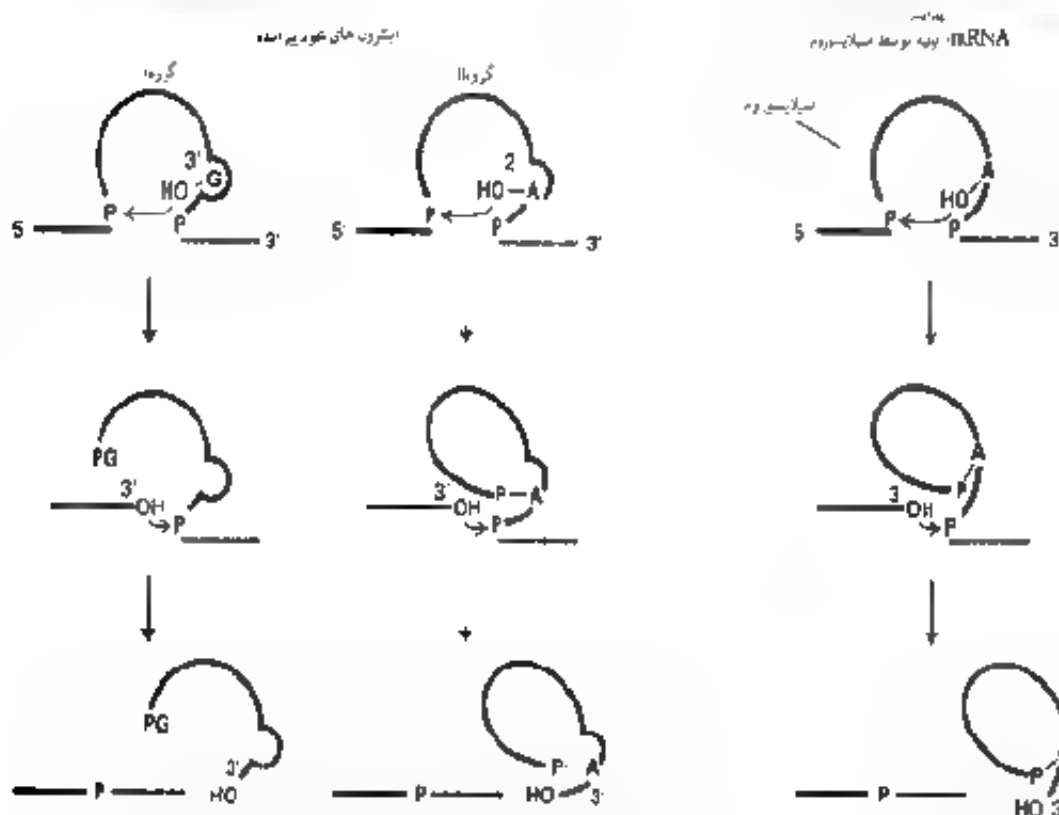
شکل ۳۷-۸ (شکل رنگی) تجمع ریبواحد ریبوزومی، پروتئین‌ها و rRNAهای ریبوزومی در ریبواحد‌های کوچک و بزرگ ریبوزومی به صورت این مشخص شده‌اند و شکلی مشابه با شکل ریبواحد‌های بالغ در سیتوپلاسم دارند. سایر فاکتور‌هایی که به طور موقت با ریبواحد‌های در حال بلوغ تجمع می‌یابند با رنگ‌های مختلف نشان داده شده‌اند.

۳' → ۵' سیتوپلاسمی xmi و دی متیلاسیون در اندیس مجاور و نزدیک انتهای ۳' rRNA ۱ توسط ابریم سیتوپلاسمی Dlx1 انجام می‌گیرد.

برخلاف دره ۴۰S اولیه پیش‌ساز ریبواحد بزرگ قبل از بلوغ کامل و ورود به سیتوپلاسم از طریق میانکشی‌های گدرا به پروتئین‌های عبور ریبوزومی به بازاری‌های ریادی نیاز دارد بنابراین دوره زمانی طولانی‌تر برای بلوغ ریبواحد ۶۰S نسبت به ۴۰S لازمست (۳۰ دقیقه در مقابل ۵ دقیقه برای خروج ریبواحد کوچک در سلول‌های گشت شده انسان) تا اینکه در هسته ظاهر شود، چند rRNA هلیکاز و G پروتئین‌های کوچک با ریبواحد‌های ۶۰S اولیه در حال بلوغ تجمع می‌یابند، بعضی از rRNA هلیکازها برای برداشتن snoRNAهایی که به طور کامل بر بیش از ۳۰ جفت باز با

۵S rRNA به هسته منتشر شده و با پیش‌ساز rRNA ها تجمع یافته و همراه ناحیه‌ای که برای ایجاد پیش‌ساز ریبواحد بزرگ ریبوزوم بریده می‌شود باقی می‌ماند.

اکثر پروتئین‌های ریبوزومی ریبواحد کوچک ۴۰S ریبوزومی با mRNA اولیه در هنگام رونویسی تجمع می‌یابند (شکل ۳۷-۸). برش طول کامل rRNA اولیه در پیش‌ساز 90S باعث رها شدن پیش دره ۲۰S می‌گردد که فقط به چند مرحله بازاری‌ای قبل از ورود به سیتوپلاسم نیاز دارند. وقتی اولین پیش دره ۴۰S، هسته را ترک و سریعاً از نوکلئوپلاسم عبور کرده و از طریق کمپلکس مسدود همسای خارج می‌شود، بلوغ نهایی ریبواحد کوچک ریبوزومی در سیتوپلاسم روی می‌دهد. پردازش اگر نوکلئوتیک ۲۰S rRNA به صورت ۱۸S rRNA بالغ ریبواحد کوچک توسط اگر نوکلئوتیک

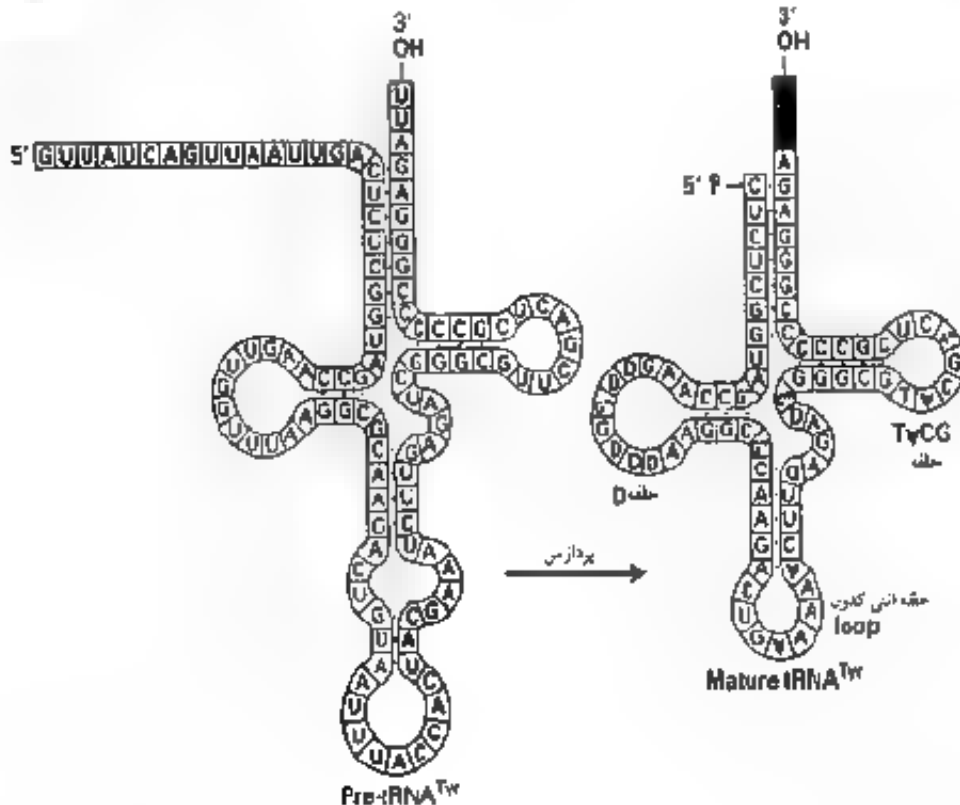


▲ شکل ۲۸. ۸) مکانیسم‌های پیرایشی در میتروئ‌های خودپیرینده گروه I و II و پیرایش کاتالیز شده با اسپلیسوزوم در mRNA اولیه. سرور به رنگ خاکسری نشان داده شده است. گزوه‌هایی که باید به هم متصل شوند قرمز رنگ هستند. در اسپروئ‌های گروه I فاکتور گوانوزینی G که بخشی از رنجیره RNA بیست به جایگاه فعال وارد می‌شود گروه هیدروکسیل ۳' یں گوانوزین در واکنش ترانس‌اسپریفیکاسیون با فسفات اسه‌ای ۵ اسپروئ شرکت می‌کند این واکنش مشابه واکنش گروه هیدروکسیل ۲ لایس‌های محل انساب در اسپروئ‌های گروه II و اسپروئ‌های پیریش‌یافته mRNP اولیه اسپلیسوزوم است. واکنش بعدی برایش استریفیکاسیون که اگر ۵ و ۳' را به یکدیگر پیوند می‌دهد در هر سه مکانیسم پیرایشی مشابه است. توجه کنید اسپروئ‌های گروه I جد شده که در اثر پیرایش برخلاف اسپروئ‌های ساده‌تر حن‌اسه در نو مورد دیگر ساختارهای خطی دارند.

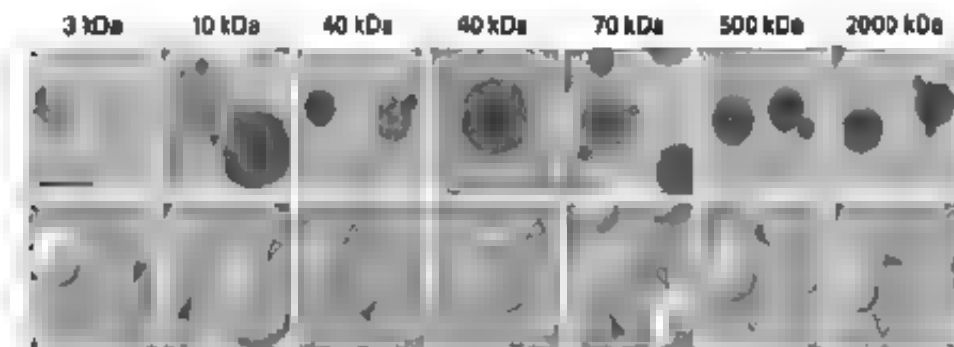
گردند.

ریرواحد بزرگ ریروومی یکی از بزرگترین ساختارهایی است که از کمپلکس مسد هسته‌ای باید عبور کند. بوع ریرواحد بزرگ در نوکلئوپلاسم باعث ایجاد جایگاه‌های اتصالی برای مولکول سازگارکننده خروج از هسته بنام Nmd3 می‌شود. Nmd3 به ناقل هسته‌ای اکسپورتین ۱ (Crm1) نیز نامیده می‌شود متصل می‌شود. این یک مرحله دیگر کنترل کیفی است زیرا فقط ریرواحدهای صحیح تجمع یافته می‌توانند به Nmd3 متصل و خارج شوند. ریرواحد کوچک خارج‌کننده mRNP (Nxt1) نیز به ریرواحد بزرگ تقریباً بالغ متصل می‌شود. این ناقلی هسته‌ای با دمی‌های FG در نوکلئوپورین‌های FG میانکشی می‌دهد. این مکانیسم امکان نمود پذیری ر به شبکه مولکولی سازنده کانال مرکزی NPC می‌دهد. چنین نوکلئوپورین ویژه بدون نقص FG نیز در خروج ریرواحدهای

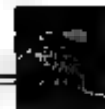
rRNA اولیه هیبرید شده‌اند لازم است سایر RNA هیکارها احتمالاً در از بین رفتن میانکشی‌های RNA - پروتئین دخالت می‌کنند. نیازمند به بسیاری از GTP ارف این نکته را بیان می‌کند که عاف کلیدی کنترل کیفی ریادی در تجمع و بازآرایی RNP ریرواحد بزرگ ریرووم وجود دارد. منظور که یک مرحله باید قبل از فعال شدن GTP را کامل گردد. تا امکان پیش‌رلب مرحله بعد ایجاد شود. اعصای خانواده ATP از AAA نیز به طور موقت متصل می‌شوند. ین گروه پروتئین‌ها غالب در حرکت‌های مولکولی بزرگ دخالت نموده و احتمالاً برای ناخوردن کمپلکس rRNA بزرگ به کپورماسیون صحیح مورد نیاز هستند. بعضی از مراحل بوع ریرواحد ۶۰S در نوکلئوپلاسم طی عبور از هسک به کمپلکس مساف هسته‌ای صورت می‌گیرد (شکل ۲۷-۸) سایر فرآیندهای جانب و سروری بازآرایی که در طی تشکیل ریرواحدهای ریروومی روی می‌دهد باید شناسایی



شکل ۳۹-۸ (شکل رنگی) تغییرات روی بیرونی tRNA در طی پردازش. آمپرون ۱۴ نوکلئوسیدی (آبی) موجود در حلقه آنتی کدون با پیرایش حذف می‌شود. توالی ۱۶ نوکلئوسیدی (سبز) در انتهای ۵' توسط RNase P بریده می‌شود. در انتهای ۳' توالی CCA به جای ریبوهایی یوراسیلی جایگزین می‌شود و در همه tRNAهای بالغ یافت می‌شود. بنفاد زیادی از بازهای صافه حلقه به بازهای تعبیر یافته خاص تبدیل می‌شوند. همه tRNAهای اولیه دارای آمپرون می‌باشند که در اثر پردازش برداشته شوند ولی همه آنها یکی از انواع سمیرات نشان داده شده در اینجا را پشت سر می‌گذارند. D = دی هیدروپوریدین، Ψ = سودوپوریدین.



شکل ۴۰-۸ اجسام هسته‌ای به صورت متفاوت نسبت به مولکولهای موجود در توده نوکلئوبلاسمی تجویز می‌باشند. هر جهت از مربع یک ناحیه مجزا در هسته آروسیت رپوپوس را نشان می‌دهد که قبلاً دکسیریل فلورسانت با ورن مونکولی مشخص (۲۰۰۰-۳۰۰۰ KD) برپوشانده شده است. هر قسمت از مربع فوقانی تصویر مرکزی است که در آن شدت فلورسانت معیاس غلظت دکسیریل است. نواحی تاریکتر نواحی را نشان می‌دهد که دکسیریل خارج شده است. هر کدام از مربع‌های زیرین تصویر مقایسه‌ای از یک رجه است. پیکال بوجالی هسک را نشان می‌دهد. پیکالهای نوپر جام کازال (CBs) در مشخص می‌کند که به حالی‌های هسته‌ای متصل بوده و در آروسیت رپوپوس نسبت به اکثر سول‌های سوماتیک بزرگتر هستند. دکسیریل با ورن مونکولی که [۳۰۰ KD] تقریباً به طور کامل درون CBs نمود می‌کند. اما از هسک و حالهای هسته‌ای رفته می‌شود. معاند از ورود دکسیریل با افزایش ورن مونکولی افزایش می‌یابد.



غیرقابل دسترسی به حلال که در کاتالیزو دخیالت می‌کند، است. ایزوسوم‌های گروه I مانند متالوتزیم این‌های شرکت کننده در دو واکنش ترانس استریفیکاسیون را نزدیک یونهای Mg^{2+} کاتالیزری بطور دقیق جهت‌دهی می‌کنند. امروزه شواهد قابل توجهی نشان می‌دهد که پیرایش با ایزوسوم‌های گروه II و توسط snRNA موجود در اسپایسوسوم نیز یونهای Mg^{2+} کاتالیزری را دارد. در هر دو گروه ایزوسوم‌های خودپیرایسه و احتمالاً بر اسپایسوسوم، RNA به عنوان ریبوزیم یک توانی RNA که قدرت کاتالیزری دارد عمل می‌کند.

tRNA های اولیه متحمل تغییرات زیادی در هسته می‌شود

tRNA های بالغ میتویری که به طور میانگین ۸۰-۷۵ نوکلئوتید طول دارند از پیش‌ساز بزرگتر (tRNA اولیه) توسط RNA پیراز III نوکلئولاسم سنتز می‌شوند. tRNA های بالغ هیچ‌چنین تعداد زیادی باز تغییر یافته ندارند که در رویش اولیه tRNA وجود ندارد. برش و تغییرات تازه در طول پردازش همه tRNA های اولیه صورت می‌گیرد. بعضی از tRNA ها طی پردازش پیرایش می‌یابند. همه این رویش‌های پردازشی و تغییرات، در هسته اتفاق می‌افتد. توانی ۵' طول متغیر که در tRNA های بالغ وجود ندارد در همه tRNA های اولیه موجود است (شکل ۳۹-۸). این پدیده به علت است که برش اگزونوکلوئولیک انتهایی ۵' در tRNA بالغ به جای جایگاه شروع رونویسی به وسیله ساختار سمبندی tRNA مشخص می‌شود. نوکلئوتیدهای اضافی توسط ریبونوکلاز P (RNase P) که یک ریبونوکلوئوپروتئین اندوونکلاز است حذف می‌شود. مطالعاتی که با RNase P حاصل از *E. coli* صورت گرفت نشان داد، در غلبه بالای Mg^{2+} RNA به سهایی می‌باشد tRNA های اولیه را شناسایی کرده و برید پلی پپتید RNase P سرعت برش را توسط RNA افزایش داده و باعث پیروی واکنش در غلبه فیربولوریک می‌گردد. RNase P مشابهی نیز در یوکاریوت‌ها عمل می‌کند.

هریاباً ۱۰ درصد بازهای موجود در tRNA های اولیه توسط آنزیم‌ها در طی پردازش تغییر می‌یابند. سه کلاس از تغییر باز وجود دارد. (۱) رینوهای L در انتهای ۳' یویه با توانی CCA جایگزین می‌شوند. توانی CCA در انتهای ۳' همه tRNA ها یافت می‌شود و برای اتصال اسیدآمین به tRNA توسط اسواسیل RNA سساز در هنگام سیر پروتئین لازم است. این مرحله در سیر پروتئین احتمالاً به عنوان یک نقطه کنترل کنشی عمل می‌کند زیرا فقط

ریبوزومی مورد نیاز است و احتمالاً وظایف ویژه دیگری برای انجام این عمل دارد. بعد از پردازش‌های ریبوزومی (قصری حدود ۲۵-۴۰ نانومتر) و کاتال مرکزی NPC فایب مقابله‌اند به طوریکه عبور از کاتال هیچ تغییری را در کاتال یا ریوآند ریبوزومی ایجاد نمی‌کند. بلوغ نهایی ریوآند بزرگ در میتوپلاسم صورت می‌گیرد و شامل حذف پس فاکتورهای خارج کسده است، برای اتصال اکثر ماکرومیکروسوم‌ها از هسته مثل tRNA و miRNA اولیه (نه اکثر lamRNP) ریوآند ریبوزومی می‌رسد. عمل G پروتئینی کوچک نام Ran است که در فصل ۱۳ توضیح داده می‌شود.

ایزوسوم‌های خودپیراینده گروه I اوبس متال RNA از کاتالیزری هستند

طی سالهای ۱۹۷۰ کشف شد که ژن‌های tRNA اوبیه پروپرووی تراکتا رمیلا تازی یک ایزوسوم هستند. تحقیقات دقیق نشان داد حتی یک ژن tRNA اوبیه بدون توانی اضافی وجود ندارد و این نشان می‌دهد که پیرایش برای تولید tRNA بالغ در این موجودات لازم است. در ۱۹۸۲ مطالعات در آزمایشگاه نشان داد tRNA اوبیه در غیاب هر گونه پروتئینی در جایگاه صحیح خود پیرایش می‌یابد و برای تولید مار نشان داد که RNA می‌تواند به عنوان یک مولکول کاتالیزری مثل ارییم عمل کند.

بعداً کل توانی خودپیراینده در RNA های اولیه سایر موجودات تک‌سلولی در tRNA اوبیه میوکنتری و کلروپلاست، در چند mRNA اولیه خاص از باکتریونازهای خاص *E. coli* و در بعضی از رویش‌های اولیه tRNA باکتریایی یافت شد. این توانی خودپیراینده در همه پیش‌سازها به عنوان ایزوسوم گروه I شناخته شده و از گوانوزین به عنوان کوفاکتور استفاده کرده و می‌تواند تشکیل جهت باز ترون مونکوبی، دو اگزوبی که باید بهم متصل شوند به هم نزدیک کرده و تابخورد. همانطوریکه قبلاً بحث شد mRNA های اولیه کلروپلاست و میتوکندری و tRNA ها دارای نوع دومی از ایزوسوم‌های خودپیراینده به نام ایزوسوم گروه II هستند.

مکانیسم‌های پیرایش به کار برده شده توسط ایزوسوم‌های گروه I، ایزوسوم‌های گروه II و اسپایسوسوم‌ها عموماً مشابه بوده و شامل دو پاکس ترانس استریفیکاسیون است که نیازی به انرژی ندارد (شکل ۳۸-۸). مطالعات ساختاری ایزوسوم‌های گروه I tRNA اوبیه در تراکتا همراه از مایست جهش‌زایی و بیوسیمپلی نشان داد که RNA به صورت ساختارهای سمبندی دقیق مانند آنزیم‌ها با خورده و دارای سیارهای عمیق برای اتصال سوبسر و نیز توانی

علاوه بر مناطق کروموزومی و هستی، ذمیم‌هایی نیز وجود دارند بر همین‌های ویژه هسته اجسام هسته‌ای^(۱) نامیده شده و با عشا احاطه نمی‌کنند بلکه بواسطه به غطت بالای پروتئین‌های ویژه و RNA ها بوده و ساختارهای معایر و کروی ماصاف در هسته تشکیل می‌دهند برجسته‌ترین اجسام هسته‌ای هسته‌ها هستند که جایگاه ستر ریرواحدهای ریروزی می‌باشند آنها می‌باشند چندی نوع دیگر از اجسام هسته‌ای در مطالعات ساختاری توضیح داده شده‌اند ازمایشاتی که با پروتئین‌های هسته‌ای نشاندار با مواد فلورسانس انجام شد نشان داد هسته یک محیط کاملاً پویا بوده و مولکول‌های پروتئینی سریعاً از نوکلئوپلاسم عبور می‌کنند پروتئین‌های منصف به اجسام هسته‌ای غلب در غلظت‌های پدیسر در نوکلئوپلاسم بیرون اجسام هسته‌ای دیده می‌شوند مطالعات فلورسانس نشان داد این پروتئین‌ها بین درون و خارج اجسام هسته‌ای حرکت می‌کنند بر اساس اندازه‌گیری حرکت مولکولی در سلول‌های زنده، اجسام هسته‌ای را می‌توان به مدل‌های ریاضی در حالت پدیا پیش‌بینی شده برای انتشار پروتئین‌ها مدل‌سازی کرد این پروتئین‌ها با تمایل کانی جهت تشکیل بواسطه خود سازمان‌یافته از غطت‌های زیاد پروتئین‌های ویژه می‌توانند می‌دهند اما همین پدیمی به یکدیگر داشته و به همین دلیل قادرند به بیرون و درون ساختار انتشار باید عکس‌های میکروسکوپ الکترونی نشان می‌دهد ظاهر این ساختارها همگن بوده و شبکه‌ای اسفنج‌مانند از ترکیبات می‌توانند دهنده هستند، در اینجا تعدادی کمی از این اجسام هسته‌ای به عنوان مثال‌هایی از ذمیم‌های هسته‌ای توضیح می‌دهیم.

اجسام کاژال^(۲) ساختارهای کروی ۱-۲ μm بوده و بیش از یک قرن پیش در هسته‌های بزرگ مشاهده شدند (شکل ۲-۸). تحقیقات اخیر نشان داد همانند هسته‌ها جسم کاژال نیز مرکز تجمع کمپلکس RNP برای snRNP های امپلاسیوروم و سایر RNP ها است. مشابه rRNA ها، snRNA ها نیز یکسری تغییرات ویژه‌ای مثل تبدیل ریدوهای پورینی خاص به سودیوریدین و افزایش گروه سیر به ۲- گروه‌های هیدروکسیل دیورهای ویژه را پشت سر می‌گذارند. این تغییرات پس ترجمه‌ای برای تجمع و عملکرد صحیح snRNA ها در پیرایش mRNA اولیه مهم هستند این تغییرات در جسم کاژال صورت می‌گیرد که در آنها این توسط یک گروه از مولکول‌های RNA راه‌ها شبیه به

tRNA های درست تاحورده توسط آنزیم افزایشنده CCA شناسایی می‌شوند. (۳) افروش گروه سیر و پروپیل به حلقه هیدروسیکلک بازهای یوریل و متیلاسیون گروه OH-۲' بر ریور هر ریدو (۴) تبدیل یوریدین‌های خاص به دی‌هیدرویوریدین، سودیوریدین یا ریوتیمیدین. وظایف این بازها و دندهای تغییر یافته به خوبی شناخته شده است، اینها به شدت حفاظت شده‌اند و احتمالاً تأثیر مثبتی در ستر پروتئین دارند.

همانطور که در شکل ۲۹-۸ نشان داده شده، tRNA اولیه بیان شده ناقل تیوریل (tRNA^{Tyr}) دارای یک اینترون ۱۴ بازی است که در tRNA بالغ وجود ندارد مابین ژن‌های tRNA یوکاریوتی و بعضی از ژن‌های tRNA در آرکتها نیز دارای اینترون هستند اینترون‌های موجود در tRNA های اولیه هسته‌ای، کوتاهتر از mRNP های اولیه بوده و فاقد توالی‌های مورد توافق جینگه پیرایشی موجود در mRNA های اولیه هستند اینترون‌های tRNA اولیه به طور واضح از پترون‌های خودپیرایشنده گروه I و II موجود در tRNA های اولیه مینوکسری و گروپلاست متفاوتند مکانیسم پیرایش tRNA اولیه در سه نکته اساسی از روش پیرایش اینترون‌های خودپیرایشنده و امپلاسیوروم تفاوت دارد (شکل ۲۸-۸). ملاحظه کنید، اولاً پیرایش tRNA اولیه توسط پروتئین انجام می‌شود به RNA ها. ثانیاً اینترون tRNA اولیه در مرحله اول جنامی‌شود که مستلزم برش همزمان در دو اسه‌ای اینترون است. پدیا هیدرولیز GTP و ATP برای اتصال دو نیمه tRNA ایجادشده در اثر برش در طاقین اینترون لازم است.

بمطابق یک tRNA های اولیه در نوکلئوپلاسم پردازش یافتند tRNA های بالغ از طریق کمپلکس معده هسته‌ای و بواسطه کمپورتین ۱ به مینوپلاسم منتقل می‌شوند در سیتوپلاسم tRNA ها بین آمینواسیل - tRNA استتاز، فاکتورهای انام مرحله و ریوروم می‌ستتر پروتئین جابجا می‌شوند (فصل ۴). پس tRNA ها عموماً با پروتئین‌ها مختص شده و مدت زمان کمی به صورت آزاد در سلول هستند این حالت در مورد mRNA و rRNA ها هم دیده می‌شود.

اجسام هسته‌ای ذمیم‌های هسته‌ای تخصص‌یافته از لحاظ عملکردی هستند

مشاهده هسته سلول‌های جانوری و گیاهی با میکروسکوپ الکترونی و با قدرت تفکیک بالا و سپس رنگ‌آمیزی آن با آنی‌بادی‌های نشاندار شده با مواد فلورسانس مسای داد در هسته



پروتئین اضافه شده و می‌تواند فعالیت و جایگیری درون سولولی پروتئین تغییر یافته را کنترل کند. بسیاری از مهارکننده‌های رونویسی سامونه بوده و جفت جایگاه ساموبلاستین این فعالیت مهاري آنها را کاهش می‌دهد این نتایج نشان می‌دهد اجسام هسته‌ای PML احتمالاً در مکانیسم مهار رونویسی دخالت می‌کرده و بایستی به خوبی مطالعه شود. علاوه بر جسام هسته‌ای PML (اولین اجسام هسته‌ای که مشاهده شده) هستک احتمالاً دارای نواحی ویژه رپرساختاری است که برای عملی غیر از یورنژ رپروم اختصاص یافته است. شواهدی وجود دارد که کمپلکس‌های ریونوکلئوپروتئین نایع SRP دخیل در ترشح پروتئین و ورود در غشای ER، در هستک تجمع یافته و سپس به سیتوپلاسم منتقل می‌شود تا در آنجا به نوع بهایی برسند.

نکات کلیدی بخش ۵-۸

پردرشی tRNA و rRNA

■ یک پیش‌ساز rRNA اولیه بزرگ (در انسان، ۲۸S) بوسیله RNA پیمراز I مسر شده و تحت برش تخریب با گروبوکلئازها و تسبیات باز قرار گرفته تا tRNAهای سالم ۲۸S، ۱۸S و ۵S تولید شوند. پس tRNAها با پروتئین‌های رپرومومی تجمع یافته و رپرواحدهای رپرومومی تشکیل می‌دهند.

■ مسر و پردازش rRNA اولیه در هستک انجام می‌گیرد اما 5S rRNA از رپرواحدهای رپرومومی بزرگ بوسیله RNA پیمراز III در نوکلئوپلاسم مسر می‌شود.

■ حدود ۱۵۰ snoRNA با پروتئین‌ها در snoRNPها تجمع یافته بوسیله تشکیل جفت باز با جایگاه‌های خاص در RNA اولیه، منیلاسیون رپروم، تغییر یوریدین به سود و یوریدین و برش tRNA در جایگاه‌های خاص طی پردازش در هستک را هدایت می‌کند.

■ یسترون‌های خود پیرایده گروه I و گروه II و حتماً snRNAها در اسپالیسوزومها همگی به عمون رپروم با توالی‌های RNA فعال از نقاط کانالیر عمل کرده و بوسیله و گشش‌های ترانس استریفیکاسیون مشابه و نیازمند به یون‌های Mg^{+2} متصل، عمل پیرایش را انجام می‌دهند.

snRNA نام ^(۱) scaRNA هدایت می‌شود، همچنین شواهدی وجود دارد که جسم کازال جایگاه تجمع متعدد کمپلکس‌های سه‌گانه U4/U6/U5 snRNP اسید پس کمپلکس‌ها برای پیرایش mRNA اولیه از U6/U5/U4 snRNP آزاد که طی جفت هر ایرون رها می‌شود، لازم هستند (شکل ۸-۱۱ ملاحظه شود). اجسام کازال دارای غلظت بالایی از 75 snRNP هستند. پس snRNP در پردازش انسپدی ^(۲) به شخص مشخص ساخته RNAهای هیستون اصلی دخالت دارد و حتماً این فرآیند نیز در اجسام کازال به همراه تجمع RNP نوپراز انجام می‌گیرد.

حال‌های هسته‌ای ^(۳) با استفاده آنتی‌بادی‌های نشاندار با مواد فلورسانس علیه پروتئین‌های snRNP و سایر پروتئین‌های درگیر در پیرایش mRNA اولیه بصورت ۵-۲۵ سحتر بی‌شکل و نامعلوم، به قطر ۲/۵-۵/۵ دیده می‌شوند که در نوکلئوپلاسم سولولی مهره‌داران پخش می‌شوند چون حاله‌های هسته‌ای در نقطه‌ای که رونویسی و پیرایش mRNA اولیه هم‌زمان صورت می‌گیرد قرار ندارند تقریباً از نزدیک با کروماتین در ارتباط بوده و به نظر می‌رسد نواحی دخیله snRNPها در پروتئین‌های درگیر در پیرایش mRNA اولیه بوده و در صورت نیاز به درون سیتوپلاسم آزاد می‌گردند.

اجسام هسته‌ای نوکمی پرومیلوسیت ^(۴) (PML)، ژن PML برای اولین بار هنگامیکه انتقال کروموزومی درون ژن در سلول‌های نوکمی بیماران مبتلا به بیمری نادر لوکمی بزمیلوسیت (PML) مشاهده شد شناسایی گردید. وقتی در مطالعات میکروسکوپی ایمونوفلورسانس آنتی‌بادی‌های ویژه پروتئین PML به کار برده شد مشخص گردید که این پروتئین در حدود ۱۰-۳۰ ناحیه کروی نامعاف و به قطر ۱/۴-۱/۳ در هسته سلول‌های پستانداران جای گرفته اسد و طایف مختلف برای اجسام هسته‌ای PML پیشنهاد شده است اما وطیفه مورد توافق همگان این است که این اجسام به عنوان جایگاه‌هایی برای تجمع و تغییر کمپلکس‌های پروتئینی درگیر در معمر DNA و التاء اپوپور عمل می‌کنند. پروتئین سرکوبگر نومور p53 در پاسخ به آسیب DNA در جسام هسته‌ای PML دچار تغییرات پس‌ترجمه‌ای فسفریلاسیون و اسپالیسیون شده و توانایی‌اش در فعال کردن ژن‌های پاسخ‌دهنده به آسیب DNA، افزایش می‌یابد.

مطالعات اخیر نشان داد که جسام هسته‌ای PML همچنین محل تغییر پس‌ترجمه‌ای پروتئین باشد که طی آن یک مونوکول پروتئینی کوچک شبیه بوبی کوتئین بنام سامو ^(۴) (SUMO) به

1 Small cajal body - associated RNAs

2- Nuclear speckles

3- Promyelocytic Leukemia

4 Small ubiquitin like protein

چگونه میانکشی در بین سئون‌ها، فعالیت فاکتورهای پردازش کننده RNA را تنظیم می‌کند.

مکانیسم انتقال mRNP، در کمپلکس‌های منفذ هسته‌ای سوالات حائلی را در ذهن ایجاد می‌کند. تحقیقات آینده احتمالاً فعالیت‌های دیگر mRNP‌ها و پروتئین‌های هسته‌ای mRNP را ساس داده و مکانیسم عمل آنها را به روشی مشخص خواهد کرد. مثلاً خانواده کوچک ژنی وجود دارد که پروتئین هسولوگ با رپرواجد بزرگ خارج‌کننده mRNA را رمزدهی می‌کند. عمل این پروتئین‌های مرتبط چیست؟ آیا آنها در انتقال مجموعه همپوش از mRNP‌ها شرکت می‌کنند؟ بعضی از پروتئین‌های hnRNP سیگنال باقی مانس بر هسته را ناسه و همگامیکه پروتئین‌های hnRNP همراه با سیگنال‌های خروج از هسته (NES) متصل شدند، از خروج hnRNP جلوگیری می‌کند. چگونه این پروتئین‌های hnRNP به صورت انتخابی از mRNP‌های پردازش یافته در هسته جدا شده و امکان انتقال mRNA به داخل سیتوپلاسم را می‌دهد؟

حای گیری mRNA‌های خاص در مولیت‌های ویژه رپرسونی، اساس تکامس موجودات پرسولی است. همانگونه که در فصل ۲۲ بحث خواهد شد، در صی تکامل یک سلون غالباً به دو سلون دختری تقسیم می‌شود که متفاوت از یکدیگر عمل می‌کند. در مفهوم ریسسشناسی تکوینی، گفته می‌شود دو سلون دختری سرپوشت تکوینی مختلفی دارند. در بسیاری از موارد، تفاوت در سرپوشت ناشی از حای گیری یک mRNA در ناحیه ویژه‌ای از سلول قبل از سیتور است به طوری که پس از تقسیم سلولی آن mRNA در یکی از دو سلول دختری ظاهر می‌شود. بیشتر مطالعات جالب برای فهم در مکانیسم مولکومی کنترول حای گیری mRNA در حال انجام است. این حای گیری برای تکوین طبعی موجودات پرسولی حیاتی است. یکسری از کشفیات جالب و هیجان‌انگیز ریسسشناسی سلولی مولکولی بر سالهای اخیر مربوط به وجود و عملکرد miRNA‌ها و پردازش RNA‌ها مداخله‌گر است. RNA مداخله‌گر (RNAi) روش قدرتمندی را برای مطالعه عمل ژن‌ها در احیاء ریسسشناسی سونی مولکولی قرار می‌دهد. کشف حدود ۱۰۰۰ mRNA در انسان و سایر موجودات موارد ممدی از کنترول ترجمه را توسط این مکانیسم نشان می‌دهد که بایستی شناخته شود. مطالعات اخیر در اسکر ماژورم‌بسی پس و گیاهان RNA‌های کوچک هسته‌ای را با کنترول متیلاسیون DNA و تشکیل هتروکروماتینی پیوند می‌دهد. آیا فرآیندهای مشابه، بین ژن را در انسانی و سایر موجودات از طریق

■ RNA‌های اولیه سوسله RNA پلیمراز III در نوکلئوپلاسم سسر شده و با برداشت بوالی انتهای ۵' اصاحه سس CCA به انتهای ۳' و تغییر چندین باز داخلی پردازش می‌شوند.

■ بعضی RNA‌های اولیه حاوی اینزرون گوناخی هستند که سوسله مکانیسم کاتالیز شده با پروتئین مجزا از پیرایش mRNA اولیه و اینترون‌های خود پیرایشه بر ناسه می‌شوند.

■ همه گونه‌های مولکول‌های RNA هم در هسته و هم بعد از ورود به سیتوپلاسم با انواع مختلفی از ذرات بیونوکلئوپروتئین تجمع می‌یابند.

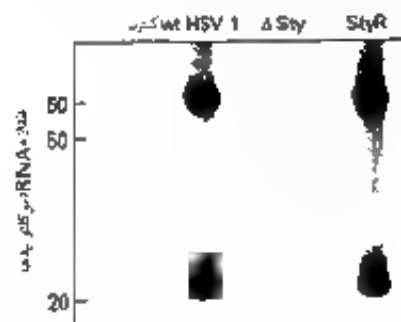
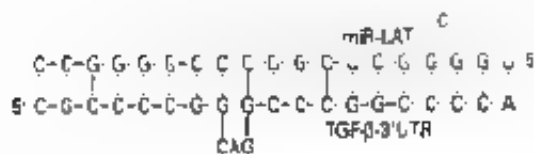
■ احسام هسته‌ای بویجی تخصص یافته از لحاظ عملکرد در هسته بوده و در آنها با پروتئین‌ها میانکشی داده و تشکیل ساختارهای خود سازمان یافته را می‌دهند. اغلب یسها مثل هستک‌ها محل تجمع کمپلکس‌های RNP هستند.

چشم‌اندازی به آینده

در بین فصل و فصل قبلی دیدیم که در سلول‌های یوکاریوتی، mRNA‌ها در هسته سسر شده و پردازش می‌یابند و از طریق کمپلکس منفذ هسته‌ای به سیتوپلاسم منتقل شده و در بعضی از موارد قبل از آغاز ترجمه توسط ریبوسوم، در سواحی ویژه‌ای از سیتوپلاسم حای می‌گیرند. هر یک از این فرآیندهای اساسی توسط ماشین‌های کمپلکس ماژورمولکومی انجام می‌شود. این کمپلکس‌ها متشکل از پروتئین‌ها و در بسیاری از موارد RNA‌ها نیز می‌باشد. پیچیدگی ماشین ماژورمولکولی دقت شماسی پرموتره و جایگاههای پیرایش را در توانی بسد DNA و RNA را تصمیم کرده و برای تنظیم ستر ریحیره پی‌پیدزی روشهای متنوعی را لایه می‌دهد. بسیاری از مطالب در مورد ساختار، عملکرد و تنظیم چنین کمپلکس ماشینی مثل اسپلاسوروم و دستگاه برش پلی‌ادیلاسیون باید شناسایی گردد.

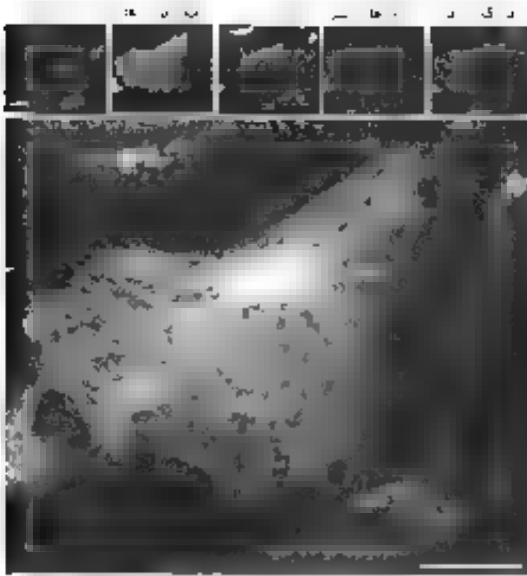
موارد اخیر تنظیم پیرایش RNA بین سوال را ایجاد می‌کند که چگونه پیام‌های خارج سلولی این پدیده‌ها را به ویژه در سبسم عصبی مهره‌داران کنترول می‌کنند. یک مثل قابل توجه در بین مورد وصیت گوش داخلی جوجه است که ایروفردهای ممدی از کانال‌های K^+ حال شونده با Ca^{2+} نام SLO در اثر پیرایش متفاوت RNA تولید می‌شوند. میانکشی‌های سلون به سلول ظاهر سلول‌ها را از موقعیت حویش در خلون گوش قطع ساخته و باعث پیرایش مسوب mRNA اولیه می‌گردد. دغدغه محققین کشف اسبب که

سلول‌های عمومی شده با نوع وحشی HSV1 و سلول‌های عمومی شده با جهش یافته HSV1 که دچار حذف ژنی از والی بین دو جایگاه برش Sty در ژن LAT و سلول‌های عمومی شده با یک ویروس Δ Sty، ویروس ناقص قطعه بین دو جایگاه برش Δ Sty) انجام گرفته. پروب به کار گرفته شده برای لکه گذاری نوپرن در ناحیه ساقه ۳' مربوط LAT RNA در ناحیه Sty-Sty نشاندار شده بود و در فست ۵' در شکل شالی داده شده است. RNA های شناسایی شده بوسیله این پروب تقریباً ۵۵ یا ۲۰۰ نوکلئوتید طول داشتند (همانطور که در لکه گذاری نوپرن در زیر نشان داده شده‌اند). چرا دو نوع RNA با اندازه مختلف شناسایی شد؟ مانیکه پروب دوم نشاندار شده در ناحیه ۵' ساقه والی RNA به کار گرفته شد فقط RNA ۵۵ نوکلئوتیدی شناسایی شد. درباره پرتلاش برای RNA ژن LAT چگونه می‌توان تصمیم‌گیری کرد؟ کدام آنزیم‌های احتمالی RNA به طول ۵۵ نوکلئوتید RNA به طول ۲۰ نوکلئوتید و در چه بخشی از سلول ایجاد می‌کنند؟



فصل ۹

مشاهده، تفکیک و کشت سلول‌ها



زیر نویس مطالب

- ۹-۱ اندامک‌های سلول یوکاریوتی
- ۹-۲ میکروسکوپ نوری مشاهده ساختار سلول
- و مکان‌یابی پروتئین‌ها در سلول‌ها
- ۹-۳ میکروسکوپ الکترونی روش‌ها و کاربردها
- ۹-۴ تمییز اندامک‌های سلولی
- ۹-۵ استخراج، کشت و تمایز سلول‌های موجودات چندسلولی^(۱) یا متازوان^(۲)

(شکل رنگی) میکروسکوپ فلورسانس محل DNA و چندین پروتئین را در یک سلول سان می‌دهد. در اینجا به کمک تکنیک‌های استاندارد گردی و رنگ، میری فلورسنتی با استفاده از مولکول‌های مختلف فلورسنت پررنگ‌های اسکلت سلولی (۱- پروتئین (سبز) ر گسی (آبی) DNA (۲) که با لکس گازی (درد) و میتوکندری (آبی) نشان داده شده است. تصاویر موجود در قسمت بالا تصاویری با رنگ‌های سنتتاز^(۱) شده. نادرست از هر یک از ساختارها مستند که به طور منفرد رنگ میری شده‌اند. دو تصویر بزرگ‌تر این تصاویر محر به هم آمیخته شده تا بصورت یک سلول واحد نشان داده شود.

سلول‌های حشری و گیاهی توضیح می‌دهیم.

در بخش‌های دوم و سوم این فصل، بسیاری از تکنیک‌های مدرن میکروسکوپ نوری و الکترون را که در تشخیص و تصویربرداری از ویژگی‌های ساختاری سلول مناسب می‌باشد، مورد بحث قرار خواهیم داد.

پیشرفت‌های موجود در میکروسکوپ نوری و الکترونی، به همراه پیشرفت‌های موجود در تولید انست‌ی‌بادی‌های مونوکلونال، ریست‌شاس سلولی، امروزی را قادر ساخته تا پروتئین‌های ویردای را در سلول‌های تثبیت شده شناسایی کنند. بنابراین یک تصویر ثابت از محل آنها در سلول، مثل تصویر اعلازین این فصل فراهم می‌کند. چنین مطالعاتی منجر به درک مهمی گردید که عسل و هسل‌های ریرین هر نوع اندامک دارای گروه واحدی از پروتئین می‌باشد که برای انجام عملکرد واحد آن ضروری می‌باشد. به علاوه ما می‌بینیم که چگونه پروتئین‌های گهر^(۵) که از پروتئین مورد نظر که به‌طور

نقر، ۲۰۰ سال پیش شایان شلایدن^(۳) و تئودر شول^(۴) از یک میکروسکوپ نوری اولیه استفاده کردند و مثل دادند که سلول‌های معدود واحد صبی حیات را تشکیل می‌دهد و تانه، مرور میکروسکوپ نوری به‌طور فزاینده‌ای یک ابزار مهم تحقیقاتی برای ریست‌شناسان گردیده است. میکروسکوپ‌های نوری پیشرفته‌ای که در دو دهه اخیر ابداع شده‌اند، امروزه ریست‌شناسی سلولی را قادر می‌سازند تا هزاران حرکت سلولی را از جابه‌جایی کروموزوم‌ها و وریکول‌ها گرفته تا حرکت‌های حشری سلولی و عطف‌فور شدن آنها، را مشاهده کنند.

میکروسکوپ الکترونی نسبت به میکروسکوپ نوری در ساختارهای سلولی را با حد تفکیک بالاتری نشان می‌دهد اما تکنولوژی آن نیاز به این دارد که سلول تثبیت و برش‌گیری گردد و بنابراین تمام حرکات سلولی در یک لحظه مسخ می‌شود. میکروسکوپ الکترونی نشان داد که تمامی سلول‌های یوکاریوتی - با مشاء قارچی، گیاهی یا جانوری به چندین بخش که توسط عشاء احاطه شده‌اند و اندامک نامیده می‌شوند، تقسیم می‌گردند. در بخش اول این فصل، ساختارها و عملکردهای پایه اندامک‌های اصلی را در

1. False-colored
2. Metazoan
3. Matthias Schleiden
4. Theodore Schwann
5. Chimeric Proteins

مشخصی از سلول‌های تدبیر یافته پستانداران زمانی که در یک محیط کشت دیگری قرار بگیرد، می‌تواند القا شود و طی یک مدت زمان مشخصی به یک نوع سلول ویژه مثل عضله یا عصب تدبیر پیدا کند. همین‌طور که در بخش آخر این فصل می‌آموزیم، چنین رده‌های سلولی ابزار قدرتمندی در درک این‌که چگونه انواع و ویژگی‌های سلول‌های تدبیر یافته در بدن شکل می‌گیرند می‌باشد.

۱-۱ اندامک‌های سلولی، یونکاریوتی

اندامک‌های مهم سلول‌های جانوری و گیاهی در شکل ۱-۹ به تصویر کشیده شده است. پروتئین‌های ویژه‌ای که در بخش داخلی و عشاایی هر اندامک موجود است و ویژگی‌های عملکردی آن، تعیین می‌کند، با چربی‌های بیشتری در بخش‌های آخر بررسی شده‌اند. ابتدا آن دسته از اندامک‌هایی که با یک غشاء واحد احاطه شده‌اند، بررسی می‌شود. سپس به نوع اندامک که عشاایی دولایه دارند، هسته، میتوکندری و کلوروبلاست بررسی می‌شوند. سازمان درونی اندامک‌ها و ساختار عشاایی پلاسمایی توسط اسکلت سلولی رشته‌ای سازماندهی شده‌اند؛ در فصول ۱۷ و ۱۸ این رشته‌ها با چربی‌های بیشتر بحث می‌شود.

ششای پلاسمایی عملکردهای مشترک زیادی در تمامی سلول‌ها دارد.

اگرچه اجزای لیپیدی یک غشاء غالباً ویژگی‌های فیزیکی آن را تعیین می‌کند، ولی پروتئین‌های آن مسئول خصوصیات عملکردی غشاها می‌باشد. در تمامی سلول‌ها، عشاایی پلاسمایی به عنوان یک مانع نفوذپذیری عمل می‌کند که از ورود مواد ناخواسته از محیط خارج سلول و خروج متابولیت‌های ضروری محافظت می‌کند. پروتئین‌های ناقل عشاایی ویژه در ششای پلاسمایی، اجازه عبور مواد معدنی به داخل سلول و خروج مواد زائد از آن را می‌دهند؛ سایر پروتئین‌ها ترکیب یونی مناسب و pH (۷/۲±) سیترول، بخش‌هایی محلول سیوپلاسم سپدی اندامک‌ها، عشاها و اجزای اسکلت سلولی نامحلول را حفظ می‌کند. ساختار و عملکرد پروتئین‌هایی که عشاایی پلاسمایی را می‌سازند و به طور انتخابی به مولکول‌های مختلف نفوذپذیر هستند در فصل ۱۰ و ۱۱ بحث گردیده است.

بر خلاف سلول‌های جانوری، بیشتر باکتری‌ها و تمامی سلول‌های قارچی و گیاهی توسط یک دیواره سلولی سخت احاطه

شده است. به یک پروتئین دارای فلورسنت طبیعی متصل شده است، تشکیل شده است. ریستمناسی را قادر می‌سازد تا حرکات پروتئین‌های سفید را در سلول‌های زنده به تصویر بکشد. همچنین به کار بردن سیستم‌های دیجیتال منجر به بهبود کیفیت تصاویر میکروسکوپی به علاوه نگهداری و بازیابی آنها گردیده است. الگوریتم‌های دیجیتال همچنین اجازه بازیابی سه بعدی اجزای سلول از تصاویر دو بعدی و نیز مشاهده و کمی‌سازی پروتئین‌های ویژه و سایر مولکول‌ها را در سلول‌ها می‌دهد.

پیشرفت‌های مولولی اجازه می‌دهد که اندامک‌های واحد سلولی را با درجه خصوص بالایی استخراج کنند. این تکنیک‌ها، که با چربی‌های بیشتر در بخش چهارم این فصل آورده شده‌اند، اطلاعات مهمی درباره ترکیب پروتئینی و عملکرد بیوسیمیایی اندامک‌ها فراهم می‌کند. برای مثال، استفاده از روش‌های پروتئومیکس شامل اسپکترومتری جرمی در تعیین هویت تمام پروتئین‌های اصلی در میتوکندری‌های تحلیلی شده، عملکردهای جدید زیادی برای این اندامک آشکار ساخته است.

به دلیل وجود بسیاری از محدودیت‌های تکنیکی مطالعه بر روی سلول‌های جانوری و گیاهی با مشکل مواجه شده است. یک روش جایگزین این است که از اندامک‌های سفید شده بود که به طور سالم از جانور جدا می‌شود و به منظور حفظ یکپارچگی فیزیولوژیکی و عملکردی تحت فشار قرار می‌گیرند یا وجود یون، سازمان‌یابی اندامک‌ها حتی با آنهایی که جدا شده است، به قدری پیچیده است که مشکلات متعددی برای تحقیقات ایجاد می‌کند. بنابراین، ریستمناسی سلولی مولکولی اغلب مطالعات تحریکی خودر بر روی سلول‌های استخراج شده از یک موجود زنده متعادل می‌کند. در بخش پنجم این فصل می‌آموزیم که چگونه انواع مختلفی از سلول‌ها با خصوص بیشتر از مخلوط پیچیده‌ای از سلول‌ها جناسازی کنیم.

در بسیاری از موارد سلول‌های استخراج شده را می‌توان در آزمایشگاه تحت شرایطی که باعث رشد و بقا آنها می‌گردد، نگهداری کرد، این روش کشت دائمی^(۱) نامیده می‌شود. در تحقیقات ریستمناسی سلولی سلول‌های کشت داده شده چندین مرتبه به سبب به موجودات دارد سلول‌های یک نوع ویژه می‌توانند در محیط کشت رشد کنند، شرایط آزمایش می‌تواند بهتر کنترل شود و در بسیاری از موارد یک سلول واحد را می‌توان به آسانی به صورت کبونی^(۲) سلول‌های مشخص کشت داد. سوش‌های^(۳) سلولی خاصه که از نظر ژنتیکی هموزن هستند، کلون نامیده می‌شود. در کشت رده‌های



اندوروم ها ماکرومولکول های محلول را از محیط خارج سلول جداسازی می کنند

اگرچه پروتئین های ناقل موجود در عشا ی پلاسمایی حرکت بر ها و مولکول های کوچک را به داخل و خارج از سلول میانه جری می کنند و بی پروتئین ها و بعضی از ماکرومولکول های محلول موجود در فضای خارج سلولی توسط اندوسیتوز به داخل سلول کشیده می شود در این فرایند، هلم های از عشا ی پلاسمایی به صورت « حفره پوشش دار »^(۲) که بخش سیورولی آن توسط یک دهنه از پروتئین ها پوشیده شده است، درمی آید انواع مختلفی از اندوسیتوز، که در هر کدام پروتئین های مختلفی نقش دارند شناخته شده است. برای مثال در اندوسیتوز با واسطه رستور پروتئین های گیرنده ای خاص موجود در عشا ی پلاسمایی در بخش خارجی سلول به ماکرومولکول ها متصل می شود و سپس با حفره های پوشش دار هرزده ترکیب می شوند حفره از عشا جدا و به صورت وریکول کوچک محصور در عشا که دارای مولد خارج سلولی - هم محلول و هم متصل به گیرنده ها - می باشد، درمی آید و به سمت یک اندوروم لویه، یک ایستگاه دسته بندی بوبول ها و وریکول های محصور در عشا حرکت می کند (شکل ۹-۲۸، ۱۱) از این قسمت، بعضی از پروتئین های عشا به سمت عشا پلاسمایی باز می گردند سایر پروتئین های عشا یی به یک اندوروم ناحیوی، جایی که دسته بندی های دیگری رخ می دهد، انتقال داده می شود. مسیر اندوسیتوز در زمانی که اندوروم ناحیوی محتوای عشا یی و درونی خود را - شامل موادی از محلول خارج سلولی - به منظور تجربه به سروروم ها برساند، پدید می آید کل مسیر اندوسیتوز با حریب بیشتر در فصل ۱۲ توضیح داده شده است.

لیزوزوم ها اندامک های اسیدی می باشند که دارای

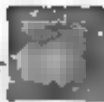
مجموعه ای از آرمیم های تجربه ای هستند

سروروم ها یک مثال عالی از توانایی عشا های داخل سلولی در تسکین محفظه های بسته می باشند که در آن احزای لوس قسمت ای و داخل این محفظه (کاتاز) سیورول احاطه کیده آن متعوت است. لیزوزوم ها مخصوصاً در سلول های جانوری یافت شده اند و مسئول تجربه بخش هایی هستند که برای سلول با موجود رنده کاری ندارد (واکوتل های موجود در سلول های گیاهی و درجی عملکرد بسیار مشابهی با لیزوزوم های جانوری دارند) هر بدی که طی

شده اند و فاقد ماتریکس خارج سلولی موجود در بافت های جانوری هستند عشا ی پلاسمایی شدیداً در تشکیل دیوارهای سلولی که در گیاهان اساساً رسلول ساخته شده اند درگیر می باشد. دیوار سلولی از بور و خروکندگی سلول زمانی که سلول به تربیب در یک محیطی با غلظت کمر (هیپوتونیک) یا غلظت بیشتر (هیپرتونیک) از داخل سلول قرار گیرد، منعوت می کند به همین دلیل سلول هایی که به وسیله یک دیواره احاطه شده اند می تواند در محیطی که قدرت اسمزی کمتر از سیورول دارند، رشد کنند، ویژگی ها، عملکرد و تشکیل دیواره سلول گیاهی در فصل ۱۹ آورده شده است.

علاوه بر این عملکردهای عمومی، عشا ی پلاسمایی نقش های اساسی دیگری نیز در موجودات پر سلولی دارند. تعداد کمی از سلول های موجود در گیاهان و حیوانات پر سلولی به صورت هسی های مجزا یافت می شوند، در حالی که گروه بیشتری از سلول ها با محصور یافتگی ویژه باالت تشکیل می دهند در سلول های جانوری، نوعی محصور یافتگی از عشا ی پلاسمایی، که اتصالات سلولی^(۱) نامیده می شود و شامل پروتئین ها و گلیکولیپیدها می باشند، ساختارهای ویژه ای بین سلول ها تشکیل می دهند این اتصالات به بافت ها استحکام می بخشد و به متابولیت اجازه مبادل بین سلول ها را می دهد پروتئین های خاصی از عشا ی پلاسمایی سلول ها را به احزای ماتریکس خارج سلولی، محتوطی از پروتئین های رشته ای و پلی ساکاریدها که یک ببری را فراهم می کند تا صفحات سلول های بی نیال یا عدد کوچک بر روی آن قرار گیرند، متصل می کنند ما بین دو عملکرد عشا ی پلاسمایی را در فصل ۱۹ بررسی می کنیم، سایر پروتئین های موجود در عشا پلاسمایی به عنوان لنگرگاهی برای بسیاری از رشته های اسکلت سلولی که در شکل دهی و مستحکم تر کردن سلول ها عمل می کند (فصول ۱۷ و ۱۸)

عشا ی پلاسمایی بسیاری از انواع سلول های یوکاریوسی هم چنین دارای پروتئین هایی هستند که با اتصال به مولکول های پیام ویژه ای، مثل هورمون ها، فاکتورهای رشد و انتقال دهنده های عصبی، به عشا ی گیرنده عمل می کنند و باعث پاسخ های منوع سلولی می گردند این پروتئین ها که برای نکوبین و عملکرد سلولی حیاتی هستند در چند فصل بعدی توضیح داده شده اند سرتیام پروتئین های محیطی سیوروسی که به سطح عشا فر حیوانیده می شوند به عنوان انتریم، انتقال دهنده پیام داخل سلولی و پروتئین های ساختاری که عشا را پایدار می کنند، عمل می کنند.



پیر می‌شود و مکانی سراسر RNA و tRNA می‌باشد.

● شبکه اندوپلاسمی (ER) صاف بیپیدا را ستر می‌کند و بعضی از ترکیبات هیدرولوب را سیرنایی می‌کند.

● شبکه اندوپلاسمی (ER) حش در ستر پردازش و دستمندی پروتئین‌های ترشخی، پروتئین‌های بیرومی و سایر پروتئین‌های عشی صس دارد.

● کمپلکس گزری پروتئین‌های ترشخی، لیروومی و پروتئین‌های عشی ستر شده بر روی ER حش را پردازش و دستمندی می‌کند.

● ورسکول‌های ترشخی پروتئین‌های ترشخی را دحیره می‌کند و با اتصال به عشاء پلاسمایی محتویات خودشان را ازلا می‌سازد.

● پیر کسرومها مولکول‌های مختلف را سیرنایی می‌کنند و همچنین به عضاور فایده‌های بیوستری از تحزیه اسپدهای جرب گروه‌های اسین نوید می‌کند.

● شته‌های اسکلت سلولی شبکه‌ها و دسته‌هایی را شکس می‌دهد که از عشاءهای سلولی حفاظت می‌کند، به سازمندی اندامک‌ها کمک می‌کند و در حرکت سلولی مشارک می‌کند.

● میکروویمی‌ها سطح را افزایش می‌دهند تا جذب مواد عذایی از محیط افزایش یابد.

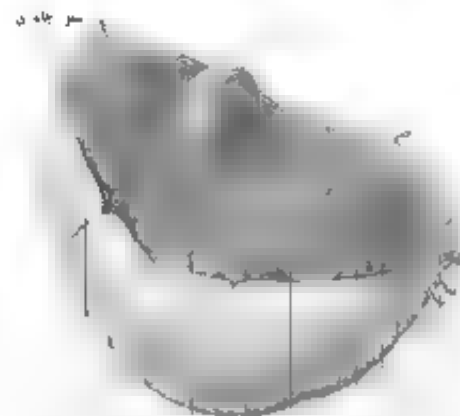
● دیواره سلولی که بشمار از سلولز تشکیل شده است، به حفظ شکس سلول کمک می‌کند و در برابر اسرس‌های مکانیکی سلول را محافظت می‌کند.

● واکوئلی، آبدی‌ها و مواد عذایی را دحیره می‌کند، ما کرومولکول‌ها را تحزیه می‌کند و در هگام رشد در طویل شس سلول مشش درد.

● کلروپلاست‌ها که هوستر انجام می‌دهد، توسط یک عشاء دوتایی احاطه می‌شود و دزای شبکه‌ای از کیسه‌های داخلی منصل شونده به عشاء می‌باشد.

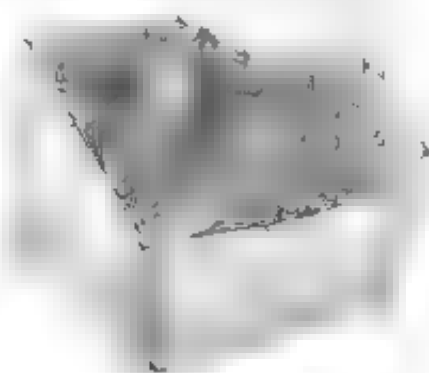
آن یک اندامک پیر در لیرووم عضم و تحزیه می‌گردد **اتوهازی (خودخوری)** نامیده می‌شود، مواد به تبه به طریق اندوسیتور بلکه به طریق فاگوسیتور پیر به داخل سلول جذب می‌شوند فاگوسیتور فراپیدی است که در آن ذرات بزرگ و نامحلول مثل باکتری‌ها توسط عشاء پلاسمایی احاطه می‌شود و سپس به داخل سلول کشیده می‌شوند (شکل ۲۵-۹). در هر دو مورد مواد وارد شده به سلول ممکن است در لیروومها تحزیه گردد.

لیروومها دارای گروهی از انزیمها می‌باشد که پلیمرها را تحزیه می‌کند و ریز واحدهای مونومری آنها را آزاد می‌کند، برای مثال، بکلناها RNA و DNA را به مونوبکلنوتیدها تحزیه می‌کند؛



۱ ۲ ۳ ۴ ۵ ۶ ۷ ۸ ۹ ۱۰ ۱۱ ۱۲ ۱۳ ۱۴ ۱۵ ۱۶ ۱۷ ۱۸ ۱۹ ۲۰

شکل ۱-۹



شکل ۱-۹: شمای کلی سلول جانوری (بالا) و سلول گیاهی (پایین) معمولی و زیرساخت‌های مهم آنها. همه اندامک‌ها گرانول‌ها و فیبرها در همه سلول‌ها وجود ندارند.

۱. عشاء پلاسمایی حرکت سلول را به داخل و خارج از سلول کنس می‌کند و در پیرمیرسانی سلول به سلول و چسبندگی سلولی همس دارد.

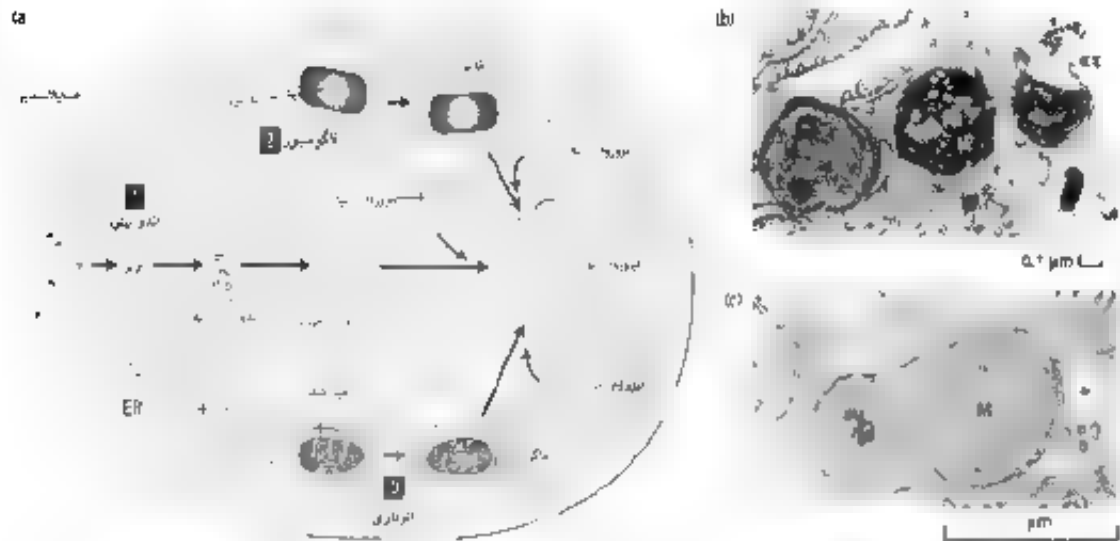
۲. میتوکندری‌ها که توسط یک عشاء دوگانه احاطه شده‌اند، ما اکسیداسیون گلوکز و سیدهای جرب ATP نوید می‌کند.

۳. لیروومها که یک محتوی اسیدی دارند، موادی را که توسط سلول بلعیده می‌شود، عشاءها و اندامک‌های سلولی فرسوده را هضم می‌کند.

۴. پاکت هسته‌ای، عشاء دوگانه، محتوی هسته را در پیرمی‌گیرد عشاء خارجی هسته امتداد ER حش می‌باشد.

۵. هستک یک ریجده هسته‌ای می‌باشد که در س بیشتر RNAهای سلولی ستر می‌شود.

۶. هسته توسط کروماتین که از DNA و پروتئین‌هایی تشکیل شده است



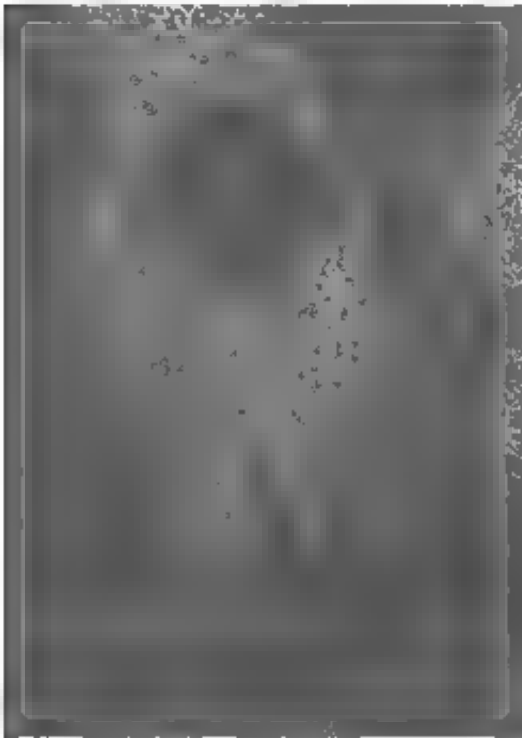
▲ شکل ۹.۲ ساختارهای سلولی که در رساندن مواد به بیروم‌ها مشارک می‌کنند (a) مرور شماتیکی سه مسیری که به وسیله این مواد به سمت بیروم‌ها حرکت می‌کند. ماکرومولکول‌های محلول توسط هرورنگی جرم‌های پوشش‌دهنده غشای پلاسمایی جذب می‌شوند و از طریق مسیر اندوسیم، به سمت لیروم هدایت می‌شوند. (b) کل سلول و سایر ذرات بزرگ و نامحلول از طریق مسیر فاگوسیم از سطح سلول به بیروم‌ها حرکت می‌کند. (c) اندامک‌های پیر و توده سسویلاسمی از طریق مسیر انوکازی به سمت بیروم کشیده می‌شوند. (d) دو نوع اسیدی لیروم‌ها، آنزیم‌های هیدرولیتی پروتئین‌ها، فسفیدهای نوکلئیک و سایر مولکول‌های بزرگ، تجزیه می‌کند. (e) میکروگراف الکترونی مقطعی از یک سلول پستاندار که در آب طلا پوشیده شده با پروتئین، آلکومین، محلول جمع‌شده، جذب کرده است. (f) آلکومین نشاندهنده با طلا (لکه‌های سیاه) در بیروم‌ها و (g) (h) (i) (j) (k) (l) (m) (n) (o) (p) (q) (r) (s) (t) (u) (v) (w) (x) (y) (z) (aa) (ab) (ac) (ad) (ae) (af) (ag) (ah) (ai) (aj) (ak) (al) (am) (an) (ao) (ap) (aq) (ar) (as) (at) (au) (av) (aw) (ax) (ay) (az) (ba) (bb) (bc) (bd) (be) (bf) (bg) (bh) (bi) (bj) (bk) (bl) (bm) (bn) (bo) (bp) (bq) (br) (bs) (bt) (bu) (bv) (bw) (bx) (by) (bz) (ca) (cb) (cc) (cd) (ce) (cf) (cg) (ch) (ci) (cj) (ck) (cl) (cm) (cn) (co) (cp) (cq) (cr) (cs) (ct) (cu) (cv) (cw) (cx) (cy) (cz) (da) (db) (dc) (dd) (de) (df) (dg) (dh) (di) (dj) (dk) (dl) (dm) (dn) (do) (dp) (dq) (dr) (ds) (dt) (du) (dv) (dw) (dx) (dy) (dz) (ea) (eb) (ec) (ed) (ee) (ef) (eg) (eh) (ei) (ej) (ek) (el) (em) (en) (eo) (ep) (eq) (er) (es) (et) (eu) (ev) (ew) (ex) (ey) (ez) (fa) (fb) (fc) (fd) (fe) (ff) (fg) (fh) (fi) (fj) (fk) (fl) (fm) (fn) (fo) (fp) (fq) (fr) (fs) (ft) (fu) (fv) (fw) (fx) (fy) (fz) (ga) (gb) (gc) (gd) (ge) (gf) (gg) (gh) (gi) (gj) (gk) (gl) (gm) (gn) (go) (gp) (gq) (gr) (gs) (gt) (gu) (gv) (gw) (gx) (gy) (gz) (ha) (hb) (hc) (hd) (he) (hf) (hg) (hh) (hi) (hj) (hk) (hl) (hm) (hn) (ho) (hp) (hq) (hr) (hs) (ht) (hu) (hv) (hw) (hx) (hy) (hz) (ia) (ib) (ic) (id) (ie) (if) (ig) (ih) (ii) (ij) (ik) (il) (im) (in) (io) (ip) (iq) (ir) (is) (it) (iu) (iv) (iw) (ix) (iy) (iz) (ja) (jb) (jc) (jd) (je) (jf) (jg) (jh) (ji) (jj) (jk) (jl) (jm) (jn) (jo) (jp) (jq) (jr) (js) (jt) (ju) (jv) (jw) (jx) (jy) (jz) (ka) (kb) (kc) (kd) (ke) (kf) (kg) (kh) (ki) (kj) (kk) (kl) (km) (kn) (ko) (kp) (kq) (kr) (ks) (kt) (ku) (kv) (kw) (kx) (ky) (kz) (la) (lb) (lc) (ld) (le) (lf) (lg) (lh) (li) (lj) (lk) (ll) (lm) (ln) (lo) (lp) (lq) (lr) (ls) (lt) (lu) (lv) (lw) (lx) (ly) (lz) (ma) (mb) (mc) (md) (me) (mf) (mg) (mh) (mi) (mj) (mk) (ml) (mn) (mo) (mp) (mq) (mr) (ms) (mt) (mu) (mv) (mw) (mx) (my) (mz) (na) (nb) (nc) (nd) (ne) (nf) (ng) (nh) (ni) (nj) (nk) (nl) (nm) (nn) (no) (np) (nq) (nr) (ns) (nt) (nu) (nv) (nw) (nx) (ny) (nz) (oa) (ob) (oc) (od) (oe) (of) (og) (oh) (oi) (oj) (ok) (ol) (om) (on) (oo) (op) (oq) (or) (os) (ot) (ou) (ov) (ow) (ox) (oy) (oz) (pa) (pb) (pc) (pd) (pe) (pf) (pg) (ph) (pi) (pj) (pk) (pl) (pm) (pn) (po) (pp) (pq) (pr) (ps) (pt) (pu) (pv) (pw) (px) (py) (pz) (qa) (qb) (qc) (qd) (qe) (qf) (qg) (qh) (qi) (qj) (qk) (ql) (qm) (qn) (qo) (qp) (qq) (qr) (qs) (qt) (qu) (qv) (qw) (qx) (qy) (qz) (ra) (rb) (rc) (rd) (re) (rf) (rg) (rh) (ri) (rj) (rk) (rl) (rm) (rn) (ro) (rp) (rq) (rr) (rs) (rt) (ru) (rv) (rw) (rx) (ry) (rz) (sa) (sb) (sc) (sd) (se) (sf) (sg) (sh) (si) (sj) (sk) (sl) (sm) (sn) (so) (sp) (sq) (sr) (ss) (st) (su) (sv) (sw) (sx) (sy) (sz) (ta) (tb) (tc) (td) (te) (tf) (tg) (th) (ti) (tj) (tk) (tl) (tm) (tn) (to) (tp) (tq) (tr) (ts) (tt) (tu) (tv) (tw) (tx) (ty) (tz) (ua) (ub) (uc) (ud) (ue) (uf) (ug) (uh) (ui) (uj) (uk) (ul) (um) (un) (uo) (up) (uq) (ur) (us) (ut) (uu) (uv) (uw) (ux) (uy) (uz) (va) (vb) (vc) (vd) (ve) (vf) (vg) (vh) (vi) (vj) (vk) (vl) (vm) (vn) (vo) (vp) (vq) (vr) (vs) (vt) (vu) (vv) (vw) (vx) (vy) (vz) (wa) (wb) (wc) (wd) (we) (wf) (wg) (wh) (wi) (wj) (wk) (wl) (wm) (wn) (wo) (wp) (wq) (wr) (ws) (wt) (wu) (wv) (ww) (wx) (wy) (wz) (xa) (xb) (xc) (xd) (xe) (xf) (xg) (xh) (xi) (xj) (xk) (xl) (xm) (xn) (xo) (xp) (xq) (xr) (xs) (xt) (xu) (xv) (xw) (xx) (xy) (xz) (ya) (yb) (yc) (yd) (ye) (yf) (yg) (yh) (yi) (yj) (yk) (yl) (ym) (yn) (yo) (yp) (yq) (yr) (ys) (yt) (yu) (yv) (yw) (yx) (yy) (yz) (za) (zb) (zc) (zd) (ze) (zf) (zg) (zh) (zi) (zj) (zk) (zl) (zm) (zn) (zo) (zp) (zq) (zr) (zs) (zt) (zu) (zv) (zw) (zx) (zy) (zz) (aa) (ab) (ac) (ad) (ae) (af) (ag) (ah) (ai) (aj) (ak) (al) (am) (an) (ao) (ap) (aq) (ar) (as) (at) (au) (av) (aw) (ax) (ay) (az) (ba) (bb) (bc) (bd) (be) (bf) (bg) (bh) (bi) (bj) (bk) (bl) (bm) (bn) (bo) (bp) (bq) (br) (bs) (bt) (bu) (bv) (bw) (bx) (by) (bz) (ca) (cb) (cc) (cd) (ce) (cf) (cg) (ch) (ci) (cj) (ck) (cl) (cm) (cn) (co) (cp) (cq) (cr) (cs) (ct) (cu) (cv) (cw) (cx) (cy) (cz) (da) (db) (dc) (dd) (de) (df) (dg) (dh) (di) (dj) (dk) (dl) (dm) (dn) (do) (dp) (dq) (dr) (ds) (dt) (du) (dv) (dw) (dx) (dy) (dz) (ea) (eb) (ec) (ed) (ee) (ef) (eg) (eh) (ei) (ej) (ek) (el) (em) (en) (eo) (ep) (eq) (er) (es) (et) (eu) (ev) (ew) (ex) (ey) (ez) (fa) (fb) (fc) (fd) (fe) (ff) (fg) (fh) (fi) (fj) (fk) (fl) (fm) (fn) (fo) (fp) (fq) (fr) (fs) (ft) (fu) (fv) (fw) (fx) (fy) (fz) (ga) (gb) (gc) (gd) (ge) (gf) (gg) (gh) (gi) (gj) (gk) (gl) (gm) (gn) (go) (gp) (gq) (gr) (gs) (gt) (gu) (gv) (gw) (gx) (gy) (gz) (ha) (hb) (hc) (hd) (he) (hf) (hg) (hh) (hi) (hj) (hk) (hl) (hm) (hn) (ho) (hp) (hq) (hr) (hs) (ht) (hu) (hv) (hw) (hx) (hy) (hz) (ia) (ib) (ic) (id) (ie) (if) (ig) (ih) (ii) (ij) (ik) (il) (im) (in) (io) (ip) (iq) (ir) (is) (it) (iu) (iv) (iw) (ix) (iy) (iz) (ja) (jb) (jc) (jd) (je) (jf) (jg) (jh) (ji) (jj) (jk) (jl) (jm) (jn) (jo) (jp) (jq) (jr) (js) (jt) (ju) (jv) (jw) (jx) (jy) (jz) (ka) (kb) (kc) (kd) (ke) (kf) (kg) (kh) (ki) (kj) (kk) (kl) (km) (kn) (ko) (kp) (kq) (kr) (ks) (kt) (ku) (kv) (kw) (kx) (ky) (kz) (la) (lb) (lc) (ld) (le) (lf) (lg) (lh) (li) (lj) (lk) (ll) (lm) (ln) (lo) (lp) (lq) (lr) (ls) (lt) (lu) (lv) (lw) (lx) (ly) (lz) (ma) (mb) (mc) (md) (me) (mf) (mg) (mh) (mi) (mj) (mk) (ml) (mn) (mo) (mp) (mq) (mr) (ms) (mt) (mu) (mv) (mw) (mx) (my) (mz) (na) (nb) (nc) (nd) (ne) (nf) (ng) (nh) (ni) (nj) (nk) (nl) (nm) (nn) (no) (np) (nq) (nr) (ns) (nt) (nu) (nv) (nw) (nx) (ny) (nz) (oa) (ob) (oc) (od) (oe) (of) (og) (oh) (oi) (oj) (ok) (ol) (om) (on) (oo) (op) (oq) (or) (os) (ot) (ou) (ov) (ow) (ox) (oy) (oz) (pa) (pb) (pc) (pd) (pe) (pf) (pg) (ph) (pi) (pj) (pk) (pl) (pm) (pn) (po) (pp) (pq) (pr) (ps) (pt) (pu) (pv) (pw) (px) (py) (pz) (qa) (qb) (qc) (qd) (qe) (qf) (qg) (qh) (qi) (qj) (qk) (ql) (qm) (qn) (qo) (qp) (qq) (qr) (qs) (qt) (qu) (qv) (qw) (qx) (qy) (qz) (ra) (rb) (rc) (rd) (re) (rf) (rg) (rh) (ri) (rj) (rk) (rl) (rm) (rn) (ro) (rp) (rq) (rr) (rs) (rt) (ru) (rv) (rw) (rx) (ry) (rz) (sa) (sb) (sc) (sd) (se) (sf) (sg) (sh) (si) (sj) (sk) (sl) (sm) (sn) (so) (sp) (sq) (sr) (ss) (st) (su) (sv) (sw) (sx) (sy) (sz) (ta) (tb) (tc) (td) (te) (tf) (tg) (th) (ti) (tj) (tk) (tl) (tm) (tn) (to) (tp) (tq) (tr) (ts) (tt) (tu) (tv) (tw) (tx) (ty) (tz) (ua) (ub) (uc) (ud) (ue) (uf) (ug) (uh) (ui) (uj) (uk) (ul) (um) (un) (uo) (up) (uq) (ur) (us) (ut) (uu) (uv) (uw) (ux) (uy) (uz) (va) (vb) (vc) (vd) (ve) (vf) (vg) (vh) (vi) (vj) (vk) (vl) (vm) (vn) (vo) (vp) (vq) (vr) (vs) (vt) (vu) (vv) (vw) (vx) (vy) (vz) (wa) (wb) (wc) (wd) (we) (wf) (wg) (wh) (wi) (wj) (wk) (wl) (wm) (wn) (wo) (wp) (wq) (wr) (ws) (wt) (wu) (wv) (ww) (wx) (wy) (wz) (xa) (xb) (xc) (xd) (xe) (xf) (xg) (xh) (xi) (xj) (xk) (xl) (xm) (xn) (xo) (xp) (xq) (xr) (xs) (xt) (xu) (xv) (xw) (xx) (xy) (xz) (ya) (yb) (yc) (yd) (ye) (yf) (yg) (yh) (yi) (yj) (yk) (yl) (ym) (yn) (yo) (yp) (yq) (yr) (ys) (yt) (yu) (yv) (yw) (yx) (yy) (yz) (za) (zb) (zc) (zd) (ze) (zf) (zg) (zh) (zi) (zj) (zk) (zl) (zm) (zn) (zo) (zp) (zq) (zr) (zs) (zt) (zu) (zv) (zw) (zx) (zy) (zz)

پروتئین‌های سیتوپلاسمی و هسته‌ای عموماً در بیروم تجزیه نمی‌شوند بلکه در پروتئوزوم، کمپلکس پروتئینی بزرگ در سیتوپلاسم تجزیه می‌شود (شکل ۳.۲۹ را ملاحظه کنید).

لیروم‌ها از نظر شکل و اندازه متنوع هستند و صدها لیروم ممکن است در یک سلول جانوری معمولی وجود داشته باشد (شکل ۹.۳). در واقع آنها محل‌هایی هستند که موادی که در آن است تجزیه گردد در آنجا جمع می‌شوند. لیروم‌های اولیه به‌ویژه آنزیمی هستند و برای ذرات متفصل یا پس‌مانده‌های غشایی هستند. لیروم‌های ثانویه، که بزرگتر هستند و شکل منظمی ندارند، از الحاق لیروم‌های اولیه با لیروم‌ها تاجیری و سایر اندامک‌ها حاصل شده با غشای وریکول وجود می‌یابد. آنها در طی فرایند هم‌شدن دارای ذرات با غشا می‌باشند (شکل ۹.۲۷).

تای-ساکس بیماری‌های انسانی متعددی از نقص بر آنزیم‌های ویژه لیرومی ناشی می‌شود زیرا سوبستراهای آنها در درون اسامک تجمع می‌یابند. برای مثال، بیماری تی-ساکیس^(۱) در اثر

پروتئین‌های متنوع پروتئین‌ها و پپتیدها را به اسیدهای آمینه تجزیه می‌کند؛ فسفات‌ها گروه‌های فسفات را از مونوکلوئیدها هسولپیدها، و سایر ترکیبات بر می‌دارد؛ سایر آنزیم‌ها پلی‌ساکاریدهای پیچیده و گلیکولپیدها را به واحدهای کوچک‌تر تجزیه می‌کنند. تمام آنزیم‌های لیرومی به‌طور مؤثر در pH اسیدی کار می‌کنند و روی هم رفته هیدرولازهای اسیدی نامیده می‌شوند. دو نوع پروتئین انفعال‌دهنده در غشای لیرومی با یکدیگر همکاری می‌کنند تا یون‌های H^+ و Cl^- (HCl) را از سیمپل به داخل لیروم پمپ کنند، بنابراین لومن را اسیدی می‌کند (مسل ۱۱.۱۳ را ملاحظه کنید). pH اسیدی به دانه‌های پروتئین‌ها کمک می‌کند و آنها را در دسترس آنزیم‌های هیدرولازی که خودشان به دانه‌های اسیدی مقاوم هستند، قرار می‌دهد. آنزیم‌های لیرومی در pH حش سلول و بیشتر مایعات خارج سلولی فعالیت بسیار کمتری دارند. بنابراین، اگر لیرومی آنزیم‌های خودش را به داخل سیتوپلازم که در آنجا pH بین ۷ و ۷.۴ می‌باشد، آزاد کند آنزیم‌ها باعث تجزیه خیلی خفیف ترکیبات سیتوپلاسمی می‌شوند.



شکل ۹-۳ (شکل رنگی) مکان لیرورومها و میتوکندریها در یک سلول رنده اندونلیال سرخ‌رنگ شش گاو. سلول با رنگ فلورسانس سبز که به‌طور ویژه به میتوکندری‌ها متصل می‌شود و رنگ فلورسانس قرمز که به‌طور ویژه وارد لیرورومها می‌شود رنگ‌آمیزی شده است. تصویر با استفاده از پرندانه کامپیویری ساده‌تر که در آخر فصل بحث شده است پررنگ شده است. N = هسته

را به‌طور تعیین‌شده برای رشد اکسید می‌کند. آنها مشابه پراکسیرومها هستند و دارای بعضی از آریتم‌های یکسان به‌علاوه آنزیم‌های دیگری که اسیدهای چرب را به‌یشت‌سازی گلوکز تبدیل می‌کند می‌باشند.

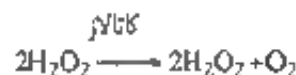
شبکه آندوپلاسمی شبکه‌ای از غشاهای داخلی متصل به همدیگر می‌باشد

عموماً، بزرگ‌ترین شبکه در یک سلول یوکاریوتی شبکه آندوپلاسمی (ER) را احاطه کرده است. ER شبکه‌ای از کیسه‌های بسته و صاف احاطه شده با غشاء می‌باشد که به‌تدریج نامیده می‌شود (شکل ۹-۴ را ملاحظه کنید). شبکه آندوپلاسمی عملکردهای مهمی در سلول دارد اما عملکرد ویژه آن در سنتز لیپید، پروتئین‌های غشایی و پروتئین‌های ترشحی می‌باشد. شبکه آندوپلاسمی صاف به این دلیل صاف است که غشاء ریبوزوم می‌باشد در مقابل، سطح

مفص در یکی از آریتم‌های کاتالیزکننده یکی از مراحل تجزیه لیرورومی گلیکولیزیدها به وجود آمده است. تجمع این گلیکولیزیدها، مخصوصاً در سلول‌های عصبی، عواقب مخربی دارد. علائم این بیماری درن معمولاً قبل از یک سالگی مشخص می‌شود. عموماً بچه‌های بیمار قبل از دو سالگی به کوری و جنون مبتلا می‌شوند و قبل از آنکه به سن سه سالگی برسند می‌میرند. سلول‌های عصبی چنین موزادانی به دلیل لیروروم‌های متورم سرشار از لیپید بزرگ می‌شود.

پراکسیروم‌ها اسیدهای چرب و ترکیبات سعی با تجزیه می‌کنند

بعضی سلول‌های جانوری (به‌عنوان اریتروسیت‌ها) و بسیاری از سلول‌های گیاهی دارای پراکسیروم‌ها، دسئای از اندامک‌های بسیار کروی که ۰.۲ تا ۱ میکرومتر قطر دارند می‌باشند (شکل ۹-۴). پراکسیروم‌ها دارای چندین اکسیداز می‌باشند. اکسیدازها آریتم‌هایی هستند که از اکسیژن مولکولی به منظور اکسید کردن مواد آلی استفاده می‌کنند. در طی این فرایند پراکسید هیدروژن (H_2O_2) ساخته می‌شود. تولید می‌شود. هم‌چنین پراکسیروم‌ها دارای مقدار قابل‌توجهی از آنزیم کاتالاز می‌باشند که پراکسید هیدروژن را به آب و اکسیژن تجزیه می‌کند.



در حلال اکسیداسیون اسیدهای چرب در میتوکندری، که CO_2 و ATP تولید می‌شود، کسب‌اسیون پراکسیرومی اسیدهای چرب گروه‌های آسین تولید می‌کند و هیچ زیست‌طبی، تشکیل ATP ندارد (شکل ۱۲-۱۲ را ملاحظه کنید). انرژی که در هنگام اکسیداسیون پراکسیرومی تولید می‌شود به‌گرمای تبدیل می‌شود، و گروه‌های آسین به سیتوپلازم انتقال داده می‌شود و در آنجا در سنتز کلسترول و سایر متابولیت‌ها مورد استفاده قرار می‌گیرد. در بسیاری از سلول‌های یوکاریوتی، پراکسیروم مهم‌ترین اندامکی است که در آن اسیدهای چرب اکسید می‌شوند، بنابراین تولید بیش‌ترین انرژی مسیرهای مهم بیوشیمی در این اندامک رخ می‌دهد. در سلول‌های کبدی و کلیه، مولکول‌های سمی که به جریان خون وارد می‌گردند نیز در پراکسیروم‌ها تجزیه می‌گردند و فرآورده‌های بی‌ضرر تولید می‌شوند. دانته‌های گشاد دارای گلی‌اکسیروم می‌باشند، گلی‌اکسیروم‌ها اندامک‌های کوچکی هستند که اسیدهای دهیله‌ای



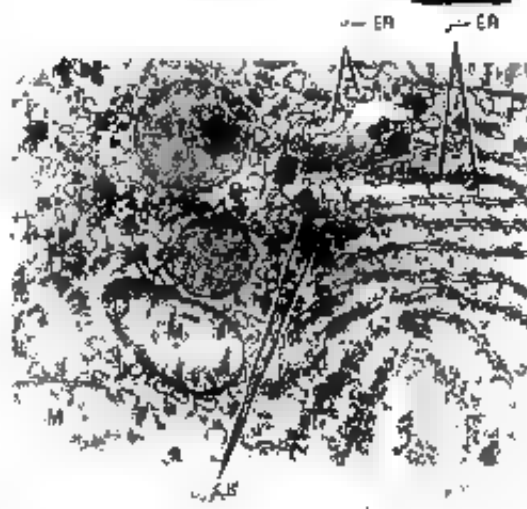
به طرق مختلف به وسیله آنزیم‌های موجود بر لوس ER تعمیر می‌یابند این تغییرات شامل اضافه شدن قندها (گلیکوپلاسمی) و تشکیل باند دی‌سولفیدی می‌باشد پروتئین‌های عشاایی به صورت متصل به عشاء ER حس باقی می‌مانند و پروتئین‌هایی که قرار است ترشح شوند در بوس اندامک تجمع می‌یابند

بعضی سلول‌های یوکاریوتی دارای مقدار قابل مشخصی ER حس می‌باشد زیرا آن برای ستر پروتئین‌های عشاایی پلاسمایی و پروتئین‌های ترشحاتی که سازنده ماتریکس خارج سلولی هستند ضروری می‌باشد، مسئولیت‌ها نیز در ارتباط با ER حس ستر می‌شوند. به‌طور ویژه ER حس در سلول‌های تخصص‌یافته که مقدار بیشتری پروتئین‌های ترشحاتی می‌سازند فراوان هستند. برای مثال، پلاسماس‌ها آنتی‌بادی تولید می‌کنند، سلول‌های آسیب‌دیده نورالمده آنزیم‌های گوارش را ستر می‌کنند و سلول‌های موجود در جگر بر لانتگر هانس لوزالمده هورمون‌های پنی‌پتیدی انسولین و گلوکاگون ر ستر می‌کنند. در این سلول‌ها و سایر سلول‌های ترشحاتی، بخش اعظمی از سینپورول با ER حس و وریکول‌های ترشحاتی پر شده است (شکل ۹-۱).

کمپلکس گلزی پروتئین‌های ترشحاتی و عشاایی را پردازش و دسته‌بندی می‌کند

چند دقیقه بعد از ستر پروتئین‌ها در ER حس، بیشتر آنها توسط وریکول‌های ناقل ER را ترک می‌کنند، این وریکول‌ها، که از ناحیه ER حس جواته می‌روند ریوروم صادر و پروتئین‌ها را به یک اندامک دیگر محصور شده یا عشاء بدام کمپلکس گلزی شکل ۹-۵ ر ملاحظه کنید) حمل می‌کنند. کمپلکس گلزی نام خود را از میکروسکوپیست ایتالیایی کامیلو گلزی^{۱۱} گرفته است

بازسازی سه‌بعدی از بخش‌های متوالی کمپلکس گلزی نشان می‌دهد که این اندامک یک سری وریکول یا کیسه‌های عشاایی پهن (سیسرونا) می‌باشد که توسط دمادی وریکول‌کروی احاطه شده است (شکل ۹-۶). تجمع سیسروناهای گلزی باعث بوجود آمدن سه ناحیه مشخص، سپس، میانه و تراس گردیده است وریکول‌های ناقل خاص از ER حس با ناحیه میس کمپلکس گلزی ترکیب می‌شوند و محتوای پروتئینی خود را آزاد می‌کنند همان‌گونه که در فصل ۱۴ با جزئیات بیشتر آورده شده است. این پروتئین‌ها سپس از ناحیه سپس به حیل و تراس پیشروی می‌کنند در هر ناحیه آنزیم‌های لوسی

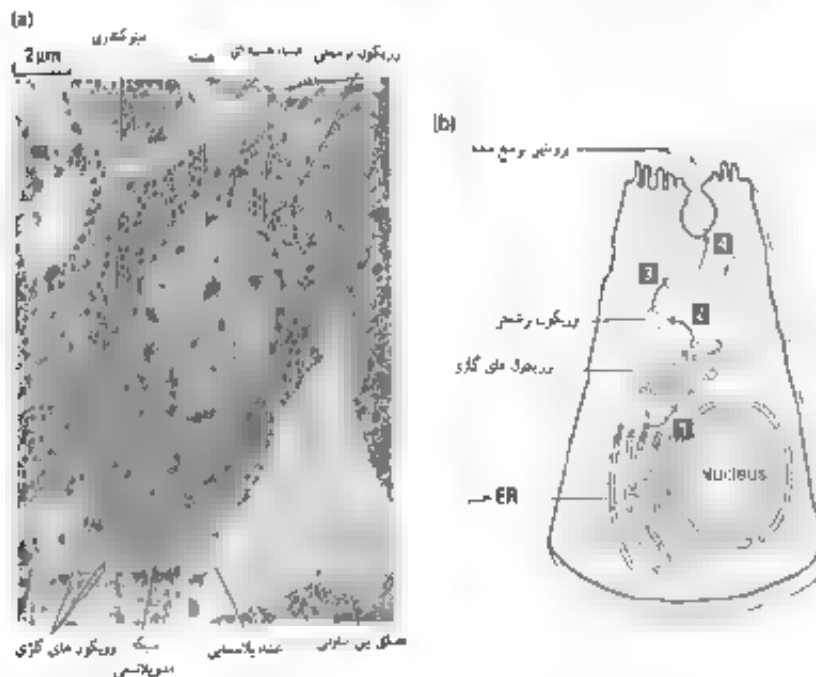


شکل ۹-۳ میکروگراف الکترونی اندامک‌های مختلف را در یک سلول کبدی موش نشان می‌دهد. تو پراکسیروم (P) در نزدیک میتوکندری (M) و شبکه اندوپلاسمی (ER) حس و صاف قرار گرفته است. هم‌چنین تجسمات گسکورن-پی‌ساکریدی که مولکول‌های بولیه دحیره‌کننده گلوکز در جانور می‌باشد نیز قابل مشاهده می‌باشد

سینوروی شبکه اندوپلاسمی حس به وسیله ریوروم‌ها پر شده است.

شبکه اندوپلاسمی عشاء ستر اسیدهای چرب و مسئولیت‌ها در ER صاف رخ می‌دهد. اگرچه بسیاری از سلول‌ها ER بسیار کمتری دارند این اندامک‌ها در هیپوتوسیت‌ها به وفور یافت می‌شوند آنزیم‌های موجود در ER صاف کبد هم‌چنین با تبدیل مواد شیمیایی هیدروفوب مثل آنت‌کشن‌ها و کارسینوژن‌ها به مواد محلول در آب، فرآورده‌های کورتروگ که می‌توانند از سن دفع شوند، بهار سم‌زدایی می‌کنند. مقادیر بالای چسب ترکیبانی باعث ازدیاد ER صاف در سلول‌های کبدی می‌شوند

شبکه اندوپلاسمی فشرده ریوروم‌های سینوپلاسمی متصل به ER حس پروتئین‌های عشاایی و اندامک‌ها و در واقع تمام پروتئین‌هایی که از سلول ترشح می‌شوند را ستر می‌کنند (فصل ۱۳). توالی‌های موجود در ریحیره پلی‌پپیدی که بر روی ریوروم ستر می‌شوند مسافاتی به پروتئین‌های موجود در عشاء ER حس متصل می‌شود و در نتیجه ریوروم را در ER متمرکز می‌کند. وقتی که پلی‌پپتید در حال رشد از ریوروم بیرون می‌آید، به کمک پروتئین‌های متعال‌دهنده ویژه عشاایی از عشاء ER صاف عبور کرده و به فضای داخلی یا بوس می‌رود. در آنجا پروتئین به کمک کاتالیزهای ناکنده که چاپرون نامیده می‌شوند تا می‌شود پروتئین‌های ترشحاتی



شکل ۹: (شکل رنگی) ویژگی‌های شاخص سلول‌های تخصص یافته که مقادیر بیشتری از پروتئین‌های خاص (مثل هورمون و آنتی‌بادی‌ها) را ترشح می‌کند. (a) میکروگراف الکترونی مقطع نازکی از سلول ترشح‌کننده هورمون هیپوفیز رجه اسفاهی پانه سون (پایین) که در آن هورمون‌های بی‌پیتیدی سر و پیتیدی می‌شوند با ER حش و کیسه‌های گلژی پر شده‌اند. در انقباض راسی سلول (بالا) و ویکول‌های ترشحی (در پایین) وجود دارد که دارای هورمون‌های ترشحی هستند. (b) یا گرام یک سلول ترشحی مسمومی که مسیرهای حل شده یک پروتئین ترشحی (انقباض قرمز کوچک) را نشان می‌دهد. پروتئین‌های ترشحی دقیقاً بعد از سر بر روی ریبوزوم‌های (نقاط سیاه کوچک) ER حش، در لومن ER حش یافت می‌شوند. ویکول‌های ER از ER جولانه می‌روند و این پروتئین‌ها را به کمپلکس گلژی انتقال می‌دهند. تا در آنجا در ویکول‌های ترشحی نالغ هیپو و بسته‌بندی شوند. این ویکول‌ها سپس با همدیگر ترکیب می‌شوند و ویکول‌های ترشحی بالغ بزرگ‌تری را تشکیل می‌دهند که آب خود را به میوزوم می‌دهند و تقریباً محتوای کریستالین پروتئین‌های ترشحی را حمل می‌کنند. بعد از این که ویکول‌ها از زیر سطح راسی سلول تجمع پیدا کردند، آنها در پاسخ به محرک هورمونی مناسب یا عصبی یا عشاء پلاسمایی ترکیب شده و محتویات خودشان را آزاد می‌کنند (اکزوسیتوز).

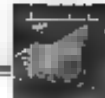
شود و محتویات خودشان را به کانتینال دهد. در فصل ۱۴ بحث شده است.

واکول‌های گیاهی، مولکول‌های کوچک را ذخیره می‌کند و سلول را قادر می‌سازد تا سریعاً طویل شود

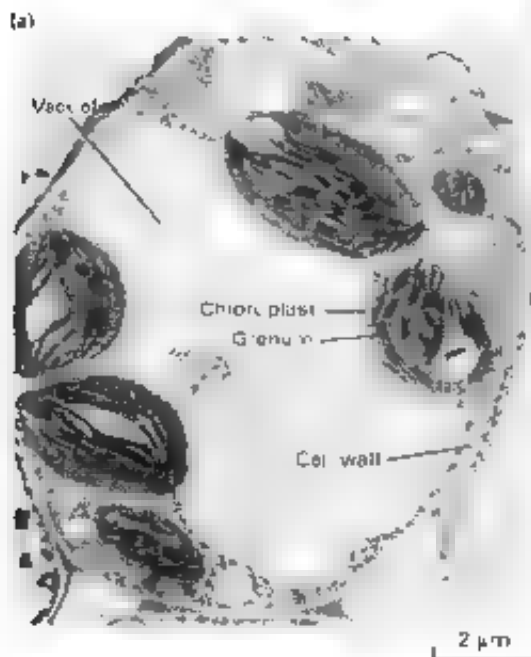
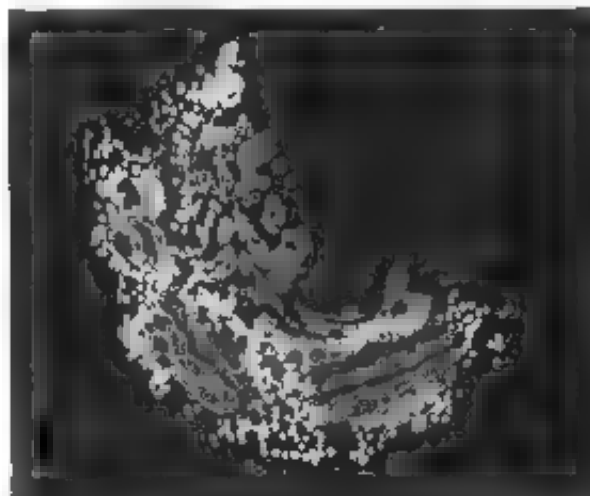
بیشتر سلول‌های گیاهی حناقل دارای یک واکوئل دخیلی می‌باشد. سداد و اندازه واکوئل‌ها بستگی به نوع سلول و مرحله رشد آن دارد. یک واکوئل واحد ممکن است ۸۰٪ سلول گیاهی بالغ را اشغال کرده باشد (شکل ۹۷). انواع پروتئین‌های انتقال‌دهنده در عشاء واکوئل وجود دارد که به سارن‌های گیاهی اجازه می‌دهد تا آب، یون‌ها و مولد غلظی (مثل ساکاروز، اسیدهای آمینه) را در واکوئل‌ها انباشت و ذخیره کند (فصل ۱۱). همانند لیروزوم، لومن واکوئل سیر دارای تعداد زیادی آنزیم‌های تجزیه‌کننده می‌باشد و pH آن سیر اسیدی است که توسط پروتئین‌های انتقال‌دهنده موجود در عشاء واکوئل حفظ می‌شود.

متعددی پروتئین‌های ترشحی و پروتئین‌های عشاء در هر حسب ساختار و مقصد نهایی آنها تغییر می‌دهند.

پروتئین‌های ترشحی و عشاء بعد از این که در کمپلکس گلژی عبیر یافتند توسط گروه دومی از ویکول‌ها که از بخش برانس کمپلکس گلژی جولانه می‌روند به خارج از کمپلکس انتقال می‌یابند. بعضی از ویکول‌ها پروتئین‌هایی را که مقصدشان عشاء پلاسمایی است یا پروتئین‌های محلول که قرار است به محیط خارج سلولی ترشح شوند را حمل می‌کنند. بعضی دیگر از ویکول‌ها پروتئین‌های محلول یا عشاء را به لیروزوم یا سایر اندامک‌ها انتقال می‌دهند. جولانه‌ری عمدتاً ویکول‌ها باعث تجمع فسفولیپیدها در عشاء پلاسمایی خواهد شد، اما ویکول‌های اتوسیتوزی (شکل ۹۷-۲) را ملاحظه کنید) فسفولیپیدهای عشاء را به لیروزوم یا به گلژی بر می‌گردانند و خود این ویکول‌های دیگری از ویکول‌های گلژی جولانه می‌روند و با ویکول‌های اربده گلژی با ER حش ترکیب می‌شوند. چگونه ویکول‌های ناقل داخل سلولی می‌دانند که کدام عشاءها ترکیب



شکل ۹-۶ (شکل رنگی) مدلی از کمپلکس گلژی که بر اساس بازسازی‌های متعددی تصاویر میکروسکوپ الکترونی تهیه شده است. وریکول‌های ناقل (دایره‌های سفید) که از ER خوشه‌ها می‌رسند، غشاهای سیس (آبی روشن) کمپلکس گلژی ترکیب می‌شوند. پروتئین‌ها توسط مکانیسم‌هایی که در فصل ۱۴ شرح داده شده است، از ناحیه سیس به ناحیه ترانس سرانجام به ناحیه ترانس کمپلکس گلژی حرکت می‌کنند. سرتیول و وریکول‌ها از غشاهای ترانس گلژی (تاریک و فرم) جوانه زده و بعضی از آنها به سمت سطح سلول و بعضی دیگر به سمت لیرورومها حرکت می‌کنند. کمپلکس گلژی، همانند شبکه اندوپلاسمی خشن، در سلول‌های پرشخی به مقدار فراوان یافت می‌شود.



شکل ۹-۷ میکروگراف الکترونی مقطع تاریکی از سلول برگ که در آن واکوئل بزرگی قابل مشاهده است. در این سلول یک واکوئل بزرگ بیشتر حجم سلول را اشغال کرده است. بخش‌هایی از پیچ کروملاست و دیواره سلولی نیز قابل رؤیت است. به بخش‌های داخلی کروملاستها توجه شود.

اندوپلاسمی خشن می‌باشد و فضای بین دو عسای داخلی و خارجی هسته ادامه لومن شبکه اندوپلاسمی خشن می‌باشد (شکل ۹-۱) و ملاحظه کنید، به نظر می‌رسد که دو عسای هسته‌ای در مسافت هسته‌ای^(۲) به یکدیگر متصل شده‌اند. مسافت هسته‌ای کمپلکس‌های^(۳) حفظ مانند می‌باشد که از پروتئین ویژه به نام نوکلئوپورین

بهرین واکوئل‌های گیاهی نیز ممکن است عملکرد مجزای مشابه با لیروروم سلول‌های جانوری داشته باشند. واکوئل‌های ذخیره‌ای مشابهی در جلبک‌های سبز و سیسیری آر میکرووگلانسم‌های دیگری مثل قارچ‌ها یافت شده است.

مانند بسیاری از غشاهای سلولی، عسای واکوئل به آب نفوذپذیر است. آب به وریکول‌های کوچک ذخیره شده در خود نفوذپذیری صیغابری دارد. به دلیل این‌که غلظت مواد حل‌شونده در لومن واکوئل بیشتر از سیتوزول یا مایعات خارج سلولی است، آب توسط فشار اسمزی تمایل دارد که به درون واکوئل‌ها حرکت کند. این جریان ورودی آب، که باعث می‌شود واکوئل بزرگ شود، فشار هیدرواستاتیک یا تورگر^(۱) در درون سلول ایجاد می‌کند. این فشار توسط مقاومت مکانیکی دیواره سلولی، سلول‌زد در حاطه‌کسده سلول‌های گیاهی متعادل می‌گردد. تورگر در بیشتر سلول‌های گیاهی ۱۵-۲۰ atm می‌باشد؛ در نتیجه دیواره سلولی آنها باید به اندازه‌کافی قوی باشد تا به این فشار به صورت کسر شده واکنش دهد. بر خلاف سلول‌های جانوری، سلول‌های گیاهی می‌توانند سریع‌تر، با سرعت ۲۰-۷۵ μm/h شد کنند. این طول‌شدگی، که همراه با رشد گیاه است، وقتی که بخشی از دیواره سلولی نسبتاً الاستیک تحت فشار ایجاد شده با آب داخل واکوئل کشیده شود رخ می‌دهد.

هسته دارای DNA ژنومی، دستگاه سنتز RNA و یکد
ماتریکس رشته‌ای می‌باشد

هسته، بزرگ‌ترین اندامک موجود در سلول‌های جانوری است که به وسیله دو عسای احاطه شده است. هر عسای دارای انواع مختلفی از پروتئین‌ها می‌باشد. عسای داخلی هسته، هسته را مشخص می‌کند. در بسیاری از سلول‌ها، عسای خارجی هسته ادامه شبکه

1- Turgor

2- Nuclear Pores

3- Nucleopore



بیشتر سمول‌های پروکاریوتی متابولیسم‌های ریادی دارند به‌صورتی که تا ۲۵٪ حجم سیتوپلاسم را اشغال می‌کند (شکل ۹.۴ را ملاحظه کنید). این اندامک‌های بی‌حیدر مکان اصلی تولید ATP در متابولیسم هوازی می‌باشند و عموماً از نظر اندازه تنها از هسته، واکوئل و کاربلاست‌ها (نیر ATP تولید می‌کنند) کوچکتر هستند.

بهترین مقدار تولید ATP در فصول های عیدقوتتری در میوکنتری ها رخ می دهد مثلی داخل، که عضی ماتریکسی و آلمه کرده است، پیچیدگی هایی دارد، که کوستا نامیده می شود گرتول های ماتریکسی طوی کلسیم را نیز می توان در شکل مساعده کرد

پسته‌بندی، DNA هسته‌ای، در گرومورومها در فصل ۶ توضیح



میتوکندری ۲۸ مولکول ATP تولید می‌شود به‌صورت مشابه کس
ATP تولید شده در اثر گسیداسیون اسیدهای چرب به CO_2 در
میتوکندری‌ها ایجاد می‌شود. بنابراین میتوکندری‌ها می‌توانند به
عنوان «نیروگاه انرژی»^(۱) محلول در نظر گرفته شوند.

به استثنای واکنش‌ها، کلروپلاست‌ها بزرگ‌ترین و مشخص‌ترین اندامک در سبول‌های گیاهان و جلبک‌های سبز می‌باشند. طول آنها $10\text{ }\mu\text{m}$ و قطر آنها $5\text{ }\mu\text{m}$ می‌باشد، اما اندازه و شکل آنها در سبول‌های مختلف مخصوصاً در جلبک‌ها متغیر می‌باشد. علاوه بر عسای دوتایی که کلروپلاست‌ها را احاطه کرده است، این اندامک‌ها همچنین دارای یک سیستم تروپی وسیع از کیسه‌های محصور به عسای می‌باشند که تیلاکوئید نامیده می‌شود. تیلاکوئیدها پهن شده و دیسک تشکیل می‌دهند (شکل ۹-۹). تیلاکوئیدها بوده‌هایی بنام گران تشکیل می‌دهند که در یک فضای ماتریکسی بنام استروما احاطه شده‌اند. عسای‌های تیلاکوئیدی دارای رنگرهای سبز (کلروفیل) و رنگرهای دیگری که نور را جذب می‌کند، به علاوه آنزیم‌هایی که در هنگام فتوسنتز ATP تولید می‌کند، می‌باشد. بخشی از ATP توسط آنزیم‌های موجود

همین‌طور که در فصل ۱۲ توضیح داده شده است میکسوم‌های موندولی که در آن ATP در میکسومی و کلروپلاستها تولید می‌شود مشابه می‌باشد. کلروپلاست و میکسومی‌ها ویژگی‌های مشترک دیگری نیز دارند. هر دو اغلب از بخشی از سلول به بخش دیگر مهاجرت می‌کند و دارای DNA مخصوص به خودشان هستند که برخی از پروتئین‌های کلیدی اندامکی را کُد می‌کند (فصل ۶). پروتئین‌هایی که توسط DNA میکسومایی یا کلروپلاستی سر می‌شوند توسط ریبوزوم‌های موجود در این اندامک‌ها سنتز می‌شود یا وجود این بسیاری از پروتئین‌های موجود در این اندامک‌ها توسط DNA هسته‌ای کُد می‌شود و در ستورول سر می‌گردد؛ پس این پروتئین‌ها طی فرایندی که در فصل ۱۲ توضیح داده شده است به این اندامک‌ها وارد می‌شوند.

اندام‌های سلول یوکاریوتی

- تمامی سلول‌های یوکاریوتی دارای هسته و اندامک‌های دیگر در سیتوپلاسم خودشان می‌باشند. شکل ۱-۹ را ملاحظه کنید.
- هسته، میوکندری و کلروپلاست توسط دو نا غشی دو لایه که توسط یک فضای بین غشایی از هم تفکیک شده‌اند احاطه شده‌اند. اندامک‌های دیگر توسط یک غشاء احاطه شده‌اند.
- غشای پلاسمایی به عنوان یک مانع نفوذپذیری عمل می‌کند. غشاء دارای پروتئین‌های مختلفی می‌باشد که مواد معدنی و مولکول‌های زائد را از خود عبور می‌دهد. بعضی از این پروتئین‌ها به اجزای ماتریکس خارج سلولی و در گیاهان به دیواره سلولی متصل می‌شوند. همچنین غشای پلاسمایی بسیاری از سلول‌های سوناریونی دارای یروئین‌های گیرنده‌ای می‌باشد که به مولکول‌های پیام ویزه متصل می‌گردد.
- اندروم، پروتئین‌های غشای پلاسمایی و مواد مختل محیطا خارج سلولی را به ناحی سلول می‌کشند و آنها را به غشاء برمی‌گردانند و یا به منظور تخریب به سمب لیروزوم هدایت می‌کند.
- لیروزوم‌ها دارای یک محیط اسیدی هستند و دارای هیدرولا‌های متعددی می‌باشند که اجزای فرسوده یا غیرضروری سلولی و بسیاری از مواد جذب شده را تخریب می‌کنند.

دارای فلورسنت ذاتی را بیان کند. معمولاً یک کیمر عملکرد برمال پروتئین مورد نظر را شال می‌دهد و مکان آن در سلول‌های رنده با گذشت زمان آشکار می‌شود. به کمک ایمونوفلورسانس محفوظ می‌توانند مکان پروتئین‌های ویژه را در سلول‌های تثبیت شده و هر گونه تغییرات مکانی را در پاسخ به تغییرات محیط سلول تعیین کنند. در مه‌اسب بسیاری از تصاویر میکروسکوپی را می‌توان در پایگاه داده‌ها در کامپیوتر ذخیره‌سازی کرد، بازسازی‌های دیجیتال این اشکال را می‌دهد که به کمک تصاویر دوبعدی جزئی سلولی و بصورت سمبندی بازسازی کرد و تمییز کرد که آیا دو یا چند پروتئین در یک زیر بخش سلولی یافت می‌شوند یا نه.

قدرت تفکیک میکروسکوپ نوری تقریباً $0.2 \mu m$ می‌باشد

تمامی میکروسکوپ‌ها از امیاء کوچک تصویر بزرگ می‌سازند اما طبعیت تصویر بستگی به نوع میکروسکوپ و روش تهیه نمونه دارد. میکروسکوپ ترکیبی^(۱)، که در میکروسکوپی نوری همیشه روشن معمولی مورد استفاده قرار می‌گیرد، دارای چند سر می‌باشد که تصویر نمونه تحت مطالعه را بزرگتر می‌کند (شکل ۱a، ۱۰-۹). بزرگنمایی کلی حاصل بزرگنمایی تکنیک بهره می‌باشد هر گاه عدسی شش، نزدیک‌ترین عدسی به نمونه، ۱۰۰ برابر بزرگنمایی داشته باشد (عدسی ۱۰۰٪، حداقل بزرگنمایی می‌باشد) و عدسی تصویر که گاهی بوقایع عدسی چشمی نیز نامیده می‌شود، دارای بزرگنمایی ۱۰ برابر باشد، بزرگنمایی نهایی که توسط چشم انسان یا بر روی فیلم ثبت می‌شود ۱۰۰۰ خواهد بود.

با وجود این، مهم‌ترین ویژگی یک میکروسکوپ بزرگنمایی آن می‌باشد بلکه قدرت تفکیک، یا حد تفکیک آن می‌باشد. حد تفکیک توانایی تشخیص دو نقطه حین نزدیک به هم، می‌باشد. اگر تصویر کمر باشد صرفاً بزرگ کردن تصویر یک نمونه به درد نمی‌خورد. حد تفکیک یک عدسی میکروسکوپ از مظهر عدسی برابر با D ، یعنی حداقل فاصله‌ای که بین دو نقطه قابل تشخیص باشد، می‌باشد. هر چقدر مقدار D کوچک‌تر باشد، حد تفکیک بهتر است. مقدار D از معادله زیر به دست می‌آید:

$$D = \frac{0.61 \lambda}{N \sin \alpha} \quad (9.1)$$

α درجه زاویه‌ای، یا نصف روبه مخروطی از نور که از نمونه

پراکند می‌شود. فاصله‌های کوچکی می‌باشند که دارای انرژی‌هایی هستند که درک‌های آلی متعددی را بدون تولید ATP اکسید می‌کند. فرآورده‌های حاصل از اکسیداسیون در واکنش‌های بیوسری مورد استفاده قرار می‌گیرد.

پروتئین‌های ترشحی و پروتئین‌های غشایی بر روی شبکه اندوپلاسمی حین سر می‌سازند. شبکه اندوپلاسمی حین شبکه پهن کیه‌های غشایی می‌باشد که بر روی آنها ریبوزوم‌ها قرار دارند. پروتئین‌های ستر شده بر روی ER حین ابتدا به کمپلکس گلژی می‌روند تا در آنجا پردازش و دستبندی شوند و سپس به سطح سلول یا مقاصد دیگری انتقال داده شوند (شکل ۵-۹). ملاحظه کنید.

سلول‌های گیاهی دارای یک یا چند واکوئل بزرگ هستند که مکان ذخیره‌سازی یون‌ها و مواد غذایی می‌باشد. حرایل اسمری آب به داخل واکوئل‌ها باعث تولید فشار تورژسانس می‌کند که غشای پلاسمایی را به دیواره سلولی فشار می‌دهد.

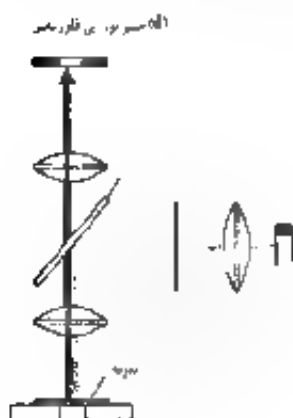
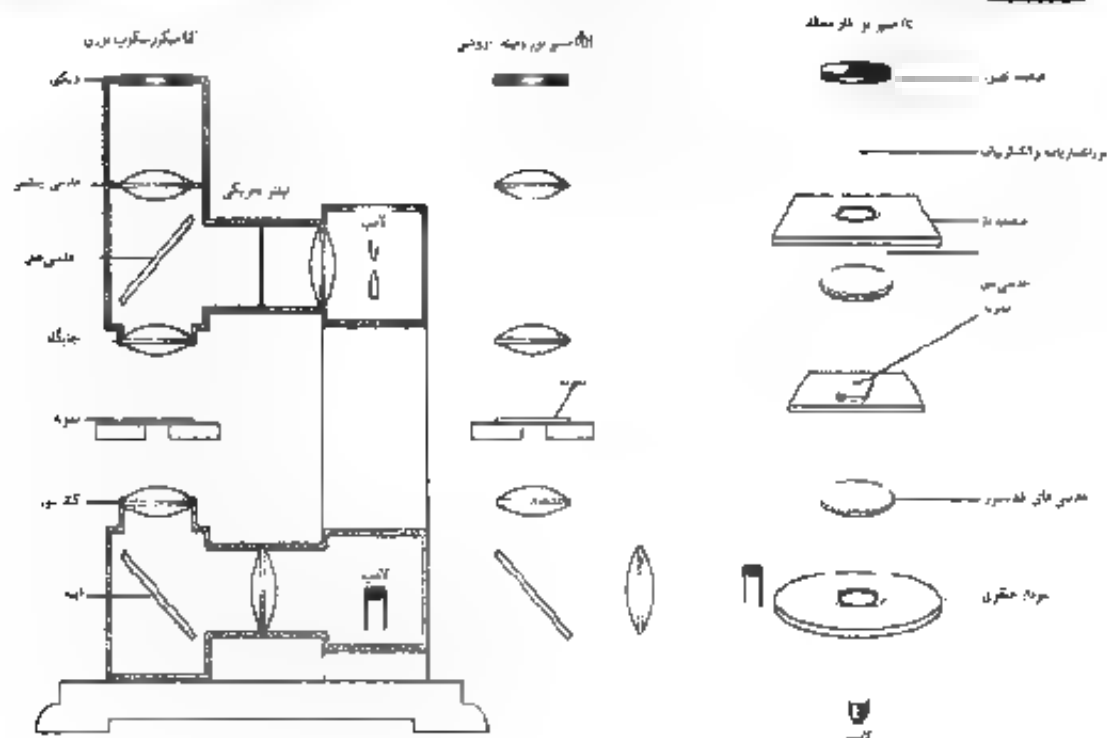
هسته مکان ژنوم سلول می‌باشد. غشای داخلی و خارجی در صفات هسته‌ای به یکدیگر متصل شده‌اند تا از طریق آن مواد بین هسته و سیتوپلازم حرکت کنند. غشای خارجی هسته ادامه شبکه اندوپلاسمی حین می‌باشد.

میتوکندری‌ها دارای یک غشای خارجی، مغوب‌پذیر و یک غشای داخلی شدیداً چین‌خورده می‌باشند. انرژی‌های موجود در غشای داخلی میتوکندری و ماتریکس مرکزی مرحله پایانی اکسیداسیون قند و لیپید و تولید ATP را کاتالیز می‌کند.

کروموزوم‌ها دارای یک سیستم پیچیده‌ای از غشاهای تیلوکندی می‌باشند. این غشاهای دارای رنگ‌ها و اسیدهای هستند که در هنگام همساز نو، را جذب کرده و ATP تولید می‌کند.

۹-۲ میکروسکوپ نوری، مشاهده ساختار سلولی و مکان‌یابی پروتئین‌های سلولی

سال‌های زیادی است که میکروسکوپ نوری یک بخش مهمی از تحقیقات در زمینه سلول‌های یوکاریوتی شده است. میکروسکوپ‌های نوری پایه در شمارش سلول‌های تحت مطالعه و روش‌های ساده رنگ‌آمیزی مورد استفاده قرار می‌گیرد و مطالعه سلول‌های رنده را قادر می‌سازد تکنیک‌های بسیار تخصصی در میکروسکوپ نوری به محقق اجازه می‌دهد که حرکاتی از لیبل حرس سلولی در امتداد سوسپنرا، کنش اکسون‌های عصبی، و حرکات کروموزوم‌ها و اندامک‌ها را در سلول مشاهده کند. با استفاده از تکنیک‌های DNA پترکیب، محتفای می‌تواند در یک سلول یا یک موجود رنده، کیمری از پروتئین مورد نظر با پروتئین



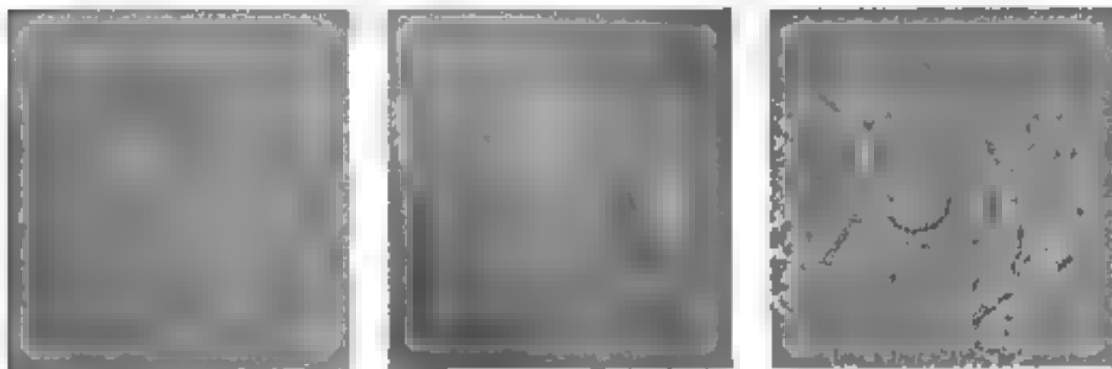
شکل تجربی ۹-۱. اشکال رنگی میکروسکوپ‌های نوری عموماً به سه دسته زمینه روشن (عبوری)، فاز متضاد و میکروسکوپ اپی‌فلورسانس تقسیم‌بندی می‌شوند. (a) در میکروسکوپ نوری معمولی، نمونه معمولاً بر روی یک اسلاید شیشه‌ای ساف گذاشته می‌شود و در جایگاه نمونه متحرک قرار داده می‌شود. هر سه روش تصویربرداری به سیستم‌های مختلف نوری و کندسورهای مختلف نیاز دارد؛ میکروسکوپ زمینه روشن و اپی‌فلورسانس از سیستم‌های جمع‌کننده نور و شناسایی یکسانی استفاده می‌کنند. (b) در میکروسکوپ زمینه روشن نور توسط یک عدسی کندسور که در زیر جایگاه نمونه است از لامپ تنگستن بر روی نمونه متمرکز می‌شود؛ نور مسیرهایی را که به رنگ رد نشلی داده شده است طی می‌کند. (c) در میکروسکوپ فاز متضاد، نور از یک مبدل حلقوی که به صورت حلقه پایه‌ای (حلقه) بر روی نمونه می‌افتد عبور می‌کند، نوری که بدون حمایت از نمونه عبور می‌کند توسط عدسی شیتی بر روی حلقه صحیح خاکستری صفحه فاز، که مدخلی از

نورهای مستقیم را جذب می‌کند و فاز آن را به اندازه یک چهارم طول موج می‌بازد، متمرکز می‌سازد. هرگاه سونمای نور را بشکند، فاز بعضی از امواج نوری تغییر می‌یابد (خطوط سبز و امواج نوری از ناحیه بازک و شفاف صفحه فاز مجدداً جهته‌دهی می‌شود. انکسار یافته و انکسار یافته مجدداً در صفحه تصویر برگی می‌بوند و تصویر نسکلی می‌شود. (d) در میکروسکوپ اپی‌فلورسانس، نور ماوراء بنفش (حما سبز) لامپ خیوه که در بالای صفحه قرار گرفته است توسط عدسی شیتی بر روی نمونه متمرکز می‌شود. فیلترهای موجود در مسیر نور طوین موج مشخصی از نور ماوراء بنفش را انتخاب می‌کند و طوری رایی یافته‌اند که فقط نور مسشره از طوین موج مشخصی را که طویل‌تر از طوین موج نور وارده می‌باشد را جذب کنند (خط قرمز).

در این معادله دخیل نمی‌باشد.

به دلیل ویژگی‌های فیزیکی نور و مقادیر α و N محدوده حد تکنیک یک میکروسکوپ نوری، که از نور مرئی استفاده می‌کند، تقریب 200 nm (۲۰۰ nm) می‌باشد. صرف‌نظر از این که تصویر چند

به عدسی شیتی می‌رسد؛ N ضریب شکست محیطا بین نمونه و عدسی شیتی (برای مثال سرعت نسبی نور در آن محیط نسبت به سرعت آن در هوا) و λ طول موج نور ورودی می‌باشد. حد تفکیک را با استفاده از امواج کوتاه نور (کاهش مقدار λ) یا نور بیشتر (افزایش N یا α) می‌توان بهبود بخشید. توجه شود که بزرگمایی



شکل ۱: تغییرات ۹۰ سلول‌های رنده را می‌توان به وسیله تکنیک‌های میکروسکوپی که با ایجاد بداخل اختلاف فاز ایجاد می‌کند مشاهده کرد. در این میکروگراف‌ها تصویر سلول‌های ماکروفاژی رنده کشت داده شده را که به وسیله میکروسکوپ زمینه روشن (چپ)، میکروسکوپ اختلاف تداخلی (DIC) (وسط) و میکروسکوپ اختلاف فاز (راست) گرفته شده است می‌توان مشاهده کرد. در یک تصویر اختلاف فاز، سلول‌ها توسط نوارهای یک در میان تاریک و روشن احاطه شده‌اند. چرندیات واضح و مبهم به‌طور هم‌فای در میکروسکوپ اختلاف فاز موجود می‌باشد. در یک تصویر DIC سلول‌ها به‌طور دارای برجستگی کلاب هستند. در تصویر DIC به دلیل آن که مها یک ناحیه تاریک، یکی ناحیه شفاف به تصویر کشیده شده است، تصویر حاصله مکه نوری در جسم می‌باشد.

به کمک میکروسکوپ اختلاف فاز و اختلاف تداخلی افتراقی می‌توان سلول‌های رنده را بدون رنگ آمیزی مشاهده کرد

در دو روش رایج تصویربرداری، سلول‌های رنده و نایب‌های رنگ‌آمیزی شده بدلیل وجود اختلاف در ضریب شکست و ضخامت مواد سمی کسراصب ایجاد می‌شود. این روش‌ها، که میکروسکوپی اختلاف فاز و میکروسکوپی اختلاف تداخلی افتراقی^(۱) (DIC) یا میکروسکوپی تداخلی (نوارسکی) نامیده می‌شوند تصویری تولید می‌شود که از نظر ظاهری متفاوت بوده و ویژگی‌های متفاوت معماری سلولی را می‌توان در آن مشاهده کرد. در شکل ۹.۱۱ تصویر سلول‌های رنده به کمک این دو روش و میکروسکوپ زمینه روشن معمولی مقایسه شده است.

میکروسکوپ اختلاف فاز (شکل ۹.۱۰ c) تصویری ایجاد می‌کند که در آن درجه تاریکی و روشنایی نمونه بستگی به ضریب شکست آن ناحیه دارد. نور در محیطی که دارای ضریب شکست بیشتر می‌باشد جیبی آهسته حرکت می‌کند. بنابراین برتو نور وقتی که از هوا به شیبی شفاف وارد می‌شود شکست می‌یابد. سرانجام، بخشی از موج نوری که از نمونه عبور می‌کند خواهد شکست و نسبت به موجی که از نمونه عبور نکرده است برای اختلاف فاز خواهد بود. تفاوت اختلاف فاز آنها به اختلاف ضریب شکست دو مسیر طی شده و ضخامت نمونه بستگی دارد. اگر دو بخش موج نوری که هم فاز

برابر بزرگ‌تر می‌شود، یک میکروسکوپ نوری معمولی هرگز نمی‌تواند اشییی کوچکی از $\approx 200 \text{ nm}$ را تمکک کند. اما میکروسکوپ‌های نوری جدید که در ربر طرح تازه شده است می‌توانند تا شیبی دورست را حتی اگر $\approx 20 \text{ nm}$ باشند تفکیک کنند.

میکروسکوپ نوری معمولی را می‌توان در ردیابی مکان یک ذره کوچک چند نانومتری مورد استفاده قرار داد. هرگاه ما اندازه دقیق و شکل دقیق یک شیبی را بدانیم - مثلاً طلای نانومتری که به یک آنتی‌بادی متصل شده است که انهم به بویه خود به یک پروتئین سطح سلول متصل است. و اگر از یک دوربین ویدئویی استفاده کنیم تا تصویر میکروسکوپی را به صورت یک تصویر دیجیتالی ثبت کنیم کامپیوتر می‌تواند موقعیت مرکز شیبی را تا چند نانومترها محاسبه کند. در این روش، به کمک الگوریتم‌های کامپیوتری می‌توان در مشاهدات خیلی دقیق تر نسبت به حد تفکیک میکروسکوپ نوری - در این مورد حرکت پروتئین سطح سلولی نشاندار شده با آنتی‌بادی نشاندار با طلا - استفاده کرد. هم‌چنین از این تکنیک می‌توان در اندازه‌گیری گام‌های نانومتری مولکول‌ها یا وریکول‌هایی که در طول فعالیت‌های اسکلت سلولی حرکت می‌کند استفاده کرد. (شکل ۱۷.۲۶، ۱۷.۲۷ و ۱۷.۲۷ را ملاحظه کنید).



می‌توان اندامک‌های بزرگی مثل هسته و واکوئل‌ها را مشخص کرد. تصویر DIC علاوه بر دانش یک ظاهر شبه «برجسته»^(۲) یک بخش نوری نازک یا تکه‌ای از جسم می‌باشد، بنابراین جزئیات هسته را در نمونه‌های ضخیم (مثل کرم حلقوی کانزابدیسیس الگاس) شکل آ-۲ را ملاحظه کنید) می‌توان به صورت یک سری برش‌های نوری مشاهده کرد، و ساختار سه‌بعدی جسم را به وسیله ترکیب تک تک تصویر DIC بازسازی کرد.

هم میکروسکوپ جنالی فاز و هم DIC را می‌توان در میکروسکوپ مروری^(۳)، که در آن سلول در زمان‌های منظم در جعبه ساعت عکسبرداری می‌شود، مورد استفاده قرار داد. این روش به محقق اجازه می‌دهد تا حرکت سلولی را مورد مطالعه قرار دهد و به کمک جایگاه نمونه میکروسکوپ دمای نمونه و محیط کار را کنترل کند.

به کمک میکروسکوپ فلورسانس می‌توان مولکول‌های ویژه را در سلول‌های زنده مکان بای و کمی‌سازی کرد.

شاید توانمندترین و قدرتمندترین تکنیک برای مکان‌یابی پروتئین‌ها در سلول توسط میکروسکوپ نوری رنگ‌آمیزی فلورسنت سلول‌ها و مشاهده با میکروسکوپ فلورسانس می‌باشد به داده‌ای که نور را در یک طول موج خاص جذب کند (طول موج بهیجی) و آن را در یک طول موج ویژه نشر کند فلورسنت گفته می‌شود (فلورسانس). در میکروسکوپ‌های فلورسانس پیشرفته، تنها نور فلورسنت منتشره از نمونه در تشکیل تصویر استفاده می‌شود. نور طول موج بهیجی فلورسانس را القا می‌کند و بی‌ار فیلترهای موجود در بین عبسی و چشم یا دوربین اجازه عبور پیدا نمی‌کند (شکل ۹-۱۰).

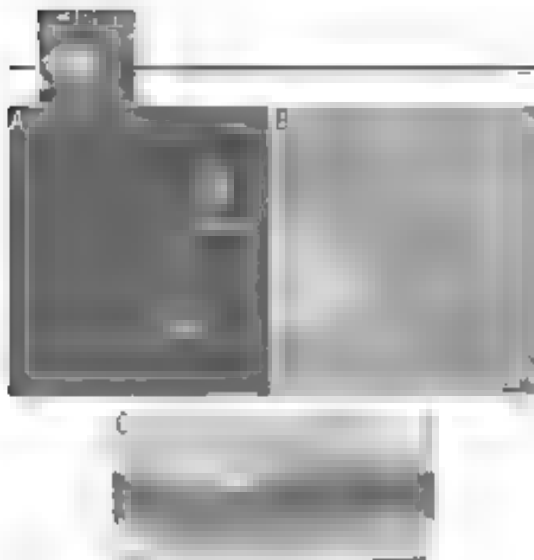
بیان پروتئین‌های فلورسنت در سلول‌ها و موجودات زنده از یک پروتئین ب فلورسنت ذاتی که در ستاره دریایی *Aequorea victoria* یافت می‌شود در مشاهده سلول‌های زنده و پروتئین‌های ویژه موجود در آن استفاده می‌شود. این پروتئین که پروتئین با فلورسنت سبز (GFP)^(۴) نامیده می‌شود ۲۲۸ آمینو اسید دارد و دارای توانایی سرریز، تیروپین و گلیسین می‌باشد که ریجیرهای جانبی آنها به‌طور خودبه‌خودی حلقوی شده و ایجاد کروموفور فلورسانس



▲ شکل تجربی ۹-۱۲ هیدرترریخته *H. vulgaris* که پروتئین فلورسنت سبز (GFP) را بیان می‌کند. پلاسمید ترکیبی که در آن پروتئین *H. vulgaris* بیان GFP را پیش می‌برد، به چنین آن در مرحله ۸ تا ۸۰ سلولی زیر نور گردید. پلاسمید به ژنوم یک یا چند سلول وارد شده و سپس سلول‌ها تقسیم گردیدند. سلول‌های نوپدکننده GFP (سبز) توسط میکروسکوپ فلورسانس مشاهده شدند. در موضعی که بی‌جا پس داده شدند GFP تنها به سلول‌های این تپال اندورمی داخلی محدود شده است. قطعه A از سلول‌های ایی تپال اندورمی GFP⁺ توسط میکروسکوپ کانفوکال اسکانسری شده است. میله مقیاس ۲۰ μm است. به وسیله تکنیک‌های تصویربرداری می‌توان سلول‌های نوپدکننده GFP را در هنگام رشد و پمپ موجود رنده دنبال کرد.

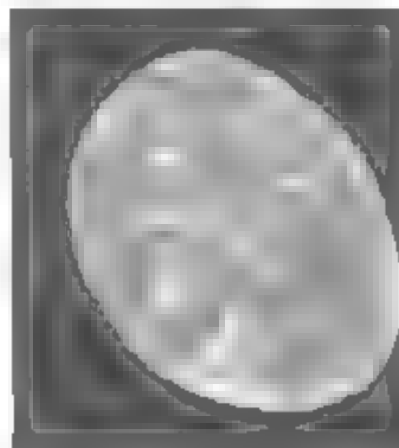
هستند مجدداً ترکیب شود نور شفاف جواهرمان داشت و هرگاه آنها فاز منفومی داشته باشند نوری ناروشنایی کم خواهیم داشت. نور انعکاس یافته و انعکاس یافته در صفحه تصویر مجدداً ترکیب می‌شود تا تصویر ایجاد شود. میکروسکوپ اختلاف فاز برای مشاهده سلول‌های معدود یا لایه‌های نازک سلولی مناسب می‌باشد اما برای یافت ضخیم مناسب نمی‌باشد. هم‌چنین این میکروسکوپ در بررسی مکان و حرکت اندامک‌های بزرگ‌تر در سلول‌های زنده کارایی می‌باشد. میکروسکوپ DIC بر اساس بدخل بین نور عبولیده می‌باشد و روشی انتخابی برای مشاهده جزئیات کوچک و اشیا ضخیم می‌باشد. اختلاف حاصله ناشی از تفاوت ضریب شکست شینی و محیط آن می‌باشد. در تصویر DIC، به نظر می‌رسد که اشیاء در یک سمت خود سایه‌ای ایجاد می‌کند «سایه»^(۱) اساساً بدلیل تفاوت ضریب شکست نمونه می‌باشد به کمک میکروسکوپ DIC به آسانی

- 1 Shadow
- 2 Relief-like
- 3 Time-lapse microscopy
- 4 Green fluorescent protein (GFP)



▲ شکل تجربی ۹-۱۴ شناسایی کانکسین ۳۳ نشاندار با تراسیتین، پروتئین اتصال - شکافدار، توسط میکروسکوپ نوری و الکترونی. cDNAی که کانکسین ۳۳ (Cx43) را کد می‌کند در صفت انهای C خود دارای نوکلی می‌باشد که پپتید کوتاهی با نوکلی Cys-Cys-Xaa-Xaa-Cys-Cys را کد می‌کند. cDNA بوترکیب در سلول‌های HeLa پس از گردیدن سپس با ReAsH رنگ‌آمیزی شد. ReAsH رنگ فسفرسانس فرور است که به‌طور گزینشی به پروتئین‌های دارای نوکلی ویژه تراسیتین (TC) متصل می‌شود. (a) تصویر کانوکال دو قطعه از عسای پلاسمایی سلول‌های مجاور را نشان می‌دهد که توسط اتصال شکافدار به یکدیگر متصل شده‌اند. اتصال ساختار، دارای پروتئین Cx43-TC می‌باشد. خطوط روشن که به فضاهای مسدود رنگ نشان داده شده است، سپس سلول‌ها به کلرینارالدهید ۲٪ تثبیت شدند و به رنگ دی‌ایمیتورین می‌تار شدند. محتام تحت تاثیر روشی هوی قرار گرفت. حجه این شرایط رنگ ReAsH به کمک تبدیل نوری^(۱) رسوب صراکمی تشکیل می‌دهد. سپس رسوب حاصه را می‌نویسند از برسی‌گیری توسط میکروسکوپ الکترونی مشاهده کرد. (b) در این میکروگراف لکترونی که از ناحیه‌ای در شکل (a) بعد از تبدیل نوری گرفته شده است، خطوط تاریک (فاس‌های صاه) اتصال شکافدار را نشان می‌دهد. (c) در بررگنایی بیشتر برش باطل (b)، پروتئین‌های اتصال شکافدار دارای Cx43 را در عتاهای پلاسمایی دو سلول مجاور رنگ بهره نشان داده شده است. این تصویر سفایت قاین ملاحظه روش شمردار گوش با تراسیتین را نشان می‌دهد. میله (a) ۱۰۰ nm، (b) ۱۰۰ nm، (c) ۱۰۰ nm.

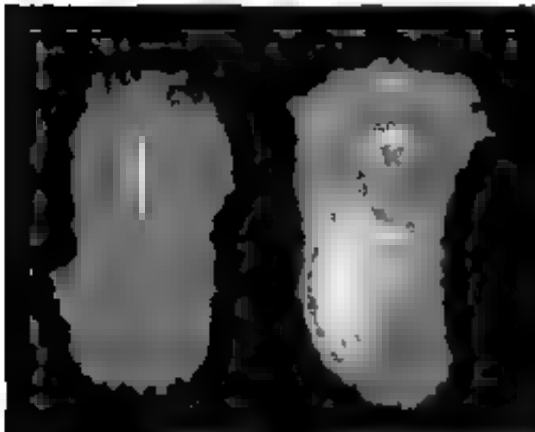
تشکیل می‌دهد که به سمت هسته برآمده می‌شود (شکل ۹-۱۲). در شکل تغییر یافته بین تکنیک cDNAی که کدکننده پروتئین



▲ شکل تجربی ۹-۱۲ سطح نوری از سلول رنده CHO-K1 که پروتئین کیمر بوترکیب لایین GFP-A را بیان می‌کند. در این جا هسته تجهری شکل نشان داده شده است که لایین A (سفید) عتای داخلی هسته را پوشانده است. لایین A همچنین ساختارهای شبه نوکلی داخل و عرض هسته‌ای یافت می‌شود. در بخش‌های دیگر سلول پروتئین لایین GFP وجود ندارد و بنابراین تاریک دیده می‌شود.

سرم می‌کند. به کمک تکنیک‌های DNA بوترکیب که در فصل ۵ بحث شد، ژن GFP را می‌توان به سلول‌های گست سده با به سلول‌های ویژه موجود در جانور وارد کرد. سلول‌هایی که ژن را دریافت می‌کند GFP تولید کرده و در نتیجه زمانی که تحت تابش قرار گیرد فلورسانس سیر نشر می‌کند، همان‌گونه که در شکل ۹-۱۲ در یک موجود پرسنلوی، *Caenorhabditis Vulgaris*، نشان داده شده است، به کمک فلورسانس GFP می‌توان سلول‌های یک بافت یا حتی یک موجود کامل را مکان‌یابی استفاده کرد.

در یک کاربرد ویژه از GFP، پروتئین سلولی مورد نظر GFP نشاندار می‌شود تا موقعیت آن در سلول مشخص شود. در این تکنیک ژن GFP با ژن پروتئین مورد نظر آمیخته می‌شود تا یک DNA بوترکیب ایجاد شود. DNA حاصله یک پروتئین حاوی کیمر دارای هر دو پروتئین را کد می‌کند. پروتئین‌های آمیخته شده با GFP همکود برمال خود را حفظ می‌کنند. بنابراین اهره‌های GFP یک ابزار بسیار مفید برای بررسی عملکرد برمال و حرکت پروتئین‌های طبیعی می‌باشد. سلول‌هایی که DNA بوترکیب را دریافت کرده‌اند پروتئین کیمر دارای فلورسانس سیر را است ستر خواهند کرد. به‌طوری که فلورسانس سیر مکان تحت سلولی پروتئین مورد نظر می‌باشد. به عنوان مثال، به کمک این تکنیک بین و بوریج لایین A، پروتئینی که در داخل یا سطح داخلی عتای هسته یافت می‌شود بررسی شده است. لایین A همچنین ساختارهای شبه نوکلی



شکل تجربی ۹-۱۵ (شکل رنگی) *YFP-2* فلورسنت حساس به Ca^{2+} را می توان برای تعیین غلظت نسبی Ca^{2+} سیروپولی در موادی مختلف سلول های زنده مورد استفاده قرار داد (چپ) در یک لوکوسیت متحرک وجود سیپ Ca^{2+} انباشته شده است، بیشترین میزان آن رنگ سبز) در غلبه سلول جایی که سیگنال های سیج می دهد و کمترین میزان آن (رنگ آبی) در جنو سلول جایی که اکسین پیگیری می شود، می باشد. رستنا وقتی که یبسی با او مولکول های کموناکتیک در کنار سلول قرار می گیرد مولکول برگشته و غلظت Ca^{2+} در سیروپلاسم افزایش می یابد. در نتیجه سیپ جدیدی به وجود می آید. سیپ فلوری ایجاد می شود که ناحیه ای با غلظت کم Ca^{2+} (رنگ آبی) در جهت چرخش سلول قرار گیرد در حالی که ناحیه ای با Ca^{2+} (رنگ سبز) در مکان هایی ایجاد می گردد که سرانجام بخش غشی سلول جویده بود.

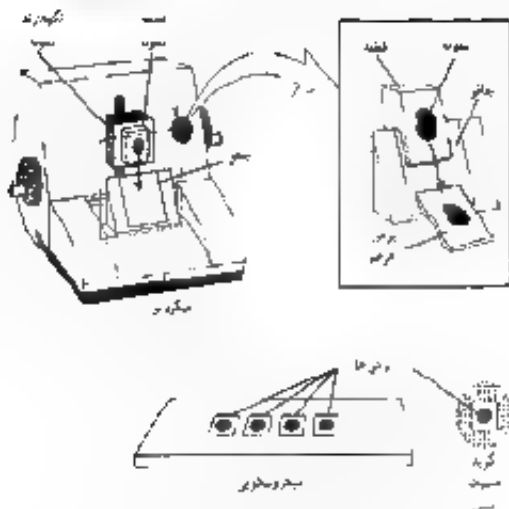
fura-2 می گردد. وقتی که *fura-2* آزاد شد از انتخابی که گروه های کربوکسیلی آن غیر لیپوفیل می باشد بنابراین می تواند از غشاء عبور کند و در نتیجه در سیروپول می ماند. در درون سلول ها، هر مولکول *fura-2* می تواند به یک یون Ca^{2+} متصل شود ولی به کاتیون های دیگر سلول متصل نمی شود. این اتصال که مناسب با غلظت سیروپولی Ca^{2+} می باشد، فلورسانس *fura-2* را در یک طول موج ویژه افزایش می دهد. در طول موج دوم، فلورسانس *fura-2* برای اتصال Ca^{2+} با عدم اتصال آن یکسان است و مقدار کلی *fura-2* در یک محدوده طول نشان می دهد. با بررسی پیوسته سلول ها به وسیله میکروسکوپ فلورسانس و اندازه گیری تغییرات سریع *fura-2* فلورسانس *fura-2* در طول موج می توان تغییرات سریع *fura-2* دارای یون Ca^{2+} را کمی سازی کرد که بنابراین، آن غلظت Ca^{2+} سیروپولی می باشد (شکل ۹-۱۵).

از رنگ های فلورسنت مثل (SNARE-1) که به غلظت H^+ حساس می باشد می توان به طور مشابه در تعیین pH سیروپولی

مورد نظر را طوری تغییر می دهد که پروتئین خاصه در سمت C-ترمینال خود دارای چهار اسید آمینه سیمتئین در یک بالای مشخص داشته باشد (Cys-Cys-Xaa-Xaa-Cys-Cys). وقتی که پروتئین مونوکب در سلول های کشت تازه سده بیان می شود، یک رنگ فلورسنت قرمز (ReAsH)، که از نظر شیمیایی تغییر داده شده است، به محبط کشت اضافه می شود. این رنگ پیوند کووالان محکمی با چهار سیمتئین موجود در توالی تترامیسیمتئین تشکیل می دهد. به دلیل این که این توالی در هیچ پروتئین طبیعی یافت نمی شود رنگ نه پروتئین های سلولی متغیر نمی شود. بعد از این که سلول ها در بافرها شستشو داده شدند تا رنگ های متصل شده حذف شوند یا استفاده از میکروسکوپ فلورسانس می توان پروتئین مورد نظر را در سلول های زنده یا تثبیت شده مشاهده کرد. مکان جذب سلولی پروتئین نشانگر همان سلول ها را می توان به سافت بسیار بالا توسط میکروسکوپ الکترونی مشاهده کرد. مکمل ۹۱۴ مکمل کانکسین، رنگ پروتئین غشایی که در اتصالات شکاف دار بافت می شود را با استفاده از این تکنیک نشانگر فلورسانس نشان می دهد. این ساختارهای سطح سلولی باعث انتشار سریع مولکول های محلول بین سیروپلاسم و سلول محصور می گردد (نصف ۱۹). مثال دیگری از این تکنیک در شکل اول فصل نشان داده شده است. در این مورد، cDNAهایی که β کین دارای سالی پرچسب تر سیمتئین را که می کشد وارد سلول های *Hela* و سپس سلول ها را رنگ ReAsH را رنگ آمیزی شدید تا β کین نشانگر شود.

تعیین سطح Ca^{2+} و H^+ داخل سلولی به وسیله رنگ های فلورسنت حساس به یون، غلظت Ca^{2+} و H^+ سلول های زنده را می توان به کمک رنگ های فلورسنت یا فلوروکروم هایی که فلورسانس آنها مستقیماً به غلظت یون ها در اندازه گیری کرد همان طور که در اصول بعدی بحث شده است. غلظت H^+ و Ca^{2+} اثرات مهمی در بسیاری از فرایندهای سلولی دارد. برای مثال بسیاری از هورمون ها و محرک ها باعث افزایش Ca^{2+} میتوکندری سیب به سطح میای آن، $10^{-6} M$ تا $10^{-4} M$ می شود. این افزایش به بویه خود باعث پاسخ های متعدد سلولی مثل انقباض عضلانی می گردد.

رنگ فلورسنت *fura-2* که به Ca^{2+} حساس است دارای پنج گروه کربوکسیلی می باشد که با اتانول اتصالات اسیدی تشکیل می دهد. اسید *fura-2* لیپوفیل می باشد و می تواند از محیط کشت به داخل سلول ها انتشار یابد. در سیروپول اسیدها باعث هیپروپلاسم



شکل تجربی ۱۶- به منظور مشاهده میکروسکوپی معمولاً بافت‌ها تثبیت شده در یک محیط حامد قالب‌گیری شده و سرانجام از آنها برش‌های نازکی تهیه می‌گردد. بافت تثبیت شده توسط یک سری محلول‌های الکل - آب انجیری می‌گردد. محلول انجری بایستی با محیط قالب‌گیری سازگار باشد به منظور قالب‌گیری، در میکروسکوپ بوری بافت در پاهین صانع و در میکروسکوپ الکترونی در پلاستیک صانع قرار داده می‌شود. بعد از این که قطعه جامد حاوی نمونه سفت گردید، در میکروتم لور می‌گردد و به وسیله یک چکش بریده می‌شود. برش‌های میکروسکوپ بوری معمولاً دارای ضخامت $50-100\text{ nm}$ می‌باشد. برش‌های میکروسکوپ الکترونی معمولاً دارای ضخامت $50-100\text{ nm}$ می‌باشد. برش‌ها بر روی لام‌های میکروسکوپی (میکروسکوپ بوری) یا بر روی گریه‌های شیک می (میکروسکوپ الکترونی) خنک‌آوری شده و ۷ محلول‌های مناسب رنگ‌آمیزی می‌گردد.

می‌شود، همان‌طور که بعداً توضیح داده می‌شود، به اندازه کافی نازک هستند بنابراین می‌توان آنها را به صورت *in situ* تثبیت کرد و بدون برش‌گیری با میکروسکوپ الکترونی مشاهده کرد.

مرحله بعدی در آماده‌سازی نمونه‌های میکروسکوپ بوری رنگ‌آمیزی می‌باشد تا بتوان توسط آن ویژگی‌های مهم ساختاری سلول یا بافت را مشاهده کرد. رنگ‌های شیمیایی زیادی به مولکول‌هایی که ویژگی‌های خاصی دارند متصل می‌شوند. به عنوان مثال، همانوراسین^(۳) به اسیدهای آمینه نازی (لیرین و آرژینین) انواع مسوخی از پروتئین‌ها متصل می‌شود در حالی که آنورین^(۴) به

سلول‌های رنده استفاده کرد. پروپ‌های معبد دیگری نیز وجود دارند که از فلوروکروم‌هایی تشکیل شده‌اند که به یک باز صیف متصل‌اند و در pH خنثی به‌طور جزئی پروتونه می‌شوند و به آسانی می‌توانند از عشا‌های سلولی عبور کنند با وجود این در اندامک‌های اسیدی، این پروپ‌ها پروتونه می‌گردند؛ بدلیل اینکه پروپ‌های پروتونه می‌توانند از غشای اندامک‌ها مجدداً عبور کنند، غلظت آنها در لوس چند برابر غلظت سیتوپلاسم خواهد بود. همین گونه که در شکل ۱۷-۳ نشان داده شده است، از این نوع رنگ فلورسنت می‌توان در رنگ‌آمیزی ویژه لیزروم‌های سلول‌های رنده استفاده قرار کرد.

تصویربرداری از جزئیات تحت سلولی اغلب به تثبیت، برش‌گیری و رنگ‌آمیزی نمونه‌ها نیاز دارد

به‌طور کلی سلول‌ها و بافت‌ها فاقد ترکیباتی هستند که نور را جذب کنند بنابراین تقریباً توسط میکروسکوپ بوری قابل مشاهده نیستند. اگرچه با استفاده از تکنیک‌های ویژه که بحث شد می‌توان چنین نمونه‌هایی را مشاهده کرد، اما این روش‌ها جزئیات دقیقی از ساختار سلولی را ارائه نمی‌دهند. در مشاهده میکروسکوپی سلول‌های رنده، بایستی سلول‌ها در اتاقک‌های شیشه‌ای^(۱)، به نام اتاقک‌های کشت^(۲)، قرار گیرند تا بتوان آنها را در جایگاه میکروسکوپ قرار داد. به همین دلیل سلول‌ها را اغلب تثبیت، برش‌گیری و رنگ‌آمیزی می‌کنند تا ساختارهای تحت سلولی را مشاهده نمایند.

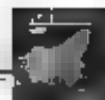
نمونه‌های میکروسکوپ بوری و الکترونی را اغلب در یک محلول شیمیایی که باعث برقراری اتصالات عرصی در بسیاری از پروتئین‌ها و اسیدهای نوکلئیک می‌گردد، تثبیت می‌کنند. فرمالدهید یک تثبیت‌کننده رایج است که گروه‌های آمینو موئکول‌های مجاور را به یکدیگر متصل می‌کند؛ این پیوندهای کوالان میانکنش‌های پروتئین - پروتئین و پروتئین - اسید نوکلئیک را پایدار می‌کند و موئکول‌ها را برای مراحل بعدی کار نامحلول و پایدار می‌کند. بعد از تثبیت‌سازی، نمونه‌ای که قرار است در میکروسکوپ بوری مشاهده گردد را در پاره‌ای قالب‌گیری می‌کنند و آنها را به صورت برش‌های نازک با ضخامت $50-100\text{ nm}$ تهیه می‌کنند (شکل ۱۶-۱۶). در نمونه‌های میکروسکوپ الکترونی، نمونه‌ها در پلاستیک صانع قالب‌گیری می‌شوند و بعد از جامد شدن با ضخامت‌های $50-100\text{ nm}$ برش‌گیری می‌شوند. در یک روش دیگر، می‌توان نمونه‌ها را قبل از تثبیت منجمد کرد و سپس برش‌گیری کرد؛ در چنین روشی فعالیت انرژیه‌ها برای آزمایشات بعدی به وسیله مواد میووشیمیایی حفظ می‌گردد. سلول‌هایی که بر روی لامل‌های شیشه‌ای کشت داده

1. Glass-faced chamber

2. Glass-faced chamber

3. Hematoxylin

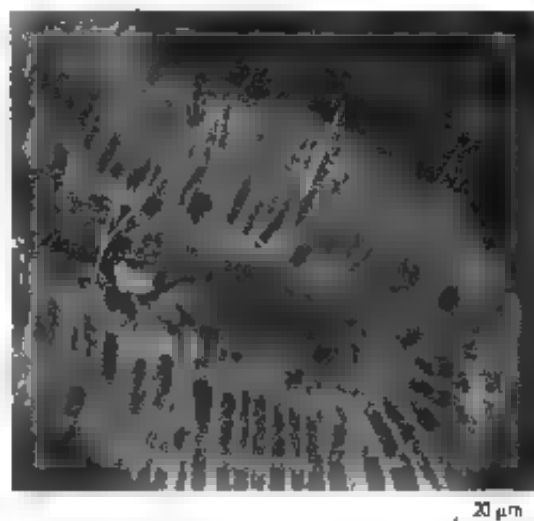
4. Eosin



وسمی از پروتئین‌ها را رنگ آمیزی می‌کنند، اما مشخص اغلب می‌خواهند که حضور یا مکان پروتئین‌های ویژه را شناسایی کنند به همین منظور غالباً از آنتی‌بادی‌های ویژه استفاده می‌گردد که به وسیله فلورسانس شناسایی می‌شوند. در یکی از این تکنولوژی‌ها آنتی‌بادی - عموماً مونوکلونال - به‌طور گسترده به یک فلوروکروم متصل می‌شود. فلوروکروم‌های رایج شامل ردامین و قرمز نگرین، که نور قرمز نشر می‌کنند، FITC، که نور نارنجی نشر می‌کند و فلورسین که نور سبز نشر می‌کند می‌باشد. این فلوروکروم‌ها را می‌توان به‌طور سیمایی به آنتی‌بادی‌های تحلیلش شده که تقریباً برای هر ماکرومولکول مورد نظر ویژه می‌باشد متصل کرد. زمانی که کمپلکس فلوروکروم - آنتی‌بادی به برش سلولی یا یاخته نورد پذیر شده اضافه گردید، کمپلکس به آنتی‌ژن‌های مورد نظر متصل خواهد شد. سپس با اعمال امواج بهیج کننده نور از خود ساطع خواهد کرد. این تکنیک میکروسکوپی ایمونوفلورسانس^(۱) نامیده می‌شود (شکل ۹-۱۷). به کمک رنگ آمیزی نمونه یا چند رنگ متفاوت که در طول موج‌های متفاوت فلورسانس می‌کند می‌توان چندین پروتئین به علاوه DNA را در یک سلول مورد مسائلی قرار داد (شکل ۱۰-۱) فصل را ملاحظه کنید.

در یکی از تکنیک‌های ایمونوفلورسانس، یک آنتی‌بادی مونوکلونال یا پلی‌کلونال به برش یاخته تثبیت شده اضافه می‌کند سپس یک آنتی‌بادی ثانویه نشاندار با فلوروکروم اضافه می‌کند که به بحث (FC) آنتی‌بادی اولیه متصل می‌شود. برای مثال، یک آنتی‌بادی «ثانویه» (که «آنتی حرگوش بری»^(۲) نامیده می‌شود) زمانی که به یک فلوروکروم متصل شد تمام آنتی‌بادی‌های حرگوشی استفاده شده در رنگ آمیزی با یک سلول را شناسایی خواهد کرد. آنتی حرگوش بری با برقی بحث FC به بره که در تمام آنتی‌بادی‌های IgG حرگوشی مشترک است، تهیه می‌گردد؛ به دلیل این که چندین آنتی‌بادی حرگوشی بری به یک مونوکلونال آنتی‌بادی حرگوش در یک برش متصل می‌شوند، فلورسانس حاصله اغلب شدیدتر از زمانی است که یک آنتی‌بادی ویژه یک پروتئین به‌طور مستقیم به یک فلوروکروم متصل گردد.

در شکل دیگری از این تکنولوژی، به سلول‌ها cDNA تک‌کده پروتئین نورکوب که در آنها خود دارای سوالی اسید آمینه‌ای خاص به نام برچسب اپی‌توپ^(۳) می‌باشد وارد می‌کند و



شکل تجربی ۹-۱۷ (شکل رنگی) با استفاده از میکروسکوپی ایمونوفلورسانس می‌توان یک پروتئین ویژه را در برش‌های بافتی تثبیت شده مکانیابی کرد. برش عریمی دیواره روده رب به وسیله آبی وایس، که فلورسانس غیرپایه قرمز ایجاد می‌کند و آنتی‌بادی فلورسانس سبز رود ویژه G-LUT2، پروتئین انتقال دهنده گلوفر رنگ آمیزی شده است. همان‌طور که در این میکروگراف فلورسانس شل دانه شده است، G-LUT2 در بخش‌های یاخته و حاشی سلول‌های روده یافت می‌شود و در حاشیه مسواکی یافت نمی‌شود. حاشیه مسواکی در میکروویمی‌های به هم فشرده در سطح راسی سلول‌های روده سکین شده است که به سمت بوم رود، قرار گرفته‌اند. مویرگ‌ها از لامینا یاخته پیوسته شل در زیر لایه اپی‌تال، عبور می‌کنند.

مونوکلونال‌های اسیدی (مثل DNA و گروه‌های خانی اسپارات و گلوبولین) متصل می‌شود چون آنها دارای ویژگی‌های اتصال متغوی هستند، انواع سلول‌ها را به صورت متفاوت رنگ آمیزی می‌کند به طوری که بهر می‌توان از یکدیگر تشخیص و شناسایی کرد اگر آرمی ملی واکنشی پیش ساز غیر رنگی راه رسوب رنگی با قابل مشاهده کاتالیز کند، می‌توان آن آرمی را به وسیله محصول رنگی واکنش خود در مقاطع سلولی شناسایی کرد. چنین تکنیک‌های رنگ آمیزی، اگرچه کاملاً ریحاند اما به‌طور وسیعی توسط سایر تکنیک‌های مشاهده پروتئین‌های ویژه که در بعد بحث شده است جایگزین گردیدند.

با میکروسکوپ ایمونوفلورسانس می‌توان پروتئین‌های ویژه را در سلول‌های تثبیت شده شناسایی کرد.

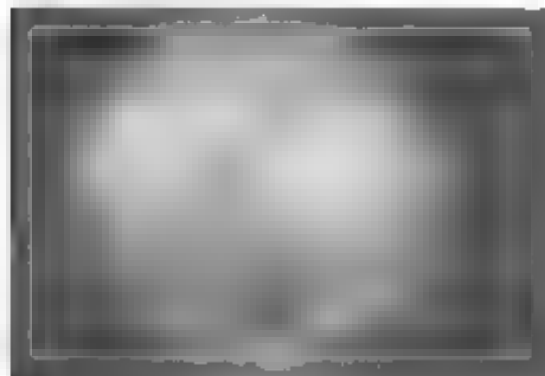
رنگ‌های سیمایی که اشاره شد تنها اسیدهای نوکلئیک یا گروه

۱ Immunofluorescence microscopy

۲ Goat anti-rabbit

۳ Epitope tag

میکروسکوپی فلورسانس تصویر (a)



میکروسکوپی فلورسانس کانونی (b)

40 μm

معمده کانونی

معمده تصویر
بر روی صفحه

معمده کانونی

معمده تصویر
بر روی صفحه

شکل تجربی ۹۸۸ به کمک میکروسکوپی کانونی می‌توان از سلولهای ضخیم مقاطع بوری سگاف به دست آورد. تخم لقاح‌یافته میبوری جاربوس دریا (Psammecinus) توسط درجه‌باز گردید و سپس در معرض آنی‌یابی آنی‌تولین قرار گرفت. در نهایت در معرض آنی‌یابی سافانر با فلورسین که به آنی‌یابی آنی‌تولین منضم می‌شود قرار گرفت. (a) وقتی که توسط میکروسکوپ فلورسانس معمولی رویه‌ساز نوک میبوری بصورت ندر دیده می‌شود همانطور که در طرح شماتیک دیده می‌شود نلین یی کثورت فلورسانس رصیه می‌باشد که در بالا و پایین صفحه کانونی فاین سناسی است. (b) تصویر میکروسکوپ کانونی مخصوصاً در مرکز نوک میبوری بسیار سفک است. در یی تصویر فلورسانس بها از مولکولهای موجود در صفحه کانونی تشخیص داده می‌شود و یک مقطع بوری بسیار نازک ایجاد می‌شود.

به کمک میکروسکوپی کانونی و دکانولوشن^(۲) می‌توان اشیا بعدی را مشاهده کرد

میکروسکوپی فلورسانس رصج تارای نو محدودیت مهم می‌باشد. بخت، نور فلورسنت منتشر شده از نمونه ناشی از مولکول‌های پایین و بالای صفحه می‌باشد. بنابر یی یک تصویر کدر و مبهمی بوجود می‌آید که توسط تصویر فلورسانس خاصه در مولکول‌های موجود در عمق‌های مختلف سلول ناشی می‌گردد. اثر کدورت^(۳) باعث می‌شود که سبین آرایش مولکولی واقعی شکل باشد (شکل ۹۸۸). نائیا، برای مشاهده نمونه‌های صحیم بایسی برش‌های عرضی یی در پی (منوالی) تهیه، عکسبرداری و ساختار آن توسط بازسازی تصاویر خاصه، تعیین گردد. از آیی دو روش می‌توان به منظور جلوگیری از بهیة مقاطع عرضی منوالی و کسب اطلاعات سه‌بعدی با کیفیت بالا استفاده کرد.

روشی بنام میکروسکوپی کانونی از نظر وجود چاهکی^(۴) در جلو دکتور با میکروسکوپی فلورسانس معمولی متفاوت است. این

برچسب ایی بویی که به‌طور معمول مورد استفاده قرار می‌گیرد FLAG، که توالی اسیدآمینه‌ای DYKDDDDK (کد تک حرفی اسیدهای آمینه) و myc که توالی EQLISEEDL را کد می‌کند می‌باشد. سپس به منظور شناسایی پروتئین بوردکب در سلول از آنی‌یادی‌های مونوکلونال آنی‌ای‌یوپ که به صورت تجاری موجود هستند استفاده کرد.

به کمک انواع میکروسکوپ‌های فلورسانس جدید، مثل STED^(۱) (تحلیه بشر تحریک شده) می‌توان دو شیئی فلورسنت که به اندازه ۲۰۰ nm از یکدیگر هم باشد تفکیک کرد. یی معیار بسیار پایین‌تر از حد تفکیک میکروسکوپ بوری معمولی می‌باشد. بوری مثال، سول‌های عصبی تارای یک دسته وریکون نزدیک عشاء بنام وریکون‌های سمپتیک می‌باشد که بسیار کوچک‌تر (قطر ۴۰۰ nm) و بسیار مبراکم‌تر از یی هستند که بتولی بها را به وسیله میکروسکوپ‌های فلورسانس مشاهده کرد. علی‌رغم این به کمک STED می‌توان وریکون‌ها را در سول‌های عصبی مشاهده کرد. هم‌چنین این تکنیک محققان را قادر می‌سازد که پروتئین‌های فلورسنت‌یاد در عشاءهای اندامک‌های تخصص‌شده مورد مطالعه و شناسایی قرار دارد.

1 Simulated emission depletion

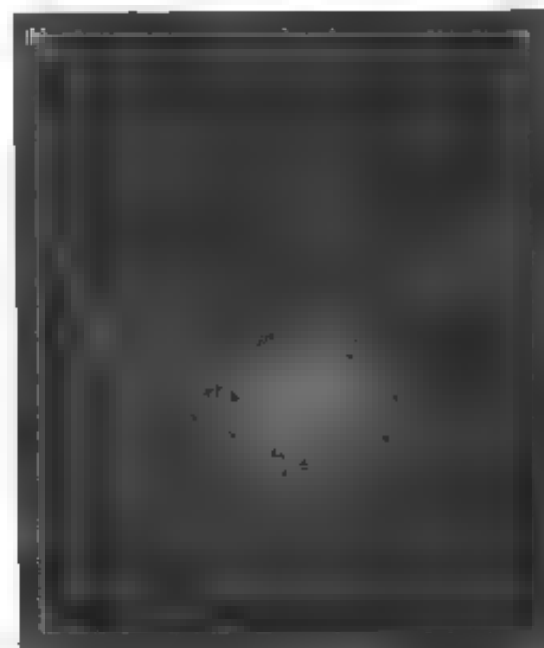
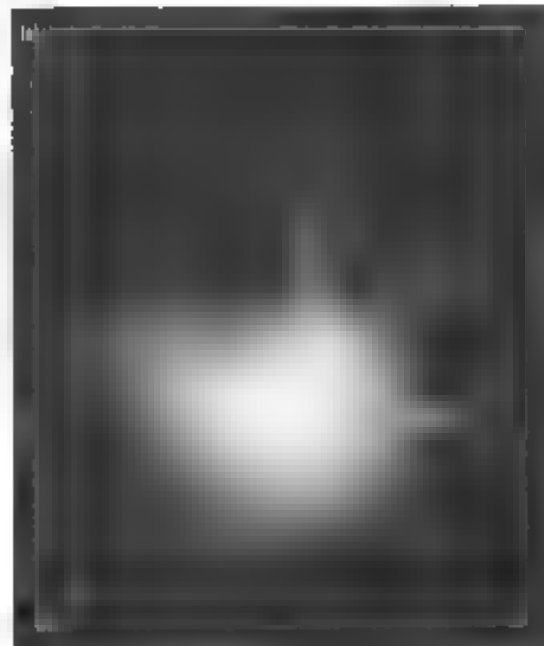
2- Deconvolution

3- Blurring effect

4- Pinhole



چاهک، نوری که مسا آن صفحه کانوی بربس را مبقف می‌کند تصویر حاصله غاری از کنورت ناشی از ساختارهای بالا و پایین صفحه کانوی می‌باشد (شکل ۹-۱۸). در اغلب میکروسکوپ‌های کانوی از برر به عون منبع روشنائی استفاده می‌شود؛ بررها یک طون موج مشخصی فراهم می‌کنند و به دلیل انرژی ممبرکشان اغلب از نمونه‌های ضعیف عبور می‌کنند. اگرچه لیر به یک صفحه واحدی از نمونه ممبرکز می‌گردد ولی بایستی عرض و بایستی نمونه را اسکن کند تا یک تصویر ساخته شود. مدت نور حاصله از این بواحی تحت تابش توسط یک لوبه تقویت‌کننده ثبت می‌شود و تصویر در کامپیوتر ذخیره می‌گردد. فرایند اسکن اغلب چند دقیقه طول می‌کشد در نتیجه برای تصویربرداری از هر بینهای ربسی سریع در نمونه‌های رده خیلی مناسب نیست یک نوع میکروسکوپ کانوی اسکن کننده با لیر که جدیداً انقلاب کرده است میکروسکوپ کانوی بیسکو^۱ می‌باشد. در این روش از یک دیسک چرخان دارای چاهک استفاده می‌شود که لیر را به صداها بر نو تجربه می‌کند و سرعت تصویر جمع‌آوری شده را به اندازه ۱۰ برابر یا بیشتر افزایش می‌دهد. با استفاده از دکانولوش، که یک فرایند ریاضیاتی پیچیده‌ای می‌باشد، می‌توان تصویری با کیفیت بالا به دست آورد. در این فرایند اشیاء تیره و نار به صورت شفاف در می‌آیند. الگوریتم‌های مشابهی توسط ستاره‌شناسان استفاده می‌شود تا تصویر ستارگان دور را شفاف سازند. در میکروسکوپی دکانولوش مجموعه‌ای از تصاویر یک شیء با یک میکروسکوپ فلورسانس معمولی یا میکروسکوپ کانوی در صفحات کانوی متفاوت گرفته می‌شود. مجموعه جداگانه‌ای از تصاویر از یک لام آزمایشی دارای دانه‌های ریز فلورسنت (با قطر ۰/۲ تا ۱/۱) گرفته می‌شود. قطر این دانه‌ها کوچکتر از حد تفکیک میکروسکوپ می‌باشد. هر دانه سای‌دهنده یک صفحه کوچک نور می‌باشد که به دلیل نیمساز بررانی بافت میکروسکوپ به صورت جسم کند در می‌آید؛ به کمک این تصویر تابع مورخ نقطه‌ای^(۲) مشخص می‌گردد که به محقق کمک می‌کند تا مورخ صبح صفحه فلورسانس را که باعث کنورت تصاویر شبیه می‌گردد، محاسبه کند. به عبارت دیگر، نوری که باعث ایجاد تصویر کند از صفحات کانوی مجاور می‌گردد از طریق مقایسه مکرر با تابع توزیع نقطه‌ای، به صفحه کانوی صحیح جهت‌دهی می‌شود. همانگونه که در شکل ۹-۱۹ آورده شده است در تصاویر بازبایی شده توسط دکانولوش بدون هیچ‌گونه کدومی برناتان شگفت‌انگیزی^۱ می‌توان مشاهده کرد.



شکل تجربی ۹-۱۹ (شکل رنگی) میکروسکوپ فلورسانس دکانولوش باعث ایجاد برش‌های نوری با کیفیت بالا می‌گردد که می‌توان بوسیله آنها یک تصویر سه‌بعدی بازسازی کردند. سلول ماکروفاژی توسط مولد نشاندار با فلوروکروم ویر DNA (ایبی)، میکروبول‌ها (سبز)، و فیلامنت‌های آکتین (قرمز) رنگ‌آمیزی شده است. مجموعه تصویر فلورسنتی که در صفحات کانوی پی در پی برش‌های نوری (از سول گرفته شد به صورت سه‌بعدی ترکیب گردید (a) در بازسازی سه‌بعدی تصویر خام DNA، میکروبول‌ها و آکتین به صورت بواحی پختی شده در سلول مشاهده می‌شود (b) بعد از عمل الگوریتم دکانولوش روی تصویر سارس‌بایی رشناعی میکروبول‌ها و مکان آکتین به آسانی در تصویر بازسازی شده فابن مشاهده و مرئی گردید.

اندامک‌های ویژه در سلول‌های تثبیت شده به وسیله آبی‌بندی مونوکلونال نشاندار با فلوروکروم رنگ‌آمیزی می‌شوند. چندین پروتئین و می‌توان در یک نمونه به وسیله رنگ‌آمیزی با آنتی‌بادی‌های نشاندار با فلوروکروم‌های مختلف مکان‌یابی کرد (شکل اول هس را ملاحظه کنید).

■ در میکروسکوپی کانومی و دکانونولوش از روش‌های متفاوتی استفاده می‌شود تا از نظر نوری از یک نمونه بر سر تهیه شود. بنابراین کلورت ناشی از نور فلورسانس خارج از مرکز شفافیت را کاهش باید (اسکال ۹-۱۸ و ۹-۱۹ را ملاحظه کنید). در هر دو روش تصاویری شفاف‌تر از میکروسکوپ فلورسانس استاندارد یا میکروسکوپ نوری مخصوصاً در مورد نمونه‌های ضخیم بدست می‌آید.

■ پیشرفت‌های موجود در محاسبات و گرافیک باعث گردیده است که بتوان بررسی‌های سیستمی روی تصاویر میکروسکوپی انجام داد.

۹-۳ میکروسکوپ الکترونی: روش‌ها و کاربردها

توسط میکروسکوپ الکترونی می‌توان نسبت به میکروسکوپ نوری تصاویری با شفافیت بالاتر را بر اساس اختراعات سلونی تهیه کرد. عموماً این، از آن جایی که در این تکنولوژی ضروری است که سلول‌ها تثبیت و برش‌گیری گردند بنابراین از سلول‌های زنده نمی‌توان تصاویر برداری نمود، محققان این شرایط را ارزیابی می‌کنند و از میان انواع وسایل، روش‌هایی را انتخاب می‌کنند که به‌طور حاصله به سوالات آنها پاسخ دهد. برای مثال، ایمونوالکترونی میکروسکوپی^(۱) را می‌توان در تمییز جایگاه پروتئین‌های ویژه سلولی با شفافیت بالا استفاده نمود. دو پروتئین راه به بیشتر می‌توان به‌طور هم‌زمان توسط روش‌هایی که از نظر کیفی هنوز بحث‌ناپذیر می‌باشد مورد شناسایی قرار داد در مقایسه با آن، با استفاده از میکروسکوپ فلورسانس می‌توان چهار یا تعداد بیشتری پروتئین را هم‌زمان شناسایی کرد. شکل اول فصل را ملاحظه کنید اما شفافیت این عکس می‌باشد. برخی از ذرات تجزیه شده مثل ویروس و ریبوزوم‌ها را می‌توان بدون تثبیت با رنگ‌آمیزی اولیه مشاهده کرد. اما نمونه بایستی در میکروسکوپ خنک شده باشد و در رسا مشاهده میکروسکوپی در شرایط انجمادی حفظ شود.

علم گرافیک و انفورماتیک میکروسکوپی: تحول در تحول کرده‌است

در دهه گذشته، به‌طور وسیعی دوربین‌های دیجیتالی در ثبت تصاویر میکروسکوپی جایگزین دوربین‌های نوری گردیده است. تصاویر دیجیتالی را می‌توان در کامپیوتر ذخیره و نگهداری کرد و توسط نرم‌افزارهای فتوگرافیک رابچ و الگوریتم‌های ویژه آنها را دستکاری کرد. همان‌گونه که در بالا اشاره شد، با استفاده از الگوریتم‌های دکانونولوش می‌توان یک تصویر را با متمرکز کردن فوکوس‌های خارج از مرکز به محل اصلی آنها، مسافت‌ها ساخت به کمک سایر الگوریتم‌های کامپیوتری، که به تجهیزات فوق محاسباتی نیاز دارند می‌توان ساختارهای سه‌بعدی دقیق بازسازی شده در کامپیوترهای میری مشاهده کرد (شکل ۹-۱۹، ملاحظه کنید). به کمک انفورماتیک که در بزرگ‌ترین الگوریتم‌های آنالیز تصویر و روش‌های آماری می‌باشد می‌توان کیفیت اشکال، حرکت و نسبت سبکتال انیابی مثل سلول‌ها با بافت‌ها را تعیین کرد.

نکات کلیدی بخش ۹-۲

میکروسکوپ نوری، مشاهده ساختار سلولی و مکان‌یابی

پروتئین‌های سلول‌ها

■ حد تفکیک یک میکروسکوپ نوری تقریباً ۲۰۰nm می‌باشد.

■ به دلیل آن که سلول‌ها و بافت‌ها تقریباً شفاف هستند به منظور ایجاد کنتراست کافی برای تصویربرداری، انواع متنوعی از تکنیک‌های رنگ‌آمیزی و نوری مورد استفاده قرار می‌گیرد.

■ از میکروسکوپ اختلاف فاز و تداخلی افتراقی (DIC) برای مشاهده جزئیات سلول‌های زنده و رنگ‌آمیزی نشده و شالی دادن حرکت سلولی استفاده می‌شود (شکل ۹-۱۱ را ملاحظه کنید).

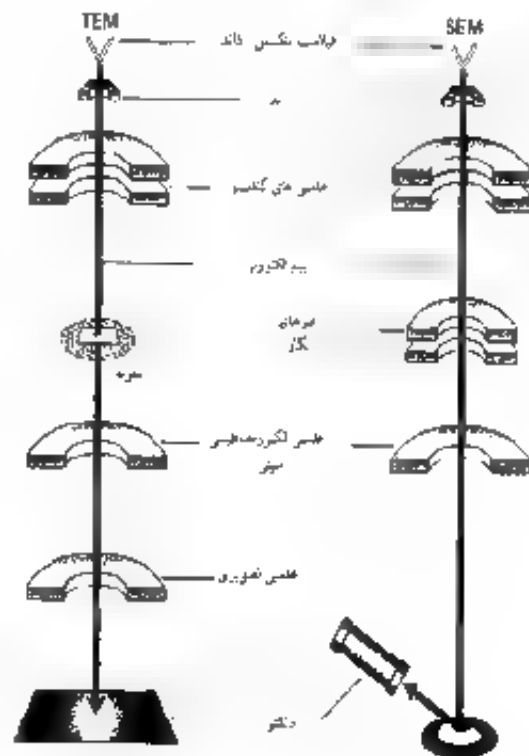
■ وقتی که پروتئین‌ها با یک پروتئین فلورسانس سبز طبیعی (GFP) نشاندار می‌شوند یا مشابه آن در سلول بین می‌شود، می‌توان به کمک میکروسکوپ فلورسانس آنها را مشاهده کرد (شکل ۹-۱۲ را ملاحظه کنید).

■ با استفاده از رنگ‌هایی که نسبت فلورسانس آنها متناسب با غلظت یون‌های Ca^{2+} یا H^+ می‌باشد، می‌توان به کمک میکروسکوپ فلورسانس غلظت موضعی یون‌های Ca^{2+} و pH داخل سلولی را در سلول‌های زنده اندازه‌گیری کرد.

■ در میکروسکوپی ایمونوفلورسانس، پروتئین‌ها و

حای نور مرئی بیم الکترونی یا سرعت بالا را متمرکز می‌کند در میکروسکوپ الکترونی گذره (TEM)، الکترون‌ها از یک فیلامنت شش می‌بایست و در یک میدان الکتریکی شتاب می‌گیرند. عدسی کاتاسور بیم الکترونی را به نمونه متمرکز می‌کند؛ عدسی‌های سیتی و تصویری الکترون‌های عبوری از نمونه را متمرکز می‌کند و سها با به پرده نمایش یا دکتورهای دیگر می‌تاباند (شکل ۹.۲۰، چپ). به دلیل این‌که انبساطی موجود در هوا الکترون‌ها را جذب می‌کند، سراسر بوله از سبج الکترونی تا دکتور، تحت شش یطی یا حلاء بسیار بالا حفظ می‌گردد. حد تفکیک میکروسکوپ الکترونی گذره بدلیل طول موج کوتاه الکترون‌ها از بطر تئوری 0.0005 nm (کمتر از قطر یک اتم) یا 0.1 nm برابر بیشتر از تفکیک میکروسکوپ نوری، و دو میلیون برابر بیشتر از چشم غیرمسلح می‌باشد. با وجود این تفکیک مؤثر میکروسکوپ الکترونی گذره در مطالعه سیستم‌های رستی به‌طور خاص ملاحظاتی کمتر از این حد بدعل می‌باشد تحت شرایط بهینه، می‌توان تفکیک میکروسکوپ‌های الکترونی گذره را تا حد 0.1 nm بهبود بخشید که تقریباً 4000 برابر بیشتر از حداکثر تفکیک میکروسکوپ‌های نوری می‌باشد. در بخش ۹.۱ چندین مثال از ساختارهای سولی و ریز سولی که توسط TEM تصویربرداری شده، آورده شده است.

به دلیل آن که هنگام کار با TEM نیاز به برشهای سها، تاریک و تثبیت شده (تقریباً 50 nm) می‌باشد، تنها بخش کوچکی از سلول را در هر برش می‌توان مشاهده کرد. روش برش‌گیری نمونه مشابه روش تهیه نمونه در میکروسکوپ نوری می‌باشد و با استفاده از یک حافظه صوب می‌گیرد که توانایی تولید برش‌هایی به ضخامت $50-100 \text{ nm}$ را دارد (شکل ۹.۱۶ را ملاحظه کنید). ایجاد تصویر پسگی به پراکندگی متفاوت الکترون‌ها توسط موکول‌های موجود در نمونه دارد. بدون رنگ‌آمیزی، بیم الکترون‌ها از نمونه به‌طور یکسان عبور می‌کند و بنابراین تمامی نمونه به‌طور یکسان روشن به نظر می‌رسد و سها اختلاف کمی در اجزای آن وجود دارد به‌طور تهیه تصویر خوب از TEM، نمونه‌ها را عموماً در هنگام مرحله تثبیت یا بعد از تثبیت به وسیله فلزات سنگین مثل سرب و اورانیوم رنگ‌آمیزی می‌کند. به دلیل آن که فلزات بسیار الکترون‌های ورودی را پراکنده (تکسار) می‌کند بواسطه رنگ‌آمیزی شده با فلز تاریک به بطر می‌رسد، الکترون‌های پراکنده شده توسط عدسی‌های



▲ شکل تجربی ۹.۲۰ در میکروسکوپ الکترونی، تصاویر از الکترون‌هایی که از نمونه می‌گردند و یا از نمونه‌های پوشیده شده با فلز پراکنش می‌یابند، تشکیل می‌گردند. در میکروسکوپ الکترونی گذره (TEM) الکترون‌ها با گرم شدن فیلامنت خارج شده و به وسیله عدسی منطاییس شتاب داده می‌شوند و در نهایت به وسیله یک عدسی منطاییس کاتاسور بر روی نمونه متمرکز می‌شوند. الکترون‌هایی که از نمونه می‌گردند توسط یک سری عدسی‌های منطاییس سیتی و تصویری متمرکز می‌شوند تا بر روی دکتور تصویری بزرگ شده تشکیل شود. دکتور ممکن است یک پرده فلورسسانه فیم عکاسی یا یک دوربین جهت شده به بار^(۱) (CCD) باشد. در میکروسکوپ الکترونی نگاره (SEM)، الکترون‌ها توسط عدسی‌های کاتاسور و شیتی بر روی نمونه پوشیده شده با فلز متمرکز می‌شوند. فلزهای نگاره^(۲) بیم با از میان نمونه عبور می‌دهند و الکترون‌هایی که از فلز پخش شده‌اند توسط یک دکتور بوله نمون‌کننده جمع‌آوری می‌شوند. در هر دو نوع میکروسکوپ، به دلیل این‌که الکترون‌ها به آسانی توسط موکول‌های هوا پراکنده می‌شوند سراسر سلول تحت شرایط بسیار بالای حلاء حفظ می‌گردد.

تفکیک میکروسکوپ الکترونی گذره خلی بیتر از میکروسکوپ نوری می‌باشد

اصول پایه‌ای میکروسکوپ الکترونی مشابه میکروسکوپ نوری می‌باشد تفاوت اصلی در عدسی‌های الکترومنطاییس می‌باشد که به

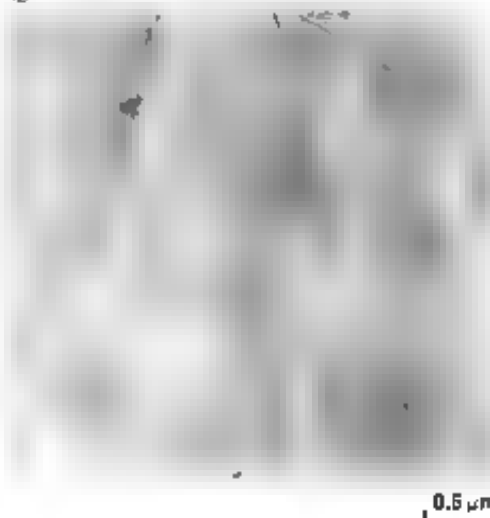
1- Charged-couple-device camera

2- Scanning coil

در برش‌های نازک مورد شناسایی قرار داد در این روش سلول‌ها سبباً تثبیت می‌شوند (تا از دنا توره شدن اپی‌توپ‌ها ممانعت شود)، سپس در نمای بیرونی مایع منجمد می‌شوند و بعد از آن برش‌گیری می‌شود. بعد از گرم کردن^(۱) به نمونه برش‌گیری شده آنتی‌بادی اضافه می‌گردد، سپس با ذرات طلائی مبراکم یا لکترون که به وسیله پروتئین A پوشیده شده است، تیمار می‌گردند. پروتئین A یک پروتئین باکتریایی است که به بخش Fc تمام آنتی‌بادی‌ها متصل می‌گردد (شکل ۲۱). به دلیل آن که ذرات طلا الکترودهای ورودی را انکسار می‌دهد، به صورت قطعه‌های تاریکی دیده می‌شوند.



شکل ۲۱- پروتئین A با بخش Fc آنتی‌بادی متصل می‌گردد.



شکل تجربی ۲۱- ذرات طلا پوشیده شده با پروتئین A در تشخیص یک پروتئین متصل به آنتی‌بادی در میکروسکوپ الکترونی گذاره مورد استفاده قرار می‌گیرد. (a) ابتدا به آنتی‌بادی‌ها اجازه داده می‌شود تا با آنتی‌ژن‌های ویژه خودشان (برای مثال کاتالاز) در برش نمونه بافت تثبیت شده وارد می‌کنش شود سپس برش نمونه با ذرات طلا پوشیده شده با پروتئین A باکتری S. aureus تیمار می‌گردد. متصل پروتئین A متصل شده به ذرات طلا به همین Fc مولکول‌های آنتی‌بادی باعث مشاهده جایگاه پروتئین هدف، در این مورد کاتالاز، در میکروسکوپ الکترونی می‌گردد. (b) بخشی از بافت کبدی توسط گلوئال‌دهید تثبیت و برش‌گیری شده و سپس مطابق آنچه که در بخش (a) توضیح داده شد، تیمار گردید تا مکان کاتالاز تعیین شود. ذرات طلا (نقشه ساده) که نشان‌دهنده حضور کاتالاز می‌باشد به‌طور اختصاصی در پراکسیروم‌ها موجود می‌باشد.

الکترومعدیسی ممبرکز نمی‌شوند و در تشکیل تصویر مشارکت نمی‌کند. موادی که رنگ کم‌بری گرفته‌اند روشن‌تر به نظر می‌رسند. تروکسیداسیموم به‌طور ترجیحی بخش‌های مشخصی از سلول مثل غشای پلاسمایی را رنگ می‌کند (شکل ۲۰) را ملاحظه کنید. پروتئین‌های ویژه‌ای را می‌توان با استفاده از آنتی‌بادی‌های ویژه

توسط میکروسکوپ الکترونی گرایمی می‌توان درخت را بدون تثبیت و رنگ آمیزی مشاهده کرد

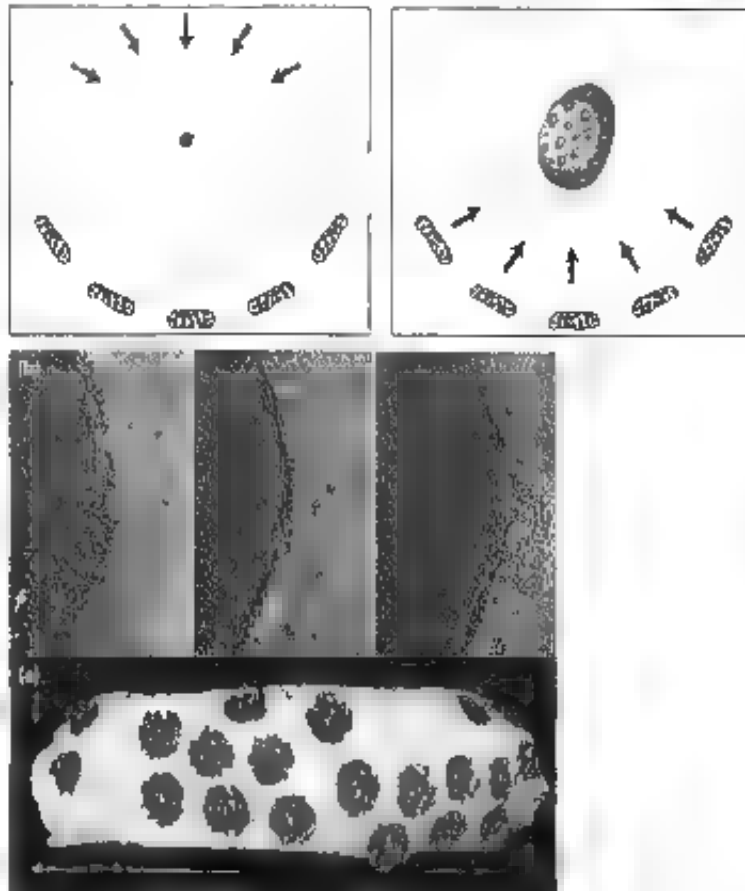
از میکروسکوپ الکترونی گذاره معمولی نمی‌توان برای مطالعه سلول‌های زنده استفاده کرد زیرا سلول‌های زنده نسبت به محیط و تکنیک‌های آماده‌سازی آسیب‌پذیر هستند. علاوه بر این، عدم حضور آب، ماکرومولکول‌ها دنا توره و غیرفعال می‌شوند یا وجود این نمونه‌های ریستی تثبیت نشده و رنگ آمیزی نشده را می‌توان مستقیماً توسط میکروسکوپی الکترونی گذاره مشاهده کرد و به نمونه‌ها باید در شرایط منجمد باشد. در تکنیک میکروسکوپی الکترونی گرایم^(۲)، یک مخلوط سوپرانسپونی از نمونه به صورت خیلی نازک بر روی گریز قرار داده شده، سپس در بیرونی مایع منجمد می‌شود و توسط یک سری روش‌های مخصوص سخت این شرایط نگهداری می‌شود. سپس نمونه منجمد شده توسط میکروسکوپ الکترونی مطالعه می‌شود. نمای بسیار پدین (۱۹۵°C) از تجزیه آب حتی در شرایط حلاء جلوگیری می‌کند. بنابراین نمونه را می‌توان در شرایط صیعی و انبار خودش بدون تثبیت کربن یا رنگ آمیزی یا فکرسکین، مشاهده کرد. بعضی از سلول‌ها با برخی از ویروس‌ها، وقتی تحت این شرایط قرار بگیرند، کشته خواهند شد. با میانگین‌گیری‌های کامپیوتری از صدها تصویر، یک متن منجمدی در حد آنتی می‌تولی به دست آورد. برای مثال با استفاده از این روش مدل‌هایی از ریپوروم (شکل ۲۲-۴) را ملاحظه کنید. پمپ کلسیم عضله که در حص ۱۱ بحث گردیده است و سایر پروتئین‌های سورگ‌تر که کریستالیزاسیون آنها مشکل است را می‌توان به دست آورد.

1- Thawing

2- Cryoelectron microscopy

► شکل تجربی ۹-۲۲ (شکل رنگی)

ساختار کپسول منفی هـای (NPC) توسط توموگرافی کریوالکترون (a) در توموگرافی الکترونی مجامعه بیم دایره‌ای مصویر دومین از نمونه سمندی که در مرکز قرار گرفته است، ثبت می‌گردد. وقتی که چشم الکترونی و دیکتور ثابت می‌ماند نمونه کج می‌شود. با استفاده از تکنیک مصویر دومینی که از الکترونی‌های وارده به شی به دست می‌یاد (فلش‌های پائل چپ) می‌توان ساختار سمندی را محاسبه کرد. این تصویر در ایجاد یک مصویر سه‌بعدی از شی مورد استفاده قرار می‌گیرد (فلش‌های پائل راست). (b) هـم‌هـای استخراج شده از قارچ لختی دیکتیوستلیوم دیسکوئیدیوم (c) سریعا در پیروزی سایج سمند شد و تحت لیس شرایط توسط میکروسکوپ الکترونی مشاهده شدند. در پائل سه مصویر دارای



انجمن‌های پی در پی همان داده شده است. رایش‌های متعاقب NPCها (فلش) از بالا (چپ و وسط) و جانی (راست) همان داده شدند. ریمویم‌های متصل به عشاء پیروزی هسته به صورت بخش‌های از ER بخش قابل مشاهده هستند (نوک فلش‌ها) (c) نمایش کامپیوتری سطح عشاء یا کت هسته‌ای (رود) که توسط NPCها (آبی) ترین شده است.

بازسازی می‌شود که به توموگرام^(۲) معروف است (شکل ۹-۲۲ c). ملاحظه کنید، یک عیب توموگرافی کریوالکترونی پس است که نمونه‌ها بایستی نسبتاً بزرگ و در حدود ۲۰۰ nm باشد. این صحت بسیار بزرگ‌تر از نمونه‌هایی (۲۰۰ nm) است که توسط میکروسکوپ پوری کانوسی مورد مطالعه قرار می‌گیرد.

با مطالعه میکروسکوپ الکترونی نمونه‌های پوشیده شده با فلز می‌توان ویژگی‌های سطحی سلول‌ها و اجزای آنها را مشخص کرد.

به کمک TEM با استفاده از سایه‌دهی فلزی^(۳) می‌توان اطلاعاتی درباره شکل ویروس‌ها، فیبرها، آنزیم‌ها و سایر ذرات تحت

سیاری از ویروس‌ها دارای پوشش یا کپسید می‌باشد که از سطح‌های سمند یک یا چند پروتئین مسکن شده‌اند و به طور متقارن آرایش یافته‌اند. در میکروسکوپ الکترونی کریو تصویر این ذرات را می‌توان از چندین زاویه مشاهده کرد، با استفاده از آنالیز کامپیوتری مصویر سمند می‌توان به دلیل ویژگی متقارن ذرات ساختار سمندی کپسید را تا حد تکنیک ۵۰ nm محاسبه نمود. مثال‌هایی از این تصاویر در شکل ۹-۲۳ آورده شده است.

یک دوش پیشرفته این تکنیک، کریوالکترون توموگرافی می‌باشد که به محققان اجازه می‌دهد ساختارهای سمندی اندامک‌ها و حتی حام سلول قالب‌گیری شده در یخ را که شرایطی نزدیک به شرایط زنده است، تعیین کند. در این روش، نگه‌دارنده نمونه به‌طور خیلی جزئی در حول محور قائم به بیم الکترونی، کج شده است؛ بنابراین مصویر نمونه را از جهات مختلف می‌توان مشاهده کرد (شکل ۹-۲۳ a, b). سپس تصویر توسط کامپیوتر به صورت سمندی

1- Dictyostelium discoideum

2- Tomogram

3- Metal shadowing

۱-۲- تخلیص اندامک‌های سلولی

در بسیاری از مطالعات ساختاری و عملکردی سلول‌ها نمونه‌هایی از اندامک‌های مشخص زیر سلولی ضروری می‌باشد، به عنوان مثال، در یک مطالعه پروتئومیکسی که بر روی میتوکندری تخلیص شده، ر. معر، قلب کلیه و کبد موش انجام شد ۵۹۱ پروتئین میوکندریایی مشخص شد که ۱۶۳ تا از آنها قبلاً به این اندامک متصل شده بودند. جدیدترین پروتئین‌ها در میتوکندری‌های انواع سلول‌های ویژه یافت شدند. تعیین عملکرد این پروتئین‌های میوکندریایی تازه کشف شده هدف اصلی تحقیق اخیر بر روی این اندامک می‌باشد. در این بخش، ما به بررسی چندین روش رایج برای جداسازی اندامک‌های مختلف می‌پردازیم.

تخریب سلولی باعث آزادسازی اندامک‌ها و سایر محتویات آن می‌گردد

گام اول در تخلیص ساختارهای زیر سلولی آزادسازی محتویات سلولی به وسیله شکست غشای پلاسمایی و در صورت وجود دیواره سلولی می‌باشد. متنا سلول‌ها در محلولی از pH و نمک مناسب، معمولاً ساکارز یزوتونیک (۰.۲۵M) یا ترکیبی از نمک‌های مشابه نمک‌های داخل سلولی، قرار داده می‌شوند. سمیاری از سلول‌ها را می‌توان با هم‌رشی سوسپانسیون سلولی در هس با سرعت بالا^(۴) یا گذاشتن آنها در معرض صوتی با فرکانس خیلی بالا (سونیکاسیون) شکسته غشاهای پلاسمایی و هم‌چنین می‌توان توسط هموژنیزورهای بافتی ویژه که در آنها سلول‌ها در بین فضای باریک بین میله و چاره هموژنیزور و تحت فشار قرار می‌گیرند پاره کرد؛ فشار موجود بین دیواره هموژنیزور و میله آن باعث برگی و شکست سلول‌ها می‌گردد.

ناب ذراتی که زمانی که سلول‌ها در محلول‌های هیپوتونیک قرار می‌گیرند آب به داخل آنها جریان می‌یابد، به این معنی که آن محیط دارای غلظت یونی کم‌تر از مولکول‌های موجود در داخل سلول‌ها می‌باشد. از این جریان اسمزی می‌توان در متورم کردن سلول، بصرف غشای پلاسمایی و سهیل در پرگی آن استفاده کرد. عموماً محلول سلولی در °C ۰ نگهداری می‌شود تا فعالیت آنزیم‌ها و سایر اجزای آن حفظ شود.

۵- شکست سلولی یک مخلوطی از اجزای سلولی سلولر (هموژنات) تولید می‌شود که می‌توان از آن اندامک‌های مورد نظر

سلولی به دست آورد. در این روش آماده^(۱) یک لایه نازکی از غشای مثل پلاتینوم، بر روی نمونه ریختی نیست شده یا منجمد شده بخارده می‌شود (شکل ۱-۲۳). تیمار نمونه با اسید و ماده سمیدکننده باعث حل شدن سلول می‌گردد و یک ریلکایی از غشای حای می‌گذارد که توسط میکروسکوپ الکترونی گذاره قابل مشاهده است (شکل ۱-۲۴).

به طور جایگزین، میکروسکوپ الکترونی نگاره (SEM) به محققان اجازه می‌دهد که سطوح نمونه‌های برش یافته پوشیده شده با فلزات را مشاهده کند. یک بیم الکترونی قوی در داخل میکروسکوپ سرباً نمونه را اسکن می‌کند. مولکول‌های موجود در لایه پوشاننده بهیچ می‌گردد و باعث آزاد شدن الکترون‌های ثانویه می‌گردد که در دکتور سینتیلایسین جمع می‌گردد؛ سیگنال حاصله بر روی یک بوله اشعه کاندی که مشابه تلویزیون‌های معمولی می‌باشد نمایش داده می‌شود (شکل ۱-۲۵). سمت راست را ملاحظه کنید) به دلیل اینکه تعداد الکترون‌های ثانویه تولید شده در هر نقطه از نمونه به گونه بیم الکترونی سب به سطح درد میکروگراف الکترونی نگاره بهیچ ظاهری سه‌بعدی بستگی دارد (نکس ۱-۲۵). قدرت تفکیک میکروسکوپ‌های الکترونی که توسط صحامت پوشش فلز محدود شده است، تنها تقریباً ۱۰ nm است، که در مقایسه با ابزارهای گذاره بسیار کمتر است.

نکات کلیدی بخش ۱-۳

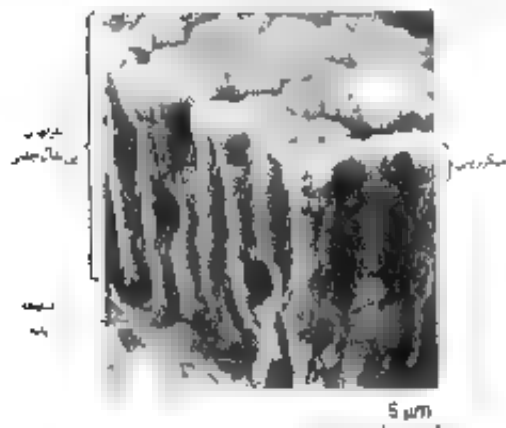
میکروسکوپ الکترونی، روش‌ها و کاربردها

۱- نمونه‌های مورد استفاده در میکروسکوپ الکترونی گذاره (TEM) عموماً بایستی تثبیت، آبگیری، قالب‌دهی، برش‌گیری و سپس توسط فلزات سنگین دارای دتسبیه الکترونی رنگ‌آمیزی گردد.

۲- بوسیله میکروسکوپی الکترونی کریو می‌توان نمونه‌های ریستی آب‌دهی شده، تثبیت نشده، و رنگ‌آمیزی شده را مستقیماً در میکروسکوپ الکترونی گذاره مشاهده کرد؛ نمونه‌ها در بتروژن مایع منجمد شده‌اند و در این شرایط نگهداری می‌شود.

۳- حریرات سطحی اشیاء را می‌توان در نمونه‌های پوشیده شده با فلز به وسیله میکروسکوپ الکترونی گذاره مشاهده کرد.

۴- توسط میکروسکوپ الکترونی نگاره (SEM) می‌توان از سلول‌ها یا بافت‌های برش‌گیری شده پوشیده شده با فلز تصویری ایجاد کرد که به نظر سه‌بعدی می‌رسد.

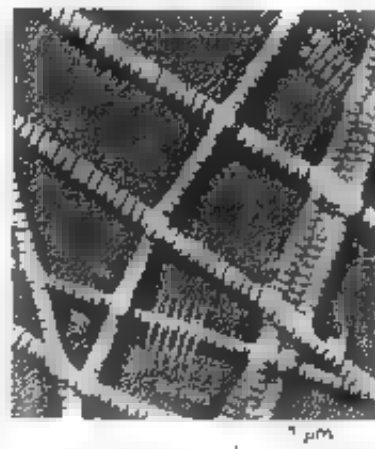
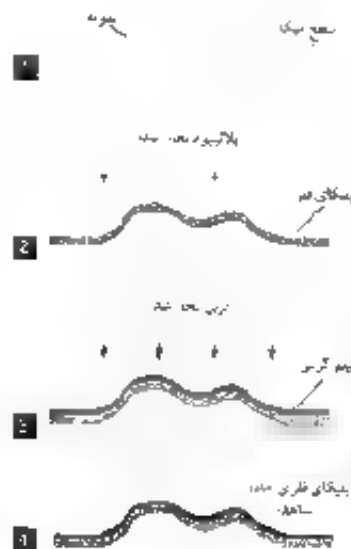


شکل تجربی ۹-۲۴ به کمک میکروسکوپ الکترونی نگاره (SEM) می‌توان تصویر سه‌بعدی از سطح نمونه برش یافته به دست آورد. شکل فوق تصویر SEM از این تلپوم بوس روده می‌باشد میکروویلی‌های شبه انگشتی از سطح لومی سلول‌ها کشیده شده‌اند صفحه یابدهای موجود در زیر این تلپوم باعث اتصال آن به بافت پیوندی می‌گردد. این تصویر سلول‌های روده‌ای را با شکل ۹-۱۷ میکروگراف فلورسانسی، معاینه کرد.

بازیابی کرد به دلیل آن که کید رت دارای مقدار هروانی از یک نوع سلول می‌باشد، از این باب در بسیاری از مطالعات انعامک‌های سلولی استفاده می‌شود. با وجود این اساس استخراج برای تمام بافت‌ها و سلول‌ها مشابه می‌باشد و تنها با عمل تمیزاتی در روس‌های هر کشت‌سازی سلولی می‌توان اجزای موردنظر را جداسازی و تخلیص کرد.

با سانتریفیوژ کردن می‌توان انواع اندامک‌ها را تفکیک کرد در فصل ۳، اصول سانتریفیوژ کردن و کاربردهای تکنیک سانتریفیوژ را در تفکیک پروتئین‌ها و اسیدهای نوکلئیک ملاحظه کردیم. روش‌های مشابهی در تفکیک و تخلیص اندامک‌های مختلف سلولی، که از نظر اندازه و چگالی متفاوت هستند و در سیحه با سرعت و سوب در سرعت‌های متفاوت می‌باشد، مورد استفاده قرار می‌گیرد.

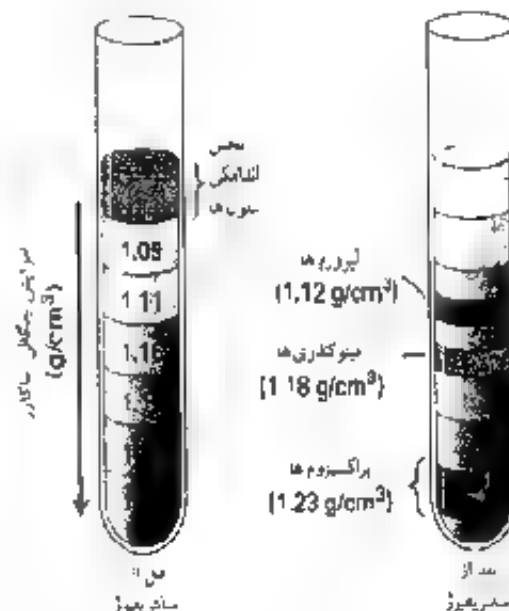
بسیاری از روش‌های تفکیک سلولی یا سانتریفیوژ افسرایی هموزنات سلولی فینر شده در سرعت‌های بالاتر آغاز می‌گردد (شکل ۹-۲۵). بعد از هر سانتریفیوژ در مدت زمان مناسب، مایعی که در

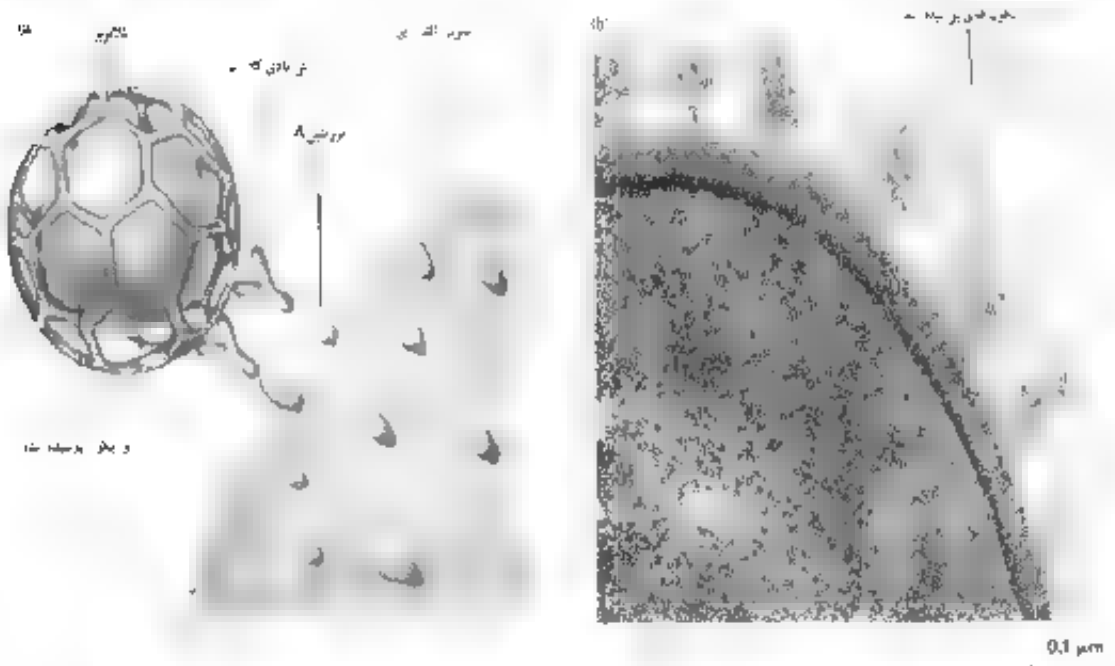


شکل تجربی ۹-۲۳ بوسیله سایه‌دهی فلزی می‌توان جریانات سطحی اشیاء کوچکتر را توسط میکروسکوپ الکترونی گذاره مشاهده کرد (a). نمونه بر روی سطح میکا کشیده می‌شود و سپس در یک محلول کربن با حلال خشک می‌گردد (b). شبکه نمونه توسط یک فیلم نازکی از یک فلز سنگین مثل پلاتینیوم یا طلا که از فیلامنت فلزی گرم شده بخار می‌گردد، پوشانده می‌شود (c). به منظور پایداری رینگ، نمونه سپس توسط یک فیلم کربنی که از الکترود بخار می‌شود پوشیده می‌شود (d). سپس ماده رسانی توسط لایه و سفیدکننده حل می‌گردد (e) و بوسیله TEM مشاهده می‌شود. در میکروگراف الکترونی چنین نمونه‌ای، ساختار پوشیده شده با کربن روشن به نظر می‌رسد. در مقابل، ناحیه‌ای از میکروگراف که با فلز سنگین رنگ‌آمیز شده است تاریک به نظر می‌رسد (b). رینگ‌های سایه‌دهی شده با پلاتینیوم فیبرهای ریز ساختاری کلان‌پوست گوناگون، پروتئین ساختاری مهم نانوبی‌ها، استخوان‌ها و بافت‌های مشابه، ضخامت فیبرها حدود ۲۰۰ nm می‌باشد. الگوی ویژه تکراری ۶۴ nm (خطوط موازی سفید) در طول هر فیبر قابل رؤیت می‌باشد.

1- Vacuum evaporator

2- Grid





▲ شکل تجربی ۹.۲۷ وریکول‌های کوچک پوشیده شده را می‌توان به وسیله اتصال آنتی‌بادی ویژه پروتئین سطحی وریکول و یا اتصال به سبوس‌های باکتری تحلیل کرد. در بی‌مثال سوسپانسیون عشا‌های کبد رت با آنتی‌بادی ویژه کلانترین لنگوبه گردیده، کلانترین پروتئین است که سطح خارجی وریکول‌های غش سبورولی را می‌پوشاند. به این مخلوط سوسپانسیون را باکتری استافیلوکوکوس اوروس اضافه می‌گردند. این باکتری در سطح عشاء خود دارای پروتئین A می‌باشد، این پروتئین به ناحیه ثابت Fc آنتی‌بادی‌ها متصل می‌گردد. (d) همانکس پروتئین A با آنتی‌بادی متصل به وریکول‌های پوشیده با کلانترین باعث اتصال وریکول به سلول‌های باکتریایی می‌گردد سپس کمپلکس وریکول - باکتری را می‌توان با سرعت پایین سانتریفیوژ کرده و آن را با رینی کد ۲۰ میکروگراف الکتریکی مقطع باز که وریکول‌های پوشیده شده با کلانترین را به صورت متصل به سلول *Staphylococcus aureus* نشان می‌دهد.

بررسی‌های میکروسکوپ الکترونی اثبات کرد در یک روش جایگزین می‌توان به منظور شناسایی اندامک از وریکول‌های مرکز مخصوص استفاده کرد برای مثال پروتئین سیتوکروم C تنها در مسوگندری‌ها یافت می‌شود، بنابراین حضور این پروتئین در فراکشن لیزوزومی نشان‌دهنده آلودگی آن توسط میتوکندری‌ها می‌باشد بطور مشابه کاتالاز تنها در پراکسیسوم‌ها یافت می‌شود، اسید فسفاتاز در لیزوزوم‌ها و ریبوزوم‌ها تنها در شبکه اندوپلاسمی حش یا میوزول یافت می‌شوند.

آنتی‌بادی‌های ویژه اندامکی در تهیه اندامک‌های بسیار خالص مورد استفاده قرار می‌گیرند

بعد از سانتریفیوژ افتراقی و سانتریفیوژ نهایی با شیب چگالی فراکشن‌های سلول معمولاً حاوی بیشتر از یک نوع اندامک می‌باشد

بالای بولته باقی می‌ماند و مخلوط رینی^(۱) نامیده می‌شود جد شده و در سرعت بالاتری سانتریفیوژ می‌گردد. بخش رسوب^(۲) حاصل از سانتریفیوژ که دارای مخلوطی از اندامک‌های مختلف، هسته و دراب و پروسی می‌باشد را نیز اغلب می‌توان به‌طور کامل با این روش تخلیص کرد

بخش ناخالص حاصل از سانتریفیوژ افتراقی را می‌توان توسط سانتریفیوژ تدریجی با شیب چگالی^(۳) تخلیص کرد؛ این روش اجرای سلولی را مطابق با چگالی آنها به‌یکدیگر می‌کند. بعد از این که فراکشن مجدداً حل گردید آن بر روی شیبی از یک ماده غیریومی مراعیم ساکارز یا گلیسرول قرار می‌گیرد وقتی لوله در سرعت بالا (تقریباً ۴۰۰۰۰ rpm) به مدت چندین ساعت سانتریفیوژ می‌گردد، دراب در جایی مستقر می‌شود که چگالی آن با چگالی مایع اطرافش برابر است (شکل ۹.۲۶). سپس لایه‌های متعدد مایع با پمپ کردن محویات لوله سانتریفیوژ از یک لوله باریک به بیرون برپایی می‌گردد به دلیل این‌که هر اندامک دارای شکل مورفوبوریکی منحصر به فردی می‌باشد، خلوص اندامک تخلیص شده را می‌توان با

1. Supernatant

۲. Pellet

3. Equilibrium density-gradient centrifugation

نکات کلیدی بخش ۹.۲

تخلیص اندامک‌های سلولی

- شکست سلولی توسط هموزیراسیون، سوپیکاسیون یا سایر تکنیک‌ها منجر به رهایی اندامک‌ها از آن می‌گردد. امس سلول‌ها در محلول هیپوتونیک باعث تضعیف عسای پلاسمایی شده و آنها را مسعد شکست می‌کند.
- سانتریفیوژ اختراقی بی در پی هموزرات سلولی موجب یجاد فرکنش‌هایی از اندامک‌های نسبتاً تخلیص شده می‌گردد که از نظر جرم و چگالی فرق می‌کنند (شکل ۹.۲۵).
- از سانتریفیوژ معادسی با شیب چگالی، که اجزا سلولی را بر حسب چگالی جدا می‌کند، می‌توان در تخلیص بیشتر جزای سلولی بعد از سانتریفیوژ اختراقی استفاده کرد (شکل ۹.۲۶).
- تکنیک‌های ایمونوپلوریکی که در آنها از آنتی‌بادی‌های ضد پروتئین‌های عسایی ویژه اندامکی استفاده می‌شود در تخلیص اندامک‌ها و وریکول‌هایی با اندازه و چگالی مشابه استفاده می‌شود (شکل ۹.۲۷).

۹.۳ جداسازی، کشت و تمایز سلول‌های موجودات متاروان

نافذهای ظروری و گیاهی دارای انواع مسوعی از سلول‌ها می‌باشد، اما بر روی‌های یوشیمیایی و مولکولی بیشتر روی جمعیت سلولی هموزن انجام می‌گردد. در قسمت اول این بخش ما ابزارای قدرتمدی به دست‌مندی‌کننده سلولی حاصل شده با فلورسانسی (FACS)^(۲) را بوصیح می‌دهیم، با این ابزار سلول‌هایی که دارای پروتئین‌های سطح سلولی ویژه‌ای هستند می‌توان از محتوط پیچیده سلولی جداکرد. با این طریق، محقق می‌تواند جمعیت هموزن انواع ویژه سلولی را برای مطالعه جداسازی کند. بعداً ما بر روی تکنیکی بحث می‌کنیم که در کشت سلول‌های اولیه^(۳) مورد استفاده قرار می‌گیرد. کشت سلول‌های بولیه به این معنی است که سلول‌هایی که مستقیماً از جانور جداسازی می‌شود را در آزمایشگاه تحت شرایط رشد و بقا حداقل به مدت چندین تقسیم حفظ و نگهداری شود. انواع مشخص از سلول‌های اولیه، مخصوصاً آن دسته که از جین جداسازی می‌گردند در کشت متخص‌م‌ای می‌گردند. به عسب مثال، ما بوصیح خواهیم داد که چگونه بیش‌ساز سلول عضلانی در

اسی‌بادی‌های مولکول‌های ویژه پروتئین‌های عسایی اندامک‌ها اسرری قوی در تخلیص بیشتر چنین مراکش‌هایی می‌باشد. مثالی از این مورد تخلیص وریکول‌هایی است که در سطح خارجی خود دارای پروتئین کلاترین می‌باشد؛ این وریکول‌های پوشیده شده، که در تشکیل آندوسوم از عسای پلاسمایی شرکت می‌کند (شکل ۹.۲۲)، با حراب سسر در فصل ۱۴ بحث گردیده است. آنتی‌بادی کلاترین، که به حامل باکتریایی متصل شده است می‌تواند به‌طور انتخابی به این وریکول‌های موجود در محلول خام^(۱) عسای‌ممن شود، سپس کل کمپلکس آنتی‌بادی را می‌توان به وسیله سانتریفیوژ با سرعت کم استخراج کرد (شکل ۹.۲۷). در یک تکنیک مشابه از نانده‌های ظروری ریز که با آنتی‌بادی ویژه پوشانده شده است، استفاده می‌گردد. اندامک‌هایی که به آنتی‌بادی‌ها متصل می‌شوند و بر سطح به دانه‌های فلزی بر متصل می‌شوند، توسط یک آهن‌ربای کوچک از بونه رهایی تخلیص می‌شوند.

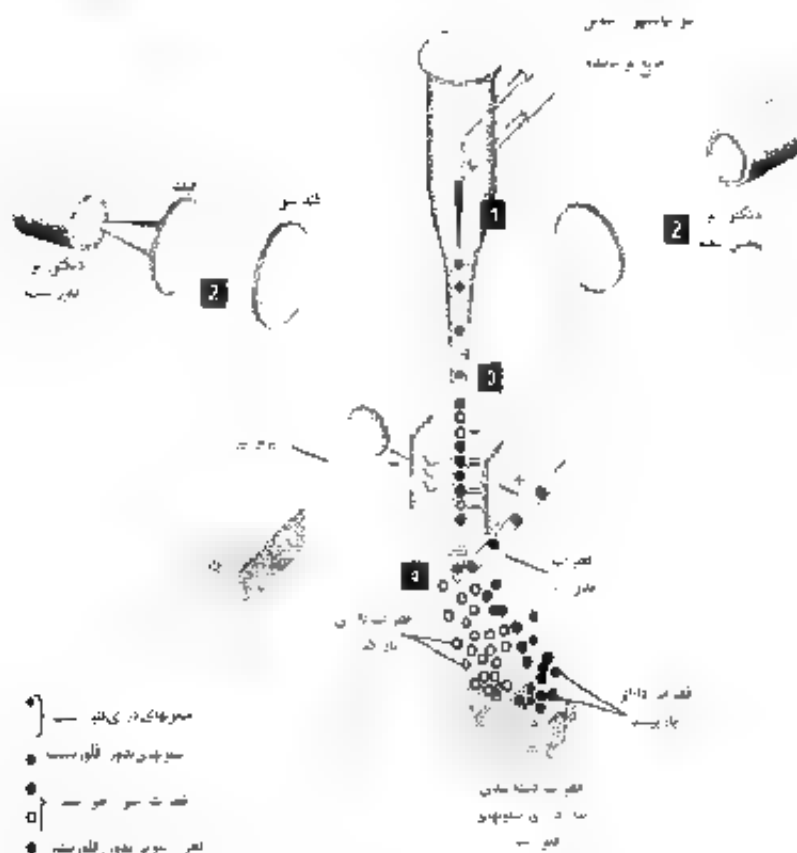
ممنی سلول‌ها دارای انواع مسوعی از وریکول‌های کوچک در اندازه‌های مشابه (قطر ۵۰-۱۰۰ nm) و چگالی یکسان می‌باشد که تکنیک آنها را توسط تکنیک‌های سانتریفیوژی از یکدیگر با دشواری موجه کرده است. تکنیک‌های ایمونوپلوریکی در تخلیص گروه‌های ویژه این وریکول‌ها بسیار مفید می‌باشد. برای مثال سلول‌های چربی و عضلانی دارای سافل‌های ویژه گلوکز (GLUT4) می‌باشد که در عشاء یکی از این نوع وریکول‌ها قرار گرفته‌اند. زمانی که انسولین به این سلول‌ها اضافه می‌گردد، این وریکول‌ها به عشاء سطحی سلول آمیخته می‌شوند و تعداد ناقل‌های گلوکز را افزایش می‌دهند تا گلوکز از حور جذب گردد. همان‌طور که در فص ۱۵ خواهیم دید، این فرایند در حفظ غنظت مناسب سد خون حیانی می‌باشد. وریکول‌های دارای GLUT4 را می‌توان با استفاده از آنتی‌بادی که به بخشی از پروتئین GLUT4 موجود در بخش ستورولی وریکول متصل می‌شود، جدا کرد. به‌طور مشابه، انواع وریکول‌های ناخن، که در فصل ۱۴ بحث گردیده است، را می‌توان به وسیله آنتی‌بادی‌های ویژه پروتئین‌های سطحی ویژه آنها تکنیک کرد.

شکل نمیربافته این تکنیک را زمانی استفاده می‌کنند که هیچ آنتی‌بادی ویژه‌ای برای اندامک تحت مطالعه موجود باشد. به همین منظور به ژس که پروتئین عسایی ویژه اندامکی را که می‌کند قطعه‌ای که بر حسب این بویی را که می‌کند اضافه می‌کنند برچسب در بخشی از پروتئین قرار می‌گیرد که به ست سیرون باشد به دیال پس باید پروتئین بوبرکسب در سلول تحت مطالعه، آنتی‌بادی مولکول‌های آنتی‌بوسوب (که در بالا شرح داده شد) در تخلیص اندامک مورد استفاده قرار می‌گیرد.

1- Crude Preparation

2- Fluorescence-activated cell sorter (FACS)

3- Primary cells



▲ شکل تجربی ۹-۲۸ به کمک دسته بندی کننده سلولی فعال شده با فلورسانس (FACS) می توان سلول هایی که با فلورسنت نشاندار شده اند را تکنیک کرد. مرحله (۱): سوسپنشن غلیظ سلول های سمندر شده با یک نام (مانع پوششیده^۱) مخلوط می گردد و سلول ها در حلقه پروبی نور برور عبور می کنند. مرحله (۲): نور فلورسنت شش لایه و نور پراکنده شده توسط هر سلول هر دو اندازه گیری می گردند از میزان نور پخش شده می توان اندازه و شکل سلول را تعیین کرد. مرحله (۳): سپس سوسپنشن از یک دهانک عبور داده می شود تا قطرات کوچک دارای یک سلول واحد تشکیل گردد. در موقع تشکیل هر قطره به میزان فلورسانس سلول با الکترونیک معی به آن داده می شود. مرحله (۴): قطرات بدون نار و آبهای که با الکترونیک متغیر داریم توسط یک میدان الکتریکی معکس شده و جمع آوری می شود. به خاطر آن که برای دسته بندی هر قطره بهایابی ثلثه زمانی لازم است می توان در هر ثانیه ۱۰ میلیون سلول از این دستگاه عبور داد.

(سلول های ذخیره کننده جریبه) عصب، یا عصبه تمایز می گردند. بنابراین مطالعه مکانیسم تمایز می توان بر روی این جمعیت سلولی هموزن انجام داد. در بخش هایی از این فصل نشان داده ام که چگونه استفاده از آنتی بادی ها آزمایشات ریسی سلول را سهولت کرده اند؛ در انتهای این فصل چگونگی استفاده از سلول های ویژه کشت شده را در تولیدین آنتی بادی ها شرح خواهیم داد.

موقع کشت می تواند تمایز یابد و سلول های برمال عصبانی تشکیل دهد. این موضوع مثالی از یک سیستم خوب برای مطالعه این تریاید تکوینی می باشد. اگرچه بسیاری از سلول های اولیه تنها متحمل چند تقسیم محدود می شوند، اما در برخی از آنها جهش های سرطان زا (آنکومیک) انباشته می شوند که به آنها اجازه می دهد به طور نامحدود رشد کنند. در بسیاری از موارد یک سلول واحد را می توان به آسانی به کلونی از سلول های مشخص تبدیل کرد. این فرایند کلون کردن سلول^(۲) نامیده می شود. چون این سلول ها در نظر ژنتیکی هموزن هستند، برای مطالعات یوشیمیایی و ژنتیکی مفید می باشند. بعضی از سلول های کلون یافته به سلول های ویژه مثل ادیجوسیت

به وسیله فلوسایتومتری می توان انواع سلول‌های مختلف را تمایز داد

بعضی از انواع سلول‌ها به اندازه کافی از نظر چگالی متفاوت هستند که بتوان آنها را بر اساس این ویژگی فیزیکی تمایز داد. برای مثال سلول‌های سفید خون (لکوسیت‌ها) و سلول‌های قرمز خون (اریتروسیت‌ها) به دلیل این که اریتروسیت‌ها هیچ هسته‌ای ندارند، چگالی بسیار متفاوتی از یکدیگر دارند. بنابراین، این سلول‌ها را می‌توان با سانتریفیوژ بعد از با چگالی که در بالا توضیح داده شد، تمایز داد. به دلیل این که بسیاری از انواع سلول‌ها را نمی‌توان به آسانی تمایز داد، تکنیک‌هایی مثل فلوسایتومتری در تمایز آنها مورد استفاده قرار می‌گیرد.

در فلوسایتومتری سلول‌های مختلف بر اساس بوری که آنها در زمان عبور از جوی پرتویور از خود پراکنده^(۱) و فلورسانسی که از خود نشر می‌کنند، سنجایی می‌شوند؛ بنابراین می‌توان به وسیله فلوسایتومتری تعداد سلول‌های یک نوع ویژه را از مخلوط سلولی تعیین کرد. توسط FACS، که بر پایه فلوسایتومتری می‌باشد می‌توان یک یا چند نوع سلول را از میان هزاران سلول دیگر انتخاب کرد و آنها را در یک ظرف کشت جداگانه دسته‌بندی کرد. (شکل ۹-۲۸). برای مثال، هرگاه یک آنتی‌بادی ویژه مولکول سطح سلولی به یک رنگ فلورسنت متصل شود، هر سلولی که این مولکول را داشته باشد به آنتی‌بادی متصل شده و در زمانی که در FACS فلورسانسی کند، سایر سلول‌ها جدا می‌گردند. سلول‌های تمایز شده از سایر سلول‌ها را می‌توان کشت داد.

روش FACS در تخلیص انواع مختلف سلول‌های سفید خون، که هر کدام از آنها در سطح خود یک یا چند پروتئین ویژه دارند، بنابراین به آنتی‌بادی مونوکلونال ویژه خود متصل می‌شود، به‌طور گسترده مورد استفاده قرار می‌گیرد. برای مثال، سلول‌های T سیستم ایمنی در سطح خود پروتئین‌های CD3 و Thyl 2 را دارند. حضور این پروتئین‌های سطحی باعث می‌شود که سلول‌های T به آسانی از سایر سلول‌های حوبی یا سلول‌های جنرال جدا شوند (شکل ۹-۲۹).

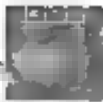
ممکن است که دانشمندی مخاطبی کوچکی نیز در این زمینه استفاده شود و نیازی به فلوسایتومتری نباشد. دانشمندی توسط آنتی‌بادی‌های مونوکلونال ویژه پروتئین سطحی مثل CD3 یا Thyl 2 پوشیده می‌شوند. تنها سلول‌هایی که دارای این پروتئین‌ها هستند به دانشمندی متصل می‌شوند و توسط یک آهن‌ربای کوچک از مخلوط سلولی جدا می‌گردند.

از سایر کاربردهای فلوسایتومتری می‌توان به اندازه‌گیری میزان DNA و RNA سلولی و تعیین شکل و اندازه عمومی سلول‌ها اشاره کرد. با استفاده از FACS می‌توان اندازه سلولی (از طریق مقدار نور پراکنده شده) و مقدار DNA (از طریق مقدار فلورسانس نشر شده از رنگ متصل شده به DNA) را اندازه‌گیری کرد. با اندازه‌گیری میزان DNA سلول‌ها می‌توان همانندسازی DNA را که شاخصی از پیشرفت چرخه سلولی است، تعیین کرد. (فصل ۲۰).

کشت سلول‌های جانوری نیاز به محیط غنی از مواد غذایی و سلول‌ها جامد ویژه دارد

بر خلاف بسیاری از سلول‌های باکتریایی که به آسانی کشت داده می‌شوند برای کشت سلول‌های جانوری نیاز به مواد غذایی ویژه و ظروف ویژه پوشانده شده^(۲) نیاز است. برای این که بافت‌ها یا سلول‌های کشت داده شده فعالیت طبیعی داشته باشند بایستی دما، pH، قدرت یونی و دسترسی به مواد غذایی ضروری کاملاً مشابه شرایط طبیعی موجود در بدن باشد. سلول‌های جانوری جدا شده از جاندار در یک محیط غنی از مواد غذایی به نام محیط کشت در ظروف پلاستیکی یا فلزات قرار می‌دهند. سلول‌ها در آنکوباتورهایی که در آنها دما، اتمسفر، و رطوبت کاملاً تحت کنترل است، نگهداری می‌شوند. به منظور جلوگیری از آلودگی با کربابی یا قارچی اغلب به محیط کشت آنتی‌بیوتیک‌هایی اضافه می‌گردند. برای محافظت از آلودگی‌های بیشتر محیط‌ها معمولاً ظرف سلول‌ها را توضیح می‌کنند، موادی را به محیط کشت اضافه می‌کنند، و نیز نمونه‌ها در محفظه‌هایی که دارای هوای آن در حال چرخش و فیلتر شده است، دست‌ورزی می‌کنند. فیلتر شدن هوا باعث حذف میکروارگانیسم‌ها و سایر آلودگی‌های موجود در هوا می‌شود.

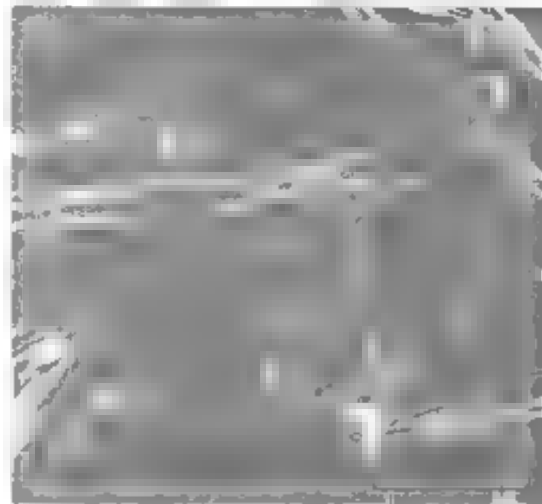
محیط کشت سلول‌های جانوری بایستی ۹ اسیدامین‌های که سلول‌های جانوری مهره‌دار قادر به سنتز آن نیستند را تأمین کند. به علاوه بیشتر سلول‌های کشت داده شده به سه اسیدامین دیگر که تنها در سلول‌های ویژه جانوری سنتز می‌شوند، نیز نیاز دارند. ترکیبات ضروری دیگر محیط‌های کشت سلول‌های جانوری شامل ویتامین‌ها، نمک‌های مختلف، اسیدهای چرب، گلوکز و سرم می‌باشد. سرم، منبع بخش غیرسلولی حوبی پلازما می‌باشد که بعد از جداسازی پلازما به وجود می‌آید. سرم بسیاری از فاکتورهای



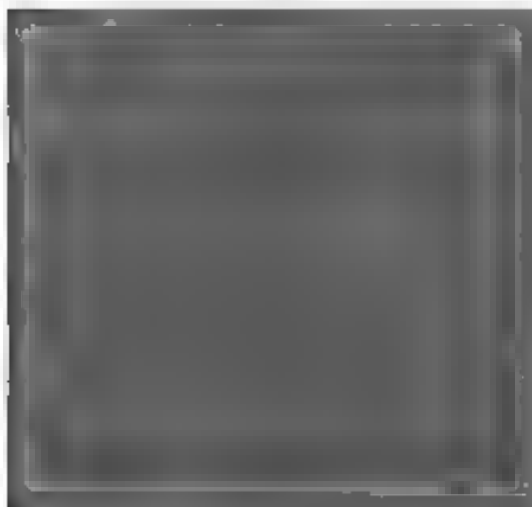
سلولهای بدنه پخته



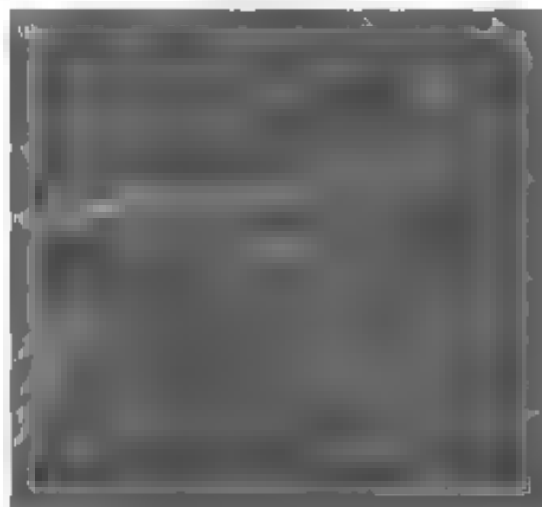
سلولهای ساق پخته



سلولهای ساق پخته



سلولهای ساق پخته



▲ شکل تجربی ۱۰-۹ (شکل رنگی) تمایز سلول‌های لویه ماهواره‌ای موش (میوبلاست) به سلول‌های عضلانی در محیط کشت، سلول‌های لویه ماهواره‌ای موش تحت شرایط تکثیری غیرمعمولی (C.A) یا شرایط ساقیری (b.d) کشت داده شدند (b.a) تصاویر حلال‌ها از تشکیل می‌سببی چند هسته‌ای و در هنگام تمایز عضلانی نشان می‌دهند (d.k) رنگ‌آمیزی با آسیدوفلوئورسانس قرمز ویژه ریحیره سنگین میوزین نشان می‌دهد که این پروتئین ویژه عضلانی در هنگام تمایز القا شده است. با رنگ‌آمیزی هوشست (آبی) هسته‌ها را می‌توان شناسایی کرد. بینه = ۱۰۰mm

بنابراین اگر در موقع جداسازی سایر سلول‌ها دقت بسری در جهت حذف آنها انجام نگردد در کشت اولیه غالب خواهند بود.

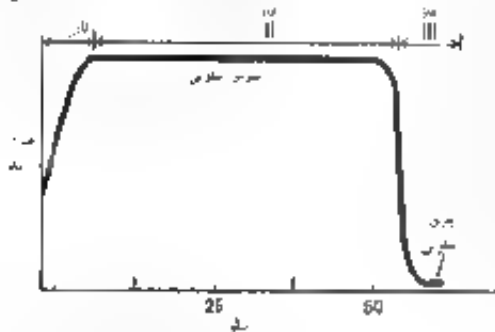
واحی مختلف جنین مهره‌داران برای میوبلاست می‌باشد میوبلاست‌ها پیش‌ساز سلول‌های عضلانی می‌باشد که سریع‌تر تقسیم می‌گردند و به سایر بخش‌های جنین مهاجرت می‌کند. در بعضی نقاط میوبلاست پشت سر یکدیگر قرار گرفته، تقسیم سلولی را موقوف می‌کند و به یکدیگر ملحق می‌شوند و یک سلول بزرگ چند هسته‌ای به نام میوتیوپ تشکیل می‌دهند. هم‌زمان با اتصال میوبلاست‌ها به یکدیگر، این سلول‌ها سر چندین پروتئین ویژه

عنایی و محیط حاوی سرم ترور داده می‌شوند تا به سطح آنها و به یکدیگر بچسبند به منظور مطالعات بیوشیمیایی یا کشت‌های دیگر از محلول‌های نم‌ناور / پروتئاز مشابهی برای برداشتن سلول‌های چسبیده از ظرف کشت (انتقال به ظرف دیگر) استفاده می‌شود.

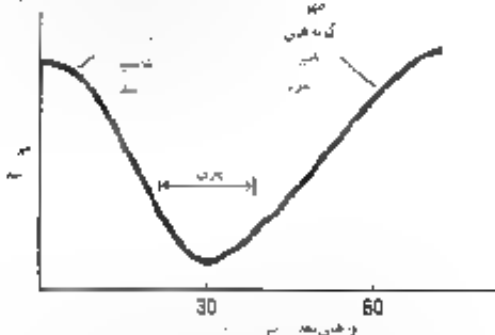
فیبروبلاست‌ها عمده‌ترین سلول‌ها در بافت‌های پیوندی می‌باشد که به طور محمول ترکیب ECM مثل کلاژن تولید می‌کند. کلاژن به مولکول‌های چسبیده سلولی متصل می‌گردد و به این طریق سلول‌ها را به سطح متصل می‌کند در محیط کشت فیبروبلاست‌ها سبب به سایر سلول‌ها سریع‌تر تقسیم می‌گردند.



شکل ۹.۳۱ مراحل کشت سلول (a)



شکل ۹.۳۱ مراحل کشت سلول (b)



شکل ۹.۳۱ مراحل کشت سلول. (a) مانی که سلول ها از مایع انسانی جنف سازی و کشت داده می شود برخی از آنها می میرند و برخی دیگر (اغلب فیرو بلاست ها) شروع به رشد می کنند. روی هم رفته میزبان رشد افزایش می یابد (فاز I). مانی که سلول های باقیمانده جمع آوری و رفیق گردد و در ظروف دیگر کشت داده شود سوش سلولی تا ۵۰ سل شروع به تقسیم می کند (فاز II). بعد از آن میزان رشد سریعاً افت می کند در ادامه (فاز III) تمامی سلول های موجود در محیط کشت شروع به متوقف کردن رشد خود می کند (پیری). (b) در محیط کشتی که از سلول های موش یا سایر جویدگن تهیه شده است مرگ سلولی اولیه (تشنه داده شده نسبت به همراه ظهور سلول های سالم در حال رشد مشاهده می شود) وهی که این سلول های در حال تقسیم رقیق شدند و اجازه رشد یافتند شروع به از دست دادن توانایی رشد خود می کند و بیشتر آنها رشد خود را متوقف می نمایند. محیط کشت متحمل پیری می شود. سلول های بسیار نادری در دجار چس های فنکودومی می گردند این چس ها به آنها کمک می کند با رنده مانده و تقسیم خود را تا زمانی که محیط کشت پر شود ادامه دهند. این سلول ها رنده سلولی می باشند که هر گاه به طور صحیح رفیق شده و مولد عدایی در اختیارشان قرار داده شود به طور نامحدودی رشد می کنند به چس سلول های سلول های نامیرا گفته می شود

عصانی را الف می کنند که برای نکوی و عملکرد عصانی ضروری است. سلول های تک هسته ای مشابهی در عسلاب بالهین، که سلول های سیاره ای^(۱) نامیده می شوند می توانند با یکدیگر ترکیب شده و میوئوپ ایجاد کنند که به طور خنده خودی سسر پرونتین و بوه عصانی مثل ریحیره بزرگ میورین را الف کنند همان طور که در شکل ۹.۳۰ نشانی داده شده است این فرایند نکویی را می توان در محیط کشت تکرار کرد. وقتی که سلول های اولیه ماهو های موس در محیط کشت مناسب فرو می گیرند و هم دیگر ترکیب شده (انکال a, b, c, d) و به سلول های عصانی تمایز می یابند (انکال c, d). این سیستم به محفظان حوزه می دهد تا نشانی فاکتور های روئوبوسی ویژه و مولکول های چسبده سلولی ر در کسر نکوی عسله بررسی کنند

بعضی از سلول های حوی، طحال، با معر استخوان به طور صمیم به صرف کشت می چسبند اما با وجود این به حوی رشد نمی کنند در بدن، چسب سلول های عسیر چسبده^(۲) به صورت سوسپانسیون (در حوی) و به طور حینی صمیمی چسبده هستند (در معر استخوان و طحال). به دلیل این که بعضی از این سلول ها در نکوی سلول های حوی تمایز یافته مرلحن نا بالانی از خود نشان می دهند، در مطالعه تمایز سلول های حوی و نکوی غیر طبیعی لوکمیما مفید می باشند.

کشت سلول اولیه و سوش های سلولی^(۳) طول عمر محدودی دارند

رمانی که سلول هایی از جمیع جانور بالغ مرناشته و کشت داده شوند بیسر آنها می که چسبده هستند تقسیم سلولی محدودی دارند و سرانجام رشد خود را متوقف می کنند (پیری سلولی^(۴)). برای مثال فیرو بلاست جینی انسانی قبل از این که رشد خود را متوقف کند تقریباً ۵۰ بار تقسیم می گردد (شکل ۹.۳۱). اگر 10^6 سلول وجود داشته باشد ۵۰ بار تقسیم شن، $10^6 \times 2^{50}$ یا بیشتر از 10^{20} سلول تولید می شود که برابر با وزن تقریباً ۱۰۰۰ انسان می باشد. به طور معمول سه بخش کوچکی از این سلول ها در هر رمایشی مورد استفاده قرار می گیرد بمرین اگر چه بیهه عمر این نوع کشت ها محدود است و بی چنانچه با احتیاط حفظ شود می توان آن را سدهی زیادی مورد مطالعه قرار داد چسبده سلولی که از یک کشت اولیه به وجود بیاید موش سلولی^(۵) نامیده می شود

با توجه به توانایی مستخدم کردن و دوباره گرم کردن سلولی تحقیقات بر وی رده های سلولی بسیار ساده شده است سوش های

- 1- Sateelite cells
- 2- Nonadherent
- 3- Cell strain
- 4- Cell senescence
- 5- Cell Strain

اوپه خود تعداد کروموزوم کمتری دارد به سلول‌هایی که تعداد کروموزوم‌های آنها غیرعادی می‌باشد آنپلوئیدی گفته می‌شود.

بعضی از رده‌های سلولی در محیط‌کشت تمایز می‌یابند

بسیاری از رده‌های سلولی برخی از ویژگی‌های عملکردی سلول‌های تمایز یافته‌ای را که از آنها مشتق شده‌اند از دست نماندند. بر سلول‌های نسبتاً تمایز یافته‌ی مدل‌های صحنه‌ی بلای بررسی فعالیت برمال انواع ویژه‌ای از سلول‌ها می‌باشد، در این زمینه جدیدی رده سلولی بسیار سایر یافته وجود دارد که بسیاری از ویژگی‌های سلول‌های برمال تبدیل‌شده را نشان می‌دهد این دها شامل سرطان کبد انسانی (هپاتوما) رده HepG2 می‌باشد که بسیاری از پروتئین‌های سرمی سنتز شده توسط سلول‌های برمال کبدی (هپاتوسیت‌ها) را می‌سازند و در مطالعاتی که هدف آنها تعیین فاکتورهای رونویسی سطح‌کننده سنتز پروتئین‌های کبدی می‌باشد، کاربرد دارد.

برای ریست‌شناسی سلولی و تکوینی رده‌های سلولی که بدون کسب ویژگی‌های سلول تمایز یافته رشد کنند، مهم می‌باشند، زیرا می‌توان آنها را در محیط کشت متفاوت به یک نوع سلول ویژه تمایز داد به دلایل این که در محیط کشت تعداد بیشتری از این سلول‌ها می‌توان همزمان به یک مرحله تمایزی القا کرد، اغلب در مطالعات بیوشیمیایی و مولکولی مورد استفاده قرار می‌گیرند.

مثالی از این مورد رده میوبلاست تبدیل شده موشی می‌باشد که سلول‌های C2C12 نامیده می‌شوند. این سلول‌ها که از عضله موش بالغ مشتق می‌شوند سریعتر تقسیم می‌یابند و وقتی در محیط کشت عتی از فاکتورهای رونویسی قرار داده می‌شوند هیچ‌کدام از پروتئین ویژه عضلانی را القا نمی‌کند. وقتی که در محیط کشتی با غلبه پایین فاکتورهای رشد قرار داده می‌شود سلول‌ها تقسیم سلولی را موقعی می‌کند وقتی که این سلول‌ها در کنار هم بصورت رده‌ی ترا می‌گیرند تقسیم نمی‌شوند و با یکدیگر ترکیب شده و مانند میوبلاست‌های اولیه میوبوب‌های چندبسته‌ای بزرگ تشکیل می‌دهند و سنتز پروتئین‌های ویژه عضلانی را القا می‌کند (شکل ۳۲-۱). به دلیل این که می‌توان یک ژن خاص را در این سلول‌ها وارد یا حذف کرد و تأثیر آن را در تمایز می‌توان مشاهده کرد، این سلول‌ها در کشف نقش بسیاری از فاکتورهای رونویسی در تکوین عضله بسیار ارزشمند می‌باشند (فصل ۲۲).

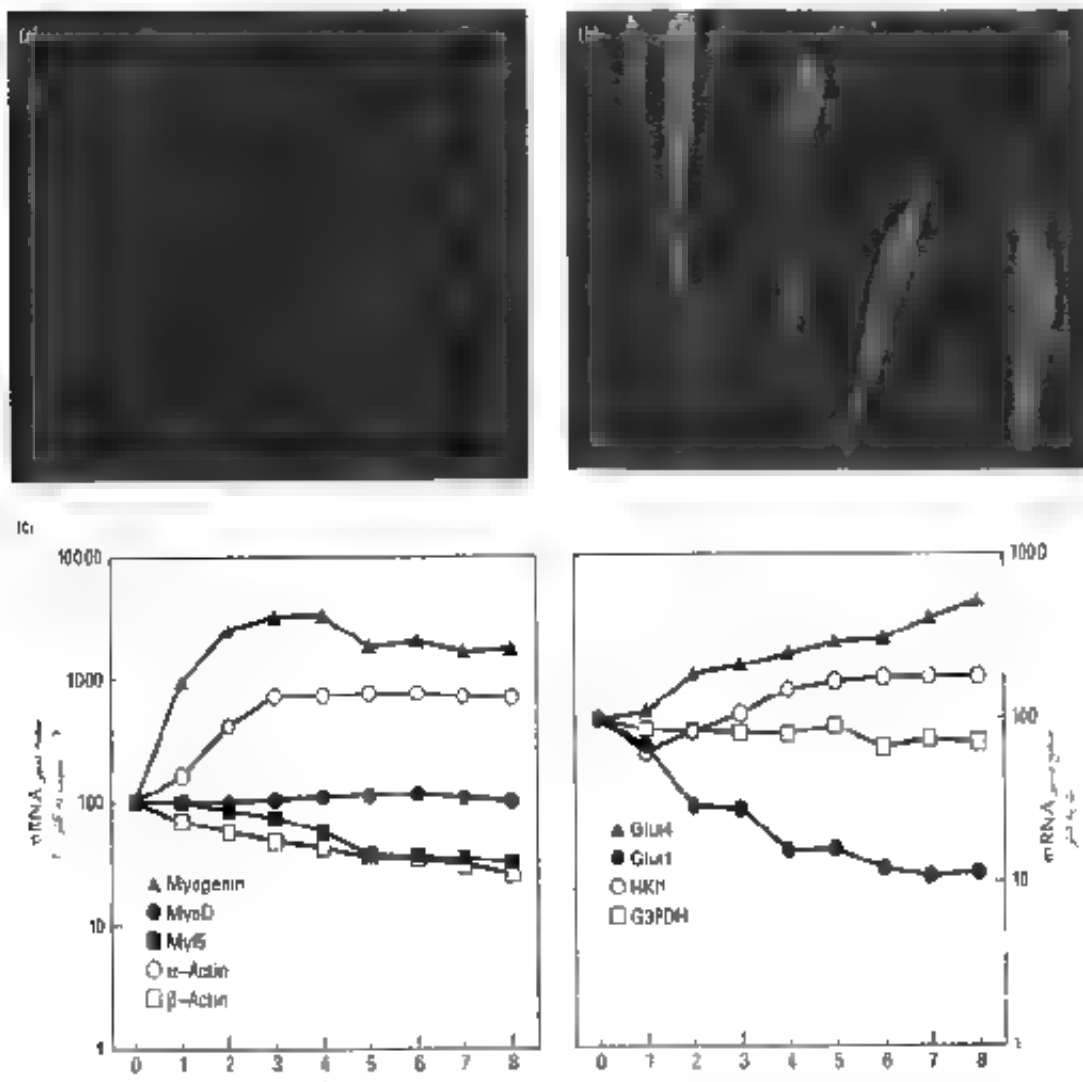
سلولی را می‌توان در حالت میوبلاستیوی محمد کرد و برای متابولایی در نمای بیروزی مایع نگهداری کرد در این حالت به منظور جلوگیری از تشکیل کریستال‌های یخ از مواد نگهدارنده استفاده می‌شود اگرچه بعضی از سلول‌ها در هنگام گرم کردن رنده باقی می‌مانند اما بسیاری از آنها می‌توانند رنده بمانند و رشد خود را از سر بگیرند.

سلول‌های تبدیل شده را می‌توان در محیط کشت به‌طور نامحدودی رشد داد

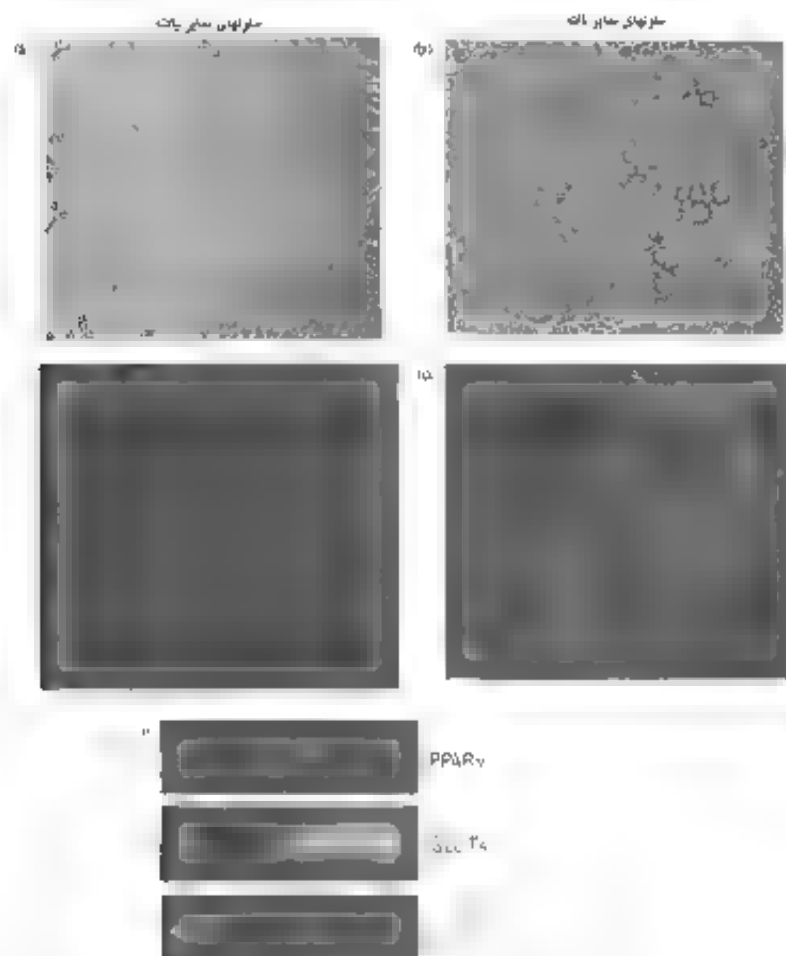
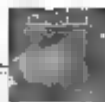
ریست‌شناسی برای این که بتواند سلول‌های واحدی را کlon کنند، رفتار سلولی را تغییر دهند یا جهش یافته‌ها را انتخاب کند با بستی سلول‌ها را تا بیش از ۱۰۰ بار تقسیم سلولی حفظ کند. سلول‌های مشتق شده از بعضی نومورها چنین رشد طولانی دارند به علاوه، تعداد کمی از سلول‌های موجود در جمعیت سلول‌های اولیه ممکن است متحمل جهش‌های انکوژنیک خودبه‌خودی گردند که منجر به تبدیل انکوژنیک آن می‌گردد (فصل ۲۵). به چنین سلول‌هایی گفته می‌شود که از نظر انکوژنیک تبدیل شده‌اند یا به‌طور ساده تبدیل یافته^(۱) هستند و قادرند به‌طور نامحدودی رشد کنند. سلول‌هایی که طول عمر نامحدودی دارند نامیرا خوانده می‌شوند و رده سلولی^(۲) نامیده می‌شود.

رده سلولی HeLa اولین رده سلولی انسانی می‌باشد که در سال ۱۹۵۲ برای اولین بار از سرطان بدخیم (کارسینوما) دهانه رحم جداسازی شد. کشت سلول اولیه برمال انسانی به ندرت به سمت رده سلولی تغییر می‌گردند اما سلول‌های جوندگان متحمل این تغییر می‌گردند بعد از این که سلول‌های جوندگانی چند سل در محیط کشت رشد داده شدند، متحمل پیروی می‌گردند (شکل ۳۱-۱ b). در این مدت بسیاری از سلول‌ها رشد خود را متوقف می‌کنند، اما اغلب یک سلول تبدیل شده به وجود می‌آید که قابلیت تقسیم سریع دارد و با تقسیم سریع خود محیط کشت را پر می‌کند. رده سلولی که از چنین سلول تمایز یافته مشتق می‌گردد در محیط مدی به‌طور نامحدودی رشد خواهد کرد.

سلول‌های نامیرا صرفه‌یاز منبع سلولی معی دارای توانایی غیرطبیعی DNA در کروموزوم خود می‌باشند. علاوه بر این تعداد کروموزوم‌های موجود در این سلول‌ها معمولاً بیشتر از سلول برمالی است که از آن نشأت گرفته است و با هر تقسیم سلولی تعداد کروموزوم‌ها بیشتر می‌گردد. یک استثناء معروف رده محسن همسرچیمی (CHO) و مشتقات آن می‌باشد که از پروژیتورهای



شکل تجربی ۹-۳۲ تمایز سلولهای C2C12، ردهای از میوبلاستهای موشی تبدیل شده در محیط کشت، (a) سلولهای C2C12 در محیط کشت دارای سرم گوساله جسی که غلظت بالای از فاکتورهای رشد میتوئیک دارد تکثیر می یابند اما تمایز نمی یابند. (b) بعد از این که سلولهای C2C12 در محیط کشت دارای سرم اسی قرار گرفته اند بسیاری از این سلولها به یکدیگر آمیخته شده و تشکیل سین سیایی چند هسته دادند. چون این سرم دارای غلظت بالایی از فاکتورهای رشد می باشد، سین سیایی چند هسته ای رنجیر سنگین میوزین عضلانی را پیل می کنند. این پروتئین توسط آنتی بادی فلورسانس سر ویژه β پروتئین ستائین می شود. رنگ آمیزی DNA با رنگ آبی DAPI هسته ها را نشان می دهد. میله ها $20 \mu m$ می باشد. (c) در طی تمایز سلولهای C2C12 سطح mRNAهای خاصی به طور قابل توجهی افزایش می یابد که در این نمودار نشان داده شده است. برای مثال mRNAهای میوزین فاکتور رونویسی ویژه عضله، α ، اکسین (از اجزای اصلی فلامیپدان تقبصی، و انتقال دهنده گلوکز GLUT4) که تنها در سلولهای عضلانی و خری یافت می شود به میزان ۵ تا ۵۰ برابر افزایش می یابد. در مقابل، mRNAهای کلکیمید پروتئینهای ویژه رشد سلولها مثل انتقال دهنده گلوکز GLUT1 و β -اکسین کمتر شده اند. سایر mRNAها مثل اتریم گلیکوپیری گلیسرالدهید ۳ فسفات دهیدروژناز (G3PDH) تغییر نمی کند. mRNA با استفاده از روشهای معکوس به cDNA تبدیل شدند و سپس cDNA ویژه آنها، توسط واکنش رنجیری پلیمرز (PCR) کمی تکثیر شد. مقادیر RNA حاصله نسبت به مقدار موجود در سلولهای در حال رشد نرمال سازی شد.



▲ شکل تجربی ۹-۳۳ (شکل رنگی) رده پیش آدیپوسیت 3T3-L1 در محیط کشت می‌تواند به آدیپوسیت تمایز یابد و mRNAهای ویژه آدیپوسیت را بیان کند پس آدیپوسیت‌های سه فیروپلاستی 3T3-L1 موجود در محیط دارای سرم (C, B) به مدت ۸ روز به محیط کشت تمایزی دارای انسولین، هورمون استروئیدی دگزامتازون، و پروپیل تیوبیسیل رانس، که یک مهارکننده cAMP فسفودی‌سیراز می‌باشد، انتقال داده شدند (d, b). تغییرات مورفولوژیکی فاش ملاحظه سلول‌های تمایز یافته توسط میکروسکوپ ساختی انتقالی (DIC) نشان داده شده است (d, c) و تکاملی غرور چربی (O, Red O) و طرقت تری‌گلیرید (فرمر) در سلول‌های تمایز یافته ناشی می‌دهد (c) با اتالیز نورپرین‌یل‌ل‌بین دو ژن کلیدی آدیپوسیت که فاکتور رونویسی PPARγ و انتقال‌دهنده گلوتر جساب به انسولین UCLT4 بر سلول‌های تمایز یافته 3T3-L1 اکت می‌کند (است‌ل‌سب ژل) نشان داده شده است. این ژن‌ها در سلول‌های پیش آدیپوسیت 3T3-L1 را تمایز یافته دیده می‌شود (است‌ل‌سب ژل) β-آکتین به عنوان کنترل میزان برابر RNA برابر می‌باشد.

مطالعات بیوشیمیایی، مونکوی و سلولی به منظور درک عملکرد و مکانیسم سلول‌های چربی استفاده می‌کنند همان‌طور که در فصل ۱۹ اشاره شد، بسیاری از انواع سلولی وانی که در نزدیک سلول‌های دیگر باشد فعال هستند، مثال کلیدی از این نوع سلول‌ها، لایه‌های معده مانند بافت اپی‌تلیال است که اپی‌تلیا (مفردش اپی‌تلیوم است) نامیده می‌شود، و سطوح خارجی و داخلی اندام‌ها را می‌پوشاند به‌طور معمول سطوح مشخص یک سلول اپی‌تلیال قطعی.

به‌طور مشابه رده سلولی پیش آدیپوسیت 3T3-L1 موشی در محیط کشت از نظر مورفولوژی مشابه فیروپلاست رشد می‌کند. زمانی که آنها در محیط دارای انسولین و دگزامتازون (هورمون استروئیدی گلوکوکوریکوئید) قرار گرفتند، سلول‌های 3T3-L1 همراه با آدیپوسیت (سلول‌های چربی) تمایز می‌گردند که با جمع چربی داخل سلولی (شکل d-۹۳۳) و افزایش mRNA ویژه سلول چربی (شکل e-۹۳۳) همراه است. به دلیل این که سلول‌های چربی اولیه در محیط کشت تقسیم نمی‌یابند از این رده‌های سلولی به‌طور وسیع در

سایر پروتئین‌های مفید دارویی به سلول‌های ب‌کنربادی یا بونکارپوسی می‌تواند از آنها به‌سول تولیدکننده پروتئین‌های ویژه استفاده کرد (شکل ۵-۳۱ و ۵-۳۲، ملاحظه کنید). در اینجا سلول‌های ویژه که ابزارهای تجربی مورد استفاده در بسیاری از تحقیقات زیست‌شناسی سلولی هستند را، به‌طور بویید آنتی‌بادی‌های مونوکلونال برررسی می‌کنیم. به‌طور روزافزونی، این نوع آنتی‌بادی‌ها در اهداف مشخصی و درمانی که در فصول بعدی بحث می‌کنیم استفاده می‌شوند.

به‌طور درک موضوع تولید آنتی‌بادی‌های مونوکلونال ما سر داریم که به‌طور خلاصه چگونگی تولید آنتی‌بادی توسط پستانداران را مرور کنیم، جزئیات بیشتر در مورد تولید آنتی‌بادی در فصل ۲۴ آورده شده است. هر لنفوسیت B تولیدکننده آنتی‌بادی توانایی تولید یک نوع آنتی‌بادی واحد دارد که می‌تواند به‌طور ویژه به ساختار سیمایی ویژه بر روی مولکول آنتی‌ژن (که شاخص^(۱) یا اپی‌توپ نامیده می‌شود) متصل گردد. هرگاه به‌حامل آنتی‌ژن تزریق گردد، بسیاری از سلول‌های لنفوسیت B تحریک شده و رسد کرده و آنتی‌بادی‌هایی را ترشح می‌کنند که آن آنتی‌ژن را شناسایی می‌کنند. هر لنفوسیت B فعال شده، در حین حال ب‌گره‌های سفایو شکلی کلونی از سلول‌ها می‌کشد که تولید آنتی‌بادی یکسانی می‌کند که آنتی‌بادی مونوکلونال نامیده می‌شود. به دلیل این که آنتی‌بادی‌های طبیعی دارای چندین اپی‌توپ می‌باشند، محاورت جانور با یک آنتی‌ژن معمولاً باعث تحریک شکل‌گیری کلونی‌های متعدد لنفوسیت B می‌گردد که هر کدام آنتی‌بادی‌های متفاوتی را تولید می‌کنند. مخلوط حاصله، آنتی‌بادی‌هایی هستند که اپی‌توپ‌های مختلف آنتی‌ژن را شناسایی می‌کنند و بی‌کلونال نامیده می‌شود. این آنتی‌بادی‌های بی‌کلونال در خون گردش می‌نمایند و می‌توان آنها را به صورت مجموعه‌ای استخراج کرد.

اگرچه آنتی‌بادی‌های بی‌کلونال برای بسیاری از آزمایشات متعدد مفید می‌باشد اما برای بسیاری از آزمایشات کاربردهای پزشکی آنتی‌بادی‌های مونوکلونال ضروری می‌باشد. متأسفانه به خاطر دو دلیل مهم تخلیص بیوشیمیایی هیچ یک از آنتی‌بادی‌های مونوکلونال از خون امکان‌پذیر نمی‌باشد. عظمت هر آنتی‌بادی بسیار کم است و تمامی آنتی‌بادی‌ها ساختار مونوکونی پایه مشابهی دارند (شکل ۳-۱۹ را ملاحظه کنید).

به دلیل این که طول عمر لنفوسیت‌های B محدود است، کشت

سلول‌های رأسی^(۱) (بالا)، مازال^(۲) (پایه با پایین) و لاترال^(۳) (چپ) نامیده می‌شود (شکل ۱۹-۸، ملاحظه کنید). سطح مازال معمولاً با ماتریکس خارج سلولی در تماس است و مازال نامیده می‌شود. ترکیب و عملکرد آن در بخش ۱۹-۳ بحث شده است. انواع اتصالات سلولی موجب برقراری ارتباط بین سلول‌های اپی‌تلیال می‌گردد و آنها را به مازال لایه‌ای متصل می‌کند. در مطالعه تشکیل و عملکرد سلول‌های اپی‌تلیال سلول‌هایی بنام سلول‌های Madin-Darby *Canine Kidney* (MDCK) مورد استفاده قرار می‌گیرد وقتی که این سلول‌ها در ظروف ویژه رشد داده می‌شوند صحیح‌ای به صاحب یک سلول (تک لایه) از سلول‌های اپی‌تلیال شبه کلیه‌ای قصبی تشکیل می‌شود (شکل ۱۹-۳۴). اهمیت پروتئین‌های دخیل در تشکیل ارتباطات سلولی بین سلول‌های MDCK توسط مهار تولید آنها توسط RNAهای کوچک مهارکننده (siRNA) بررسی شده است. این پدیده منحصراً RNA^(۴) نامیده می‌شود (شکل ۵-۴۵ را ملاحظه کنید).

عیب اساسی سلول‌های کشت داده شده این است که آنها در محیط طبیعی خودشان قرار ندارند و بنابراین فعالیت آنها توسط سایر سلول‌ها و بافت‌های مشابه موجود در بدن موجود رده، تنظیم نمی‌گردد. برای مثال، انسولین تولید شده توسط پانکراس تأثیر مهمی در متابولیسم کندی گلوکز دارد؛ و وجود این، این مکانیسم تنظیمی در جمعیت سلول‌های کبدی (هپاتوسیت‌ها) استخراج شده و کشت داده شده در محیط کشت عمل نمی‌کند. به علاوه همان‌طور که قبلاً گفته شد، توزیع سه بعدی سلول‌ها و ماتریکس خارج سلولی در اطراف سلول نیز در شکل و رفتار سلول تأثیر دارد. به دلیل این که محیط سلول‌های کشت داده شده از محیط «طبیعی» آن متفاوت است ویژگی‌های این سلول‌ها تحت تأثیر عوامل متعددی است. به‌دلیل این باید همیشه در نتیجه‌گیری‌های حاصله از آزمایشات انجام شده بر روی سلول‌های جداشده و کشت داده شده در آزمایشگاه و سپس به سلول‌های بافت‌های پیچیده و موجودات زنده بایستی دقت کافی اعمال گردد.

سلول‌های هیبرید که هیبریدوما نامیده می‌شوند مقدار فراوانی آنتی‌بادی مونوکلونال تولید می‌کنند

علاوه بر اینکه از سلول‌های کشت داده شده به عنوان مدل‌های تحقیقات استفاده می‌شود از آنها می‌توان به عنوان «کارخانه‌های» تولیدکننده پروتئین‌های ویژه استفاده کرد. در فصل ۱۰ بحث کردیم که چگونه با وارد کردن ژن‌های کدکننده انسولین، فاکتورهای رشد و

1- Apical

2- Basal

3- Lateral

4- RNA interference

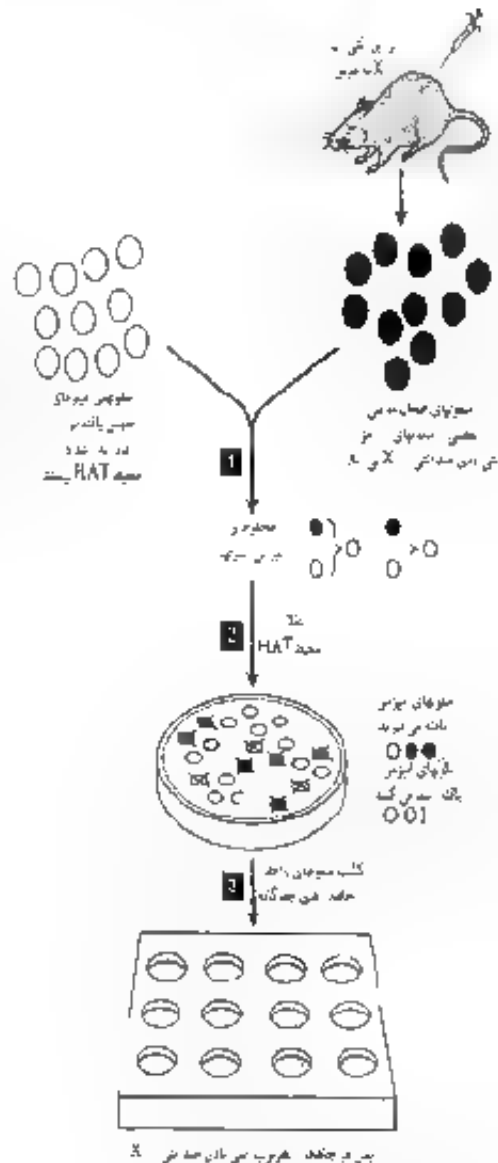
6- Determinant



از انقباضی‌های موبوکلونال به‌طور معمول در کروماتوگرافی
تعمیلی به منظور جداسازی و تحلیل پروتئین‌ها از محلول آنها
استفاده می‌گردد (سکل ۳۷۰) را ملاحظه کنید. همچنین از آنها در
شناسایی گروه‌های متابولیک، مکان‌یابی پروتئین خاص در سلول‌های ویژه

شکل تجربی ۹-۳۵ (شکل رنگی) تولید هیبریدومای

سازنده آنتی‌بادی مونوکلونال بر علیه پروتئین ویژه به کمک آمیزش سلولی و گزینش سلولی، مرحله (۱): سلول‌های میلومای نامبر که فاقد HGPRT، آنزیم ضروری برای رشد در محیط HAT، هم‌بند با سلول‌های طحال بوبینکسده آنتی‌بادی حیوانی که با آنتی‌ژن X ایمن‌سازی شده است، آمیخته می‌شود. سلول‌های طحال می‌توانند HGPRT بسازند. مرحله (۲): زمانی که سلول‌ها در محیط HAT قرار گرفتند سلول‌های هیبرس یافته و سلول‌هایی که خود اسیب‌ناپذیر نمی‌توانند رشد کنند. سلول‌های جهش یافته میوه به دیس این که می‌توانند پورین‌ها را از طریق مسیر متابولیکی «باز یافت» وابسته به HGPRT بسازند (شکل ۹-۳۶). را ملاحظه کنید. و سلول‌های طحال به دلیل این که در محیط کشت طول عمر محدودی دارند بنابراین سه سلول‌های آمیزش یافته حاصل از سلول میلوما و سلول طحالی می‌توانند در محیط HAT رنده بمانند و کلونی به نام کلونی هیبریدوم تولید کنند. هر هیبریدوم تنها یک آنتی‌بادی واحدی را می‌سازد. مرحله (۳): با آزمایش کلون‌ها می‌توان آنهایی که آنتی‌ژن X را شناسایی می‌کنند تعیین کرد. بعد از این که هیبریدومای سازنده آنتی‌بادی مورد نظر تعیین گردید می‌توان با کشت مقدار انبوهی از آن آنتی‌بادی تولید کرد.



در جدا سازی سلول‌های هیبرید به منظور حصول محیط HAT استفاده می‌گردد

اصول گزینش HAT به تنها در درک چگونگی حساس سازی سلول‌های هیبریدوما مهم می‌باشد بلکه در درک روش‌های رایج گزینشی مثل گزینش سلول‌های بیادی جینی (ES) که در تولید موش‌های ناک‌آوت شده، استفاده می‌شود نیز مهم می‌باشد (شکل ۹-۴۰). را ملاحظه کنید. محیط HAT دارای هیپوگزانتین، پورین، آمینو پتیرین، و تیمیدین می‌باشد. بسیاری از سلول‌های جانوری می‌توانند نوکلئوتیدهای پورین و پیریمیدین را از ترکیبات ساده گری و بیروزی سر کنند (شکل ۹-۳۶، بالا). آنالوگ‌های اسید فوبیک شامل آنتی‌پتیرین و آمینوپتیرین این مسیرهای پوشش‌دهی را مهار می‌کنند. آنها با گروه‌های متیل و فرمیل آزاد شده از اسید ترهیدروفولیک در مراحل اولیه سنتز گلیسین، موبوسفات‌های نوکلئوزیدی پورین و تیمیدین موبوسفات‌ها تداخل ایجاد می‌کنند. این دروها به دلیل این که واکنش‌های سراهینزوفولات، (شکل فعال اسید

یک بافت یا سلول‌های کشت داده شده به کمک تکنیک‌های میکروسکوپ ایمونوفلورسانس یا در اجرای سلولی ویژه به کمک ایمونوبلاتینگ استفاده می‌شود. شکل ۹-۳۸ را ملاحظه کنید. آنتی‌بادی‌های مونوکلونال هم‌چنین ابزارهای مهم تشخیصی و درمانی در پزشکی می‌باشد به عنوان مثال، از آنتی‌بادی‌های مونوکلونالی که به محوم عرضه از پاتورن‌های باکتری متصل می‌گردد و آن را غیرفعال می‌کند، در درمان بیماری‌ها استفاده می‌گردد. آنتی‌بادی‌های مونوکلونال دیگری وجود دارند که به پروتئین‌های سطحی سلول‌های توموری متصل می‌شوند از این آنتی‌بادی‌های ضد تومور به‌طور وسیع در درمان سرطان استفاده می‌شود، مثلاً از آنتی‌مونوکلونال ضد رسپتور جهش یافته Her2، که در حص از سرطان‌های سینه بیشتر بیان می‌گردد، در درمان آن استفاده می‌گردد (فصل ۱۶، شکل ۱۶-۱۸ را ملاحظه کنید).





چشم‌اندازی به آینده

میکروسکوپ نوری یک ابزار مهم در زیست‌شناسی سلولی می‌باشد. می‌توان تصاویری از میانگین بین پروتئین‌ها، حرکات یا مکانیک فرایندهای مختلف سلولی بدست آورد یا استفاده از نشانه‌ها و برجسته‌های فلورسنت می‌تواند با انواع مولکول‌های مختلف و همزمان مشاهده کرد هر چقدر پروتئین‌های بیشتری نشانگر گردد، میانگین‌های پیچیده میان پروتئین‌ها و اندامک‌های داخل سلولی بهتر مطالعه خواهند شد.

بیشتر روش‌های خیر در میکروسکوپ نوری زمینه‌های جدیدی در تحقیقات باز کرده است. به عنوان مثال با استفاده از میکروسکوپ فلورسانس دو فوتونی می‌توان پروتئین‌های فلورسنت (مثل GFP که توسط ژن گزارشگر بیان می‌شود) را در نمونه‌های باقی‌مانده مشاهده کرد با استفاده از این تکنولوژی ویژگی‌های سلول‌ها را به‌طور جداگانه می‌توان در بافت‌های جانوری رده بررسی نمود.

اگرچه حد تفکیک میکروسکوپ نوری تقریباً (200nm) می‌باشد با استفاده از میکروسکوپ‌های جدید فلورسانسی مثل STED (بخشیه نشر بخارکی) می‌توان دوشینی فلورسنت را تا حد 2nm تفکیک کرد برای مثال، ما دیدیم که وریکول‌های سیانینیک کوچک (قطر 40nm) که به‌طور مکرر بسته‌بندی شده‌اند و نمی‌توان با میکروسکوپ‌های فلورسانس موجود تفکیک نمود. علی‌رغم این، به کمک STED می‌توان این وریکول‌ها را مشاهده کرد هم‌چنین این تکنیک محققان را قادر می‌سازد که مولکول‌های پروتئینی فلورسنت واحدی را در غشاهای اندامک‌های نخلبند شده شناسایی کنند. یک نوع دیگر میکروسکوپ فلورسانس، بنام میکروسکوپ فلورسانس انعکاسی درونی کلی TIR^(۱) به محققان اجازه می‌دهد که پروتئین‌های نشانگر با تک فوتون‌گرم را در سطح سلول‌های رده شناسایی کنند.

با گسترش و بهبود تکنولوژی گشت سلول می‌توان هم سلول‌های زنده و هم رده‌های کشت داده شده را به‌طور طبیعی تر و در ژن‌های مهندسی مولکول‌های مایزیکس خارج مطالعه کرد یا بین تکنیک می‌توان سلول‌هایی مثل سلول‌های کبدی و تولیدکننده هورمون را چند روز به حالت مایز یافته حفظ کرد و بسیاری از انواع آزمایشات را روی آنها انجام داد هم‌چنین مهندسان پزشکی بافت‌های مصنوعی را بر اساس ساختار مهندسی لایه‌های سلول‌های مختلف مسییک ساخته‌اند. چنین بافت‌های مصنوعی جایگزین

حاصله از اسپریش بی‌نو چشمان زنده ژن سرمال Tk را از والد HGPRT و ژن سرمال HGPRT را از والد TK به ارث می‌برند. باینرین هیبرید می‌تواند هر دو اسپریم هیبرید باز یافت را تولید کرده و می‌تواند در محیط HAT رشد کند.

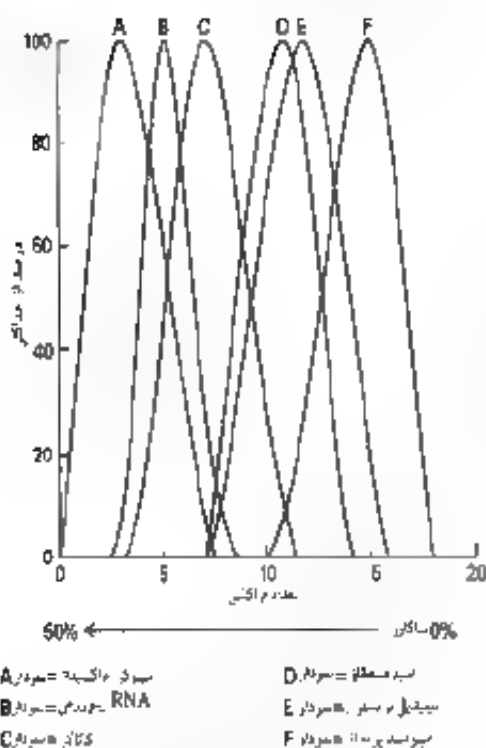
نکات کلیدی بخش ۹.۵

هندسازی، گشت و تئیر سلول‌های جانداران پرسلولی

- با استفاده از فلورسینومتری می‌توان سلول‌ها را بر اساس پوری که بخش می‌کند یا فلورسانسی که نشر می‌کند شناسایی کرد دسته‌بندی کرده سلول فعال شده توسط فلورسانس (FACS) در جناسازی انواع سلول‌های مختلف معین می‌شود (شکل ۹.۲۸ و ۹.۲۹).
- برای رشد سلول‌های مهره‌داران، محیط کشت باید دارای آمینو اسید ضروری، ویتامین‌ها، اسیدهای چرب و پیش‌دانه‌ها با فاکتورهای رشد پروتئینی باشد که فاکتورهای رشد را سرم نامین می‌کند.
- بستر سلول‌های مهره‌داران تئیرماتیک که به یک پایه یا بار می‌مکن متصل شوند رشد می‌کند پایه یا حتماً مایزیکس خارجی سلول پیوسته می‌شود.
- سلول‌های اولیه که مستقیماً از بافت جانوری مشتق می‌شوند در محیط کشت بتانسین رشد محدودی دارند و ممکن است به سوس سلولی تبدیل گردند (شکل ۹.۳۱). پیوسته‌ای بعضی از سلول‌های اولیه به سلول‌های ویژه تمایز می‌یابند.
- سلول‌های تبدیل شده که از نمونه‌های جانوری سوس می‌شوند یا به‌طور خونی‌بودی از تبدیل شدن سلول‌های اولیه به وجود می‌آید، در محیط کشت به‌طور نامحدودی رشد می‌کند و تشکیل رده‌های سلولی را می‌دهد.
- بسیاری از رده‌های سلولی را می‌توان در محیط کشت به سلول‌های عضلانی، چربی، اپی‌تلیال و سلول‌های دیگر تمایز داد این نمونه‌ها به‌طور وسیعی در مطالعات زیست‌شناسی استفاده می‌شوند (شکل ۹.۳۰، ۹.۳۲ و ۹.۳۳). ملاحظه کنید!
- با اسپریش سلول نامیزی میلوما و نفوسیت B، سلول هیبریدی تولید می‌شود که می‌تواند به‌طور نامحدودی تکثیر یافته و تکثیر کلونی به نام کلونی هیبریدوما باشد (شکل ۹.۳۵). ملاحظه کنید! به دلیل این که هر سلول نفوسیت B تولید انبساطی‌های ویژه برای یک شاخص انقباضی (آبی‌نوب) می‌کند، یک سلول هیبریدوما تنها می‌تواند انقباضی مولکول‌های سیر شده توسط نفوسیت B والدی را بسازد.
- محیط HAT محیط رایج در جداسازی سلول‌های هیبریدوما و انواع سلول‌های هیبرید دیگر می‌باشد.

1- Total internal reflection (TIR)

عرض می‌باشد



- a) مولکول‌های مارکر را نامگذاری کنید و شماره فراکشن‌ها را که غالباً در هر یک از اجزای زیر قرار می‌باشد ذکر کنید. بیورووم‌ها؛ پراکسیدها؛ میتوکندری‌ها؛ عشا‌ی پلاسمایی؛ شبکه اندوپلاسمی خشن؛ شبکه اندوپلاسمی صاف.
- b) آیا شبکه اندوپلاسمی خشن چگالی بیشتر یا کمتری نسبت به شبکه اندوپلاسمی صاف دارد؟ چرا؟
- c) یک روش معمولی پیشنهاد کنید که در آن بتوان مشخص کرد که کدام فراکشن در کدام اندامک غنی است.
- d) چگونه اضافه کردن یک ترکیب به هموژنات که با حل کردن پیوندها و جزای پروتئینی باعث تجزیه عشا می‌شود، نتایج شبیه چگالی تاملی را تغییر می‌دهد؟

مسابی برای بافت‌های آسیب‌دیده می‌باشد، افراد جراحت‌دیده و پیر خواهد شد.

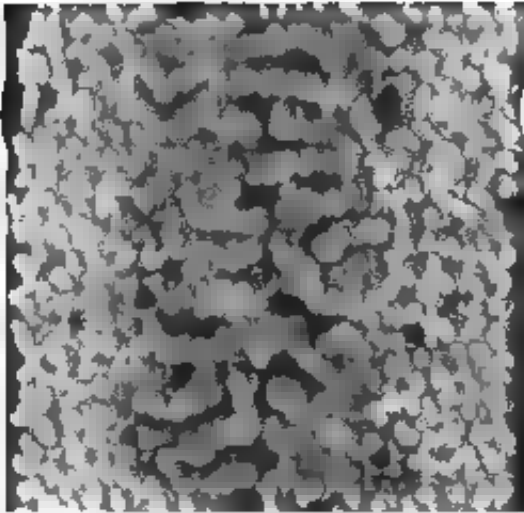
به‌طور هوار، به منظور کشت تعداد محدود سول در مقادیر میکرولتري بر روی اسلاید شیشه‌ای، که از چاهک‌ها یا کانال ریز ساخته شده است، محققان از تکنیک‌های ریز سازنده^(۱) پیشرفته استفاده خواهند کرد. به کمک این تکنیک، مواد و محلول‌ها در مقادیر نانولتر استفاده خواهد شد؛ سپس پاسخ‌های سلولی را می‌توان توسط میکروسکوپ نوری شناسایی کرد و توسط برهم‌رهای پردازش تصویر آنالیز نمود. در این نوع مطالعات می‌توان سلول‌ها را با مینیون‌ها ترکیب شیمیایی مختلف غربالگری کرد؛ بنابراین کشف داروهای جدید، شناسایی فوتوتیپ سلول‌های جهش‌یافته، مثل سلول‌های بوموری، و سداع مدل‌های جامع فرایندهای سلولی را سهیل خواهد کرد. بنابراین پیسرلم‌های موجود در مهندسی ریسندگی به تفک ما را از فعالیت سلول‌ها و بافت‌ها بیشتر می‌کند بلکه کیفیت سلامت انسانی را نیز افزایش می‌دهد.

سرانجام، میکروسکوپ الکترونی برر مهم و برجسته‌ای در مطالعه ساختار ماشین‌های چند پروتئینی در *in situ* و *in vitro* می‌باشد. با روش‌های توموگرافی و روش‌های بازسازی شده خودکار می‌توان مدل‌های ساختاری برای پروتئین‌های سولی که نمی‌توان آنها را با کریستالوگرافی اشعه X تعیین کرد، فراهم کرد. به کمک مدل‌های سه‌بعدی مولکول‌های موجود در سلول می‌توان میانکشی‌های بیوشیمیایی دقیق بین پروتئین‌ها را بررسی و تفسیر کرد.

تجزیه و تحلیل داده‌ها

سلول‌های کبدی، موش هموژنیزه شده و هموژنات‌ها به سانتریفوژ با دالی با شیب چگالی ساکار قرار گرفت. فراکشن‌های خامه از این شیب ساکار از لحاظ مولکول‌های مارکر (مانند مولکول‌های محدود به اندامک خاص) بررسی شد. نتایج این آزمایش و بررسی در شکل سالی داده شده است. مولکول‌های مارکر عملکردهای زیر را دارند: سیتوکروم اکسیداز اریمی است که در فریدی که ATP در تجزیه هوار و کامل گلوکز و اسیدهای چرب تولید می‌شود، درگیر است؛ RNA، بیورومی بخشی از بیورومی سرکننده پروتئین می‌باشد؛ کاتالاز تجزیه پرکسید هیدروژن را کاتالیز می‌کند؛ اسید سفتاز باعث هیدرولیز استرهای موبوه‌میری در pH اسیدی می‌شود؛ سیتیدیل ترانسفراز در میوستر هسولیدها درگیر است؛ و امیو اسید پرمناز حامل عشا‌ی اسیدهای آمینه از

ساختار غشاهای زیستی



مدل مولکولی یک فسفولیپید در لایه‌ای که به وسیله آب حلال شده است و توسط محاسب دینامیک مولکولی تهیه شده است

رئوس مطالب

۱-۱۰ غشاهای زیستی، ترکیبات لیپیدی و سازمانی ساختاری

۱-۲ محتامای زیستی، ترکیبات پروتئینی و اعمال پایه

۱-۳ فسفولیپیدها، استرکول و کلسترول، ستر

و حرکت درون سلولی

یوکاریوت‌ها دارای پروتئین‌های حامل غشایی فراوانی است که باعث می‌شود یون‌ها و مولکول‌های کوچک به طور انتخابی وارد و خارج شوند. گیرنده‌ها در غشاء پلاسمایی پروتئین‌هایی هستند که سلول را قادر به شناسایی بسیاری از پیام‌های شیمیایی فرستاده شده از سلول‌های مجاور توسط محیط می‌کنند. این پیام‌ها تصمیم‌کننده متابولسم می‌باشد و با به طور خاص در طول رشد برای بیان بی لازم هستند. حاصیب دیگر پروتئین‌های غشاء پلاسمایی بی است که سلول را قادر به چسبیدن به سلول‌های دیگر و به ترکیبات ماتریکس خارج سلولی فیبری احاطه کننده می‌کند. بسیاری از پروتئین‌های غشاء پلاسمایی به ترکیبات اسکلت سلولی می‌چسبند. این ترکیبات مجموعه فشاردهای از رشته‌های پروتئینی بوده و در سیتوزول نمود کمی دانسته و باعث حفاظت مکانیکی غشاء سلولی می‌شوند. این میانگش‌ها برای پذیرفتن شکل خاص سلول و برای انواع بسیاری از حرکت سلولی ضروری‌اند. غشاء پلاسمایی در سه بعد خمیده، پیچ خورده و معطف می‌شود. بعضی از قسماتی که به سوی داخل کشیده می‌شوند اجزایی از محیط خارج سلولی هستند که در ورنکول‌های داخل سلولی قرار می‌گیرد (شکل ۲-۹ را مراجعه کنید). در ویروس‌هایی همچون HIV که از سمت غشاء سلول به سوی خارج جوانه می‌رسد جودشان با یک شبکه از غشاء پلاسمایی که حاوی پروتئین خاص ویروسی است پوشیده شده‌اند (شکل ۲-۱۰).

غشاهای جبهه‌های گوناگون عملکرد و ساختمان سلول در حالت ثابت و غشاء سلولی مشخص‌کننده سلول بوده و محیط خارج را از داخل جدا می‌کند. غشاء هم چنین در یوکاریوت‌ها مشخص‌کننده اندامک‌های داخل سلولی از قبیل هسته و مایتوچندریوم است. بی غشاهای زیستی دارای یک طرح پایه (یک فسفولیپید دو لایه) هستند اما آنها بی حرکت بوده و عملکردشان مانع مبادله از یک قسمت به قسمت دیگر غشاء سلولی دارای گروهی از پروتئین‌هاست که باعث انجام عملکردهای اختصاصی زیستی می‌شوند (شکل ۱-۱۰).

یوکاریوت‌ها به عنوان کوچک‌ترین و ساده‌ترین سلول‌ها دارای طول 10^{-6} m هستند و توسط یک غشاء پلاسمایی احاطه شده‌اند. آنها از ادب موارد شامل اجزاء داخل سلولی دارای غشاء هستند (شکل ۲-۱۰ را مراجعه کنید). بنابراین این غشاء پلاسمایی تک لایه شامل صدها نوع مختلف از پروتئین‌هاست که مناسب عملکردهای سلول هستند برای نمونه بعضی از این پروتئین‌ها ستر ATP و شروع هم‌بندسازی DNA را کاتالیز می‌کنند. انواع زیستی از پروتئین‌های حامل غشایی وجود دارند که غشاء را قادر به ورود یون‌های خاص، قندها، اسیدهای آمینه و ویتامین‌ها از راهی به هر غشای دولایه‌ای نمودن‌پذیر به سلول کرده و محصولات متابولیکی خاص را خارج می‌کنند.

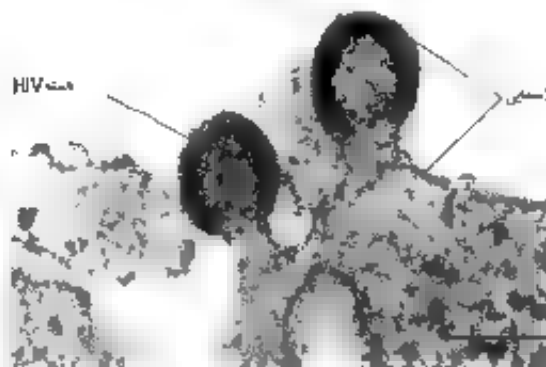
غشای پلاسمایی در سلول‌های یوکاریوت (شکل ۲-۱۰) محلی برای تولید ATP با ستر DNA پیوسته غشای پلاسمایی

شکل ۲-۱۰ غشاهای سلولی غشای سلولی حرج سوز
مستحکم کرده و حرکت مولکول‌ها بین سیورون و محیط خارج سوز
کمتر می‌کند. انواع مختلف اندامکها و وریکون‌های کوچکتر با غشای
ذیلی احاطه شده‌اند که عملکردهای خاصی از قبیل بیان ژن تولید اندک
مسر غشا و انتقال داخل سلولی را انجام می‌دهند.

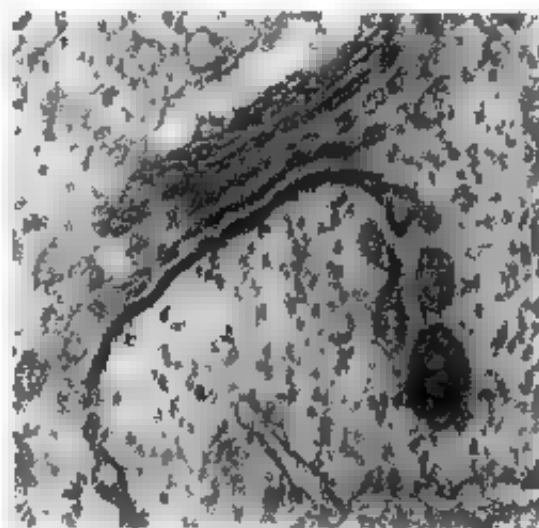
ویژگی‌های شیمیایی کاملاً متفاوت، ده‌های هیدروکسی رنجیره جانبی اسید چرب در فسفولیپیدها و فسفولیپیدها آبگریز است و فسف برآید به آب یعنی گروه سر به طور قوی آب‌دوست بوده و سمایل دارند تا مولکول‌های آب همانکشی دهند در مقابل اسروئیدهایی از قبیل استرول (به استثنای یک گروه هیدروکسیل آب‌دوست) به طور عمده آبگریز است. به نوع فسفولیپید دارای ویژگی‌های ضروری برای شکل دادن عشا هستند و در عملکردهای سلول نقش‌های مختلفی را بازی می‌کنند.

فسفولیپیدها به طور خود به خودی به صورت دو لایه، شکل می‌گیرند

تجربیم آبمی‌پاتیک فسفولیپیدها که هدایت کننده میانکشی‌های آن‌ها است، نقش تعیین کننده‌ای در ساختمان عشا‌های ریستی دارد. وقتی یک محلول فسفولیپیدی به طور مکانیکی در محلول‌های آبی یخش شود، فسفولیپید به یکی از بی‌شکل شکل متجمع می‌شوند. عسل‌های کروی، لیپوروم و دو لایه فسفولیپیدی که دو مولکول صمیم می‌باشد (شکل ۶-۱۰)، نوع ساختمانی که توسط یک فسفولیپید حاکم یا محلولی از فسفولیپیدها شکل می‌گیرد به چندین فاکتور بستگی دارد، طول رنجیره اسید چرب، درجه اشباع آن‌ها و دند در هر سه نوع ساختمان، اثرات آبگریزی باعث اجتماع رنجیره‌های اسید چرب و حاکم شدن مولکول‌های آب از هسته می‌شود. عسل‌ها به سرعت از فسفولیپیدهای طبیعی شکل می‌گیرند، عموماً رنجیره‌های اسید چرب برای قرار گرفتن در داخل عسل به شدت برگشت پذیر می‌شوند. در صورتی شکل می‌گیرد که یکی از دو رنجیره اسید چرب از فسفولیپید به وسیله هیدرولیز حذف شود و یک لیپوفسولیپید شکل بگیرد. عموماً تولیدها و صابون‌ها در محلول‌های آبی عسل‌هایی را تشکیل می‌دهند که به صورت سوسره نوبی کوچکی رفتار می‌کنند، بنابراین محلول‌های صابونی یک حس نرم‌نگی را القا کرده و ویژگی‌های لیپیدگی دارند. بر وضعیت‌های مناسب، ترکیبات فسفولیپیدی حاضر در سلول به طور خود به خودی به صورت دو لایه فسفولیپیدی شکل می‌گیرند. هر لایه فسفولیپیدی در این ساختار لاملار لایه^(۱) نامیده می‌شود، رنجیره‌های اسید چرب در هر لایه برخورد خود را با آب به حداقل می‌رسانند که این کار را با ردیف کردن خودشان به طور محکم با هم‌دیگر در مرکز دو لایه و تشکیل یک هسته آبگریز که ۳-۴nm



▲ شکل ۳-۱۰ عشا‌های سول‌های یوکاریوت دارای ساختار پومایی است. یک میکروگراف الکترونی از عشا پلاسما‌یی یک سلول آلوده به HIV نشان می‌دهد که ذرات HIV به داخل محیط کسب جولانه می‌روند و هسته ویروسی از سلول جولانه می‌روند و توسط یک عشا که از عشا پلاسما‌یی سلول مشتق شده است احاطه می‌شود.



▲ شکل ۴-۱۰ عشا‌های روی هم چیده شده از دستگاه گنژی. شکل غیر منظم و محلی مانند این عشاها برجسته‌اند.

سلول ستر شده و در اندامک‌ها و بسیاری از عشا‌ها توزیع می‌شوند بحث می‌کنیم. گلسرول یک جزء اساسی عشا‌ی پلاسما‌یی در همه سلول‌های حیوانی است اما زیادی آن برای موجودات سمی است.

۱-۱۰ عشا‌های ریستی ترکیب لیپیدی و سازمان‌یایی ساختاری

در فصل دو، موحیم که فسفولیپیدها واحدهای ساختمانی اصلی در عشا‌های ریستی‌اند، فسفولیپیدها هم مثل سوگروه اصلی دیگر بیندهای عشا‌یی یعنی اسفولیپیدها و گلسرول‌ها (شکل ۵-۱۰)، مولکول‌هایی آمفی‌پاتیک هستند که شامل دو قسمت با

میران زیادی از نظر قدرت یونی و pH تغییر کند عشا‌ی دو لایه‌ای ویژگی‌های خود را به طور قوی حفظ می‌کند سوم اینکه همه دو لایه‌ای‌های فسفولیپیدی به طور خود به خودی ترکیبات یوشانده‌ای را تشکیل می‌دهند که فضا‌های این داخل را از بیرون جد می‌کند، یک لایه از یک فسفولیپید دو لایه که در شکل ۶b-۱۰ نشان داده شده است با هسته هیدروکربنی از دو لایه که در معرض محلول آبی قرار گرفته است ناپذیر است. رنج‌های جانبی اسیدهای چرب در معرض قرار گرفته در صورتی که در محاورت اب نباشد و با دیگر رنج‌های اسید چرب (اثر آنگریز فصل ۷) احاطه شوند از نظر انرژیکی حالت پایدارتری درم سائزاین در محلول آبی سه‌های صحاح دو لایه فسفولیپیدی به طور خود بخود پوسیده می‌شود و یک دو لایه‌ای کروی که ترکیب مرکزی این را احاطه می‌کند تشکیل می‌دهند. بیوروم نشان داده شده در شکل ۶-۱۰ یک مثال از این ساختارهاست که برش عرضی آن دیده می‌شود.

این ویژگی‌های شیمی فیزیکی از یک دو لایه فسفولیپیدی، دارای مفاهیم مهمی برای عشا‌های سول‌ی است. عشا در یک سول نمی‌تواند لایه‌هایی با رنج‌های اسید چرب هیدروکربنی در معرض قرار گرفته داشته باشد. همه عشا‌های ترکیبات خود را شبیه به طرح یایه بیوروم شکل می‌دهند. به علت این‌که همه عشا‌های سول‌ی احاطه کننده یک سول کامل یا یک ترکیب داخل هستند بنابراین دارای یک سطح داخلی^(۲) (سطحی که جهت آن به سوی داخل ترکیب است) و یک سطح خارجی^(۳) (سطح در تماس با محیط) است می‌باشد.

عموماً ما دو سطح از یک عشا‌ی سول‌ی را به صورت سطح سیترولی و سطح اگروپلاسمی معرفی می‌کنیم. این نامگذاری در مشخص کردن معادل‌های شکل‌شناسی سطوح در عشا‌های مختلف همان طور که در شکلهای ۸-۱۰ و ۹-۱۰ نشان داده شده، مفید می‌باشد. برای مثال سطح اگروپلاسمی عشا‌ی پلاسمایی دور از سیورول، به سوی فضای خارج سول‌ی یا محیط خارج است و حدود خارج سول را مشخص می‌کند به طور مشابه برای اندامکها و وریکول‌هایی که با یک عشا مفرد احاطه شده‌اند سطح سیورولی در برخورد با سیورول است. سطح گروپلاسمی همیشه دور از سیورول است و در این مورد در خارج اندامک در مقابل فضای این داخلی یا پس است. داخل با نومن وریکول‌ها از نظر شکل‌شناسی معادل فضای

صحاحات دارد انجام می‌دهد (شکل ۶b-۱۰). فشردگی سردیک دم‌های غیر قطبی توسط میانکش‌های واندروالسی بین رنج‌های هیدروکربنی پایدار می‌شود پیوندهای هیدروژنی و یونی میانکش سرهای قطبی در گروه‌های فسفولیپیدی با یکدیگر و با آب را پایدار می‌کند قطعات نازک عشا‌ی سول‌ها توسط تتراکسید اسیوم^(۱) رنگ‌آمیزی شده است. این رنگ به طور قوی به گروه سر قطبی فسفولیپیدها متصل می‌شود و توسط میکروسکوپ الکترونی ساختمان دو لایه‌ای را نشان می‌دهد (شکل ۶a-۱۰). برش عرضی از یک عشا مفرد رنگ‌آمیزی شده با تتراکسید اسیوم به صورت یک قسمت رین راه آهن به نظر می‌رسد دو خط تیره نازک (کمیکس گروه سر رنگ‌آمیزی شده) با یک منطقه سفید یکپارچه بین این دو در حدود ۲nm (دم آنگریز).

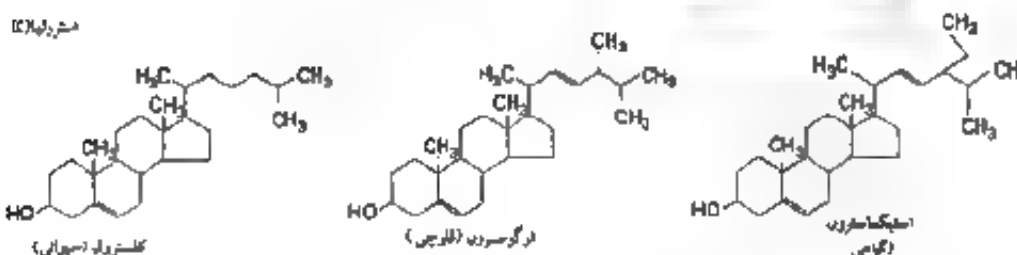
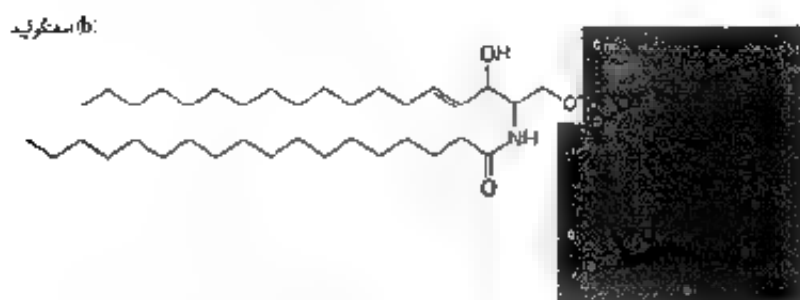
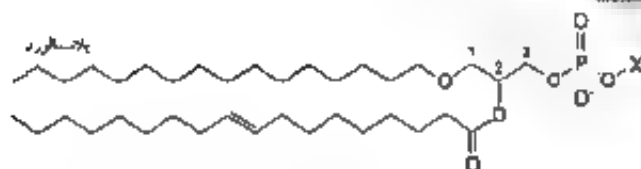
یک دو لایه فسفولیپیدی می‌تواند ابعاد نامحدودی از میکرومتر (μm) تا میلی متر (mm) در قسمت سول با عرض را دارا بوده و می‌تواند محتوی دهها میلیون مولکول فسفولیپیدی داشته باشد به دلیل هسته آنگریز، دو لایه از نظر ریستی نسبت به یکدیگر، جدا و بعضی دیگر از مولکول‌های آبدوست کوچک نفوذناپذیر است. فسفولیپید دو لایه‌ای، واحد دو یایه ساختمانی در همه عشا‌های ریستی است ولی عشا‌های دارای مولکول‌های دیگری (مثل کلسترول، گلیکولیپید، پروتئین‌ها) هم هستند. عشا‌های ریسی دارای یک هسته آنگریز که در محلول آبی را از هم جدا کرده و به عنوان یک سر نفوذپذیر عمل می‌کند.

دو لایه فسفولیپیدی یک بخش یوشانده را تشکیل می‌دهد که فضای آبی داخل را احاطه می‌کند

فسفولیپیدهای دو لایه‌ای عموماً در آزمایشگاهها یا آزمایشات ساده‌ای فایز دستکاری است اینها هم چنین به طور شیمیایی فسفولیپیدهای خالص یا مخلوطهای لیپیدی ترکیب یافته شده در عشا‌ی پلاسمایی را مورد استفاده قرار می‌دهند. شکل ۷-۱۰ اطلاعات روی این دو لایه سان می‌دهد که آنها دارای سه ویژگی مهم می‌باشد اول، هسته آنگریز یک سڈ نفوذناپذیر است که مانع انتشار مراد محلول در آب (آبدوست) از بین عشا می‌شود به طور عمده این عملکرد سڈ ساده به وسیله حضور پروتئین‌های عشا‌یی قابل تنظیم است که می‌تواند انتقال مولکول‌های ویژه از بین این عشا‌ی غیر قابل نفوذ. دومین ویژگی عشا استحکام و پایداری آن است. ساختار دو لایه‌ای به وسیله میانکش‌های آنگریز و واندروالس بین رنج‌های لیپیدی حفظ می‌شود حتی اگر محیط آبی خارج سول به

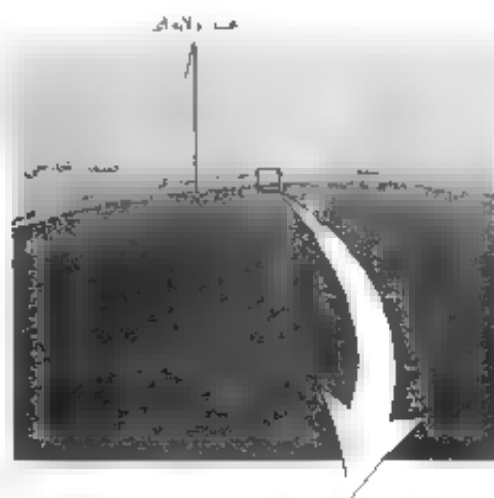
1 Osmium tetraoxide 2- Internal face

3- External face

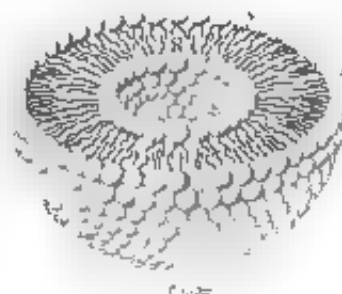
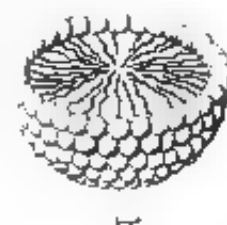
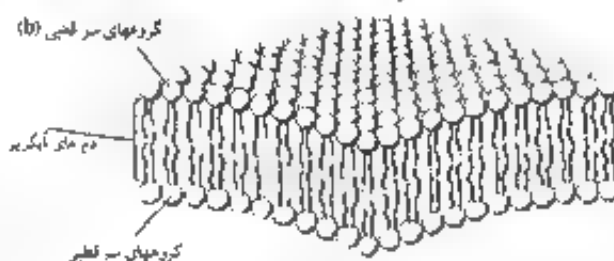


شکل ۵-۱ (شکل رنگی) سه گروه از لایه‌های غشایی: (a) اغلب فسفولیپیدها از گلیسرول ۳ فسفات (گومر) که شامل دو رنجیره اسید چرب استرعیفه شده می‌باشد مشتق شده است که دم آبگریز و گروه سر قطبی استرعیفه شده یا فسفات را تشکیل می‌دهد. اسیدهای چرب از نظر طول و اشباع بودن (مستقیم پیوند دوگانه) با پیوند (پیوندهای نکی، دوگانه یا سه گانه) می‌توانند بسیار متفاوت باشند. در فسفاتیدیل گوبین (PC) گروه سر کولبی است. هم‌چنین مولکول‌های چسبیده به گروه فسفات در سه گروه عمومی دیگر فسفولیپیدها یعنی فسفاتیدیل اتانول آمین (PE)، فسفاتیدین سرین (PS) و فسفاتیدیل اینوریتول (PI) نشان داده شده است. پلاسمالوژها شامل یک رنجیره اسیدچرب اشباع شده هستند که توسط پیوند اسرون به گلیسرول چسبیده است و دارای یک اتصال به صورت پیوند اتتری هم هستند این محتویات شیه گروه سر در فسفولیپیدها هستند. (b) فسفولیپیدها از اسفنگوپین آقورم و یک الکل آمینی یا یک رنجیره هیدروکربنی طویل مشتق شده‌اند. رنجیره‌های مختلف اسیدهای چرب توسط پیوند آمیدی به اسفنگوپین‌ها متصل شده‌اند. اسفنگوپیلین‌ها (SM) که شامل یک گروه سر فسفولیپیدی هستند جزء فسفولیپیدها به شمار می‌آید. اسفنگوپیلین‌های دیگر، گلیکوسپیدهایی با یک باقی‌مانده منفرد قندی یا اشباع‌ات آلیگوساکاریدی هستند که به اسکلت اسفنگوپین متصل شده‌اند. برای مثال ساده‌ترین گلیکوسپید گلیکوپین سر سرورید (GlcCer) است که دارای یک گلوکز در گروه سر است. (c) اسفرون اصلی در حیوانات (کلسترول)، قارچها (آرگوسترول) و گیاهان (استیگماسترول) از نظر ساختاری به طور چربی‌ها هم متفاوت است. در به عنوان اجزای کلیدی عصبی صنوی به کار می‌روند. ساختار پایه اسفونیدها یک هیدروکربن چهار حلقه‌ای (آز) است. گروه منفرد هیدروکربن، مثلاً، گروه سر قطبی، در دیگر لیپیدها، طیفه الکلان، رنجیره هیدروکربن، کوچک دم آبگریز و تشکیل می‌دهد.

(a)



گروههای سر قطبی (b)



► شکل ۶-۱۰: ساختار دو لایه‌ای عشا‌های

روستایی. میکروگراف الکترونی از یک مقطع نازک
مراسر یک عشا‌ی گل‌پول قرمز که با تتراسکند اسپروم
رنگ‌آمیزی شده است. عشا با ویژگی هضم ریل راه
این «دلالت بر وجود دو لایه قطبی دارد که با ساختار دو
لایه‌ای عشا‌های سموبیوتی سازگار است» (b) سمویر
شما‌تیک نو لایه سمبولیوتی به صورتی که گروه قطبی
به سمت خارج قرار گرفته است و از دم اسیدهای چرب
انگریز در برابر آب محافظت می‌کند. سمویر به هم
پیوستن دو لایه توسط انزای آنگریز و میانکنس‌های
ولندروالین بین دم اسیدهای چرب تولید می‌شود (فصل
دوا). (c) عشا‌ی برش عرضی از دو ساختار دیگر که به
وسیه پوریج سمبولیوتی در آب شکل گرفته‌اند. یک
میسل کروی دارای یک سطح داخلی آنگریز است که به
طور کامل از رنجیرهای اسید چرب تشکیل شده است.
یک سمیروم کروی از یک دو لایه سمبولیوتی که یک
مرکز آبی را احاطه کرده تشکیل شده است.

سطح اگروپلاسمی عشا‌ی خارجی میتوکندری از سطح اگروپلاسمی
عشا‌ی پلاسمایی جندادی مشتق شده که دو سطح در برخورد با فضای
بین عشا‌ی‌اند.

عشا‌های طبیعی در انواع مختلف سلول‌ها شکل‌های مختلفی
دارند که مکمل عملکرد سلول است (شکل ۱۰-۱۰ و شکل‌های ۱۰-۳
و ۱۰-۴ را ملاحظه کنید). سطح انعطاف‌پذیر و صاف عشا‌ی
پلاسمایی گلول‌های فرمر باعث می‌شود که آنها از بین مویرگ‌های
بزرگ عبور کنند. بعضی سلول‌ها دارای یک عشا‌ی پلاسمایی با اعتدال
اسوانه‌ای دراز هستند که مرکز^(۲) یا قاع^(۳) نامیده می‌شود که به
صورت شلاق مانند، رمش دارند. این حرکت باعث می‌شود مدیج در
مراسر سطح یک صفحه سلولی جریان یابد یا سلول اسپرم به سوی تخمک

خارج سلولی است و این فهم وریکول‌هایی که به وسیه آنوسیتور از
عشا پلاسمایی به دست می‌آیند، ساده‌تر می‌کند. سیخه این فرید
این است که سطح خارجی عشا‌ی پلاسمایی، سطح داخلی عشا‌ی
وریکول می‌شود و در وریکول، سطح سمیورولی عشا‌ی پلاسمایی
همین سطح سمیورولی باقی می‌ماند (شکل ۹-۱۰ را ملاحظه کنید).
دو عشا‌ی مجزا، سه اندامک هسته، میتوکندری و کسروپلاست را
حاطه می‌کند که سطح اگروپلاسمی هر عشا‌ی در برخورد با فضای بین
دو عشا‌ی‌است. این مطلب با مراجعه به فرصیه درون هم‌ریست^(۱) بهتر
قابل فهم است. در فصل یک بحث شد که فرص می‌کیم که
میتوکندری و کسروپلاست در مراحل تکامل رودتر از سلول‌های
یوکلزیوتی به وسیه فراگیر شدن سمویر دگری در سمیروپلاسمیون
اکسیدانیو یا فتوسنتز به ترتیب به وجود آمدند (شکل ۲۰-۶ را
ملاحظه کنید). بنابراین سطح گروپلاسمی عشا‌ی داخلی میتوکندری
از سطح اگروپلاسمی عشا‌ی پلاسمایی باکتری جندادی مشتق شده و

1- Embiosymbiont hypothesis

2- Cilia

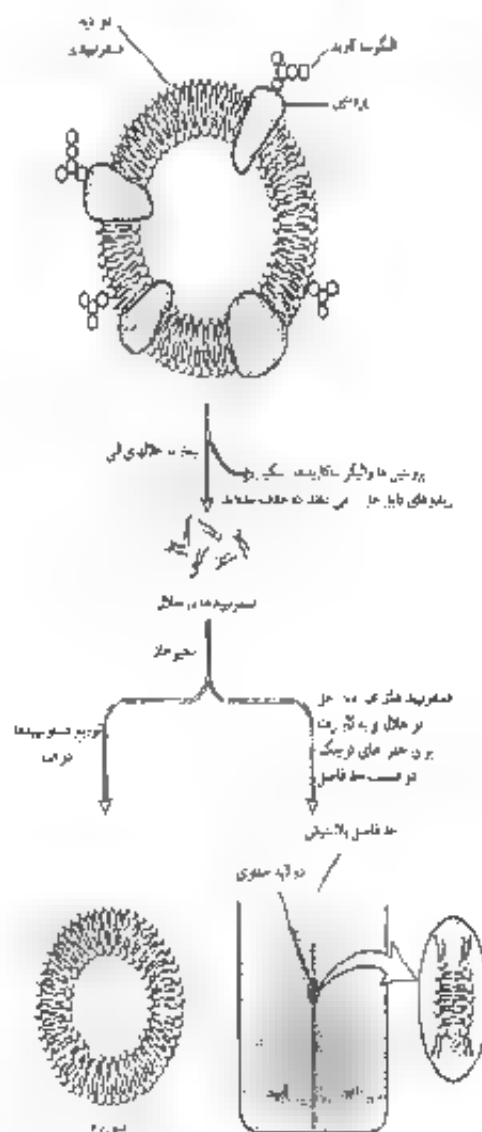
3- Flagellum

شد کشف غشاهای ساختارهای یوکاریوت هستند شکل ۱۰-۳. جانداران ویروس HIV از سطح یک سلول انسانی را نشان می‌دهند در سلول‌های عفونی، پروتئین‌های ویروسی خاص در غشای پلاسمایی قرار می‌گیرند و قطعات غشای پلاسمایی هسته ویروسی یا نوکلئوپسید را می‌پوشانند که شامل ژنوم RNA ویروسی به صورت جاذبه‌های ویروسی سلول است. سپس ویروس پوشیده شده با غشای غشای پلاسمایی بیرون کشیده شده و به محیط اطراف رها می‌شود. از غشاهای سولولی داخلی، مثل دستگاه گلژی (شکر ۴-۱۰) را ملاحظه کنید) دائماً وریکول‌های غشایی به سمت سیئورول جاندار می‌رند. سپس این وریکول‌های غشایی برای انتقال محتویات بومی از یک اندامک به دیگری یا غشاهای دیگر اتمام می‌شوند (فصل ۱۳).

غشاهای زیستی شامل سه گروه اصلی لیپیدی می‌باشند.

همان‌طور که در بالا گفته شد، یک غشای زیستی از سه گروه لیپیدهای آمفیپاتیک تشکیل شده است: فسفولیپیدها، اسفنگولیپیدها و استروئیدها که از نظر ساختار شیمیایی، فراوانی و عملکرد در غشای متفاوتند.

فسفولیپیدها فراوان‌ترین گروه لیپیدها در اغلب غشاهای هستند که از گلیسرول ۳- فسفات مشتق شده‌اند (شکل ۱۰-۵۵). ملاحظه کنید: یک مولکول فسفولیپید شاخص از یک دم آنگر بر شام دو، تجزیه اسید چرب استریه شده با دو گروه هیدروکسیل در فسفات گلیسرول و یک گروه سر قطبی که به گروه فسفات پیوسته، تشکیل شده است. دو، تجزیه اسید چرب در تعداد کربن (عموماً ۱۶ یا ۱۸) و درجه اشباع شگنی (صفر یا یک یا دو پیوند دوگانه) متفاوت می‌باشند. یک فسفولیپید بر طبق حالت گروه سر طبقه بندی می‌شود. در فسفانیدیل کولین‌ها که فراوان‌ترین فسفولیپید در غشای پلاسمایی هستند گروه سر شام کولین و یک آلکیل یا بار مثبت است که با فسفات دارای بار منفی استریه شده است. در فسفولیپیدهای دیگر یک مولکول دارای OH مثل اتانول آمین، سرین و قندهای مشتق از دیسوریتول به گروه فسفات متصل است. گروه فسفات دارای بار منفی یا گروه‌های باردار مثبت یا گروه هیدروکسیل در قسمت سر به طور قوی با آب واکنش می‌دهند. در pH حشی، بعضی فسفولیپیدها مثل فسفانیدیل کولین و فسفانیدیل اتانول آمین یا الکتریکی خالص ندارند و گروه دیگر (مثل فسفانیدیل دیسوریتول و فسفانیدیل سرین) دارای بار الکتریکی خالص مثبت یا منفی هستند یا وجود این گروه‌های قطبی سر در همه فسفولیپیدها می‌تواند با هم‌دیگر در ساختار دو لایه‌ای مشخصی متراکم شوند.

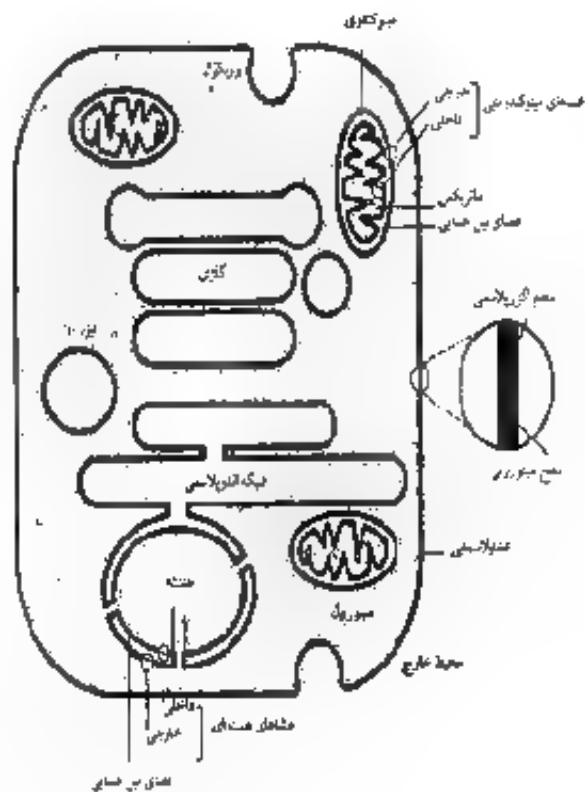


شکل تجربی ۱۰-۷ تشکیل و مطالعه دو لایه فسفولیپیدی

حاصل (بالا) برای آماده سازی غشای زیستی سبک حلال الی مش محلولی از گدروم و متانول (۳:۱) لازم است که به طور انتخابی فسفولیپیدها و کلسترول‌ها را حل می‌کنند. پروتئین‌ها و کربوهیدرات‌ها به صورت غیر قابل حل باقی می‌مانند. حلال به وسیله بجیر حذف می‌شود (پایین سمت چپ). کربیدها به طور مکانیکی در آب پورج شوند آن‌ها به طور خود به خود لیپووم را تشکیل می‌دهند که برش عرضی بی با یک فسفات آبی در مرکز سال داده شده است. (پایین سمت راست) یک دو لایه‌ای صاف به صورت برش عرضی متال داده شده است که تحت یک جیره کوچک تر یک قسمتی که دو لایه را از هم جدا می‌کند قابل تشکیل است. از این بیبل دو لایه‌ای می‌توان برای مطالعه حرکت حل سونده از یک محلول به طرف دیگر غشا استفاده کرد.

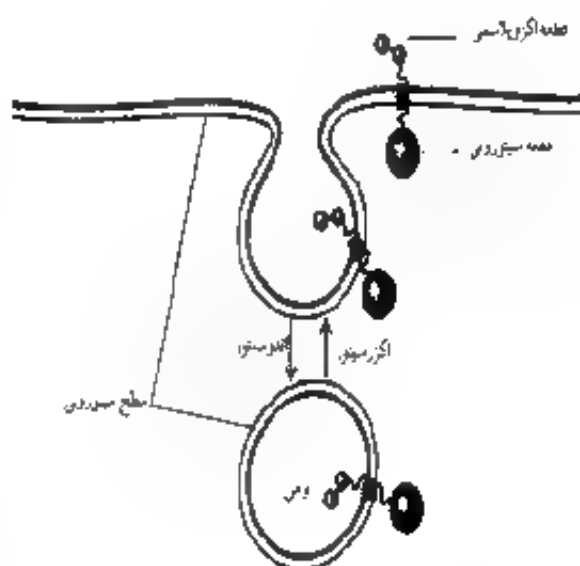
➤ شکل A-1 (شکل رنگی): سطوح غف

سغولی. غشای پلاسمایی یک غشای دولایه‌ای
معمود پهنانده سبیل است. در بین تصویر که به
خیالی ریاضی ضمایک است سبیل در داخل
(محله چپ سبیل) و محیط خارج (از غشای) مشخص
کننده سطح سبیل (قرمز) و آگروپلاسمی
(سبز) در دو لایه‌اند و ریکوپها و مسمی آنها که
درای یک غشای منحنی و لایه‌ای این داخل لایه
(از غشای) از نظر شکر ستایی معادن با خارج
سبیل است. به آنها که همگام سبیل و
کروپلاست (نشان داده شده) به وسیله دو غشای
داخلی شده‌اند که در غشای یک فضای بین
غشایی کوچک از هم جدا شده‌اند. سطح
آگروپلاسمی غشاهای داخلی و خارجی در اطراف
این آنها که مجاور فضای بین غشایی بین
آنهاست. بوی سادگی دلیل غشای آگروپلاست در این



► شکل ۹-۱۰ (شکل رنگی). سطوح غشا سلولی در طول جوانه

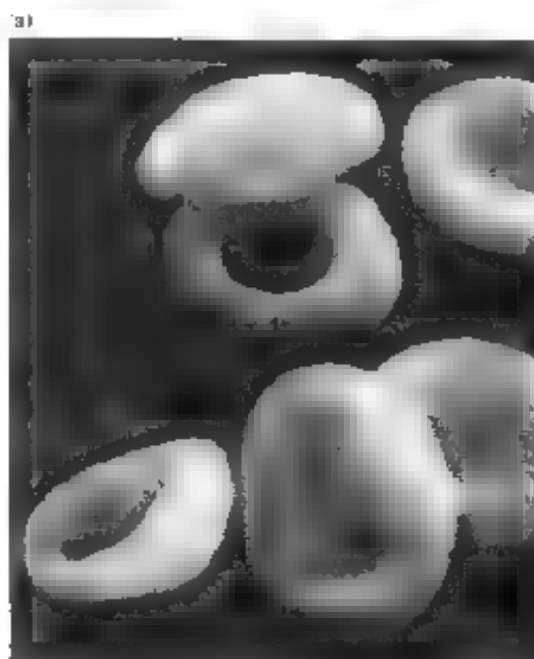
رئیس و افسان حفظ می شود سطوح عشایی قمر سطوح سیتورولی اند و سیاه سطوح گزوبلاسمی است. در طول اندوسپور یک قسمت از عشایی یلاسمایی به سمت سیتورول جوانه می رند و سرانجام به صورت یک وریکول مجزا تو می آید، و طول این فرآیند سطح سیتورولی از عشا یلاسمایی در بر وجود با سیتورول باقی می ماند و سطح اگروپلاسمیک عشایی وریکول جدید در بر وجود با نوس است. در طول اگروپسپور یک وریکول داخل سوبی به عشابلاسمی ملحق می شود و لومس وریکول (سطح اگروپلاسمی) با محیط خارج سوبی چنانکشی می دهد پروتئین هایی که در طول عشا قرار دارند در طول جوانه رن وریکولها و حوادث الحاقی جهت نامتقارسان ر حفظ می کند به ویژه عمل قسمتی که همیشه در بر وجود با سیتورول است.



ساختار سه بعدی شان در مقایسه با فسفولیپ‌های دیگر، هنوز اهمیت بی‌نظیری آنها شناخته نشده است.

گروه دوم از بیپیدهای عشا‌یی فسفولیپ‌ها هستند همه‌ی ترکیبات فسفولیپ‌ها که یک الکل آمین دار با یک رنجیره هیدروکربنی طولانی است مشتق شده‌اند و شامل یک رنجیره طولانی‌تر چرب چسبیده به یک آمیدی که به گروه آمین فسفولیپ متصل است می‌باشد. فسفولیپ‌ها شبیه به فسفولیپ‌ها دارای یک سر قطبی حاوی فسفات هستند در فسفولیپ‌ها اقواس‌ترین فسفولیپ‌ها، فسفولیپ‌ها به گروه هیدروکسیل فسفولیپ متصل است (شکل ۵-۱۰). ملاحظه کنید، بنابراین فسفولیپ‌ها یک فسفولیپ است و ساختار کلی آن کاملاً با فسفولیپ‌های کولیپ‌ها شبیه است. فسفولیپ‌ها در شکل به فسفولیپ‌ها شباهت دارند و می‌تواند دو لایه‌ای‌های مخلوط با آنها تشکیل دهند. فسفولیپ‌ها دیگر فسفولیپ‌های آمین‌اتیک هستند که گروه سر قطبی آنها هدی است که اتصال آن از طریق گروه فسفات نیست. فسفولیپ‌ها سر بر روی سادترین فسفولیپ‌ها هستند که شامل یک واحد مفرد فسفات در اتصال با فسفولیپ‌ها است. فسفولیپ‌های پیچیده به نام فسفولیپ‌ها دارای یک یا دو انشعاب رنجیره هدی (الیگوساکاریدها) شامل گروه‌های اسید سیالیک است که به فسفولیپ‌ها متصل شده است. فسفولیپ‌ها ۱۰-۲۰٪ از کل بیپیدهای عشا‌یی پلاسمایی را تشکیل می‌دهند و در بافت‌های عصبی فراوان‌اند.

کلسرول و آنالوگ‌های آن سه گروه مهم از بیپیدهای عشا‌یی و استروئیدها را تشکیل می‌دهند. ساختار پایه استروئیدها یک هیدروکربن چهار حلقه‌ای است. ساختار پایه استروئیدها در محمر (لگوسترون) و فسفولیپ‌های گیاهی (مثل استیگماترون) به طور جزیی با کلسرول که استرول اصلی در حیوانات است تفاوت دارد (شکل ۵-۱۰). ملاحظه کنید، اختلافات کوچک در مسیرهای بیوسنتز و ساختار فسفولیپ‌های حیوانی و فارجی پایه ساختار داروهای ضد فلجی هستند که به طور رایج مورد استفاده قرار می‌گیرند. کلسرول شبیه به دو استرول دیگر دارای یک هیدروکسیل جایگزین شده روی یک حلقه است. گرچه به طور کلی کلسرول از نظر ترکیب هیدروکربن اسید ولی ترکیبی آمین‌اتیک بوده که گروه هیدروکسیل آن می‌تواند با آب هیدراته‌ای دهد کلسرول به طور خاص در غش پلاسمایی سلول‌های پستانداران فراوان است اما در سلول‌های پروکاریوتی و گیاهی وجود ندارد بیش از ۵۰-۳۰٪ از بیپیدهای عشا‌یی پلاسمایی گیاهی از استروئیدهای همین محصر به گیاهان تشکیل شده‌اند. بین ۵-۱۰ درصد کلسرول در سلول‌های پستانداران



5 μm



10 μm

شکل ۱۰-۱۰ انواع عشا‌های زیستی در انواع مختلف سلول‌ها. (a) همان طور که در این تصویر الکترونی می‌بینید یک عشا‌یی انعطاف‌پذیر و صاف سطح سلول‌های گلبول‌های قرمز دیسکی شکل را می‌پوشاند. (b) طرح پر یا مژه (Ci) از سلول‌های ایستیمال که بخش‌های مغزی را می‌پوشاند.

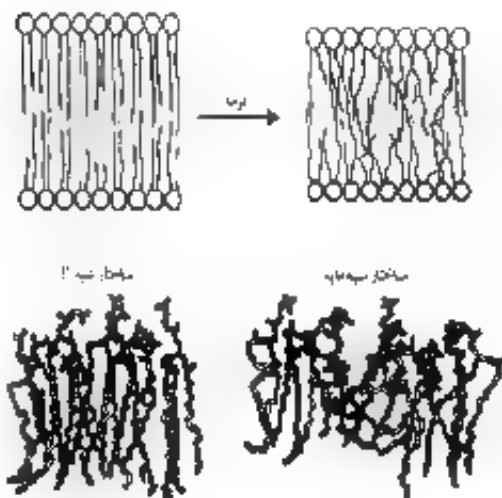
پلاسمالوزن‌ها یک گروه از فسفولیپ‌ها هستند که شامل یک رنجیره اسید چرب که به کربن شماره دو فسفولیپ‌ها به یک پیوند استری چسبیده است و یک رنجیره هیدروکربنی طولانی که به کربن شماره یک فسفولیپ‌ها به یک پیوند استری (C-O-C) و به بدنه پیوند استری چسبیده است می‌باشد. فسفولیپ‌ها پلاسمالوزن‌ها در بین بافت‌ها و گونه‌ها متفاوت است اما در بافت‌هایی همچون مغز و قلب زیاد هستند. علاوه بر پایداری نسبی بی‌پیوند استری در پلاسمالوزن‌ها در مقایسه با پیوند استری، با اختلاف جزیی در

اغلب لیپیدها و بیشتر پروتئین‌ها در غشاهای ریستی به طور جانبی حرکت می‌کنند.

در طرح دو بعدی از یک دو لایه‌ای، حرکت دمایی باعث می‌شود مولکول‌های لیپید به طور آزاده حول محور طولی خود بچرخند و به طور جانبی در هر لایه منتشر شوند. به دلیل همین حرکات جانبی یا چرخشی است که رنجیرهای اسید چرب در بخش داخل بکریز دو لایه باقی می‌ماند. یک مولکول بیپیدا خاص در غشاهای طبیعی و مصنوعی با مولکول‌های محلولش در یک لایه، در حدود 10^7 بار در هر ثانیه تغییر مکان می‌دهد و چند میکرومتر در هر ثانیه در دمای 37°C انتشار دارد. این سرعت انتشار نشان می‌دهد که ویسکوزیته دو لایه 10^5 مرتبه از ویسکوزیته آب بزرگتر است و در حدود ویسکوزیته روغن رتونی است. گرچه انتشار بیپیدا در غشای دو لایه از انتشار آن‌ها در محلول‌های آبی کمتر است ولی بیپیدهای عسایی در طول یک غشای باکتریایی شاخص (۱۶/۳۸) تنها در یک ثانیه منتشر می‌شوند و در طول یک سلول حیوانی حدود ۲۰ ثانیه طول می‌کشد. وقتی غشاهای فسفولیپیدی خالص که به طور مصنوعی تولید شده و حالت مایع دارند تا دمای زیر 37°C سرد شوند لیپیدها یک فاز انتقال از حالت سببه مایع به حالت سبب ذل (سببه جامد) را انجام می‌دهند که شبیه به انتقال مایع به جامد (یخ ذوب) می‌باشد (شکل ۱۱-۱۰). در زیر دمای انتقال فاز، سرعت انتشار قطرات لیپیدی ذراتی شیب سدی می‌شود. در دماهای هیرپولوزیک معمولی قسمتهای داخلی بگریز غشاهای طبیعی عموماً دارای ویسکوزیته پایین هستند و معنی آن‌ها شبیه به مایعات است، در مقابل معنی شبیه به ژل در دماهای پایین‌تر مشاهده می‌شود.

فسفولیپیدها و فسفولیپیدها در غشاهای دو لایه‌ای خالص به طور جانبی چرخیده و حرکت می‌کنند. به طور خود به خودی مهاجرت یا حرکت ریگراگی از یک لایه به لایه دیگر ندارد. سد انرژی برای این حرکت بسیار بالاست و نیاز به حرکت گروه سر قطبی از محتب‌های آبی سراسر هسته هیدروکسی دو لایه به محتب‌های بی در طرف دیگر دارد. پروتئین‌های عسایی خاص بحث شده در فصل ۱۱ برای حرکت از یک لایه به لایه دیگر نیاز به بیپیدهای عسایی و دیگر مولکول‌های قطبی دارند.

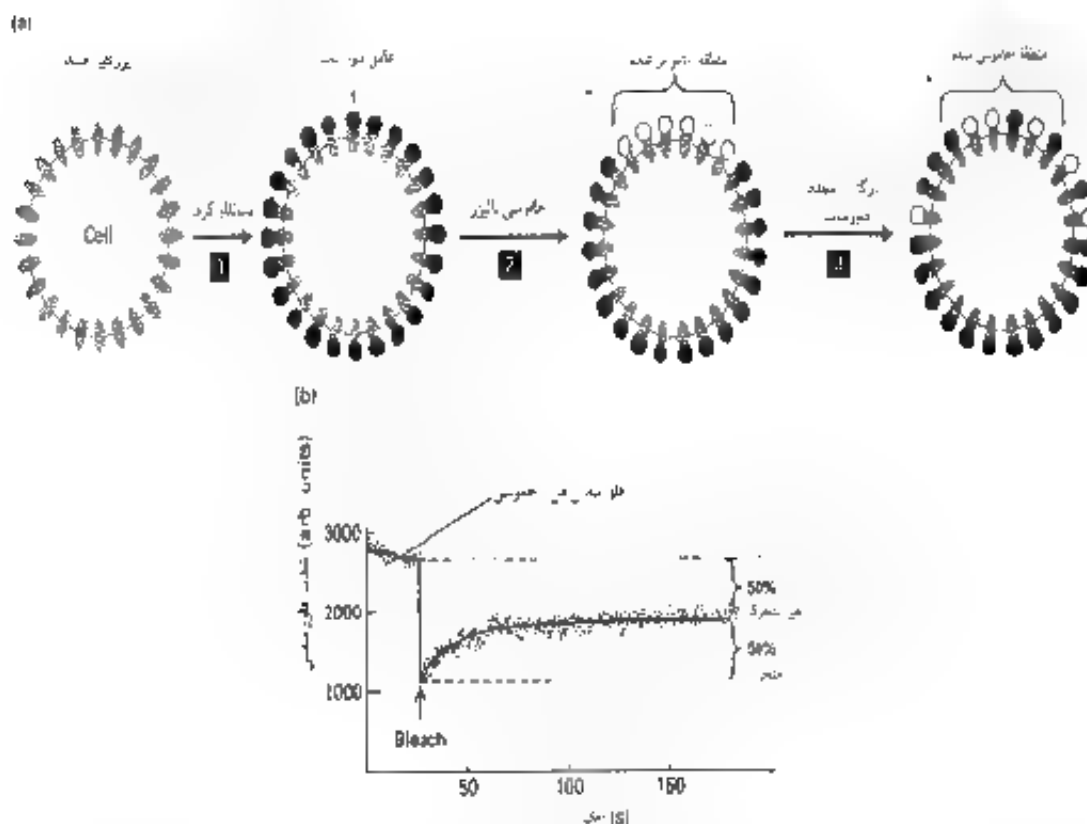
حرکات جانبی لیپیدها و پروتئین‌های خاص غشای پلاسمایی توسط تکنیکی به نام بازافت فلورسانس بعد از خاموشی موری^(۳)



شکل ۱۱-۱۰ شکل ژل و مایع از دو لایه‌ای فسفولیپیدی. (۷۱-۷۲) تصویر انتقال ژل به مایع. فسفولیپیدها با رنجیر اسید چرب اشباع طولی دارای نظم بالایی هستند و در دو لایه‌ای شیب ذل دماهای غیر معنی در دو لایه هم پوشانی کمی دارند. گرما باعث می‌شود دماهای غیر قطبی بی نظم شوند و یک انتقال از ژل به مایع بر یک محتبته دمایی به شدت افت می‌شود. به موازات بی نظم شدن رنجیرها، ضخامت دو لایه کم می‌شود (پایین) مدل مولکولی یک لایه‌های فسفولیپیدی در حالت‌های ژل و مایع که توسط محاسبات دینامیک مولکولی تعیین شده است.

در غشا پلاسمایی و وریکولهای مربعی خمور دارند. کلسرول و استرول‌های دیگر برای شکل دادن یک ساختار دو لایه‌ای بر روی خودشان به شدت آبگریزند در عوض اسرول‌ها در غلصه‌های یافت شده در غشاهای طبیعی بین مولکول‌های فسفولیپید قرار می‌گیرند و با غشاهای ریستی ترکیب می‌شوند.

کلسرول علاوه بر نقش ساختاری در غشاها در چندین مولکول فعال ریستی مهم نقش پیش‌ساز^(۱) را دارد. کلسرول پیش‌ساز اسیدهای صفراوی است که در کبد ساخته می‌شوند و به حل شدن چربی‌های غذایی برای هضم و جذب در روده کمک می‌کنند. همچنین کلسرول پیش‌ساز هورمون‌های استروئیدی است که به وسیله سلول‌های درون ریز (عده آئرنال، تخمدان، بیضه‌ها) تولید می‌شوند. ویتامین D نیز در پوست و کلیه از کلسرول تولید می‌شود. عملکرد کلیدی دیگر کلسرول اضافه شدن کووالانسی به پروتئین هتروپوک است که یک مولکول پیام‌رسان کلیدی در رشد جمیع می‌باشد (فصل ۱۶).



▲ شکل تجربی ۱۳-۱۰ آزمایش‌های بازماند فلورسانس بعد از خاموشی نوری (FRAP) می‌تواند مقدار کمی حرکات پروتئین‌ها و لیپیدها در عشا‌ی پلاسمایی را نشان دهد. (a) مرحله ۱: اعمال فلورسانس نشان بر می‌شود که به طور یکجواب به یک پروتئین یا لیپید خاص عشا‌ی پیوسته می‌شود. مرحله ۲: نیمی یک نور لیزر در یک منطقه کوچک از سطح منبرک می‌خورد و به طور غیر قابل برگشت عامه‌های پیوسته خاموش می‌شوند و سپس فلورسانس در منطقه شرح داده شده کاهش می‌یابد. مرحله ۳: در این مرحله فلورسانس در منطقه خاموش شده افزایش می‌یابد زیرا مولکول‌های فلورسانس سطح که خاموش شده‌اند به داخل منبرک می‌روند و آنهایی که خاموش شده‌اند به قسمت خارج منبرک می‌روند. میزان جریان فلورسانس در منطقه خاموش شده مناسب و کمتری از مولکول‌های شالی داری است که در عشا حرکت می‌کند. (b) نتایج آزمایش FRAP با سلول‌های دوما کندی انسان که با آنتی بادی فلورسانس مخصوص پروتئین گیرنده آمیالوگلیکوپروتن بیمار شده است. نتایج نشان می‌دهد که ۵۰٪ فلورسانس به منطقه خاموش شده برمی‌گردد. ۵۰٪ از مولکول‌های گیرنده در منطقه عشا‌ی مشخص حرکت می‌کند و ۵۰٪ ساکن هستند. به علت آنکه سرعت بازماند فلورسانس متناسب با سرعت حرکت مولکول‌های نشان دار در منطقه خاموش شده است، ضریب انتشار رشد پروتئین با لیپید در عشا می‌تواند با این اطلاعات محاسبه شود.

نتایج مطالعات FRAP با فسفولیپیدهای دارای نشان فلورسانس نشان می‌دهد که در عشا‌ی پلاسمایی هیپرولاست‌ها، همه فسفولیپیدها به طور آزادانه در فواصل حدود $0.5 \mu m$ حرکت می‌کند اما اغلب در فواصل طولانی قابل انتشار نیستند. این یافته‌ها پیشنهاد می‌کند که مناطق عی از پروتئین در عشا‌ی پلاسمایی در حدود $0.1 \mu m$ از مناطق عی از لیپید که حاوی فسفولیپیدهای عشا‌ی عمده است جدا می‌شود. فسفولیپیدها به طور آزادانه بر این قبیل مناطق منبرک می‌شوند اما از یک منطقه عی از لیپید به منطقه مجاور

(FRAP) قابل کمی شدن است. فسفولیپیدهایی که دارای یک جایگزین فلورسانس هستند برای دنبال حرکات لیپیدی استفاده می‌شوند. برای پروتئین‌ها یک آنتی بادی مولکونال خاص بر عیبه دُمین گزوپلاسمی پروتئین طراحی شده است که بعد دارای یک محل برای اتصال به آنتی ژن بوده به یک رنگ فلورسانس چسبیده است. با این روش که در شکل ۱۲-۶ توصیف شده است، سرعت حرکت مولکول‌های عشا‌ی (ضریب انتشار) و ضریب مولکول‌هایی که دارای حرکت جانبی هستند قابل تعیین است.

جدول ۱ - ۱۰ ترکیبات لیپیدی اصلی عشا‌های ریستی

ترکیبات	PC	PE+PS	SM	کلسترول
مغیغ ، موفیغ	۲	۳۹	۲۱	۳۶
عشا‌ی پلاسمایی (گلیول‌های فرم انسان)	۱۶	۳۷	۳	۳۲
عشا‌ی مینی (اعصاب لسان)	۰	۸۵	۰	۰
عشا‌ی پلاسمایی (F501)	۵۷	۲۶	۵	۲
عشا‌ی میکه آنوپلاسمی (موش صحرایی)	۲۵	۲۰	۳	۰۳
عشا‌ی گلزی (موش صحرایی)	۲۱	۴۵	۲	۷
عشا‌ی داخلی مینوکتری (موش صحرایی)	۳۱	۲۶	۲	۱۱
عشا‌ی خارجی مینوکتری (موش صحرایی)	مغیغ در لایهٔ لایه	سیوروی	گروپلاسمی	فر در

PC = فسفاتی‌ل کولین، PE = فسفاتی‌ل اتانول آمین، PS = فسفاتی‌ل سرین SM = فسفولیپین

سلول‌های روبه عشا‌هایی دارند که با محیط‌های حش یعنی مواد غذایی که هضم می‌شوند رو به رو هستند و دارای نسبت فسفولیپید به فسفولیپید به کلسترول به صورت ۱:۱:۱ هستند که این نسبت در سلول‌هایی که فشردگی کمتری دارند به صورت ۱:۱/۵:۱/۵ می‌باشد به طور نسبی بالا بودن غلظت فسفولیپید در سلول‌های روده‌ای باعث افزایش استحکام به دلیل توسعه پیوند هیدروژنی به وسیله گروه OH آزاد در بخش فسفولیپینی می‌شود شکل ۵: ۱۰ را ملاحظه کنید.

میزان سیالیغ عشا به وضعیت و مایع ده‌های آبگریز فسفولیپیدی و ده بسگی دارد. توجه کنید که میانکشی‌های واندروالس و اثرات آبگریز باعث می‌شوند ده‌های غیر قطبی فسفولیپیدها با هم جمع پیدا کنند و رنجیرهای اسید چرب اشاع و طولانی‌ترین نمایان به جمع و تراکم به طور محکم یا همدیگر در حالت شبیه به ژل دارند. فسفولیپیدهای دارای رنجیره اسید چرب کوتاه که دارای منطقه سطحی حداقل بوده و میلکس‌های وان‌دروالز در آنها کم است، دو لایه بیشتر به صورت مایع است. بنابراین همبستگی‌ها در رنجیره اسید چرب سپس اشاع شده (فصل دوم) باعث می‌شود میانکشی‌های وان‌دروالز با دیگر پیپی‌ها استحکام کمتری داشته باشد و سالب دو لایه بیشتر شود پس رنجیرهای اشاع به صورت صاف قرار گرفته و به طور محکمی با همدیگر سر هم می‌شوند. کلسترول در نگهداشتن سیالیغ مناسب در عشا‌های طبیعی مهم است. این خاصیت برای دست سلول‌های طبعی و پوشش ضروری است. کلسترول حرکات فضا‌ی گروه سر فسفولیپید در قسمت خارجی هر لایه را محدود می‌کند، اما اثرش

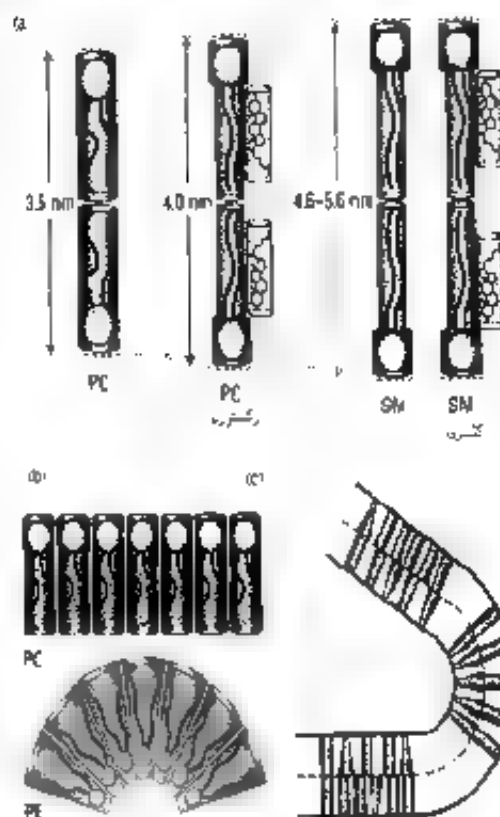
می‌تواند منتشر شود. به علاوه سرعت انتشار جانبی لیپید در عشا‌ی پلاسمایی حدوداً کمتر از فسفولیپیدهای دو لایه حالتی است. ثابت‌های انتشار 10^{-4} cm^2/s و 10^{-5} cm^2/s به ترتیب مخصوص عشا‌های پلاسمایی و دو لایه پیپیدی هستند. این اختلاف پیشنهاد می‌کند که شاید لیپیدها همان‌طور که حیراً ثابت شده است به طور محکم با به صورت برگشتناپذیر به پروتئین‌های اینگرال معینی در بعضی عشا‌ها متصل شده‌اند (شکل ۱۲: ۱۰ قسمت پایین را ملاحظه کنید).

اجزای پیپیدی تحت تأثیر ویژگی‌های فیزیکی عشا قرار دارند. یک سلول محتوی انواع زیادی از عشا‌هاست که ویژگی بی‌نهایت محصور شدن تخصصی پروتئین‌ها و لیپیدها حاصل می‌شود. نتایج جدول ۱: ۱۰ نشان دهنده اختلاف در ترکیبات پیپیدی عشا‌های مختلف ریستی است. در این اختلافات چندین پدیده معنی دارند. برای مثال اختلاف در نسبت فراوانی فسفولیپیدها و فسفولیپیدهای بین عشا‌ها در میکه اندروپلاسمی (ER) که فسفولیپید در بی‌نهایت می‌شود و دستگاه گلزی که فسفولیپیدها در آن ستر می‌شوند، وجود دارد. نسبت فسفولیپید به عشا در صد کلی از لیپیدهای عشا‌ی هم‌در شده در عشا‌های گلزی حدودش برابر بالاتر از عشا‌های ER است. در موارد دیگر، حرکات عشا را یک قسمت سلولی به قسمت دیگر می‌تواند به طور انتخابی عشا‌های معینی را از نظر لیپیدهایی چون کلسترول عینی کند و توجه به محیط‌های مختلف در سراسر یک موجود، انواع مختلف سلول‌ها عشا‌هایی با ترکیبات پیپیدی مختلف تولید می‌کند. برای مثال

یک عشا‌ی خاص را هم تحت تأثیر قرار می‌دهند. نتایج مطالعات بیوفیزیکی روی عشا‌های مصنوعی نشان می‌دهد که اسمگومیین بیشتر با حالت شبه ژل در ارتباط است و باعث صحت‌پذیر شدن دو لایه از فسفولیپیدها می‌شود (شکل ۱۲۴-۱۰). کلسرول و مونکول‌های دیگری که سیالیت عشا را کاهش می‌دهند باعث افزایش محصلت عشا می‌شوند. ذره‌های اسمگومیلین باعث استحکام مناسب می‌شوند. به علاوه کلسرول روی ضخامت یک دو لایه اسمگومیلی اثری ندارد.

ویژگی‌های دیگر وابسته به اجزای بییدی یک دو لایه، انحنا، عشا‌لب که به نسبت اندازه گروه‌های سر قطبی و دم‌های غیر قطبی تشکیل دهنده فسفولیپیدها بستگی دارد. لیپیدها با دم‌های طویل و گروه‌های سر بزرگ دارای شکل استوانه‌ای هستند و گروه‌های سر کوچک به شکل مخروطی هستند (شکل ۱۲۵-۱۰). در نتیجه دو لایه‌ای تشکیل شده از لیپیدهای استوانه‌ای نسبتاً صاف هستند در عوض در آن‌هایی که شامل بعد زیادی لیپیدهای مخروطی هستند دو لایه، شکل اختار دارد (شکل ۱۲۶-۱۰). این اثر اجزای بییدی روی انحنا، دو لایه، نقش مهمی را در تشکیل عشا‌های دارای انحنا، بالا بازی می‌کند. این قبیل مکانها مثلاً در جوانه‌های و بروس (شکل ۱۰-۳) را ملاحظه کنید) و تشکیل وریکول‌های داخلی از عشا‌های پلاسمایی (شکل ۱۰-۹) را ملاحظه کنید) و در پایداری تخصصی ساختارهای عشا‌یی از قبیل میکروویسی‌ها دیده می‌شود. چندین پروتئین به سطح فسفولیپید دو لایه‌ای چسبیده و باعث می‌شود عشا دارای انحنا گردد. این پروتئین‌ها در تشکیل وریکول‌های حامل که از یک عشا‌ی دهنده جوانه می‌رسد، مهم است (فصل ۱۴).

اجزای لییدی در لایه‌های اتر و پلاسمی و سیتروپلی متفاوتند
یکی از ویژگی‌های همه عشا‌ها این است که اجزای لییدی در طول دو لایه نامتقارست بنابرین غلبه فسفولیپیدهایی که در دو لایه عشا حضور دارند. عموماً در یک لایه با لایه دیگر فراوانی ترد برای مثال در عشا پلاسمایی گلوبولهای قرمز و سول‌های کلیه سگ که در محیط کشت رشد کرده است، اغلب اسمگومیلین و فسفاتیدیل کولین دو لایه‌ای‌هایی با سیالیت کمتر) در لایه اتر و پلاسم یافت می‌شوند و در مقابل، فسفاتیدیل اتانول آمین، فسفاتیدیل سرین و فسفاتیدیل یوریکول که تشکیل دو لایه‌ای‌های سیالتری را می‌دهند ترجیحاً در لایه سیتروپلی قرار می‌گیرند. این تمایز بییدی در طول دو لایه، انحنا، عشا را تحت تأثیر قرار می‌دهد (شکل ۱۲۴-۱۰) را ملاحظه کنید.



شکل ۱۲۴-۱۰ اثر اجزای بییدی روی ضخامت و انحنا، دو لایه.

(a) یک دو لایه‌ای اسمگومیین حاصل (SM) محکم‌تر از یک دو لایه‌ای که از فسفولیپیدی مثل فسفاتیدیل کولین (PC) شکل گرفته است می‌باشد. کلسرول دارای یک اثر منظم کننده بییدی روی دو لایه‌ای فسفولیپیدی است که ضخامت را افزایش می‌دهد اما روی ضخامت دو لایه‌ای SM منظم اثری ندارد. (b) فسفولیپیدهایی مثل PC دارای یک شکل استوانه‌ای هستند و یک لایه‌ای‌های کم و بیش صافی را تشکیل می‌دهند. آنهایی که دارای گروه سر کوچکتر مثل فسفاتیدیل اتانول آمین (PE) هستند، شکل مخروطی دارند. (c) یک دو لایه‌ای عشا از PC در لایه اتر و پلاسمی و PE در سطح سیتروپلی که در بسیاری از عشا‌های طبیعی دیده می‌شود انحنا، طبیعی دارد.

روی حرکت دم‌های فسفولیپیدی طویل به علت آن بستگی دارد. در عشا‌های صلبی کلسرول در عشا پلاسمایی، مثلکس حلقه امینوزید به دم‌های هیدروکربنی طویل فسفولیپیدها، این پیوندها را تثبیت کرده و بنابرین سیالیت عشا رستی کاهش می‌یابد. در عشا‌های کم کلسرول حلقه استروئیدی جدا شده و دم‌های فسفولیپیدی بورع می‌یابد که باعث می‌شود عشا به طور مقطعی سیال‌تر شود.

اجزای بییدی یک دو لایه‌ای، ضخامت عشا را تحت تأثیر قرار می‌دهد و در عوض بورع جزای دیگر عشا از قبیل پروتئین‌ها در

در لایه سیورولی عشای پلاسمایی فراوان تر است. در مرحله آغازین حرکت بلاکها، صفاتیدیل سرین ها به وسیله آنریم فلیپر به میران مختصر به سطح اگر ویلاسمی تغییر مکان می دهد و در اسحا صفاتیدیل سرین ها، آنریم های شرکت کننده در انعقاد خون را حال می کنند.

کلسترول و اسفنگولیپیدها با پروتئین های مخصوصی در میکروذوبین های عشایی مجتمع می شوند

پپیدهای عشایی به طور تصادفی (مخلوطهای یکنواخت) در هر لایه عشایی دو لایه های پوریج شده اند در سراسری لایه ها کشف شد که لیپیدهایی که بعد از استخراج از غش پلاسمایی توسط شویده های غیر یونی باقی می مانند، کلسرول و اسفنگومپین است. علت این که این دو لیپید در دو لایه ای هایی که سیالیت کمتر و نظم بیشتری دارد یافت می شوند این فرجه است که آنها به صورت میکروذوبین هایی به نام رفتهای لیپیدی شکل گرفته اند که به وسیله فسفولیپیدهای سیالتر دیگر احاطه می شوند که به آسانی توسط شویدها استخراج می شوند. بعضی مدارک بیوشیمیایی و میکروسکوپی وجود رفتهای لیپیدی را تأیید می کند که در غشهای طبیعی دارای ابعاد ۵۰nm هستند. رفتها توسط مسین بناسیکلودکسترین^(۱) که به طور اختصاصی کلسرولهای خارج عشایی را استخراج می کند، توسط شیمیویکیهای مثل فلیپین^۲ که کلسرول متراکم شده در عشا را حنا می کند، قابل جداسازی اند. این فین یافته ها نشان دهنده اهمیت کلسرول در حفظ بی عیب این رفت هاست و حضورش در کمپکس های کلسرول و اسفنگومپین باقی مانده بعد از حذف شویده ها قابل تشخیص است. رفتهای لیپیدی در عشای پلاسمایی، تمهیدی برای عبی کردن ربر واحدهای پروتئینی عشای پلاسمایی مثل آنهایی که در پیادهای خارج سلولی حس قرار می گیرند و به سیتورول انتقال داده می شوند است. بنابراین به وسیله آوردن بسیاری از پروتئین های کلیدی در محدوده این کمپکس های لیپیدی، پروتئین پیامرسان توسط گیرنده های سطحی سول شناخته شده و در نتیجه فعال شدن حوادث سیتورولی آسانتر رخ می دهد. با این حال چیرهای زیادی برای آموحن درباره ساختار و عملکردهای ریستی رفتهای لیپیدی باقی مانده است.

به طور غیر مشابه فسفولیپیدهای خاص و کلسرول نسبتاً به طور یکنواخت در دو لایه عشایی سولی توزیع شده اند. نسبت فراوانی یک فسفولیپید خاص در دو لایه از عشا پلاسمایی را می توان از طریق آرماس بر روی استفاده هیپرولیز فسفولیپید توسط فسفولیپازها (آنریم هایی که پیوندهای مختلف در پایانه آگریفر فسفولیپید را می شکند) تعیین کرد (شکل ۱۳-۱۰). وقتی فسفولیپازها به محیط خارجی اضافه شود نمی تواند از عشا عبور کند و سایر بس آن ها به گروه سر لیپیدهایی که در سطح اگر ویلاسمی قرار دارند را می شکند. فسفولیپید در لایه سیتورولی در مقابل هیپرولیز محافظت می شود زیرا آنریم می تواند به سطح سیتورولی عشا پلاسمایی نفوذ کند.

جگویی به دست آمدی توزیع نامتقاری فسفولیپیدها در لایه های عشایی همور با ساخته است. توجه کنید که در دو لایه ای فسفولیپیدی خاص، مهاجرت و حرکت ریگژی از یک لایه به لایه دیگر به طور خودبه خودی انجام می شود. یک نتیجه در سب رویه از عدم تقارن در توزیع فسفولیپیدها این است که این پپیدها در شبکه اتیوپلاسمی و گلژی منتز می شوند. اسفنگومپین بر سطح لومی (اگر ویلاسمی) گلژی که سطح اگر ویلاسمی عشای پلاسمایی را تشکیل خواهند داد ساخته می شود. در مقابل فسفولیپیدها روی سطح سیورولی عشای ER که از نظر شکل شناسی با سطح سیتورولی عشای پلاسمایی یکسان است ساخته می شود (شکل ۸-۱۰ و ملاحظه کنید).

به طور واضح این توصیحات برای مکان رجع صفاتیدیل کوپین در لایه اگر ویلاسمی کافی بسند حرکت این فسفولیپید و شاید فسفولیپیدهای دیگر از یک لایه به لایه دیگر در بعضی عشای طبیعی توسط پروتئین انتقالی مصرف کننده ATP به نام فلیپاز که در فصل ۱۱ بحث می شود کانالیر می گردند.

مکان های رجع لیپیدها روی یک سطح از دو لایه برای توزع عملکرد عشای یاب لازم است. برای مثال گروههای سر در همه شکلهای سه رله شده صفاتیدیل پیوریتول یا سیورول در تماسند. حرکت بسیاری از گیرنده های سطحی سول به وسیله هورمونهای مربوطه باعث فعال نشی آنریم سیورولی فسفولیپاز C می شود که سپس می تواند پیوند فسفواپیوریتول به دی اسیل گلیسرول را تجربه کند همان طور که در فصل ۱۵ خواهیم دید. فسفواپیوریتولهای قابل حل در آب و دی اسیل گلیسرول های اضافه شده به عشا در مسیرهای پیامرسانی خارج سلولی بسیاری از حالتهای متابولسم سلول را تحت تأثیر قرار می دهند. هم چنین صفاتیدیل سرین به طور طبیعی

(جدول ۱۰-۱ را ملاحظه کنید) فسفولیپ‌ها و اسفنگولیپ‌ها در دو صفحه عشا‌ی دولایه‌ای به صورت نامشمار توزیع شده‌اند. در حالیکه کلسرول در دو صفحه تقریباً به صورت یکسان وجود دارد.

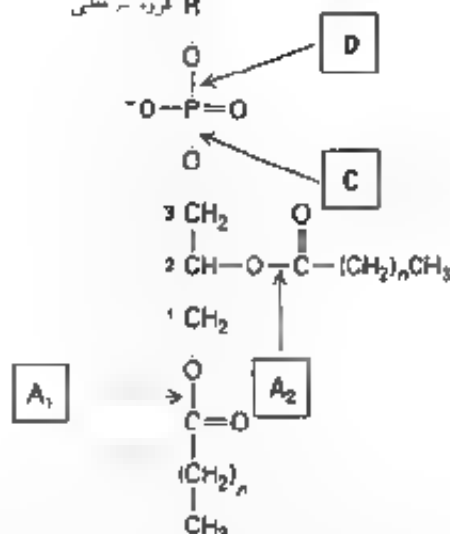
■ عشا‌های ریشی طبیعی یک حالت ویسکوز یا ویژگی‌های شبه صایع دارد. در حالت کلی، سیالیت عشا‌ها توسط اسفنگولیپ‌ها و کلسرول کاهش و توسط فسفولیپ‌ها افزایش می‌یابد. ترکیبات لیپیدی عشا‌ها همچنین بر ضخامت آن تأثیر می‌گذارد (شکل ۱۰-۲ را ملاحظه کنید).

■ ریش‌های بیرونی میکروم‌های حاوی کلسرول، اسفنگولیپ‌ها و برخی از پروتئین‌های عشا‌یی هستند که صفحه‌ای را در دو لایه ایجاد می‌کنند. این تخصصات ممکن است پیام‌رسانی توسط برخی از گیرنده‌های عشا‌یی پلاسمایی را تسهیل کند.

۱۰-۲ عشا‌های ریشی: ترکیبات پروتئینی و عملکردهای پایه

پروتئین‌های عشا‌یی به وسیله مکانیسم‌هایی که در داخل یا در سطح دو لایه فسفولیپیدی قرار گرفته‌اند تریف می‌شوند. با این حال هر عشا‌ی ریشی دارای همان ساختمان پایه و لایه‌ای است که پروتئین‌های مرتبط با عشا‌یی خاص مسئول فعالیت‌های مشخص هستند. نوع و مقدار پروتئین‌های مرتبط با عشا‌های ریشی به نوع سلول و موقعیت ناحیه سلولی آن بستگی دارد. برای مثال عشا‌ی داخلی میوکسری ۷۶٪ پروتئین دارد. آب عشا‌های میسبی که آکسولهای عصبی را احاطه می‌کند تنها ۱۸٪ پروتئین دارند. مقدار زیاد فسفولیپ‌های میسبی، عصب را از نظر الکتریکی از محیط عایق می‌کند که در فصل ۲۳ بحث خواهیم کرد. اهمیت پروتئین‌های عشا‌یی از ماهیهایی مشخص می‌شود که پیشنهاد می‌کند یک سوم همه ژنهای مخمر پروتئین‌های عشا‌یی را مرده می‌کند. نسبت فراوانی ژنها برای پروتئین‌های عشا‌یی در موجودات پر سلولی با ارگانیسم‌هایی که پروتئین عشا‌یی در آنها دارای عملکرد اضافی در الحاق سلولی است، بزرگتر می‌باشد. دو لایه بیپیدی یک محیط آگریز دو یونی را برای پروتئین‌های عشا‌یی ارائه می‌دهد. بعضی پروتئین‌ها دارای قطبانی هستند که به هسته آگریز عشا‌ی فسفولیپیدی اضافه می‌شود و دیگر پروتئین‌ها در ارتباط با لایه میوزولی یا اکزوپلاسمی دو لایه هستند. عموماً آمین‌های پروتئینی در سطح خارجی سلولی عشا‌ی پلاسمایی به مولکول‌های خارج

R گروه - ریشی



▲ شکل ۱۰-۱۴ ویژگی فسفولیپ‌ها، هر نوع

فسفولیپ یک پیوند حساس را که با رنگ نرم نشان داده شده است می‌کند. این‌ها برای گلیسرول یا اسفنگولیپ‌ها به اعصاب کوچک شدن داده شده‌اند. در سلول‌های سالم فقط فسفولیپ‌ها در لایه اکزوپلاسمی عشا‌ی پلاسمایی توسط فسفولیپاز محیط اطراف شکسته می‌شوند. فسفولیپاز C یک آنزیم سیورولی بوده و فسفولیپ‌های میسبی را در لایه میوزولی عشا‌ی پلاسمایی می‌شکند.

نکات کلیدی بخش ۱۰-۱

عشا‌های ریشی: ترکیبات لیپیدی و سازمان پایی ساختاری

- سلول‌های یوکاریوتی توسط یک عشا‌ی پلاسمایی از محیط خارج جد شده و به بخش‌های داخلی در سلول سازمان پایی شده است (اندام‌ها و ریکولها).
- فسفولیپ‌های دولایه‌ای به عنوان واحد اصلی ساختار تمام عشا‌های ریشی دارای دو صفحه بیپیدی یا سطوح آبدوست و مرکز آگریز می‌باشد که به مولکول‌های محلول در آب و یونها نفوذناپذیر است.
- ترکیبات لیپیدی اصلی عشا‌های ریشی شامل فسفولیپ‌ها، اسفنگولیپ‌ها و اسرول‌هایی مثل کلسرول می‌باشد (شکل ۱۰-۵ را ملاحظه کنید).
- بسیاری از بیپیدها و اکثر پروتئین‌ها در عشا‌های ریشی به صورت جانبی حرکت می‌کنند.
- عشا‌ها بسته به حرارت و ترکیبات آن می‌توانند متجانس یا ناهمگن از حالت سیال تا شبه ژل شوند.
- عشا‌های سلولی‌های مختلف ترکیبات لیپیدی متفاوت دارند.

ریورومی و پیرایش بعد از درجه در پروتئین‌های داخلی عشا سبب به پروتئین‌های حلال در سیتوزول، متابولیت بوده و جداگانه در فصل ۱۳ و ۱۴ بررسی خواهد شد.

پروتئین‌های غشایی متصل شده به لیپید با یک یا تعداد بیشتری لیپید دارای پیوند کووالانسی هستند. قطعات دیگری پیوندهای چسبیده، در یک لایه از عشا گرفته‌اند و پروتئین‌ها را به عشا متصل می‌کند. خود رنجیره‌های پیوسته به دو لایه لیپیدی وارد می‌شوند.

پروتئین‌های محلی عشا مستقیماً با هسته آنکریز دو لایه لیپیدی میانکشی دارند. در عوض آن‌ها به طور غیر مستقیم ب پروتئین‌های داخلی یا پروتئین‌های غشایی متصل شده با لیپید یا مستقیماً با گروه سر قطبی لیپید میانکشی می‌دهند. هم چنین پروتئین‌های محلی می‌تواند با سطوح گروپلاسمی و سیتوپلاسمی هم پیوند برقرار کنند. علاوه بر این که پروتئین‌ها به طور محکم با دو لایه ارتباط دارند لیپیدهای سیتوپلاسمی معمولاً از طریق یک یا تعداد بیشتری پروتئین محلی (نقطه) دهنده با پیوندهای مستقیمی با سطح سیتوزولی ارتباط برقرار می‌کند. این قبیل ارتباط با اسکلت سلولی یک نقش حفاظتی برای عشاها سلولی فراهم کرده و به تعیین شکل سلول و ویژگی‌های مکانیکی آن کمک می‌کند و در ارتباط بین دو مسیر داخل و خارج سلولی (فصل ۱۲) نقش دارد. در پایان اینکه پروتئین‌های محلی روی سطح خارجی عشا پلاسمایی و ذمین اگر پلاسمی در پروتئین‌های عشا داخلی، اغلب به جزء ماتریکس خارج سلولی یا دیواره سلولی حلقه کسب کتری ها و سول‌های گاهی می‌چسبند و یک سطح بینابینی اصلی بین سلول و محیط ایجاد می‌کند.

اصول پروتئین‌های گذرنده از عشا دارای مارپیچ آلفای گذرنده از عشا هستند

پروتئین‌های محلول، صدها ساختار محلی چسبیده به طور موضعی یا موثف را نشان می‌دهند. شکل ۱-۲ را ملاحظه کنید. در مقایسه مجموعه ساختارهای چسبیده در ذمین‌های گذرنده از عشا پروتئین‌های غشایی داخلی از مارپیچ‌های آلفای آنکریز تشکیل شده‌اند. پروتئین‌های دارای ذمین‌های آلفا هلیکس گذرنده از عشا به طور پایدار به عشا اضافه شده‌اند زیرا از سطح آنکریز

سلولی مثل پروتئین‌های پیام‌رسان خارجی، یونید و متابولیت‌های دیگر (مثل گلوکز و اسیدهای چرب) و پروتئین‌های در روی سلول دیگر یا محیط‌های خارجی چسبیده‌اند. قطعات پروتئینی در ذمین عشا پلاسمایی دارای عملکردهای متنوع هستند و سامان‌دهی که کانالها و حفره‌هایی در پروتئین‌های انتقال دهنده تشکیل می‌دهند بوده و مولکول‌ها و یونید را به داخل یا خارج سلول منتقل می‌کند. ذمین‌هایی که در سطح سیتوزولی عشا پلاسمایی قرار می‌گیرند دارای عملکردهای وسیعی از پروتئین‌های اسکلتی لنگری تا شروع کننده مسیرهای پیام‌رسانی داخل سلولی می‌باشد. در بسیاری از موارد، عملکرد یک پروتئین عشا و شکل رنجیره‌های پیوسته آن در عشا، پیوندهای سبب با دیگر پروتئین‌هایی که به خوبی شناخته شده‌اند، پیشگویی می‌کند.

در این قسمت ویژگی‌های طرح‌های ساختمانی پروتئین‌های عشا و بعضی عملکردهای اصلی‌شان را توضیح می‌دهیم. ساختار چندین پروتئین برای کمک به درک مسیرهایی که پروتئین‌های عشا با عشا میانکشی می‌دهند را توصیف می‌کنیم. توصیف کاملتر ویژگی‌های انواع مختلف پروتئین‌های عشا در فصل بعدی آمده است که روی ساختار و فعالیت در زمینه عملکردهای سلولی آنها تمرکز دارد.

پروتئین‌ها با عشاها به سه طریق مختلف میانکشی می‌دهند

پروتئین‌های عشا را بر مبنای میانکشی بین پروتئین و عشا در سه گروه می‌توان دسته‌بندی کرد: داخلی^(۱)، متصل شده به لیپید^(۲) و محلی^(۳) (شکل ۱-۱، ملاحظه کنید). پروتئین‌های داخلی عشا، پروتئین‌های گذرنده از عشا هم نامیده می‌شوند که در طول دو لایه فسفولیپیدی قرار داشته و شامل سه قطعه هستند: ذمین‌های گروپلاسمی و سیتوپلاسمی دارای سطح خارجی آبدوست بوده و با سطوح آبی در سطوح گروپلاسمی و سیتوپلاسمی عشا میانکشی می‌دهند. این قطعات از نظر ساختاری و موقعیت اسید آمینه‌ای به قطعات دیگر پروتئین‌های محلول در آب شباهت دارند. در مقایسه قطعاتی که در سطح عشا قرار دارند، معمولاً حاوی اسیدهای آمینه آنکریز زیادی هستند که رنجیره‌های جانبی آنها به سمت بیرون بر آمده است و به هسته هیپروکریبی آنکریز در دو لایه فسفولیپیدی میانکشی می‌دهند. همه پروتئین‌های گذرنده از عشا دارای اطلاعات شرح داده شده زیر هستند ذمین گذرنده از عشا یک یا تعداد بیشتری مارپیچ آلفا یا صفحات چند زنجیری تشکیل شده است. به دلیل اینکه این قطعات باید در داخل عشا قرار گیرند، هم

۱. Integral

2. Lipid anchored

3. Periphera

بحث خواهد شد. یک پروتئین گندیده از عشاء که چند بار از عشا عبور می‌کند و ساختار آن از نظم جریان مولکولی شناخته شده است با کربورودوپسین می‌باشد. این پروتئین در عشا باکتری‌های فتوسنتزی معبی یافت می‌شود و ساختار عمومی همه این پروتئین‌ها را نشان می‌دهد (شکل ۱۶۵-۱۰).

جذب نور توسط گروه رینال که به طور کوالان به این پروتئین متصل شده است باعث تغییر کنفورماسیون در پروتئین شده و باعث یبم شدن پروتون از سمت سیورون عشا باکتری به فضای خارج سولی می‌شود. شیب پروتون ایجاد شده در اعداد عشاء برای سیر ATP مورد استفاده قرار می‌گیرد (فصل ۱۲). بر باکتریورودوپسین‌هایی با ساختار قدرت تفکیک بالا، موقعیت همه اسیدهای آمینه، رینال و پیوندهای حامله‌کننده به طور واضح مشخص است و شاید این استثنایی باشد که همه اسیدهای آمینه در خارج قطب گندیده از عشا در باکتریورودوپسین ابگریز هستند و از نظر انرژی برای آنها مطلوب است که با هسته هیدروکسی پیید دو لایه‌ای احاطه کننده میانکس دهند.

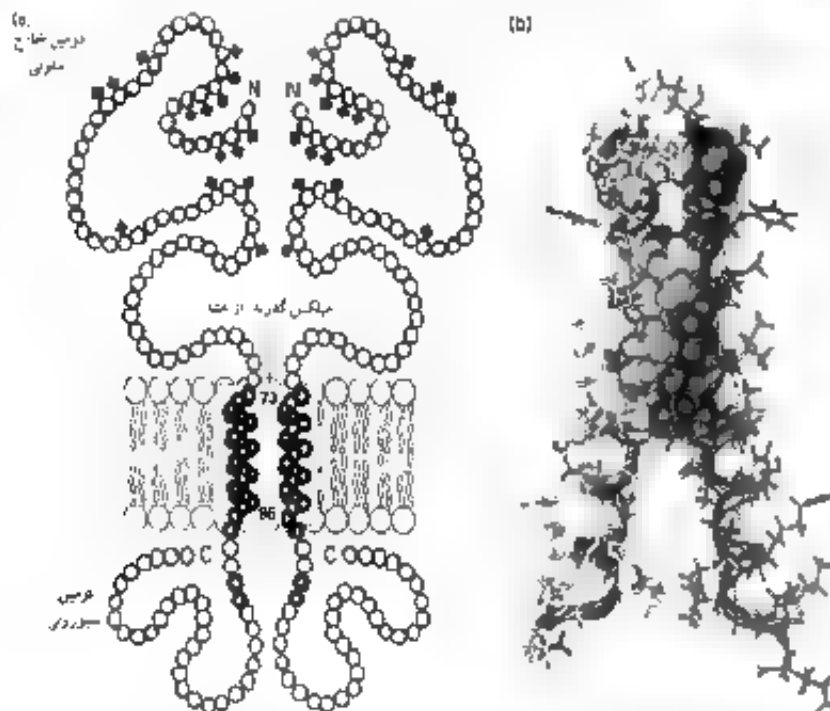
آکوپورین‌ها یک خانواده بزرگ از پروتئین‌های حفاظت شده هستند که آب، کلرید و مولکول‌های آب‌دوست دیگر را از طریق عشا‌های ریزی عبور می‌دهند. آن‌ها چندین جنبه ساختاری پروتئین‌های عشا‌یی که چندبار از عشا عبور می‌کند را نشان می‌دهند. آکوپورین‌ها تترامری شامل چهار زیر واحد متعددند. هر یک از چهار زیر واحد دارای شش مارپیچ آلفای گندیده از عشا هستند به علت شباهت‌های ساختاری آکوپورین‌ها، ما روی یکی از آن‌ها تمرکز می‌کنیم که دارای ساختاری است که به خوبی توسط مطالعات پخش اشعه X مطالعه شده است (شکل ۱۶۵-۱۰). این آکوپورین دارای مارپیچ گندیده از عشاء صوبی، یک پیچش در قسمت میانی و دارای دو مارپیچ آلفا که سه بهیمی از عشا عبور می‌کند است. انتهای N این مارپیچ‌ها، رو به روی هم قرار گرفته (Nهای رزد در شکل) و با همدیگر عشا را به صورت آریب طی می‌کنند. بنابراین بعضی مارپیچ‌های جا گرفته در عشا و ساختارهای غیر کروی که ما بعداً با آن‌ها مواجه می‌شویم داخل دو لایه را طی نمی‌کنند و ما در فصل ۱۱ خواهیم دید که این مارپیچ‌های کوچک در آکوپورین‌ها قسمتی از حفره انتهای اب-گلیسرول در قسمت میانی هر زیر واحد را تشکیل می‌دهند. این مولکول‌های گوناگونی‌های قابل توجهی را در مسیرهای میانکس مارپیچ آلفای گندیده از عشا یا دو لایه پییدی و با دیگر قطعات پروتئینی برخسته می‌کنند. خاصیت میانکس‌های پروتئین با سهولید با حریت زیاد در ساختار آکوپورین مختلف و آکوپورین

میانکس‌های ابگریز و واندروالسی رنج‌های ابگریز داخلی در زمین‌ها، لیپیدهای خاص و احتمالاً میانکس‌های بومی با سر قطبی سهولیدها مطلوب هستند.

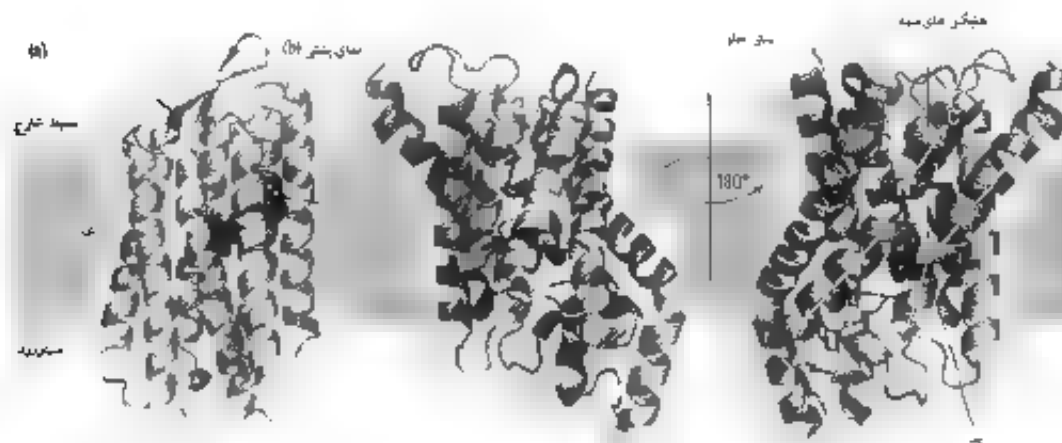
یک نمین معرود آلفا هلیکس برای تشکیل پروتئین عشا‌یی داخلی در درون عشا کافیست بیشتر عشا‌ها بیش از یک مارپیچ آلفای گندیده از عشاء دارند به طور شاخص یک مارپیچ آلفای قرار گرفته در عشا از یک قطعه توتلی شامل ۲۵-۳۰ اسید آمینه ابگریز (بدون بار) تشکیل شده است (شکل ۱۶-۲) را ملاحظه کنید. طول بیشیمی شده در مورد یک مارپیچ آلف (۳/۷۵nm) برای عبور هسته هیدروکسی از یک دو لایه پییدی کافی است. این مارپیچ‌ها در بسیاری از پروتئین‌های عشا‌یی با طرح عشا عمود هستند در صورتی که در سایر پروتئین‌ها، مارپیچ‌ها عشا را به طور مایل طی می‌کنند. رنج‌های جانبی ابگریز به سمت بیرون از مارپیچ برآمدگی دارند (شکل ۱۵-۱۰) و میانکس‌های واندروالسی یا رنج‌های اسید چرب در دو لایه تشکیل می‌دهند. در مقابل، پیوندهای پییدی آمیدی اب‌دوست در داخل آلفا هلیکس وجود دارد (شکل ۳-۴) را ملاحظه کنید. هر گروه کربونیل ($C=O$) یک پیوند هیدروژنی با اتم هیدروژن آمید اسید آمینه رزینوی چهارم به سمت انتهای C مارپیچ تشکیل می‌دهد. این گروه‌های قطبی از بیرون ابگریز عشا محافظت می‌شوند. برای ترک بهتر ساختار پروتئین‌های دارای زمین‌های مارپیچ آلفا، در مورد سه نوع مختلف از این پروتئین‌ها بحث می‌کنیم: گلیکوپورین A، G پروتئین جهت شده گیرنده و کوپورین‌ها (کانال‌های اب-گلیسرول).

گلیکوپورین A، پروتئین اصلی در عشا‌ی پلاسما‌یی گلبول‌های قرمز، پروتئین عشا‌یی است که یک بار از عشا عبور می‌کند و دارای سه یک مارپیچ آلفا گندیده از عشا است (شکل ۱۵-۱۰). مارپیچ‌های آلفای گندیده از عشاء از یک پی پیید گلیکوپورین A با مارپیچ‌های آلفای گندیده از عشاء مشابه در یک گلیکوپورین A دیگر ارتباط دارد و یک دیمر کوپل کوپل تشکیل می‌دهد (شکل ۱۵-۱۰). این لیپین میانکس‌های آلفا هلیکس‌های گندیده از عشاء، یک مکانیسم عمومی برای ایجاد پروتئین‌های دوتایی عشا‌یی بوده و بسیاری از پروتئین‌های عشا‌یی به وسیله میانکس بین مارپیچ‌های گندیده از عشاء، الیگومرها (خو یا تعداد بیشتری پلی پیید که توسط پیوندهای غیر کوالان یا هم تر هم کش می‌دهند) را تشکیل می‌دهند.

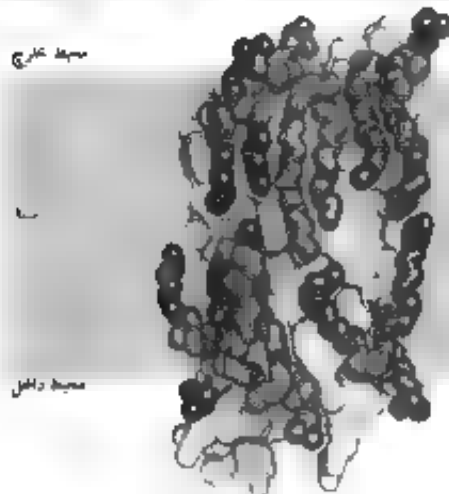
یک گروه بزرگ و مهم از پروتئین‌های داخلی با هفت آلفا هلیکس گندیده از عشا وجود دارد که شامل خانواده بزرگی از G پروتئین‌های همراه با گیرنده‌های سطح سلول بوده و در فصل ۱۵



شکل ۱۵-۱۵ (شکل رنگی): ساختار گلیکوپروتئین ۱۸ یک پروتئین پیچک گذرنده از غشاء با یک مار عبور از غشاء. (a) شکل گلیکوپروتئین دایمری نشان دهنده طرحهای نوآلی اصلی و ارتباطش با غشاء. ۲۲ اسید آمینه معرود به صورت آلفا هلیکس در طول غشاء که هر مونومر از اسیدهای آمینه با رنجیره جانی (پیکریم) است. (b) گلیکوپروتئین به وسیله اتصال گروه‌های سر در دستمونومر که در بعضی نقاط و اسیدهای آمینه برین و آرژینین دارای بار مثبت (گروه‌های اینه) که نزدیک قسمت نیسورونی هلیکس هستند به غش متصل می‌شود. دو دین خارج مولولی و هیسترونی در نظر اسیدهای آمینه بار دار و غیر دواتر قطبی هستند. دین خارج مولولی به صورت گلیکوپروتئین شده است و رنجیره جانبی کربوهیدرات (قسمتهای سبز) به اسیدهای آمینه و پیر سرین، پرولین و اسپارژین پیوسته است. (c) مدل مولکولی دین گذرنده از غشاء دایمر گلیکوپروتئین با اسیدهای آمینه ۲۲ تا ۹۶ مطبق است. رنجیره جانبی (پیکریم) آلفا هلیکس دو تک مونومر در قسمت مولولی نشان داده شده است و دو دیگر مونومرها به سمت اسیدهای آمینه به صورت ساختارهای هم پز کن شان داده شده‌اند که در میلتکنش‌های واندروالس داخل مولکولی شرکت گرفته‌اند و دایمر کوپل کوپل با استحکام پیوسته‌اند.



شکل ۱۶-۱۶ (شکل رنگی): مدل‌های ساختاری از دو پروتئین مشابهی که چند بار از غشاء عبور می‌کنند. (a) کریستالوگرافی یک گیرنده جوی در دمای دایکتری اسید هفت مارپیچ آلفا (پیکریم) در با کریستالوگرافی. دو ۷ به پیدی را تقریباً به صورت عمود با یکدیگر می‌کند. یک مولکول ریندل (سبز) به صورت کووالانسی به یک مارپیچ جذب کننده در پیوسته است. گروه بزرگ C پروتئین‌های همراه شده با گیرنده بر مول‌های یونانی (سبز) هم دارای هفت مارپیچ آلفا گذرنده از غشاء و ساختار به بعدی آنها با کریستالوگرافی مشابه است. (b) و تصویر از کانال گلیسرول GlpF دارای چرخش ۱۸۰° نسبت به همدیگر در طول یک محور عمود با غشاء. دقت کنید که چند آلفا هلیکس گیرنده از غش دارای زاویه (زویه) هستند دو هلیکس که تنها به نیمی از حد نمود می‌کند (از مولی با طس‌های (د) و یک مارپیچ مولولی گذرنده از غش با یک سبکی با محور مدخل بر وینا (از مولی با خط (د) مونکولی گلیسرول بر هسه انوسب به رنگ قرمز است. ساختار تقریباً بر هسه هیدروکسی غش قرار دارد با توجه به این، صفحه ۲۷۷ هیدروکسی پروتئین، به صورت عمود با طرح غش می‌باشد.



شکل ۱۰-۱۷ فسفولیپیدهای حلقوی، دید جانبی از ساختار سه بعدی یک پروتئین اکسیداز. این ساختار در حضور دی‌میرستین هسپانیدین کوبین که یک فسفولیپیدی با زنجیره اسید چرب ۱۴ کربنه اشباع می‌باشد کریستاله شده است. توجه کنید که مولکول‌های بیپید یک گروه دو لایه‌ای در اطراف پروتئین تشکیل داده‌اند. پروتئین‌ها به عنوان یک طرح از سطح شلی داده شده‌اند. مولکول‌های بیپید به شکل صاف برکن نشی داده شده‌اند. گروه‌های سر بیپیدی قطبی خاکستری و زرد رنگ دو لایه به ساختمان یکپارچه در اطراف پروتئین تسکین داده‌اند. می‌توان گفت که عشا زنجیرهای اسید چرب بیپید تمام سطح انگریز پروتئین را می‌پوشانند. تنها مسطح‌ترین مولکول‌های بیپیدی در ساختار کریستالوگرافی قابل مشاهده می‌شوند.

یک مولکول تیپیک کروی فابن حل در آب دارای یک قسمت داخلی است و یک قسمت خارجی. انگریز اسید به این معنی که پورین‌ها برعکس هستند در یک مومومر پورین، گروه‌های جانبی به سمت بیرون در هر رشته قرار گرفته‌اند. انگریز اسید یک دسته شبه مولاری غیر قطبی را تشکیل می‌دهد که کدنه بیرونی شبکه را احاطه می‌کند. این رشته انگریز با گروه‌های اسید چرب لیپیدهای عشا یا با مومومرهای پورینی دیگر میانگش می‌دهد. گروه‌های جانبی مواجه با داخل یک مومومر پورینی به طور غالب اندوست هستند. آنها محوره‌هایی را به صورت بررسی ایجاد می‌کنند که مولکول‌های کوچک فابن حل در آب از عشا عبور کند (توجه کنید که ۲ کوپورین‌هایی که در بالا بحث شد برخلاف داشتن پورین نیستند و حاوی چند مارپیچ الیفا گدیده از عشا می‌باشند).

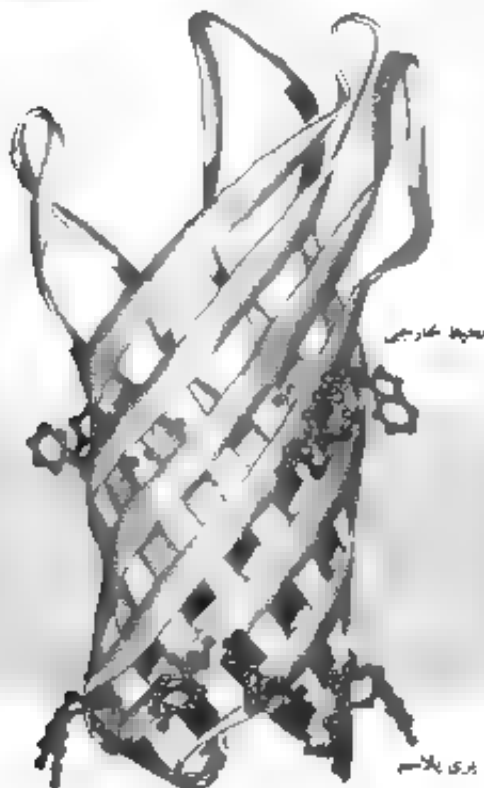
زنجیره‌های هیدروکربنی که به طور گزینشی متصل شده‌اند باعث اتصال بعضی پروتئین‌ها به عشاها می‌شوند. در سول‌های یوکاریوت جدید نوع بیپید که به طور گزینشی

صفر نشان داده شده است (شکل ۱۰-۱۷). کوپورین صفر فزایش پورین در عشا با لاسعایی سول‌های فیبری سازنده لبر چشم پستانداران است. این همانند دیگر اکسیدازها یک ترمیم شامل چهار زیر واحد یکسان است. سطح پروتئین یا یک گروه از محلهای اتصال شده یکپارچه برای مولکول‌های فسفولیپید پوشیده شده است. در عوض زنجیرهای جانبی اسید چرب به طور محکم در مقابل پروتئین‌های سطح خارجی انگریز غیر منظم مبراکم شده‌اند. بعضی از زنجیرهای اسید چرب به طور صاف بوده و به صورت کاملاً مرنس قرار گرفته‌اند (فصل ۲)، در حالی که زنجیره‌های دیگر با میانگش محکم با زنجیره جانبی آلوسست روی سطح پروتئین‌ها به هم چسبیده‌اند. بعضی گروه‌های سر لیپیدی به سطح عشا موازی هستند و لیپیدهای دیگر رویه اسب با هشت دارند. بسیاری میانگش‌های خاص بین فسفولیپیدها و پروتئین‌های گزیده از عشا می‌یابند و وجود داشته باشد و عملکرد بسیاری از پروتئین‌های عشا به وسیله انواع خاص فسفولیپیدهای موجود در دو لایه تحت تأثیر قرار می‌گیرند.

چند رشته‌ای در پورین‌ها شبکه‌های گدیده از عشا تشکیل می‌دهد

پورین‌ها یک گروه از پروتئین‌های گدیده از عشا بوده و ساختارشان به طور اساسی از دیگر پروتئین‌های داخلی پایه در زمین‌های گدیده از عشا که مارپیچ الیفا هستند متفاوت است. چند نوع پورین‌ها در عشا خارجی باکتری‌های گرم منفی مانند E. coli و در عشا خارجی میتوکندری‌ها و کلروپلاست‌ها یافت شده است. عشا خارجی، یک باکتری رودهای را از عوامل آسیب ز همانند انتی سادی‌ها، سمکهای سمروبی و پروتئین‌ها حفظ می‌کند اما به مولکول‌های کوچک اندوست شامل عشاها، اتاره جذب و به مواد رانند اجازه انترام ز می‌دهد.

انواع مختلف پورین‌ها در عشا خارجی یک سول E. coli کانال‌هایی برای عبور انواع خاص دی‌سکاریدها یا مولکول‌های کوچک دیگر همانند یون‌هایی چون فسفات را فراهم می‌کند. توانی اسید امینه‌های پورین‌ها شامل هیچکدام از قطعات انگریز طولی خاص پروتئین‌های داخلی با زمین‌های الیفا عینکس گزیده از عشا نیست. کریستالوگرافی اشعه X نشان می‌دهد که پورین‌ها از سه زیر واحد همسان تشکیل شده‌اند. در هر زیر واحد، ۱۶ رشته از صفحه‌ای را بشکین می‌دهد که به شکل ساختاری شبکه‌ای با یک محوره در مرکز پیچیده شده است (شکل ۱۰-۱۸). یک پورین به طور غیر مشابه به



▲ شکل ۱۸-۱۰ (شکل رنگی). مدل ساختاری از یک ردر واحد *Opdx* پوری که در فضای خارجی *ExoE* بافت شده است. همه پورینها پروتئینهای ناقل عشا میباشند. هر پروتئین به شکل شبکه است که دارای رشتههای گر که دیواره را تشکیل می دهد و یک پورین ناقل عشا می در مرکز مست و صمیمت یک رشته از رجیم های جلیب آلفایک (آبگریز و غیر قطبی) (۱۰) و یک هسته از رجیم جلیب آروماتیک (محتویات قطبی) (قرمز) پروتئین در دو لایه

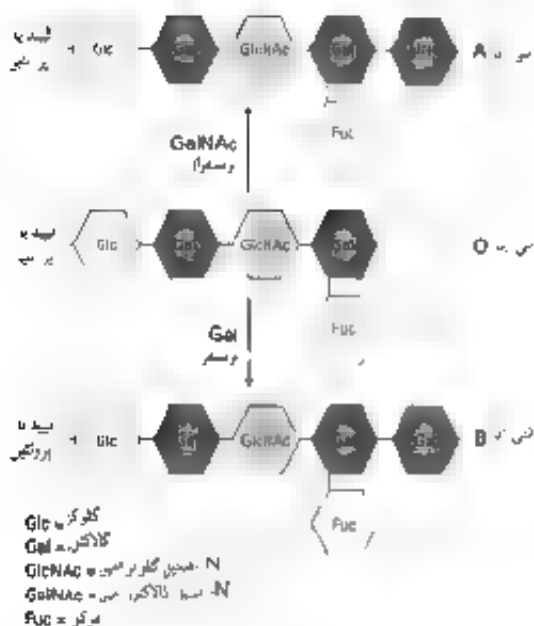
به دام کیپکوریل فسفاتیدیل - ایوریول (GPI) به سطح گروپلاسمی عشا می پیوند شده اند. ساختار دقیق اتصال های GPI به میزلی ردادی در انواع سلول های مختلف متفاوت است اما آنها همیشه حاوی فسفاتیدیل ایوریول (PI) هستند که دو رجیمر اسید چرب آن در داخل لیپید دو لایه ای شبیه فسفولیپید های دو لایه ای میباشند. فسفاتیدیل ایوریول (PI) به انتهای C یک پروتئین متصل کرده است و دارای چندین باقی مانده قندی هم هستند (شکل ۱۸-۱۰). بنابراین اتصال های GPI، گلیکوپید هستند. اتصال های GPI برای چسبیدن پروتئین ها به عشا ضروری هستند. برای مثال آنزیم فسفولیپاز C پیوند فسفات- گلیسرول در

متصل شده اند به طور میباشند باعث اتصال بعضی از پروتئین های محلول در آب به یک یا دو لایه دیگر عشا های پلاسمایی یا دیگر عشا می سلولی می شود. در این پروتئین های متصل شده به بیپید، رجیمر های هیدروکربنی لیپید در داخل دو لایه قرار گرفته است اما خود پروتئین داخل دو لایه نیست. اتصال به لیپید برای قرار دادن پروتئین ها در سطح سیورولی استفاده شده و برای سطح گروپلاسمی استفاده نمی شود.

گروهی از پروتئین های سیورولی به وسیله یک گروه اسید چرب (مثل میریستات یا پالمیتات) که به طور کووالانسی به انتهای N یک اسید آمینه گلیسین متصل شده است به سطح سیورولی عشا متصل می شود (شکل ۱۸-۱۰). نگهداری این قیل پروتئین ها در عشا توسط اتصال اسید انتهایی N، آسیلاسیون نامیده می شود و احتمالاً نقش مهمی را در عملکرد های ارتباطی عشا بازی می کند. برای مثال *Scv* شکل جهش یافته از یک میرورین کیناز سلولی بوده و باعث القای رشد غیر طبیعی سلول شده و می تواند باعث رفتن به سوی سرطانی شدن در مواقعی که انتهای N دارای میریستیل باشد شود.

دومین گروه از پروتئین های سیورولی توسط رجیمر هیدروکربنی چسبیده به یک اسید آمینه سیستئین که در قسمت انتهایی C یا نزدیک آن قرار دارد به عشا متصل شده اند (شکل ۱۸-۱۰b). مدادی از این رجیمر ها اتصال های پریل^(۱) هستند که از واحدهای پروتئین کربن ساخته شده اند که در ادامه به طور جزئی گفته خواهد شد واحدهای پروتئین در سراسر کلسترول هم استفاده می شوند. در این پروتئین ها یک فارسیل ۱۵ کربنه یا گروه زرائین ۲۰ کربنه از طریق پیوند تیوانری به گروه SH- از انتهای C اسید آمینه سیستئین پیوند شده است. در بعضی موارد یک گروه زرائیل ثانویه یا یک گروه اسید چرب پالمیتات به یک اسید آمینه سیستئین در نزدیک آن متصل شده است. برای مثال *Ras* یک *GTPase* بر جانوده پروتئینی که در پیامرسانی داخل سلولی (فصل ۱۶) نقش دارد، به وسیله یک اتصال دونایی در سطح سیورولی عشا پلاسمایی قرار می گیرد. پروتئین های *Rab* که به بر جانوده *GTPase* ها متصل هستند، به طور مشابهی به سطح سیورولی و ریکوب های داخل سلولی به وسیله اتصال های پریل متصل می شوند. این پروتئین ها برای الحاق ریکوب ها با عشا های هدف مورد نیاز هستند (فصل ۱۶).

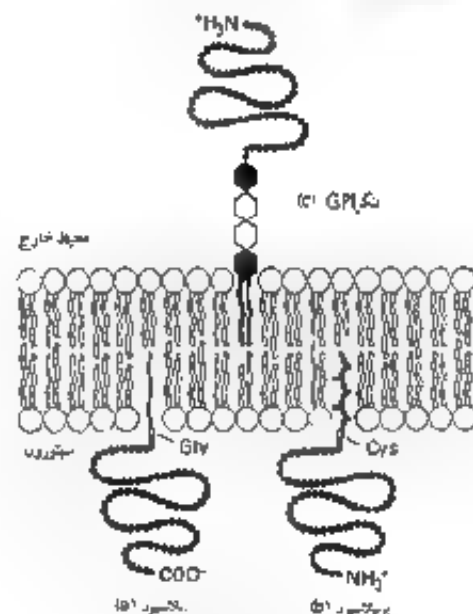
بعضی پروتئین های سطح سلول و پروتئین های خاص با پلی ساکارید هایی که به طور کووالانسی به هم متصل شده اند و پروتئین های (فصل ۱۶) نامیده می شوند، توسط نوع سوم از اتصال ها



هشکل ۲۰-۱۰ آنتی ژن‌های گروه خونی ABO انسانی این آنتی ژن‌ها را ریحیره‌های الیگوساکاریدی هستند که به گلیکولیپیدها یا گلیکوپروتئین‌ها در عشا پلاسمایی به طور کووالانسی متصل هستند. قندهای الیگوساکاریدی انتهایی تعیین کننده به آنتی ژن هستند. خصوصاً عیب گلیکوزیل ترانسفرها باعث اضافه شدن گالاکتوز (Gal) یا N-اسین گالاکتوز آمین به آنتی ژن می‌شود و نوع گروه خونی یک فرد را تعیین می‌کند.

عنوان ریخت‌شناسی مربوط به سطح عشا پلاسمایی شناخته می‌شود. قطعه سیتورولی همیشه با سیتوپلاسم برخورد دارد و قطعه اگرولیاسمی همیشه با طرف مخالف مواجهه است. جهت انواع پروتئین‌های گذرنده از عشا مختلف در طول ستر آنها تعیین می‌شود و در فصل ۱۳ آن را توصیف خواهیم کرد. پروتئین‌های عشا‌یی هرگز حرکت ریگراک در طول عشا را ساا ندادند زیرا این حرکت نیاز به حرکت موقتی اسیدهای آمینه ابتدوست از طریق قسمت داخلی آبگیر عشا را دارد که از نظر انرژی مطلوب است. بنابراین شکل نامتغیری یک پروتئین گذرنده از عشا که در طول پیوستر پروتئین در داخل عشا قرار می‌گیرد در طول رنگی پروتئین در عشا حفظ می‌شود. همان طور که در شکل ۹-۱۰ نشان داده شده است پروتئین‌های عشا‌یی جهت نامتغیری خود را در عشا در طول جوانه رنی عت و حوادث الحاقی حفظ می‌کند. یسی همان قطعه سیتورولی همیشه با سیتورول مواجهه است و همان قطعه اگرولیاسمی همیشه در معرض سطح گروپلاسمی است.

بسیاری از پروتئین‌های گذرنده از عشا دارای ریحیره‌های



▲ شکل ۱۹-۱۰ اتصال پروتئین‌های عشا پلاسمایی به دو لایه توسط اتصالات غیر کووالانسی گروه‌های هیدروکربنی (a) پروتئین سیتورولی از فیو-۵-Src از طریق یک اسید چرب معدوم که به انتهای N-اسید آمینه گلیسین (Gly) پلی پیید جیبده است به عشا پلاسمایی متصل می‌شود. میرستات (C14) و پالمیتات (C16) عموماً اتصال‌های اسیدی هستند (b) دیگر پروتئین‌های سیتورولی همانند پروتئین‌های (Rab) توسط پریمیل‌اسون یک با دو اسید آمینه میسین (Cys) در قسمت C انتهایی یا نزدیک به آن به عشا متصل شده‌اند. سگرها گروه‌های فارسیل (C19) و ژوئیل ژرانیل (C22) هستند که در دو حیر امیاخت (c) نگر پییدی در سطح اگرولیاسمی عشا پلاسمایی، گلیکوزیل فسفاتیدی-ایسوربول (GPI) است. قسمت فسفاتیدی-ایسوربول (قرمز) در این نگر شامل دو ریحیره اسید چرب است که در دو لایه امتداد یافته است. واحد فسفاتیدول آمین (آرغوانی) در لنگر آن را به پروتئین می‌چسباند. دو شش صلی سیر رنگ نشان دهنده واحدهای قند هستند که از نظر سمات طبیعی و آرایش در اتصالات مختلف GPI متفاوت است. ساختار کامل یک لنگر GPI مخمر در شکل ۱۲-۱۳ ساا داده شده است.

فسفولیپیدها و اتصال‌های GPI می‌شکند (اندکال ۱۰-۱۲) را ملاحظه کنید). بیمار سول‌ها با فسفولیپاز C، پروتئین‌های سگر شده توسط GPI از فیو-1 Thy و فسفاتاز قیایی جفت^(۱) (PLAP) را از سطح سلول رها می‌کند.

پروتئین‌های گذرنده از عشا و گلیکولیپیدها به طور نامتغیری در دو لایه قرار گرفته‌اند. هر نوع پروتئین گذرنده عشا‌یی دارای یک جهت خاص است که به

جدول ۱: گروه‌های خونی ABO

گروه خونی	آنتی‌ژن‌های روی RBC ها	آنتی‌بادی‌های سرم	نوع گروه خونی در بلاک‌کننده
A	A	آنتی B	A و O
B	B	آنتی A	B و O
AB	A و B	هیچ‌کدام	همه
O	O	آنتی A و آنتی B	O

آسیب را، نوع گروه خونی و هماهنگی مناسب بین نمونه و گیرنده خون در همه انتقال جویها ضروری است (جدول ۲: ۱۰).

موتیف‌های چسبیده به لیپیدها به هدایت‌گیری پروتئین‌های محیطی به عشا کمک می‌کنند

بسیاری از آنزیم‌های محلول در آب، فسفولیپیدهای عسایی به عنوان موبستر استفاده می‌کنند و بنابراین باید به سطح عشا متصل شوند. یک مثال آن آنزیم فسفولیپازها هستند بسیاری از آنزیم‌ها برای انجام عمل کاتالیزوری در ابتدا، به گروه سر قطبی فسفولیپیدهای عسایی متصل می‌شوند توجه کنید که فسفولیپازها پیوندهای محتملی را در گروه سر فسفولیپیدها هیدرولیز می‌کند (شکل ۱۳-۱۰ را ملاحظه کنید). این آنزیم‌ها دارای نقش مهمی در تخریب عشاها و سبونی اسید دیده و من هستند و همچنین جزء اجزای فعال در بسیاری از سموم مرده هستند. مکانیسم فعالیت فسفولیپاز A₂ من می‌تهد که این فیل آنزیم‌های محلول در آب می‌توانند به طور برگشت‌پذیر به عشاها واکنش دهند و واکنش‌ها را در بینابین یک سطح محلول آبی و لیپید کاتالیز کنند (شیمی interfacial). وقتی این آنزیم‌ها در یک محلول آبی قرار می‌گیرند جایگاه فعال آنها که حاوی Ca^{2+} است در کانال آسیر شده با سیدهای آمینه بگردد، پهن می‌شود آنزیم به دو لایه فسفولیپیدی که از فسفولیپیدهای دارای بار منفی هستند با مین ترکیبی بالا می‌چسبد (مثل فسفاتیدیل کولین). این یافته‌ها پیسهاده می‌کند که سبهای اسیدهای آمینه لبرین و آروژین که دارای بار مثبت هستند در اطراف کانالهای کانالینیک وارد شده و دارای اهمیت خاصی در چسبیدن بینایی‌اند (شکل ۱۵-۱۰). چسبیدن باعث القای یک تغییر کمپوزاسیونی کوچک در فسفولیپاز A₂ می‌شود که چسبیدن به سر فسفولیپیدی را

کربوهیدراتی هستند که به طور کووالانسی به رنجیرهای جانبی مرین، ترنوس یا آمپرازین پی پییدی چسبیده‌اند. این فیل گلیکوپروتئین‌های گنریده از عشا همیشه در جهی قرار می‌گیرند که رنجیرهای کربوهیدراتی همیشه در ثمین گزوبلاسمی قرار گیرد (شکل ۱۵-۱۰ را ملاحظه کنید). گلیکوسپیده که یک رنجیره کربوهیدراتی متصل به اسکت گلیسرول یا اسفگورین دارند همیشه بر لایه اگرولاسمی قرار گرفته و رنجیره کربوهیدراتی آنها از سطح عشا بیرون رده است. میانی موبستر برای گلیکوریله شدن بافتار پروتئین‌ها در فصل ۱۲ توضیح داده شده است. گلیکوپروتئین‌ها و گلیکولیپیدها به طور خاص در عسای پلاسما می سبول‌های یوکاریوتی فراوانند. این ترکیبات در عسای داخل مینوکیدری، بیعه‌های^(۱) کلروپلاستها و چنید عشا داخل سلولی دیگر یافت می‌شوند. رنجیره‌های کربوهیدراتی گلیکوپروتئین‌ها و گلیکولیپیدها در عشا پلاسما می در داخل فصاهای خارج سلولی امتداد یافته‌اند و آنها برای میفکشن با جزء ماتریکس خارج سلولی مثل لکتین‌ها، پروتئین‌هایی که به قدهای خاصی متصند، فاکتورهای رشد و آنتی‌بادی‌ها ارتباط دارند.

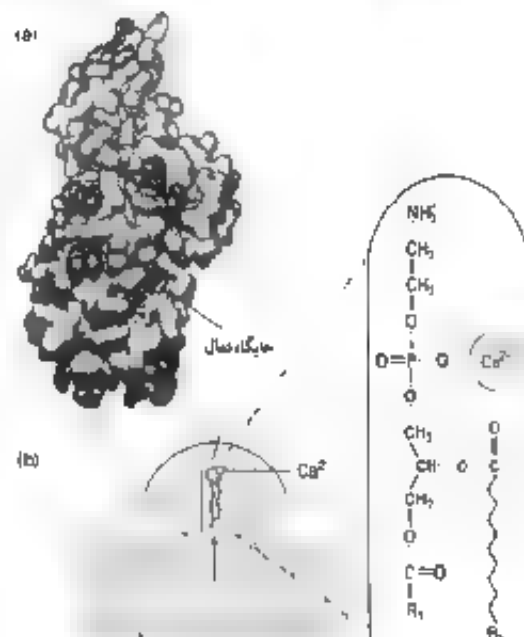
یک سبچه مهم این گونه می‌بکشنش یا آنتی ژن‌های گروه خونی O و A و B فاس توضیح است. این سه از لحاظ ساختاری به اجزای الگوساکاریدی از الیگولیپیدها و گلیکوپروتئین‌های میانی بگی دارند که روی سطح سلول‌های قرمر خون انسان و بسیاری از انواع دیگر سلول‌ها بیل می‌شوند (شکل ۲۰-۱۰). همه انسانها آنزیم‌هایی برای سنتز آنتی ژن O دارند. اشخاصی با گروه خونی A همچنین دارای یک آنزیم گلیکوزیل ترانسفراز هستند که یک موبساکارید تغییر یافته به نام N اسیل گالاکتوز آمین را برای تشکیل آنتی ژن A به آنتی ژن O اضافه می‌کند. آنها می‌توانند که دارای گروه خونی B هستند دارای یک ترانسفراز متفاوت هستند که یک گالاکتوز اضافی برای تشکیل آنتی ژن B به آنتی ژن O اضافه می‌کند. در افرادی که دارای هر دو نوع ترانسفراز هستند هر دو آنتی ژن A و B تولید می‌شود (نوع گروه خونی AB). در آنها می‌تواند که فاقد هر دو نوع ترانسفراز هستند تنها آنتی ژن O تولید می‌شود (نوع گروه خونی O). افرادی که سطح گلیوپهای قرمر آنها فاقد آنتی ژن A یا آنتی ژن B یا هر دو نوع هستند به طور طبیعی دارای آنتی‌بادی‌های مخالف با آنتی ژن‌های از دست رفته در سرم من هستند. بنابراین اگر یک شخص با گروه خونی A یا O خون گروه B را دریافت کند آنتی‌بادیهای ضد آنتی ژن B به منون‌های قرمر وارد شده می‌چسبد و شروع به تخریب خواهد کند. برای جلوگیری از این گونه واکنش‌های

پروتئین‌های عشا‌ست این کار به میرلی زیادی توسط شوینده و مولکول‌ها آمفی پاتیک آن‌ها می‌شود. این مواد عشا‌ را توسط فرار گرفتن در بین دو لایه فسفولیپیدی می‌شکنند و لیپیدها و بسیاری از پروتئین‌های عشا‌یی را حل می‌کنند. قسمت بزرگتر بک مولکول شوینده توسط هیدروکربن جذب شده و سریعاً به هم می‌پیوندند. قسمت آندوست به طور نوری توسط آب جذب می‌شود. بعضی شوینده‌ها محصولات طبیعی هستند و بی‌اثر آنها مولکول‌های سنتزی هستند که برای شست‌و شو و پاک‌کردن مخلوط روغن و آب توسعه یافته‌اند. (شکل ۲۲-۱۰).

شوینده‌های یونی از قبیل داکسی کولات^(۱) و سدیم بودسیل سولفات^(۲) (SDS) بک گروه باردار دارند. شوینده‌های غیر یونی از قبیل تریتون ۱۰۰-X^(۳) و اکین گلوکوزید^(۴) فاقد گروه بار هستند. در عشا‌های حیوانی که شوینده‌ها در آب حلال به صورت مولکول‌های محلول حل می‌شوند، با افزایش غلظت، مولکول‌ها به شکل میس‌های گروی تجمع می‌یابند به شکلی که قسمت آندوست مولکول‌ها به سمت بیرون و قسمت آبگریز در مرکز قرار می‌گیرد. (سکن ۶۰-۱۰) را ملاحظه کنید. غلظت بحرانی میس^(۵) (CMC) در تشکیل میسل‌ها ویژگی هر درختی بوده و بک معکودی از ساختار قسمتهای آبگریز و آندوست است.

شوینده‌های یونی به ناحیه آبگریز در معرض قرار گرفته پروتئین‌های عشا‌یی و هسته آبگریز پروتئین‌های قابل حل در آب می‌چسبند این شوینده‌ها هم‌چنین به دلیل داشتن بار، پیوندهای یونی و هیدروسی را می‌شکنند. برای مثال سدیم بودسیل سولفات در غلظت‌های بالا به طور کامل پروتئین‌ها را با چسبیدن به همه ناحیه‌های جانبی دناتوره می‌کند. پس مشخصه‌ای است که در الکتروفورز ژل SDS برجسته است (شکل ۳۵-۳، ملاحظه کنید). عموماً شوینده‌های غیر یونی پروتئین‌ها را دناتوره نمی‌کند و در استخراج پروتئین‌ها از عشا قبل از تخلیص پروتئین‌ها معینند. این شوینده‌ها به روش‌های متفاوتی در غلظت‌های مختلف عمل می‌کنند. در غلظت بالا (بالای CMC)، آنها عشا‌های رستنی را با تشکیل میسل‌های مخلوط از شوینده و فسفولیپید و پروتئین‌های عشا‌یی داخل حل می‌کنند (شکل ۲۲-۱۰).

این شوینده‌ها در غلظت‌های کم (پایین CMC) به مناطق آبگریز اغلب پروتئین‌های عشا‌یی داخلی چسبیده و آن‌ها را در مخلوط آبی



شکل ۲۱-۱۰ (شکل رنگی): سطح چسبیده بیابایی و مکانیسم

عص فسفولیپاز A₂ (a) مدل ساختاری آنریم سان‌دهنده سطحی است که با یک عشا می‌کنند. این سطح اتصالات بیابایی شامل کاره یک اسید آمینه لیزین و آرژینین دارای بار مثبت هستند که محره با محیط آبی رنگ محل فعالیت کاتالیزیک شان داده شده است و سوپراترایی لیبیدی (ساختار صحیح فرم) به آن پیوند شده است. (b) دیاگرام کاتالیزر توسط فسفولیپاز A₂ در مدل عشا‌یی بیابایی است. عشا‌های آمینه باردار مثبت در محل چسبیده بیابایی به گروه‌های قطبی دارند. معنی در سطح عشا می‌چسبند. این اتصال باعث شروع تغییر کنفورماسیونی کوچک و باز شدن یک کانال آستر شده با اسیدهای آمینه آبگریز می‌شود که باعث هدایت دو لایه به محل کاتالیزیک می‌شود و بک فسفولیپید به داخل کانال حرکت می‌کند. یک یون Ca^{2+} متصل شده به آنریم به گروه سر چسبیده و محل پیوند اسیری در نزدیک محل کاتالیزیک شکسته می‌شود (فرم).

تقویت کرده و کانال‌های آبگریز را باز می‌کند و بک مولکول فسفولیپید از دو لایه به داخل کانال حرکت می‌کند. Ca^{2+} متصل به آنریم یا به فسفات گروه سر متصل می‌شود و به این وسیله محل پیوند اسیری در محل کاتالیزیک شکسته می‌شود (شکل ۲۱b-۱۰).

پروتئین‌ها می‌توانند توسط شوینده‌ها یا محلول‌های غلیظ بعضی از عشا‌ها جذب شوند.

اغلب تخلیص و مطالعه پروتئین‌های عشا‌یی مشکل است که بیشتر به دلیل اتصالات محکمشان با لیپیدهای عشا‌یی و دیگر

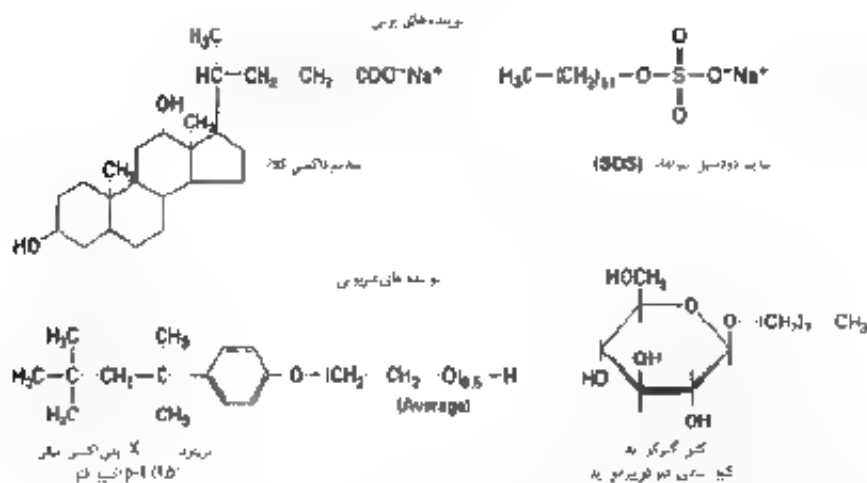
۱- Deoxycholate

2- Deoxycholate

3- Triton X-100

4- Octylglycoside

5- Critical micelle concentration



▲ شکل ۲۲-۱۰ (شکل رنگی) ساختار چهار نوع سوپده متعارف. قسم: اگرچه هر مولکول به رنگ رد نشان داده شده است، قسمت آبیوس به رنگ آبی است. نمکهای صغروی سدیم داکسی کولاف یک محلول طبیعی اند و به ندرت صنعتی است. عموماً سوپدهای یونی باعث نانواستیس پروتئین ها می شوند و سوپدهای غیر یونی این کار را انجام نمی دهند و در حل شدن پروتئین های غذایی داخلی مفید است.

تکات کلیدی بخش ۱۰-۲

عشاهای ریسی، ترکیبات پروتئینی و اعمال پایه

- عشاهای ریسی معمولاً دارای پروتئین های استتگرال (گذرنده از عشاء) و پروتئین های محیطی هستند که پروتئین های محیطی نمی توانند وارد مرکز آنگریز دولایه شوند (شکل ۱۰-۱ را ملاحظه کنید)
- سیاری از پروتئین های انتگرال عشاء دارای یک یا چندین بخش گذار عشایی هیدروفوب مارپیچ های α هستند که به تعمیمهای آب دوست کشیده شده در سمت سیپورولی و کربوپلاسمی ختم می گردند (الشکال ۱۵-۱۵ و ۱۵-۱۶ را ملاحظه کنید).
- رنجبردهای حائمی اسیدهای چرب مشابه سرهای لیپیدهای عشایی به طور محکم و سامنیم در اطراف بخشهای آنگریز پروتئین های داخلی عشایی قرار می گیرند.
- تمام پروتئین های گذار عشایی و گلیکوپروتئین ها به صورت سامنیم در دو لایه جهت گیری کرده اند؛ رنجبردهای کربوهیدراتی به سمت سطح اکروبلاسمی پروتئین ها متصل شده اند.
- پورین ها برخلاف سایر پروتئین های انتگرال داخلی، حاوی صاحب β گذار عشایی هستند که یک کانال شبه به شبکه در دو لایه تولید می کند (شکل ۱۸-۱۵ را ملاحظه کنید).
- اسیدهای چرب بلند رنجبردهای اتصال به برجی:

فایس حل می کند یا تیمار سولوی های کشش شده با یک بافر محلول نمکی شامل یک سوپده غیر یونی مثل تریتون ۱۰۰ X، پروتئین های فایس حل در آب و پروتئین های غذایی داخلی استخراج می شود. سایر بی دشمن های طولی عشاء از نظر اسیدهای آمینه آنگریز بدون بار می اند (شکل ۱۵-۱۵ را ملاحظه کنید) و وقتی از عشاء جدا شوند قطعات آنگریز شامل به میان کشش یا همدیگر دارند در نتیجه مولکول های پروتئینی به هم جمع شده و از محلول های آبی جدا می شوند. قسمتهای آنگریز مولکول های سوپده غیر یونی ترجیحاً به قطعات آنگریز پروتئین های گذرنده از عشاء می چسبند و مانع جمع پروتئین

می شوند و به پروتئین ها اجازه می دهند که در محلول آبی باقی بمانند. پروتئین های گذرنده از عشاء حل شده توسط سوپدها توسط کروماتوگرافی تئامینی و دیگر تکنیک های مورد استفاده در تعطیل پروتئین های قابل حل در آب تعطیل می شوند. فصل ۴.

همان طور که قبلاً بحث شد، اغلب پروتئین های محیطی توسط میان کشش های یونی یا دیگر میان کشش های ضعیف به فسفولیپیدهای عشایی پیوند می شوند. عموماً پروتئین های محیطی توسط محلول های قوی یونی (علمت نمکی بالا) که پیوندهای یونی را می شکند، با توسط مواد شیمیایی که به کانیه های دو طرفی مثل Mg^{2+} می چسبند از عش قابل حذف. به طور غیر مشابه پروتئین های داخلی و اغلب پروتئین های محیطی در محلول های آبی حل می شوند و به حل شدن توسط حلال های غیر یونی نیاز ندارند.

عشا تبدیل می‌شوند. حرکات پیچیدی، مخصوصاً ترکیبات عشا‌یی، بین اندامک‌های مختلف نکته کلیدی برای نگهداری ترکیب مناسب و خواص عشا‌ها و ساختار کلی سلولی است. اما اطلاعات مادر مورد بین همین انتقالات پیچیدی داخل سلولی هنوز در مرحله ابتدایی قرار دارد. یک اصل پایه در پیوستن عشا این است که سلول‌ها عشا‌های جدید را تنها توسط گسترش عشا‌های موجود سنتز می‌کنند. گرچه بعضی مراحل اولیه در سنتز پیچیدگی عشا‌یی در سینوپلاسم صورت می‌گیرد ولی مراحل پایانی به وسیله آنزیم‌هایی که به عشا‌های سلولی از بین موجود، پیوند سدانند کاتالیز می‌شود و محصولات همان طور که آنها تولید شده‌اند در داخل عشا ترکیب می‌شوند. مدرک برای این پدیده وقتی سلول به طور مختصر در معرض پیش سازهای رادیو اکتیو (مثل همان یا اسیدهای چرب) قرار گیرد دیده شده است. همه فسفولیپیدها و اسفگولیپیدهای تشکیل دهنده این مواد یا عشا‌های داخل سلولی ارتباط داشته و انتظار می‌رود که از نظر انگیز بودن و نحوه‌های اسید چرب هیچکدام در سیورول یافت نشود. بعد از اینکه لیپیدهای عشا تشکیل شدند باید به طور اختصاصی در دو لایه یک عشا‌یی مهم و بین عشا‌های مستقل اندامک‌های مختلف در سلول‌های یوکاریوت توزیع شوند. در ابتدا، روی سنتز و توزیع فسفولیپیدها، اسفگولیپیدها و کلسترول تمرکز می‌کنیم و در فصل ۱۲ چگونگی ترانزپورت پروتئین‌های عشا‌یی در عشا‌های سلولی را بحث می‌کنیم.

سنتز اسیدهای چرب با واسطه چمپین آنزیم مهم صورت می‌گیرد

اسیدهای چرب، ترکیب کلیدی در فسفولیپیدها و اسفگولیپیدها می‌باشند. اینها هم چنین عمل اتصال تنادای پروتئین‌ها به عشا‌های سلولی‌اند (شکل ۱۹-۱۰ را ملاحظه کنید). بنابراین به طور کلی تنظیم سنتز اسیدهای چرب یک هش کلیدی در تنظیم سنتز عشا‌یی برای می‌کند. اسیدهای چرب اصلی در فسفولیپیدها شامل ۱۴، ۱۶ و ۱۸ یا ۲۰ اتم کربن هستند و به دو صورت، زنجیره‌های اشباع و غیر اشباع وجود دارند.

اسیدهای چرب از دو کربن سارنده واحد استات، CH_3COO ، سنتز می‌شوند در سلول‌ها، استات و میانجی‌های دیگر در سنتز اسید چرب با یک مولکول بزرگ محلول در آب به نام کوآنزیم $\text{A}(\text{CoA})$ اسیریه می‌شوند. یک مثال از ساختار استیل CoA به صورت زیر است.

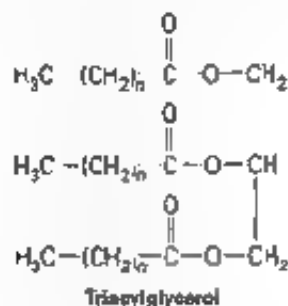
استیل کوآیک واسطه مهم در متابولیسم گلوکز اسیدهای

اسیدهای آمینه پروتئین‌ها در یک یا دو طرف لایه لیپیدی لنگر می‌اندازد (شکل ۹-۱۰ را ملاحظه کنید).

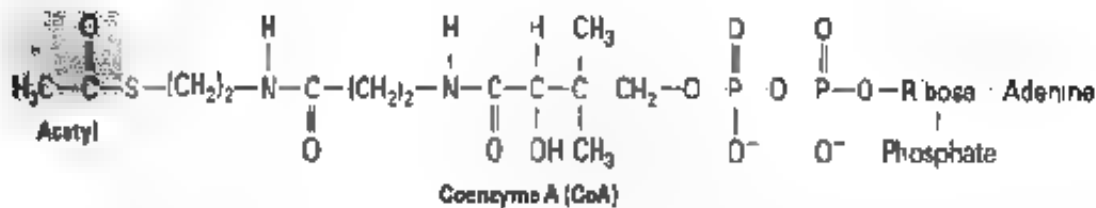
- اتصال آنزیمی محلول در آب (مثل فسفولیپاز، گلیسر یا لیپاز) به سطح عشا برخی اوقات دسترسی آنزیم به سوبسترا را محدود کرده و برخی اوقات سبب فعال شدن آن می‌شود. این اتصال معمولاً بواسطه سرهمکش بین بارهای مثبت ریشم‌های بازی در پروتئین و بارهای منفی بر روی گروه‌های سر فسفولیپید در عشا‌یی دو لایه‌ای ایجاد می‌شود.
- پروتئین‌های گلیسر عشا‌یی به طور انتخابی قابل حل بوده و با اسفاده از دنترانت‌های غیریونی قابل تخلیص هستند.

۱۰-۳ فسفولیپیدها، اسفگولیپیدها و کلسترول: سنتز و حرکت داخل سلولی

در این قسمت ما بعضی از چالش‌های خاصی که یک سلول در سنتز و انتقال لیپیدها با آنها رو به روست بررسی می‌کنیم. این لیپیدها به طور صمیمی در داخل محلول‌های آبی سلول حل می‌شوند. ابتدا بر روی اسیدهای چرب که پیش سازهای فسفولیپیدهایی که اسکلت ساختاری عشا‌های سلولی هستند متمرکز می‌شویم. اسیدهای چرب برای آزاد سازی انرژی برای عملکردهای سلولی در میتوکندری اکسید شده (فصل ۱۲) و ذخیره می‌شوند و در چربی‌ها چون ابتدا به شکل تری گلیسرید متعل می‌شوند. در تری گلیسرید سه گروه اسید چرب به یک مولکول گلیسرول اسیریه شده است. ما سر گلیسرول را به دو دلیل مرور خواهیم کرد زیرا اکسیرول یک ترکیب مهم عشا‌یی بوده و هم چنین پیش ساز برای هورمون‌های اسروئیدی مثل تستوسترون و استروژن و ویتامین D که به کنترل متابولیسم کلسیم کمک می‌کند و دیگر پیچیدگی‌های فعال از نظر ریستی می‌باشد.

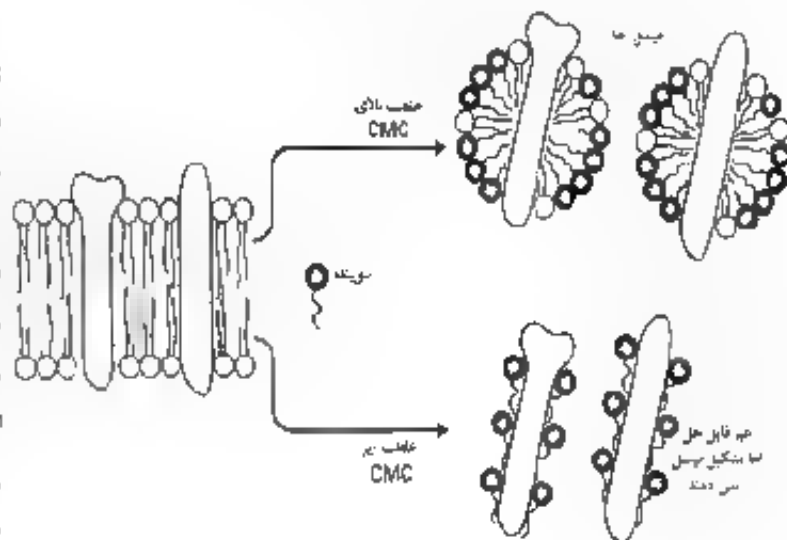


ما بحث‌مان را از پیوستن و حرکت پیچید به سمت پیچیدگی‌های اصلی یافت شده در عشا‌های ریسی و پیش سازهایشان متمرکز می‌کنیم. در پیوستن لیپیدها، پیش سازهای قابل حل در آب در حد فاصل ارتباطات عشا‌یی جمع می‌شوند و سپس به نویداد لیپیدی



► شکل ۲۳-۱ حل شدن

پروتئین‌های غشایی داخلی توسط شوینده‌های غیر یونی، یک شوینده در غلظت بالاتر از غلظت بحرانی میسل (CMC)، میبدها و پروتئین‌های غشایی داخلی را حل می‌کند و میسل‌های مختلط شامل مولکول‌های شوینده، پروتئین و لیپید تشکیل می‌شود. شوینده‌های غیر یونی (مثل اکتیل گلوکوزیدو برینز ۱۰۰) در غلظت زیر CMC، پروتئین‌های غشایی را بدون تشکیل میسل یا پوساندن مناطق طوبی غش حل می‌کند.



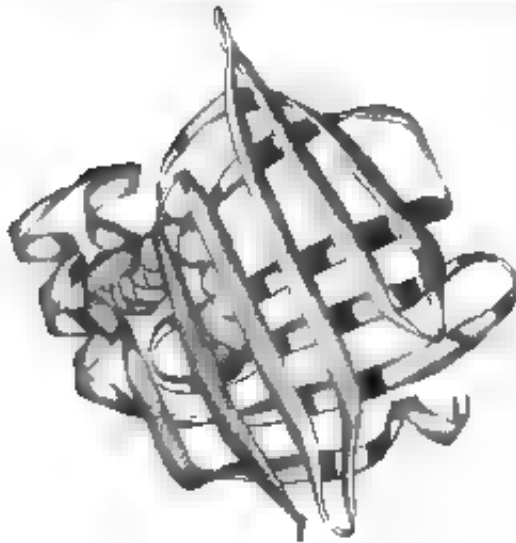
می‌شوند زیرا قطعه CoA اندوست است.

پروتئین‌های سیتوپلاسمی کوچک حرکات اسیدهای چرب را تحمل می‌کنند

اسیدهای چرب برای انتقال آزادانه و به صورت غیر استرئیه شده از بین سیوپلاسم سلول (آیپا، به CoA متصل می‌سند) عموماً با پروتئین‌های متصل شونده به اسیدهای چرب (FABPs)^۱ پیوند برقرار می‌کنند. FABPs به یک گروه از پروتئین‌های سیتوپلاسمی کوچک که حرکات داخل سلولی بسیاری از لیپیدها را تسهیل می‌کنند تعلق دارند. این پروتئین‌ها شامل یک پوشش احاطه شده بگریز با صفحات گره‌هستند (شکل ۲۴-۱)، یک اسید چرب با ریحیره طویل در این قسمت احاطه شده قرار می‌گیرد و به طور غیر کووالان با پروتئین اطراف میانکشی می‌دهد. بیای FABP‌های سلولی با احتیاجات سلولی برای جذب و رها شدن اسیدهای چرب به طور هماهنگ تنظیم می‌شود بنابراین سطح FABP در

چرب و بسیاری از اسیدهای آمینه است که به طور حرنی در فصل ۱۲ شرح داده می‌شود. این ترکیب هم چنین باعث توزیع گروه‌های استیل در بسیاری از مسیرهای بیوسنتزی می‌شود. اسیدهای چرب اشباع (بدون پیوند دوگانه) شامل ۱۴ تا ۱۶ اتم کربن توسط دو آنزیم به نام‌های اسیل کوکریوکسیلاز و اسید چرب استاز از استیل کوآ ساخته می‌شوند در سلول‌های حیوانی پس آنزیم‌ها در سیتوپلاسم یافت می‌شوند و در گیاهان در کلروپلاست‌ها وجود دارند. پالسیوتیل CoA (گروه اسید چرب ۱۶ کربنه که به CoA متصل شده است) می‌تواند توسط اضافه شدن مولالی واحدهای دو کربنه در شبکه آنوپلاسمی (ER) یا گاهی وقت‌ها در میوکندری تا ۲۴-۱۸ کربن طویل شود. آنزیم‌های دسچوراز در ER قرار گرفته‌اند و پیوندهای دوگانه را در محلهای خاصی از بعضی از اسیدهای چرب ایجاد کرده و اسیدهای چرب غیر اشباع را به وجود می‌آورند. برای مثال اولئیل کوآ (اولئات چسبیده به CoA) حدود ۴ تا ۵ اصلاحه (کیده) به وسیله برداشت ۲ اتم هیدروژن در استاریل کوآ تشکیل می‌شود در مقابل با آزاد شدن اسیدهای چرب، مستقبات اسیدهای چرب CoA در محلول‌های آبی حل

۱. Fatty acid binding proteins



شکل ۱۰-۲۴ (شکل رنگی) پیوند یک اسید چرب به بسته‌های آنگریر یک پروتئین پیوند شده به اسید چرب (FABP). ساختار کریستالی FABP ادیپوسیتها (شکل رشته‌ای) نشان می‌دهد که بسته‌های پیوندی آنگریر از دو صفحه β تشکیل شده‌اند که حدوداً زاویه راست به همدیگر دارند و یک پوسته نیمه صلبی را تشکیل می‌دهند. یک اسید چرب (کربن‌های زرد و اکسیژن قرمز) به طور غیر کربوآلایسی به ریشه‌های اسیدهای آمینه آنگریر این بسته واکنش می‌دهد.

اسیرین و آپوپور را تحت تأثیر قرار دهد.

حدوداً یک ستر اسفنگولیپیدها در دستگاه گلژی کامل شد می‌تواند از طریق وریکولهای میلخنی با مکانیسم‌هایی شبیه به آنچه که در فصل ۱۴ بحث می‌شود به دیگر قسمتهای سلولی منتقل شود. در مقایسه اسفولیپیدها و گلیسرول با مکانیسم‌های مختلفی این اندامک‌ها حرکت می‌کنند که در زیر توصیف می‌شود.

فلپاز باعث حرکت اسفولیپیدها از یک لایه عشا‌ی به لایه مخالف می‌شود

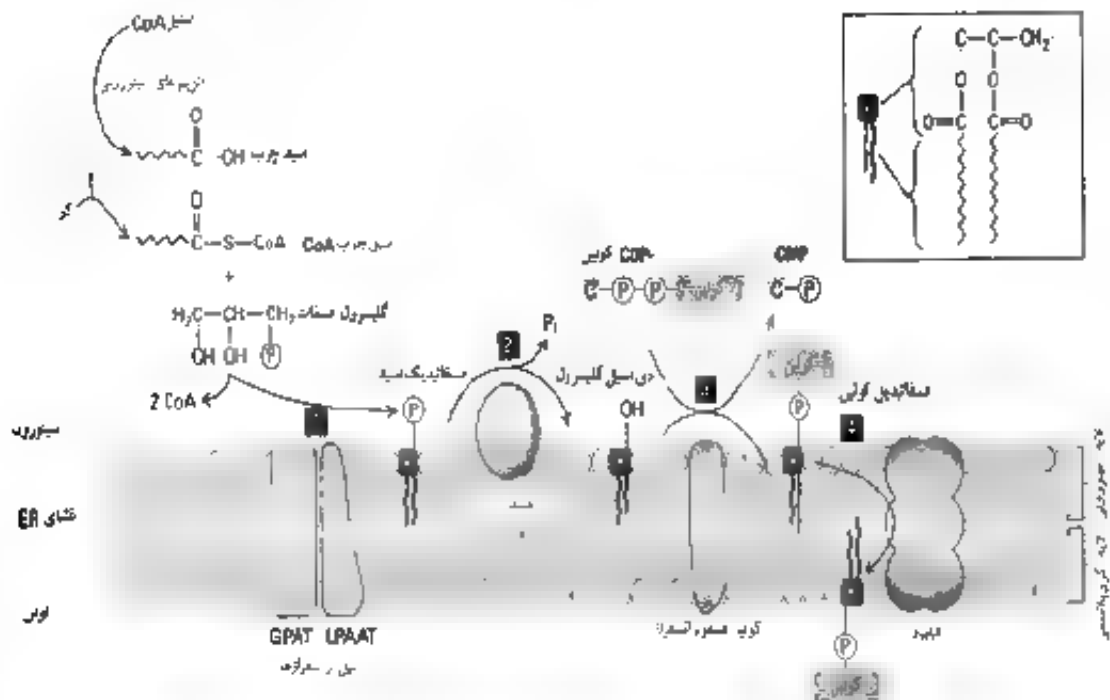
هر چند اسفولیپیدها ابتدا در لایه سیتوروی عشا‌ی ER تشکیل می‌شوند ولی اسفولیپیدهای مختلف در دو لایه عشا‌ی ER و دیگر عشا‌های سلولی به طور نامتقارن توزیع شده‌اند. همان طور که در بالا گفته شد حرکت رنگزایی خود به خودی اسفولیپیدها از یک لایه به لایه دیگر بسیار کند صورت می‌گیرد. برای عشا‌ی ER که در اثر رشد دو لایه گسترش یافته است و اسفولیپیدها به طور نامتقارن توزیع شده‌اند اجرای اسفولیپیدی باید قادر باشد که به طور سریع و انتخابی

ماهجه‌های فعال که اسیدهای چرب را برای به دست آوردن ATP مصرف می‌کنند و در ادیپوسیتها^(۱) (سلول‌های ذخیره کننده چربی) وقتی اسیدهای چرب را برای ذخیره به صورت تری‌گلیسریدها جذب کرده یا آنها را برای استفاده دیگر سلول‌ها رها می‌کنند. بالاسد، اهمیت FABP در متابولیسم اسیدهای چرب با این مشاهدات برجسته می‌شود که آنها می‌توانند بیش از ۵ درصد پروتئین‌های سیتوروی را در کبد سازند. همچنین غیر فعال کردن ژنیک FABP‌های ماهیچه قلبی باعث می‌شود قلب از یک ماهیچه‌ای که در درجه اول اسیدهای چرب را برای انرژی می‌سوزاند به ماهیچه‌ای تبدیل شود که در درجه اول گلوکز را بسوزاند.

ترکیب اسیدهای چرب در پمپ‌های عشا‌ی روی غشای اندامکها انجام می‌شود

اسیدهای چرب مستقیماً به فسفولیپیدها تبدیل نمی‌شوند. در سلول‌های نوکاربوت اسیدهای چرب ابتدا به استرهای CoA تبدیل می‌شوند. سر بعدی دی‌آکسیل گلیسر و فسفولیپیدها از کو-آکسیریم‌های اسیر چرب، گلیسرول ۲- فسفات و پیش سازهای گروه سر قطبی، توسط آنزیم‌های مرتبط با سطح مینوپروولی عشا‌ی ER که معمولاً در سلول‌های حیوانی شبکه اسفولایسم صاف است، انجام می‌شود. ER با چربی بیشتر در فصل‌های ۹ و ۱۴ توصیف می‌شود. میکودری‌ها بعضی از پمپ‌های عشا‌ی خودشان را می‌سازند و بقیه را وارد می‌کنند. اسفولیپیدها از اسفگورین که یک الکل آمین دار شامل یک رتخیره هیدروکسی غیر اساع طویل است، مسبق شده‌اند (اسکر ۵-۱۰). اسفگورین در ER ساخته می‌شود و آغاز ستر این توسط همراه شدن یک گروه پالمیتویل از پالمیتویل CoA به سرین است. اضافه شدن بعدی از یک گروه اسید چرب ثانویه به شکل N اسیر اسفگورین اسرامید است که در ER قرار گرفته است. اضافه شدن بعدی از یک گروه سر قطبی به سرآمید در دستگاه گلژی صورت می‌گیرد و حاصل آن اسفگومیس است که گروه سر آن فسفریل کولین و گلیکواسفنگولیپیدهای مختلف است. در این گروه سر، ممکن است یک موساکارید یا تعدادی الیگوساکاریدهای مرکب وجود داشته باشد. (شکل ۵b-۱۰ را ملاحظه کنید).

هم چنین ستر بعضی از اسفگولیپیدها می‌تواند در میکودری صورت گیرد. علاوه بر نقش سرآمید به عنوان اسکلت اسفگولیپیدها، سرآمید و محصولات متابولیکی آن، موکول‌های پیام‌رسان مهمی هستند که می‌توانند رشد سلول، تکثیر، اندوسیمور مقاومت در برابر



شکل ۱۰-۲۵: سنتز فسفولیپید. به عیب اینکه فسفولیپیدها مولکول‌های آمفی پاتیکی هستند آخرین مرحله از ستر چند مرحله‌ای آنها در بیبیب بک غشا و سبورول قرار می‌گیرد و توسط آنزیم‌های در ارتباط با عب کانالیز می‌شود مرحله ۱: نوآسید چرب از اسیل چرب CoA با اسکلت گلیسرول فسفرینه شده اسرینه می‌شود و فسفانیدیک اسید تشکیل می‌دهد که دو ربحیره هیدروکسی عولین مولکول را به عشا متصل می‌کند مرحله ۲: فسفانیدیک اسید توسط یک فسفات به دی اسیل گلیسرول تبدیل می‌شود مرحله ۳: یک گروه سر قطبی (یعنی شمرین کولین) و سیدین دی فسفوکولین (CDP - کولین) به گروه هیدروکسیل ساخته شده متصل می‌شود مرحله ۴: پروتئین فسفیناز حرکت فسفولیپیدها را به سبورول که در انتا در می تشکیل شده اند را به لایه اگر دیپلاسمی کانالیز می‌کند.

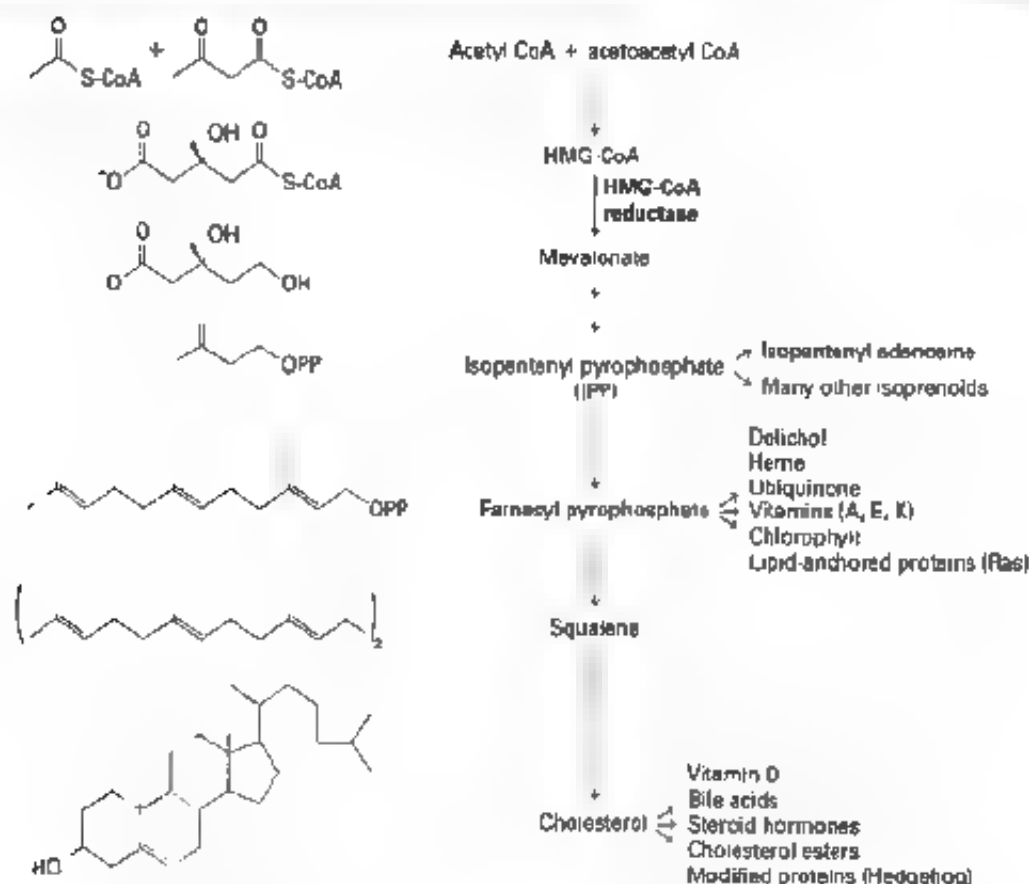
هستند آنکس ۷ یک پروتئینی است که به طور اختصاصی به فسفولیپیدهای آنیونی می‌چسبد و می‌تواند با فلورسانس بس در شده و برای آشکار سازی سلول‌های دچار آپوپور در سلول‌های محبط گشت و در دافته مورد استفاده قرار گیرد.

کسترویل به وسیله آنزیم‌های سبورولی و عشا ER سنتز می‌شود

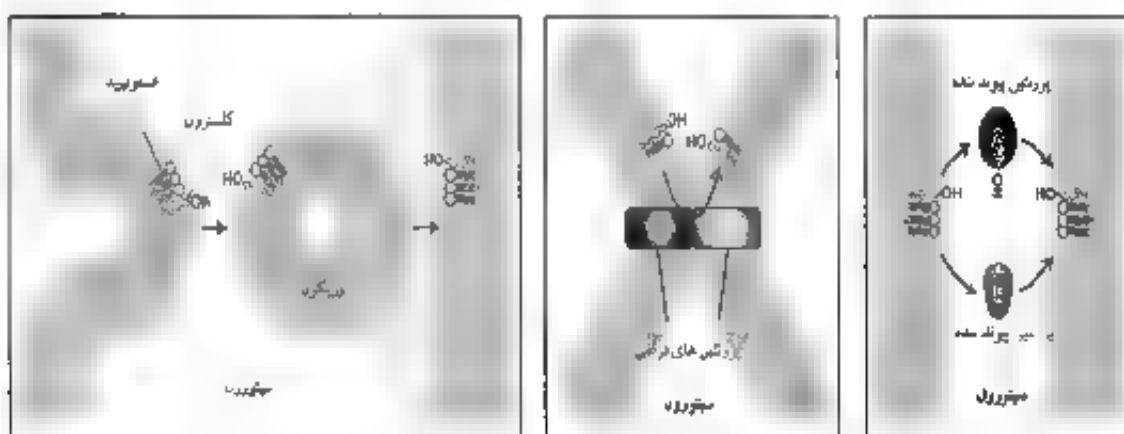
در انچه ما روی کسترویل به عولی پایه سبورول در سلول‌های حیوانی متمرکز می‌شویم در اولین مرحله سنتز کسترویل (شکس ۲۶-۱۰) سه گروه اسنیل کوآی (اسیل CoA) چسبیده به هم معیر کرده و مولکول ۶ کربسی β هیدروکسی β متیل گلوئاریل کوآ (HMG-CoA) را تشکیل می‌دهد که محل آن در سبورول است. تبدیل HMG-CoA به موالوناب مرحله کلیدی کستر گشته مرعب بیوسر کسترویل است و به وسیله HMG-CoA دوکتاز

حرکت ریگزاکی از یک لایه عث به لایه دیگر انجام دهند گرچه مکانیسم‌های به کار رفته برای تولید و حفظ عدم تقارن فسفولیپیدها به خوبی شناخته شده است اما این واضح است که فسفیناز یک نقش کلیدی را بازی می‌کند همان طور که در فصل ۱۱ بحث خواهد شد این پروتئین‌های عشا داخلی، انرژی هیسرویلر ATP را برای تسهیل حرکت مولکول‌های فسفولیپیدی از یک لایه به لایه دیگر مورد استفاده قرار می‌دهد.

توزیع نامتقارن معمول فسفولیپیدها در لایه‌های عشا در سلول‌هایی که پیر شده و دچار آپوپور می‌شوند (مثل سلول‌های قرمر حور) از بین می‌رود برای مثال فسفانیدین سرین و فسفانیدیل اتانول آمین ریحاً در لایه سبورولی عشا‌های سلولی قرار می‌گیرند اگر این فسفولیپیدهای آنیونی روی سطح اگر دیپلاسمی عشا یا لامعایی به عیران ریادی در معرض قرار گیرند پیاپی برای سلول‌های بیگانه حار بای حذف و تحریب سلول‌های مرده و پیر



شکل ۱۰-۲۶ مسیر بیوسنتز کلسترول. مرحله سطحی‌کننده کنترل سرعت در بیوسنتز کلسترول محیل β هیپروکسی β محیل β متیل گلوکارین A (HMG-CoA) به مولوبیک می‌رسد. توسط HMG-CoA دوکتاز که یک پروتئین غشایی ER است می‌باشد سپس مولوبات به ایروپنیل پیروفسفات (IPP) که دارای ساختار ایروپرنوبندی یا پنج کربن پایه است تبدیل می‌شود. IPP می‌تواند به کلسترول و بسیاری از بیهیدهای دیگر تبدیل شود. اغلب حد واسطه‌های پلی ایروپرنوبندی بر اینجا سان داده شده‌اند. بعضی از توکیات محدود می‌شود از حد واسطه‌های ایروپرنوبندی و خودکلسترول هم سان داده شده است.



شکل ۱۰-۲۷ مکانیسم‌های پیشنهادی برای انتقال کلسترول و فسفولیپیدهای غشاهای. (a) مکانیسم (a) پریکپیتاسیون، بیهیدها بین غشای ER و غشای پلازما می‌کند. (b) انتقال لیپید نتیجه تماس مستقیم بین غشاهایی است که توسط پروتئین‌های فرو. (c) در غشای میانی می‌شود در مکانیسم (c) انتقال به واسطه پروتئین‌های کوچک و قبل از آنکه انتقال بیهید را بر عهده دارند صورت می‌گیرد.

که یک پروتئین غشایی داخلی ER است، کاتالیز می‌شود. با وجود اینکه سوپراوا محصول این آنزیم هر دو مخلوط در آب حلشده و بی

پستانداران یا استرولهای وابسته در گونه‌های دیگر می‌موند یکی از حد واسطه‌ها در این مسیر فارسیل پیروفسفات است که پیش ساز لیپید پرئیل می‌باشد. پرئیل لنگر پروتئین Rab و پروتئین‌های وابسته به سطح میوزولی غشای پلاسمایی است (شکل ۱۶-۱۵) را ملاحظه کنید. فارسیل پیروفسفات هم چنین پیش سازها مونکون‌های رستی مهم دیگری هم می‌باشد (شکل ۲۶-۱۵) را ملاحظه کنید.

کلترویل و فسفولیپیدها توسط چندین سیستم بین اندامک‌ها خانه جا می‌شوند

باتوجه به گفته‌های کنونی، مرحله پایانی در مسیر کلترون و فسفولیپیدها در ER دربر دارد گرچه بعضی از این لیپیدهای غشایی (پلاسمالوزرها) در میتوکندری و پراکسیسوم‌ها تولید می‌شوند. بنابراین غشای پلاسمایی و دیگر اندامک‌های محدود شده با غشاء باید این لیپیدها را به وسیله یک یا تعداد بیشتری فرایم‌های انتقالی داخل سولی به دست آورند. لیپیدهای غشایی با پروتئین‌های غشایی و فاس حل در طول مسیر درختی جهت می‌شوند که در فصل ۱۴ توضیح داده می‌شود. وریکولی غشا از ER جوانه می‌رود (شکل ۱۰۵-۲۷) و در دستگاه گلژی به غشاها می‌پیوندد و دیگر وریکول‌های غشایی که از دستگاه گلژی جوانه می‌رود به غشای پلاسمایی می‌پیوندند. بنابراین چند دسته از مارک پیشهاد می‌کند که حرکت بین اندامکی کلترون و فسفولیپیدها با مکانیسم‌های دیگری وجود دارد. برای مثال مهارکننده‌های شیمیایی مسیر ترشح کلاسیک و حش‌هایی که مانع حرکت وریکولی در این مسیر می‌شوند مانع انتقال بین غشایی کلترون و فسفولیپیدها می‌شود.

یک مکانیسم ثانویه باعث تماس مستقیم پروتئین‌های حد واسطه غشایی ER یا مشق شده از ER با غشایی اندامک‌های دیگر می‌شود (شکل ۱۰۵-۲۷). در مکانیسم سومی پروتئین‌های کوچک حمل‌کننده لیپید، مبادله فسفولیپیدها یا کلترون را بین غشاهای مختلف تسهیل می‌کند (شکل ۱۰۵-۲۷). اگرچه این فسیل انتقال پروتئینی در بحث‌هایی که در محیط آزمایشگاهی^(۳) صورت گرفته تعیین شده است ولی نقش آن‌ها در حرکات داخل سولی اغلب فسفولیپیدها به خوبی مشخص

دمن کاتالیک محلول در آب HMG-CoA ردوکتاز به داخل سینوزون امتداد یافته است. در حالیکه هشت مارپیچ آلفا گذرنده از غشاء به طور محکم آنزیم را در غشای ER فرو می‌برد. مارپیچ آلفا گذرنده از غشاء دمن حشایی به اسرون را تشکیل داده و فعالیت آنزیم را تنظیم می‌کند.

وقتی سطح کلترون در غشای ER بالا است اتصال کلترون به این دمن باعث می‌شود پروتئین به دو پروتئین دیگر داخلی غشای ER به نام‌های Insig-1 و Insig-2 بچسبند. این به ترتیب باعث القای هم‌زمان HMG-CoA ردوکتاز و تخریب آن توسط مسیرهای پروتئولیز می‌شود و تولید مولوبات را کاهش می‌دهد که یک حیاتی‌کنیدی تر بیوسر کلترون است.

مستند شش سرحرگ وابسته به کلترون آترواسکلروزس^(۱) نامیده می‌شود که به عنوان رسوب پیش رنده کلترون و دیگر لیپیدها، سول‌ها و مواد مایه‌یکی خارج سولی در غشای داخلی دیواره یک سرحرگ توصیف می‌شود. نتیجه این تغییر شکل دیواره سولی است که به تهایی همراه باخته خون باعث گرفتگی بخش زیادی از جریان خون می‌شود. آترواسکلروزس جزء ۷۵٪ از مرگ‌های وابسته به بیماری‌های قلبی - عروقی در آمریکا به حساب می‌آید.

کلترون بیشتر در کبد ستر می‌شود شاید موفق‌ترین داروهای ضد آترواسکلروزس استاتی‌ها^(۲) هستند. این داروها به HMG-CoA ردوکتاز چسبیده و مستقیماً فعالیت آن را مهار می‌کنند که در نتیجه آن بیوسر کلترون کاهش می‌یابد. در نتیجه مقدار لیپوپروتئین‌های با دانسیته کم کاهش می‌یابد. این لیپوپروتئین‌ها دارای احتاطه شده با غشا هستند که باعث کلترون استرئیه شده با اسیدهای چرب است که اغلب و به طور صحیح با کلترون به نامیده می‌شود. افزایش این لیپوپروتئین در خون است که باعث القای تشکیل پلاک‌های آترواسکلروتیک می‌شود.

مولوبات یک محصول شش گریسی است که به وسیله HMG-CoA ردوکتاز تشکیل می‌شود و طی چندین مرحله به ایزوپرنوید^(۳) گریسی مرکب از ایزوپرن پیروفسفات (IPP) و پرورم آن یعنی دی فیل الیل پیروفسفات (DMPP) تبدیل می‌شود (شکل ۲۶-۱۰) را ملاحظه کنید. این واکنش‌ها توسط آنزیم‌های سینتوزولی کاتالیز می‌شود. متراکم شدن شش واحد IPP، اسکوالن را تولید می‌کند که یک حد واسطه با رجیره مشعب ۴۰ گریسی است. آنزیم‌های متصل شده به غشای ER واکنش‌های زیادی را کاتالیز می‌کند که باعث تبدیل اسکوالن به کلترون در

1- Atherosclerosis 2- Statin
3- In vitro

کاتالیز می‌شود.

■ مرحله کنترل‌کنندهٔ سرعت در پیوستن کلسرون توسط آنزیم HMG-CoA، نوک‌تاز کاتالیز می‌شود که قسم‌های گذار عشا‌یی در عشا‌ی ER قرار گرفته و دارای تمییز حساس به استرول است.

■ شواهد نشان می‌دهد که انتقال غیروابسته به گلژی و ریزکول‌ها، برهم‌کنش‌های مسقیم به واسطهٔ پروتئین بین عشا‌های مختلف، حاملین محلول پروتئینی یا هر سه مورد در انتقال داخل ارگانی کلسترول و فسفولیپ‌ها نقش دارند.

چشم‌اندازی به آینده

یک سؤال اساسی در مورد ریست‌شناسی لیپید‌ها به تولید نگهداری و عملکرد یوریک نامتوازن پیچیده در لانه‌های یک عشا و اختلاف در ترکیب لیپیدی عشا‌ها در اندامک‌های مختلف مربوط است. مکانیسم‌های اساسی در پی پیچیدگی چیست و چرا این پیچیدگی‌ها مورد نیاز است؟ هم اکنون می‌دانیم که پیچیدگی‌های معین می‌تواند به طور تخصصی پروتئین‌ها برهم‌کنش داده و فعالیت معینی از آن‌ها را تحت تأثیر قرار دهد. برای مثال پروتئین‌های چند پرو واحدی بزرگ هسپریلاسیون اکسیداتیو در عشا‌ی داخلی میتوکندری‌ها در یک بزرگ‌یکس به هم می‌پیوندند و استحکام آن‌ها بستگی به ویژگی‌های فیزیکی و چسبند فسفولیپ‌های خاص مثل کاردیولین دارد.

بخش‌های اصلی در مورد وجود رفته‌های لیپیدی در عشا‌های ریستی و عملکرد آنها در پیام‌رسانی معلوم است. بسیاری از مطالعات پیوسته‌یی در عشا‌های مثل برای نشان دادن ترکیب جانبی پایدار اسفنگولیپ‌ها و کلسرون (رفته‌های پیچیده) استفاده کرده‌اند که می‌تواند انتخاب میانگش پروتئین - پروتئین را با خرج کردن یا داخل کردن یک پروتئین آسان کنند. اما اینکه آیا رفته‌های لیپیدی بر عشا‌های ریستی طبیعی وجود دارند یا خیر، در حال بررسی است. بخشی از مشکلات در پی مطالعات این است که این رفته‌ها اگر به ریستی وجود دارند ساختار آن‌ها تعریف شده است و برای مطالعه توسط میکروسکوپ فلورسنت بسیار کوچک هستند. نشان دادن موجودیت رفته‌ها در درون سلول نیاز به پیشرفت‌های جدید بیوفیزیکی و ابزارهای میکروسکوپی دارد.

علیرغم پیشرفت‌های قابل توجه در یانه‌های این از متابولیسم

شبه است. برای مثال، یک جهش عشا^(۱) در ژن رمزدهی‌کننده پروتئین انتقال دهده فسفاتیدین کولین سبب دهنده حالت طبیعی در اکثر موارد است و نشان می‌دهد که این پروتئین برای متابولیسم فسفولیپ‌های سلولی ضروری نیست. همان‌طور که قبلاً گفته شد، خنای پیچیدی عشا‌های اندامک‌های مختلف به صورت قابل ملاحظه‌ای متفاوتند (جدول ۱۰-۱) و ملاحظه کنید، بعضی از این اختلافات به محس‌های مختلف سنتزی بستگی دارند. برای مثال یک فسفولیپید به نام کاردیولین که در عشا میوکسری متمرکز شده است، به در میوکسری ساخته می‌شود و به میوز کخی به دیگر اندامک‌ها منتقل می‌شود. انتقال متفاوت پیچیده در تعیین ترکیب لیپیدی عشا‌های سلولی مختلف نقش دارند برای مثال، وجود بکه کلسرون در ER ساخته می‌شود غنظت کلسرون (نسبت مولار کلسترول به فسفولیپید) در حدود ۱/۵-۱۲ برابر در عشا‌های پلاسمایی نسبت به دیگر اندامک‌ها ER، گلژی، میتوکندری و لیزوزوم) بیشتر است. گرچه مکانیسم‌های مسئول در تثبیت و نگهداری این اختلافات به خوبی درک شده‌اند ولی می‌دانیم که ترکیبات پیچیدی خاص در هر عشا، تأثیر اصلی بر روی ویژگی‌های فیزیکی و ریستی آن دارد.

تکات کلیدی بخش ۱۰-۳

فسفولیپ‌ها، اسفنگولیپ‌ها و کلسترول: سنتز و حرکت داخل سلولی

■ انواع مختلف اسیدهای چرب اشباع و غیراشباع با طول‌های مختلف جزء ترکیبات فسفولیپ‌ها، اسفنگولیپ‌ها و تری‌اسیل‌گلیسرول‌ها می‌باشد.

■ اسیدهای چرب توسط آنزیم‌های محلول در آب از استئین کو استر شده و توسط حلزین شدن و غیراشباع شدن در شبکهٔ آندوپلاسمی (ER) تغییر پیدا می‌کند.

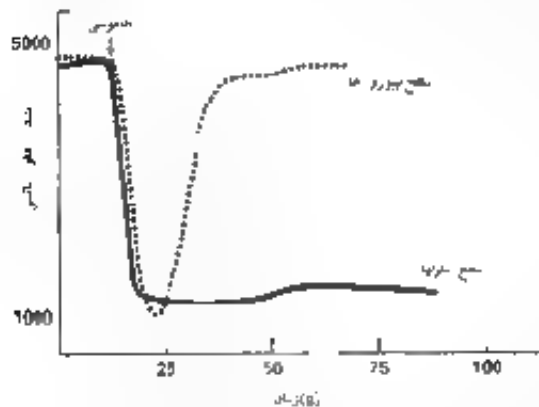
■ مراحل آخر در سنتز کلسرون و فسفولیپ‌ها، پلاسمالوژی‌ها و اسفنگولیپ‌ها توسط آنزیم‌های مرتبط با عشا که در ابتدا بر روی سطح میمورولی ER قرار گرفته‌اند کاتالیز می‌شود.

■ هر نوع لیپیدی به‌طور اولیه در عشا‌های از قبل موجودی که آن ساخته است مشارکت می‌کند.

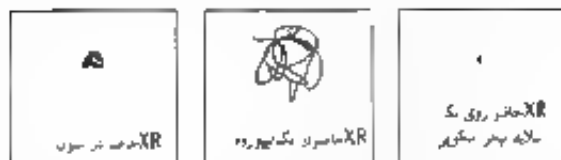
■ بسیاری از انواع فسفولیپ‌ها در هر دو سطح غشوی پلاسمایی یا میمورولی عشا براکنده هستند. این عدم تعادل به عدم عملکرد فسفولیپ‌ها در عشا می‌باشد.

■ مراحل اولیه پیوستن کلسرون در سنتز کلسترول روی می‌دهد در حالی که مراحل آخر توسط آنزیم‌های مرتبط با عشا ER

لیپوروم‌ها (نقطه چین‌ها) قس و در ادامه خاموشی ب بیر (فلس) اندازگیری می‌شود. اطلاعات در زیر نشان داده شده‌اند. چه توصیفی برای رفتار مختلف GFP-XR در لیپوروم‌ها در مقابل رفتار آن‌ها در عس پلاسمایی یک سلول وجود دارد؟



ب - رات باریک ملایمی می‌تواند به مونوکون‌های تکی بچسبد و حرکاتش در یک میکروسکوپ نوری به وسیله ردیابی درات منفرد قابل پیگیری است. با این روش رفتار پروتئین‌های منفرد در یک عشا فاب مشاهده است. ردیابی تولیدت در طول دوره مشاهده بچ فاب‌های توسط یک دره طاری چسبده به XR که در یک سلول (چپ) یا در یک لیپوروم (وسطی) حضور دارد و با به XR چسبیده به اسلایدهای میکروسکوپی (راست) در زیر نشان داده شده است. چه اطلاعات اضافی از این اطلاعات علاوه بر آنچه از اطلاعات FRAP به دست آمده فراهم می‌شود؟



ج. انتقال انرژی (FRET) (۳) نکیکی است که یک مولکول فلورسانس د خون موج اختصاصی از نور برانگیزنده می‌شود و می‌تواند انرژی منتشره را منتقل کند و باعث برانگیزگی یک مولکول فلورسانس در آن نزدیکی شود (شکل ۱۵-۱۴ را ملاحظه کنید). پروتئین فلورسانس آبی سمایل به سیر (۴) (CFP) و پروتئین فلورسانس زرد (۵) (YFP) به گروه

سلولی و حرکات لیپید‌ها، مکانیسم‌های انتقال کسپول و فسفولیپید‌ها بین عشا‌های انبساط‌ها به طور ضعیفی تعین ویژگی شده است. مخصوصاً فاقد اطلاعات جزئی در مورد اینکه چگونه پروتئین‌های انتقالی مختلف لیپید‌ها را از یک لایه عسایی به لایه دیگر (صافیت فیلپاز) و به داخل یا خارج سلول‌ها جابه‌جا می‌کند می‌یابیم. این فیلپاز اطلاعات بنویس شک نیاز به تعین ساختار این مولکول‌ها و قدرت تمکیک بسیار بالا، به دلم افتادش در مراحل مختلف فرایند‌های انتقال، سینتیک دقیق و دیگر انالیزهای بیوفیزیکی از عملکردش دارد که ما بحث فصل ۱۱ در مورد نشان دادن عملکرد کانال‌های یونی و یمپ‌های مصرف‌کننده ATP مشابه است.

مادرک اخیر در مورد حل و کرسنال کردن پروتئین‌های عشا‌یی داخلی باعث رسیدن به طرحی از ساختار مولکولی انواع سیر مهم پروتئین‌ها مثل کانال‌های یونی، یمپ‌های یونی مصرف‌کننده ATP و اکوپورین‌ها شده است که در فصل ۱۱ خواهیم دید بنابراین ردهای بسیار مهم پروتئین‌های عشا‌یی حی این نزدیکی‌های جدید را هم می‌کند. برای مثال فاقد ساختاری از یک پروتئین هسیم که گلوکز را به داخل یک سلول یونکاریونی منتقل می‌کند، در فصل ۱۵ و ۱۶ ردهای زیادی از گیرنده‌های طولی عشا پلاسمایی را که دارای یک یا تعداد بیشتری آلفا هلیکس هستند می‌آموزیم. شاید باعث شگفتی باشد که ما فاقد ساختار مولکولی از قطعات ناقل عشا‌یی رسیورهای سطح سلولی یونکاریونی هسیم و بسیاری از جبه‌های عملکردی این پروتئین‌ها هنوز کشف نشده‌اند. توصیف دادن ساختار میکویی این‌ها و بسیاری از انواع دیگر پروتئین‌های عشا‌یی جبه‌های زیادی از ریستشناسی سلولی و میکویی را مشخص خواهد کرد.

تجربه و تحلیل داده‌ها

رفتار گیرنده X^{14} (XR) که یک پروتئین ناقل عشا‌یی بوده و در عشا‌ی پلاسمایی سلول‌های پستانداران وجود دارد مورد بررسی قرار گرفته است. پروتئین مهندسی شده یک پروتئین الخانی نامی پروتئین فلورسانس سیر (۲) (GFP) در قسمت N انتهایی است. GFP-XR یک پروتئین عملکردی است و در سلول می‌تواند جایگزین XR شود.

الف. سلول‌های بیان‌کننده GFP-XR با وریکول‌های لیپیدی مصنوعی (لیپوروم‌ها) حاوی GFP-XR صورت‌های برای بهیود فلورسانس بعد از خاموشی نوری (FRAP) است. شدت فلورسانس از یک قسمت کوچک روی سطح سلول‌ها، خاصیت‌های ما روی سطح

1-Receptor X

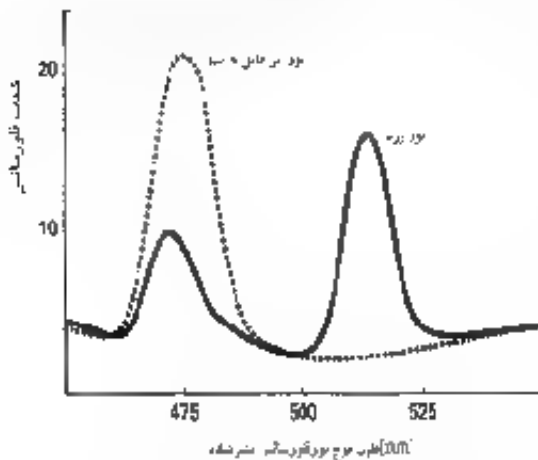
2-Green fluorescence protein

۳-Fluorescence resonance energy transfer

4-Cyan fluorescence protein

5-Yellow fluorescence protein

لیپوزوم‌ها نقطه چین (بستر) می‌شود تصویری شده و لایه نشان داده شده است.

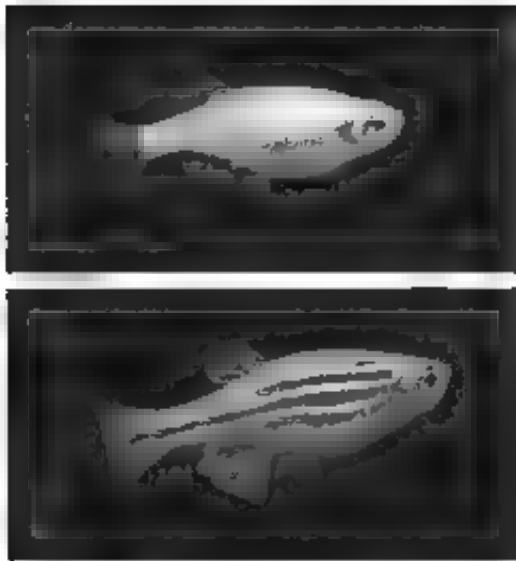


چه اطلاعاتی از این داده‌ها در مورد XR می‌توان استنتاج کرد؟

GFP‌ها مربوط می‌شوند ولی فلورسانس در طول موج‌های ورودی، متغیر به سیر نسبت به رنگ سبز کمتر است. اگر CFP با طول موج اختصاصی از نور برانگیخته شود و یک مولکول YFP حبابی به آن نزدیک باشد انرژی می‌تواند از CFP نشر شده منتقل شود و برای برانگیختن YFP مورد استفاده قرار گیرد. توسط از دست رفتن نشر فلورسانس این متغیر به سیر و افزایش در نشر فلورسانس ورود نشان داده می‌شود. CFP XR و YFP-XR با همدیگر در یک رده سولی بیان می‌شود یا هر دو در داخل لیپوزوم‌ها ترکیب می‌شوند. مقدار مولکول‌های YFP-XR و CFP-XR در هر cm^2 غشا در سلول‌ها و لیپوزوم‌ها برابرند. سپس ستون‌ها و لیپوزوم‌ها با طول موجی از نور که باعث فلورسانس CFP می‌شود ولی باعث فلورسانس YFP نمی‌شود پررنگ می‌شوند. مقدار فلورسانس آبی متغیر به سیر (CFP) و (YFP) که به زمینه سلول‌ها (محلول تیم) با

انتقال یون‌ها

و مولکول‌های کوچک از غشاء



شکل رنگی مطالبه ماهی‌های جهش یافته *zebrafish* -
خط‌های زرد کمربند باعث غشاهایی انتقال‌دهنده سدیم کلرید شد که
نظم‌کننده برگشتی یون سدیم است.

رئوس مطالب

۱۱-۱ مرور کلی بر انتقال غشایی

۱۱-۲ تک انتقالی گلوکز و آب

۱۱-۳ پمپ‌های مصرف کننده ATP و محیط یونی داخل سوبی

۱۱-۴ کانالهای یونی بدون دریچه و پتانسیل استراحت غشاء

۱۱-۵ هم انتقالی توسط ناقل‌های هم و ناهم

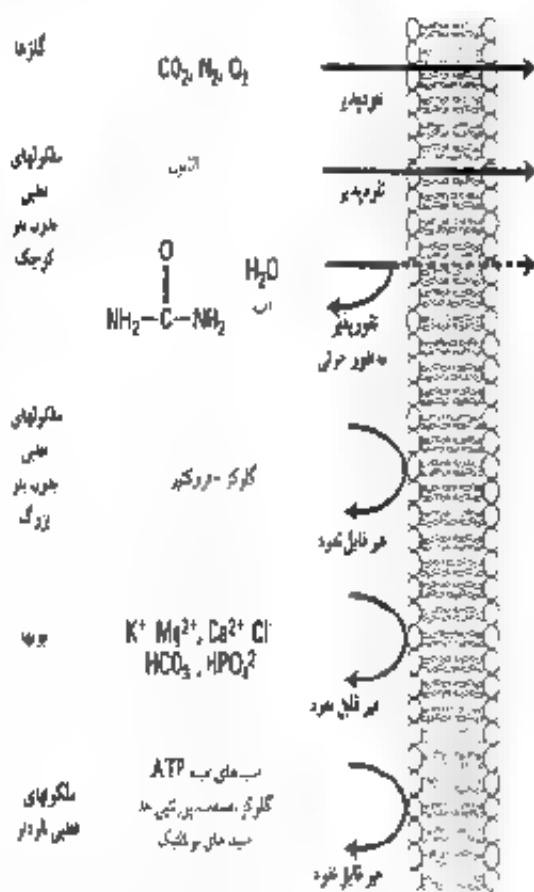
۱۱-۶ انتقال ترانس اپیتلیالی

لیپیدها قرار گرفته‌اند. اگر عبور پلاسمایی فقط یک دولایه فسفولیپیدی خالص بود به صورت یک سد شیمیایی عالی عمل می‌کرد و به طور حیاتی مانع عبور همه یون‌ها، اسیدهای آمینه، قندها و دیگر مذکول‌های قابل حل در آب که به طور انتخابی از سول خارج یا به آن داخل می‌شوند، می‌گردید. بر حقیقت تنها تعداد کمی از کاتر ها و مولکول‌های کوچک بدون بر به سهولت از بین غشایی بیهییدی خالص می‌توانند منتشر شوند (شکل ۱-۱). بنابراین به تنها غشایی پلاسمایی باید به عبور یک سد عمل کند بلکه باید بخش‌های مساهمی هم باری کند. غشاء باید انتقال انتخابی مواد و اطلاعات بین فضاهای داخلی و خارجی سلول و که اغلب مستلزم تنظیم ورود و خروج بسیاری از مذکول‌های ریمی کوچک گوناگون، یون‌ها و آب می‌باشد فراهم کند.

پروتن‌های غشایی داخلی، پروتن‌های انتقالی^۱ نامیده می‌شوند و در غشایی پلاسمایی و دیگر غشاهای داخل سلولی با چند دهن گذار

در همه سول‌ها، غشاء پلاسمایی یک سد نفوذپذیر را تشکیل می‌دهد که سیتورول را از محیط خارجی جدا می‌کند. بنابراین غشاء از نظر شکل نسبی و بیوشیمیایی یک سلول را مشخص کرده و آن را بر محیط احاطه کننده خود متمایز می‌سازد. این سد نفوذپذیر غشایی پلاسمایی حار و ورود مواد غذایی ضروری را به سول داده و باعث می‌شود میانه‌های متابولیکی در سول یعنی جایی که به آن بعضی دارند باقی بمانند و تولیدات زائد از سول خارج شوند. غشایی پلاسمایی با جلوگیری از حرکات زائد مولکول‌ها به داخل و خارج سول، اختلاف ضروری بین اجزای مایع خارج سولی و سیوپلاسم را حفظ می‌کند. برای مثال غلظت NaCl (کلرید سدیم) در خون و مایع خارج سولی جانورن عموماً بالای 150mM است و مشابه آن تصور می‌شود که یون شوری آب در سول‌ها هم ظاهر شود با اینکه غلظت Na^+ در سیوپلاسم ده‌ها برابر پایین‌تر است. در مقابل غلظت یون پتاسیم در سیوپلاسم بالاتر از محیط بیرون است.

غشایی پلاسمایی همواره همه غشاءهای سولی، شامل یک دولایه فسفولیپیدی است که در داخل یون دولایه، پروتن‌ها و دیگر



شکل ۲-۱۱ چمدین پروتئین انتقالی در غشای پلاسمایی سلول‌های متازون (پرسلولی‌ها) با همدیگر همکاری می‌کنند، شیب‌ها توسط یون‌های Na^+ یا K^+ به سمت صفت پایین شای دارند. Na^+/K^+ ATPase در غشای پلاسمایی انرژی را به شیب توسط هیدرولیز ATP را برای پمپ کردن Na^+ به خارج و K^+ به داخل سلول مورد استفاده قرار می‌دهد که باعث ایجاد شیب غلظت Na^+ بزرگتر در بیرون نسبت به درون و شیب غلظت K^+ بزرگتر در داخل نسبت به خارج می‌شود. حرکت یون‌های K^+ دارای بار مثبت به بیرون سلول از طریق پروتئین‌های کانال پلاسمایی عصاد باعث ایجاد پتانسیل الکتریکی در غشای پلاسمایی می‌شود. سطح سیتوزولی نسبت به سطح خارجی سلول منفی است. یک انتقال‌دهنده سدیم-پتاسیم که یک انتقال‌دهنده کوچک سدیم - اسید آمینه است یون‌های سدیم را همراه با اسید آمینه از خارج سلول به داخل منتقل می‌کند. حرکت سربالایی اسید آمینه به وسیله حرکت سربالایی یون‌های سدیم تأمین می‌شود که توسط شیب غلظت Na^+ که در بیرون بزرگتر از داخل است و پتانسیل منفی در طرف داخلی عصاد سلولی که یون‌های سدیم دارای بار مثبت را جذب می‌کند تقویت می‌شود. سیب‌های انرژی محرکه جذب اسید آمینه از هیدرولیز ATP توسط Na^+/K^+ ATPase تأمین می‌شود که این پمپ شیب غلظت یون Na^+ و هم چنین پتانسیل غشایی را از طریق کانال‌های K^+ ایجاد می‌کند که با همدیگر انرژی جریان یون‌های Na^+ را ایجاد می‌کنند.

پیوندهای امپایی فسفوانیدریدی ATP تأمین می‌شود که این قبیل انتقال دهنده‌ها، پمپ‌های مصرف‌کننده ATP^(۷) نامیده می‌شوند. وقتی ین پمپ‌ها یون‌هایی مثل Na^+ و K^+ را منتقل کنند در سراسر غشاء یک ضریب الکتریکی یا پتانسیل و هم چنین یک ضریب غلظت شیمیایی را به وجود می‌آورند انرژی ذخیره شده در این

شکل ۱-۱۱ هودپذیری نسبی دو لایه لسفوبییدی خالص
برای مولکول‌های مختلف، یک دایره‌ای سبک به مولکول‌های آب‌گریز
و مولکول‌های قطبی بدون بار هودپذیر است و تا اندازه‌ای سبک به آب و
بزرگ هم هودپذیر است ولی برای یون‌ها و حلقه‌های قطبی بزرگ کاملاً
نهودناپذیر است

عشایی حلی گرفته و انتقال کسری شده و انتحایی مولکول ها و یون ها
 ر از طریق غشاء فراهم می کنند بر بعضی موارد این پدیده مستلزم
 حرکت مولکول ها از غلظت بالا به غلظت پایین می شود که از نظر
 ترمودینامیکی به طور خود به خودی انجام شده و نیاز به مصرف
 انرژی ندارد. مثال هایی از این، حرکت آب یا گلوکز از حوض به داخل
 سلول های بدن است.

در بعضی موارد دیگر ممکن است باید به صورت سریالایی (۱۶) برخلاف شیب محطت) از بین عشاء حرکت کند که از مصر نو مودینامیکی فرایندی نامطلوب است و تنها وقتی رخ می‌دهد که یک مسیح خارجی انرژی موجود باشد. مثالی از آن، نسیط پروتون‌ها در ناحیه لبروروم‌ها برای تولید pH پایین در لومن است. این انرژی اغلب به وسیله همراهی مکانیکی انرژی آزاد شده ناشی از هیلوینر

مختلف انجام می‌دهد.

فقط مولکول‌های کوچک آنگیز از عشاء‌ها به صورت انتشار ساده عبور می‌کند

همان‌طور که در بالا گفتم تنها گازهایی از قبیل O_2 و CO_2 و مولکول‌های بدون بار کوچک از قبیل اوره و اتانول می‌توانند به آسانی توسط انتشار ساده^(۱) از طریق یک عشاء مصنوعی ساخته شده از فسفولیپیدهای خالص یا فسفولیپید و کلسترول حرکت کنند (شکل ۱-۱). ملاحظه کنید هم چنین این فیلیل مولکول‌ها می‌توانند از طریق عشاءهای سلولی، بدون کمک پروتئین‌های انتقالی مستقیم شوند و انرژی متابولیکی مصرف نمی‌شود. هر حرکت از یک غلظت بالا به سمت غلظت پایین مولکول صورت می‌گیرد و شیب غلظت شیمیایی کاهش می‌یابد. ملاحظه فصل دوم، این قبیل واکنش‌های انتقالی، خود به خودی رخ می‌دهد زیرا آنها دارای مقدار ΔS مثبت (افزایش در بی‌نظمی) هستند و بنابراین ΔG آنها منفی (کاهش در انرژی آزاد) است.

نسبت سرعت انتشار هر ماده از بین یک دو لایه فسفولیپیدی خالص با شیب غلظت آن در طول دو لایه و ابگریری و اندازه آن مناسب است. هم چنین حرکت مولکول‌های باردار تحت تأثیر پتانسیل الکتریکی در طول عشاء است. وقتی یک دو لایه فسفولیپیدی دو قسمت آبی را از هم جدا می‌کند می‌توان محدودیتی عشاء را به راحتی با اضافه کردن مقدار کمی مواد رادیواکتیو به یک قسمت و اندازه‌گیری سرعت ظهورش در قسمت دیگر تعیین کرد. بزرگترین شیب غلظت ماده باعث سریع‌تر شدن سرعت حرکت از بین دو لایه می‌شود. ابگریری یک ماده به وسیله صریح نفیک K که ثابت تعادل برای نفیک بین آب و روغن است اندازه‌گیری می‌شود. بالاتر بودن صریح نفیک یک ماده باعث افزایش خالیت آن در لیپید می‌شود. پس مرحله و مرحله محدودکننده سرعت در انتشار ساده، حرکت یک مولکول از محلول آبی به قسمت داخلی ابگری دو لایه فسفولیپیدی که خواص شیمیایی آن شبیه روغن است می‌باشد. این نکته دلیل بر این مطلب است که گفته می‌شود ابگری بیشتر یک مولکول باعث انتشار سریع‌تر از دو لایه فسفولیپیدی خالص می‌شود. برای مثال دی اتیل اوره که در آن یک گروه اتیل (CH_2CH_3) به هر نیم پروژن اوره چسبیده است دارای $K=0.06$ است و اوره دارای $K=0.0004$ (شکل ۱-۱) را ملاحظه کنید، دی اتیل اوره ۵۰ بار

شیب‌ها متعاقباً برای انجام کار یا تبادل اطلاعات استفاده می‌شود. دیگر پروتئین‌های انتقالی، حرکت حلال شیب غلظت یک مولکول یا یون را حرکت مولکول‌ها در جهت شیب غلظتی جهت می‌کند که انرژی آزاد شده از حرکت در جهت شیب غلظت یک مولکول یا یون، به طور ترمودینامیکی انرژی حرکت سربالایی مولکول دیگر را تأمین می‌کند.

در نتیجه، چندین نوع مختلف از پروتئین‌های انتقالی به طور هماهنگ برای رسیدن به عملکردهای فیزیولوژیکی همکاری می‌کند. یک مثال از این در شکل ۱-۲ دیده می‌شود. در اینجا یک پمپ انتقالی مصرف‌کننده ATP ، Na^+ را در سلول خارج و K^+ را داخل می‌کند. این پمپ، شیب‌های غلظتی مضادی از یون‌های Na^+ و K^+ را در دو طرف عشاء پلاسمایی ایجاد می‌کند. ژنوم انسان صدها نوع مختلف از پروتئین‌های انتقالی را کد می‌کند که انرژی ذخیره شده در شیب غلظت Na^+ و پتانسیل الکتریکی را مصرف می‌کنند تا انواع وسیعی از مولکول‌ها را در حلال شیب غلظت‌شان به داخل سلول منتقل کنند. ما پیش‌تر با مرور بعضی اصول عمومی انتقال از بین عشاء و تفاوت‌های بین سه گروه اصلی پروتئین‌های انتقالی شروع می‌کنیم. بر قسمتهای بعدی ساختار و عملکرد نمونه‌های خاصی از هر گروه، توصیف خواهیم کرد و نشان می‌دهیم که چگونه اعضای خانواده‌های پروتئین‌های انتقالی هم‌سازاری حامل‌های متعددی هستند که آنها را قادر می‌کند تا در انواع سلول‌های مختلف به طور اختصاصی عمل کنند. ما هم چنین شرح خواهیم داد که چگونه عشاءهای تحت سلولی (اندامکها) شامل ترکیبات خاص پروتئین‌های انتقالی می‌شوند که این ترکیبات سلول‌ها را قادر به حفظ فرایدهای فیزیولوژیکی ضروری مثل حفظ pH، سمبولی، تجمع ساکاروز و نمک در وریدک‌های سلول‌های گیاهی و جزئی مستقیم آب در گیاهان و جانوران می‌کند. سلول‌های ایستایی که روده کوچک را آستر کرده‌اند یون‌ها، قندها و دیگر مولکول‌های کوچک و آب را از یک طرف به طرف دیگر منتقل می‌کنند. هم چنین خواهیم دید که چگونه این یافته‌ها باعث افزایش نوپس به هنگام ورزش و درمان واد شده است.

۱-۱ مرور کلی بر انتقال عشاء

بسیاری از پروتئین‌های محبف در انتقال یون‌ها و مولکول‌های کوچک از طریق عشاء مشارکت دارند. ما در این فصل در مورد فرایدهای انتقالی مختلف خواهیم آموخت که چگونه انواع مختلف پروتئین‌های قرار گرفته در عشاء، حرکت مولکول‌ها را در مسیرهای



این فرایند انتقال فعال^(۲) نامیده می شود که یک مثال از واکنش های سیمیایی جهت سده است (فصل ۳). در این مورد انتقال یون ها یا مولکول های کوچک به صورت سریالی بر خلاف شیب الکتروشیمیایی صورت می گیرد که نیاز به انرژی دارد و با هیدرویر ATP که آزادکننده انرژی است همراه می شود. واکنش کنی (هیدرویر ATP و حرکت سریالی یون ها و مولکول های کوچک) از نظر انرژی مطلوب است. پمپ های Na^+/K^+ نشان داده شده در شکل ۱۱-۲ (شکل ۲-۱۱ را ملاحظه کنید) یک مثال از پمپ های مصرف کننده ATP هستند.

پروتئین های کانالی^(۳)، آب یون های خاص یا مولکول های کوچک اب دوست را در جهت شیب غلظت، پتانسیل الکتریکی و از طریق انتقال تسهیل شده^(۴) (با انتشار تسهیل شده) انتقال می دهند که پروتئین به حرکت یک ماده در جهت شیب غلظت کمک می کند.

پروتئین های کانالی یک مسیر عبوری آب دوست را از طریق غشاء تشکیل می دهند که چندین مولکول اب یا یون به طور خود به خودی در یک سوه معدود یا یک سرعت بسیار سریع حرکت می کند. بعضی کانال ها در بیشتر زمان ها بازند که کانال های بدون دریچه^(۵) نامیده می شوند بیشتر کانال های یونی سپا در پاسخ به پیام شیمیایی یا الکتریکی خاص باز می شوند که به کانال های دریچه دار^(۶) مشهورند. کانال های پناسیمی عسای پلاسمایی در شکل ۱۱-۲ یک مثال از کانال های یونی بدون دریچه اند. پروتئین های کانالی مشابه همه پروتئین های انتقالی، دارای انتخاب پذیری بالا برای انواع مولکول هایی که انتقال می دهند می باشند. انتقال دهنده ها^(۷) (حاصل^(۸) هم نامیده می شوند) انواع وسیعی از یون ها و مولکول ها را از بین عسای سلولی عبور می دهند. سه سوع از انتقال دهنده ها مشخص شده اند. انتقال دهنده های یکی^(۹) یک نوع مولکول را در جهت شیب غلظت از طریق انتشار تسهیل شده جا به جا می کند. گلوکرو اسیدهای آمینه که از عسای پلاسمایی عبور می کند با کمک انتقال دهنده های یکی به سول های پسانندارن وارد می شوند.

($\frac{1}{1000000}$) از اوره انگریز است و بنابراین از عسای دولابه ای فسفولپیدی ۵۰ بر سریع تر از اوره مشتر می شود. به طور مشابه، اسیدهای چرب با رجیره هیدروکسی طولی تر، انگریز تر از اسیدهای چرب با رجیره های کوتاه ترند و در هر غلظتی از بین دولایه فسفولپیدی خالص سریع تر مشتر می شود.

اگر یک ماده انبالی دارای بار خالص باشد حرکت آن تحت تأثیر گرادیال شیب و پناسیل عسای دراز می گیرد که پناسیل غشاء و به هم پناسیل الکتریکی (ولتاژ) دو طرف عساست. ترکیب این دو نیرو شیب الکتروشیمیایی^(۱) نامیده می شود و از نظر انرژی یک جهت مطلوب انتقال یک مولکول وارد در بین عسها را تعیین می کند. پناسیل الکتریکی که در طول اغلب عسهای سلولی وجود دارد باعث عدم مادل کوچکی در علامت یون های وارد در مثبت و منفی در دو طرف عسای می شود. ما چگونگی به دست آمدن و نگهداری این عدم تعادل و در نتیجه پناسیل را در قسمت های ۴-۱۱ و ۵-۱۱ بحث خواهیم کرد.

پروتئین های عسای واسطه انتقال اغلب مولکول ها و همه یون ها در عرصی عسای رسی اند

همان طور که در شکل ۱-۱۱ مشخص است تعداد کمی از مولکول ها می توانند به دولایه فسفولپیدی خالص در سرعت های محسوم انتشار ساده عبور کنند و هیچ یونی نمی تواند عبور کند. بنابراین انتقال اغلب مولکول ها به داخل یا خارج سلول ها نیاز به کمک پروتئین های عسای اختصاص دارد. حتی انتقال مولکول های دارای ضریب تفکیک سبباً بزرگ (مثل اوره و گازهای محیس مثل CO_2) غالباً با پروتئین های خاص شدید می شود. زیرا انتقال آنها به صورت انتشار ساده معمولاً به اندازه کافی برای برورن نیازهای سلولی سریع نیست.

همه پروتئین های انتقالی، پروتئین های گذر عسای هستند که ماس چندین قطعه گذرنده از عسای و عموماً آلفا مارپیچ هستند. پروتئین های عسای با تشکیل یک مسیر حافظه سده توسط پروتئین در عرص عسای اجازه حرکت مواد آب دوست را بدون تماس با قسمت داخلی آبگیر عسای می دهند. در اینجا، انواع مختلف پروتئین های انتقالی که در این فصل پوشش داده می شود در مرعی می کنیم (شکل ۳-۱۱). پمپ های مصرف کننده ATP (یا به طور ساده پمپ ها) ATPase هایی هستند که انرژی هیدرویر ATP را برای حرکت یون ها و مولکول های کوچک در عرص عسای برخلاف شیب غلظت سیمیایی و پناسیل الکتریکی، در دو، مورد استفاده قرار می دهند.

۱- Electrochemical gradient

2- Active transport

3- Channel proteins

4- Facilitated transport

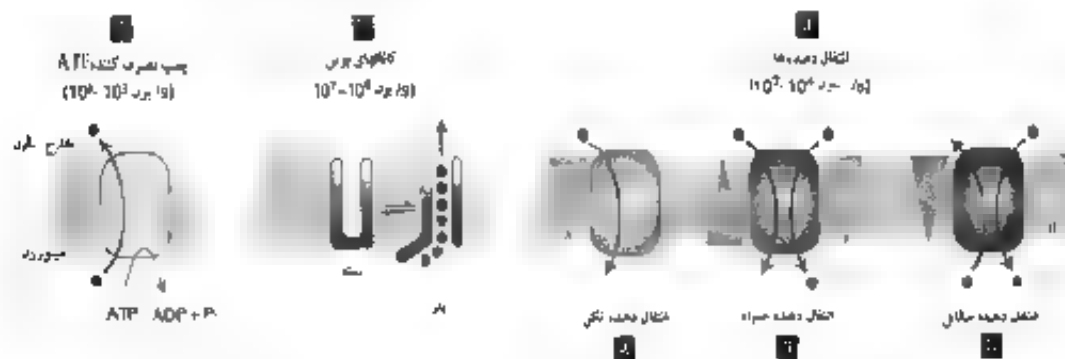
5- Nongated channel

6- Gated channel

7- Transporter

8- Carrier

9- Uniporter



شکل ۱-۳ (شکل رنگی) دید کلی از پروتئین‌های انتقالی غشاء. سبب‌ها یا یک‌کان‌ها را با یک‌دیگر به سمت غلط یا پتانسیل الکتریکی به هردو مسان دانه سدانه. ۱) میب‌ها انرژی ره سده به وسیله هیدروپز ATP ز برای بخلا بیروی حرکت یون‌ها یا مولکول‌های خاص برخلاف سبب الکتروسیمایی خود مورد استفاده قرار می‌دهند. ۲) کانال‌ها جیره حرکت یون‌ها یا آب را در جهت سبب الکتروسیمایی سس می‌دهند. ۳) انتقال‌دهنده‌ها که در سه گروه قرار می‌گیرند باعث سهیل حرکت مولکول‌ها یا یون‌های کوچک خاصی می‌شوند انتقال‌دهنده‌های یکی یک نوع از مولکول‌ها را در جهت شیب غلط سسل می‌کند. ۴) پروتئین‌های هم‌انتقال‌گر (انتقال‌دهنده‌های همسو B) و انتقال‌دهنده‌های نامهمسو C) حرکت مولکول‌ها را برخلاف سبب غلط (ذایره‌های سیه) کانالیز می‌کند که حرکت یک ماده مسری یون در جهت سبب الکتروسیمایی (ذایره‌های قرمز) پس می‌رود اختلاف در مکانیسم‌های انتقال توسط یون سه گروه اصلی پروتئینی برای سرعت‌های متفاوت در حرکت مواد محلول نامیده می‌شود.

جدول ۱-۱۱ مکانیسم‌های انتقال یون‌ها و مولکول‌های کوچک از طریق غشاهای سلولی				
خصوصیت	انتشار ساده	انتشار سهیل شده	انتقال فعال	هم‌انتقالی
بیا به پروتئین‌های خاص	-	+	+	+
انتقال ماده حل‌شده برخلاف شیب غلطی	-	-	+	+
همراه با هیدروپز ATP	-	-	+	-
نوسط یک یون هم‌انتقالی در جهت شیب بدست می‌آید	-	-	+	+
مثال‌هایی از مولکول‌های منتقل شده	O_2 , CO_2 ، هورمون‌های استروئیدی، بسیاری از داروها	گلوتر و اسیدهای آمینه (نکانتالی) و آب (کانال‌ها)	یون‌ها، مولکول‌های انگریو کوچک، لیپیدها (پمپ‌های مصرف‌کننده ATP)	گلوتر و اسیدهای آمینه (هم‌انتقالی)؛ یون‌های مختلف و ساکارز (انتقال نامهمسو)

* انتقال فعال ثانویه هم نامیده می‌شود.

در مقابل، انتقال‌دهنده‌های نامهمسو^{۱)} و انتقال‌دهنده‌های همسو^{۲)} انتقال یک نوع یون یا مولکول را برخلاف شیب غلطش با حرکت یک یا تعداد بیشتری یون متفاوت در جهت شیب غلطی در

1- Antiporter

2- Symporter

- به غیر از گازها، مثل O_2 و CO_2 و مولکول‌های کوچک آنگریز، بسیاری از مولکول‌ها نمی‌توانند به اندازه مورد نیاز سلول از فسفولیپید دو لایه‌ای خالص عبور کنند.
- سه خانواده از پروتئین‌های گذر غشایی انتقال یوندها، اسیدهای آمینه و سایر متابولیت‌ها را از عرصه عشا می‌سول و ساطع می‌کند: پمپ‌های وابسته به ATP، کانال‌ها و ناقل‌ها. شکل ۱۱-۳ را ملاحظه کنید.
- در انتقال فعال، پروتئین ناقل حرکت سوسرا را برخلاف سبب غطب آن ه هیدرولیز ATP حت می‌کند.
- در انتشار سهین شده، پروتئین ناقل به حرکت سوبستری ویزه (مولکول یا یون) در جهت شیب غلطی کمک می‌کند.
- در انتقال فعال ثانویه یا هم انتقالی، پروتئین ناقل حرکت سوسرا را برخلاف شیب غلطی را با حرکت سوبستری ثانویه در جهت شیب غلطی آن حت می‌کند (جدول ۱۱-۱ را ملاحظه کنید).

۱۱-۲ انتقال تکی گلوکز و آب

اغلب سلول‌های حاتوری گلوکز را به عبور سببی برای تولید ATP مورد استفاده قرار می‌دهند، این سلول‌ها یک انتقال‌دهنده تکی گلوکز را برای جذب گلوکز از حوض یا دیگر عرصات خارج سلولی در جهت شیب غطب به کار می‌برند. بسیاری از سلول‌ها، پروتئین‌های انتقالی عشا به نام آکوآپورین‌ها^(۴) را برای افزایش سرعت حرکت آب از بین عشا‌های سطحی‌شان مورد استفاده قرار می‌دهند. بنا بر این با سحتار و عملکرد اینها و دیگر پروتئین‌های انتقالی تکی را بحث خواهیم کرد.

چندین ویژگی، متمایز کننده انتقال تکی از انتشار ساده است

- ۱- انتقال گلوکز و دیگر مولکول‌های کوچک ابتدا سبب و واسطه پروتئین از طریق عشاء فرایندی است که به عبور انتقال تکی ساحت می‌شود و ب ویژگی‌های مشخص زیر شان دانه می‌شود.
- ۱- سرعت انتشار سهین شده توسط انتقال‌دهنده‌های تکی بیشتر از انتشار ساده از طریق یک دولایه‌ای فسفولیپیدی خالص است.
- ۲- به علت اینکه مولکول‌های انتقالی هرگز وارد سسته بگریز دولایه فسفولیپیدی نمی‌شود، صریب نفیک K در این بریط است.

انتقال‌دهنده^(۱) نامیده می‌شوند که به قدرت آنها برای انتقال دو یا چند ماده مختلف به طور همزمان بر می‌گردد. در شکل ۱۱-۲ برین از طریق انتقال‌دهنده همسوی سدیم - پرمین به داخل سلول حرکت می‌کند هم انتقال‌دهنده شبیه به پمپ‌های ATP و اکش‌ها را با هم همراه می‌کند، به صورتی که یک واکش نامطلوب از صر انرژی (یعنی حرکت سربالایی یک نوع مولکول) با یک واکش مطلوب از نظر انرژی یعنی حرکت سربستی همراه می‌شود. توجه کنید که ماهیت واکشی ایجاد انرژی پیش یزده انتقال فعال در ین دو گروه از پروتئین‌ها معقوب است. پمپ‌های ATP انرژی هیدرولیز ATP مورد استفاده قرار می‌دهند در صورتی که هم انتقال‌دهنده انرژی ذخیره شده در یک شیب الکتروشیمیایی را مورد استفاده قرار می‌دهند. به فر سداخیر در سببی مولد انتقال فعال ثانویه^(۲)، سلالی می‌شود.

جدول ۱۱-۱ چهار مکانیسمی که توسط آنها مولکول‌های کوچک و یون‌ها در عرص عشا‌های سلولی منتقل می‌شوند، خلاصه کرده است. معیارات ساحتان فضایی برای عملکرد همه پروتئین‌های انتقالی ضروری است. پمپ‌های مصرف‌کننده ATP و انتقال‌دهنده‌ها یک چرخه ساحتان فضایی را طی می‌کنند که در سرحین قرار گرفتن محل پیوندی (ب محل‌های پیوندی) در یک صرف عشاء، دارای یک ساحتان فضایی و در طرف دیگر دارای ساحتان فضایی ثانویه است. به دلیل این چرخه در حرکت آنها یک با تعداد کمی مولکول‌های سوستر، توسط این پروتئین‌ها منتقل می‌شوند و آنها را به صورت سرعت‌های سنا کند برای انتقال در دامنه‌ای از 10^4 تا 10^6 یون یا مولکول در هر ثانیه توصیف می‌کند (شکل ۱۱-۳ را ملاحظه کنید). کانال‌های یونی به صورت شانلی بین یک حالت باز و سسته با بسیاری از یون‌ها، طریق یک کانال باز و بدون تغییر ساحتان فضایی اصلی دیگری عبور می‌کنند. به این دلیل کانال‌ها دارای این ویژگی‌اند که انتقال را با سرعت‌های خیلی سریع یعنی بالای 10^8 یون در هر ثانیه انجام می‌دهند. سحتان را ساده‌ترین پروتئین انتقالی یعنی مولکول‌هایی که مسئول انتقال گلوکز و آب هستند شروع می‌کنیم. بعداً حرکت مولکول‌های انتقالی پیچیده‌تر را شرح خواهیم داد.

نکات کلیدی بخش ۱۱-۱

مرور تکی بر انتقال عشا

- عشا پلاسمایی عبور و مرور مولکول‌ها را به درون و بیرون سلول تنظیم می‌کند.

1- Co - transporter 2- Second active transport
3- Aquaporins

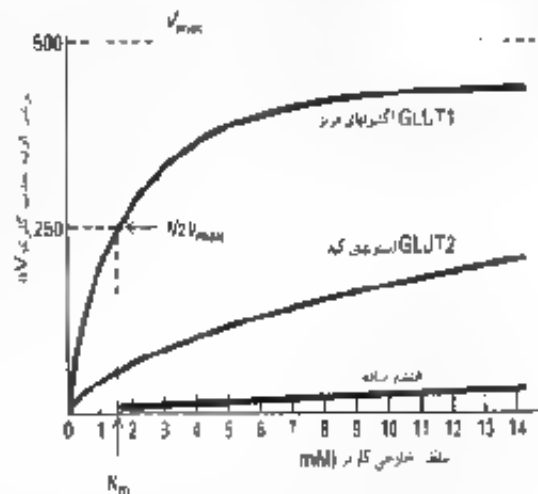
انتقال دهنده گلوکز GLUT1 است که در غشاء پلاسمایی گلبول‌های قرمز یافت می‌شود. ویژگی‌های GLUT1 و بسیاری پروتئین‌های انتقالی دیگر از گلبول‌های قرمز بالغ به طور وسیع در دست مطالعه است. این سول‌ها که هسته یا دیگر اندامک‌های داخل سولی دارند، گاهی به‌سبب‌هایی از هم‌گلوپین حاوی کمی پروتئین داخلی سلولی دیگر و یک عشا‌ی مفرد یعنی عشا‌ی پلاسمایی است (شکل ۱۰-۱۵) ر ملاحظه کنید. به علت اینکه عشا‌ی پلاسمایی گلبول‌های قرمز به درجه بالایی از تخلیص جد، می‌سوند، جداسازی و تخلیص یک پروتئین انتقالی از گلبول‌های قرمز بالغ روشی کاملاً ساده است.

شکل ۱۱-۴ نشان دهنده‌ی این است که گلوکز که توسط گلبول‌های قرمز و سول‌های کبد جذب می‌سوند ویژگی‌های سینتیکی یک واکنش ازیمی کاتالیزی ساده به‌صورت یک سوپسترای منفرد را نشان می‌دهد. سینتیک واکنش‌های انتقالی به‌واسطه انواع پروتئین‌هایی که نسبت به ساق‌های یکی پیچیده‌ترند صورت می‌گیرد. با این وجود همه واکنش‌های انتقالی به کمک پروتئین، سریع‌تر از انتشار ساده‌است و خصوصاً بودن سوپستر انعکاسی از مقادیر K_m پایین برای بعضی از سوپسترها، نسبت به دیگری است و سس‌دهنده یک سرعت حداکثر (V_{max}) است.

انتقال دهنده تک‌ی GLUT1، گلوکز را به داخل اغلب سلول‌های پستانداران منتقل می‌کند

بیشتر سلول‌های پستانداران از گلوکز خون به‌عنوان منبع اصلی انرژی سولی استفاده کرده و GLUT1 را بیان می‌کنند. از آنجایی که غلظت گلوکز معمولاً در محیط‌های خارج سولی (گلبول‌های قرمز) بالاتر از سلول است GLUT1 عموماً ورود حاصل گلوکز را از محیط‌های خارج سولی به داخل سلول کاتالیز می‌کند. در این وضعیت V_{max} در غلظت‌های بالای گلوکز خارج سولی به دست می‌آید.

GLUT مشابه دیگر ساق‌های تک‌ی، بین دو حالت ساختمانی تصدیق در معییر است. در یک ساختمان فضایی محب پیوندی به گلوکز به‌سبب خارج عشا‌ست و در ساختمان فضایی دیگر، محب پیوندی به گلوکز به سمت داخل است. شکل ۱۱-۵ موالی حوادثی که در طول انتقال یک طرفه گلوکز از خارج سلول به سوی ستورول رخ می‌دهد را به‌صورت کشیده است. همچنین GLUT1 خروج حاصل گلوکز را از سینترونها به محیط‌های خارج سولی که غلظت گلوکز در داخل سلول نسبت به بیرون بالاتر است کاتالیز می‌کند. سینتیک انتقال یک طرفه گلوکز از خارج یک سلول به سمت

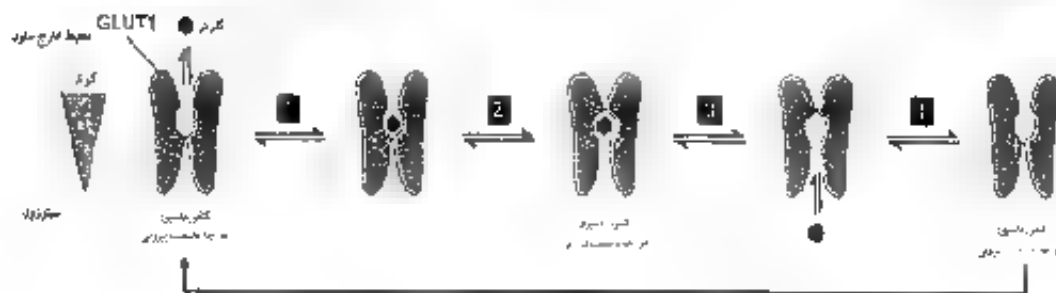


▲ شکل تجربی ۱۱-۴ جذب سولی گلوکز با واسطه پروتئین‌های GLUT1 نشان دهنده سینتیک آذیمی ساده است که خیلی بیشتر از سرعت محاسبه شده برای ورود گلوکز فقط توسط انتشار ساده است. سرعت ابتدایی جذب گلوکز (اندازه‌گیری شده به صورت میکرومول در هر میلی‌لیتر در ساعت) در چند ثانیه ابتدایی در مقادیر افزایش غلظت گلوکز در محیط خارج سولی روی نمودار رسم شده است. در این آزمایش غلظت آبویه گلوکز در سول‌ها همیشه صفر است. GLUT1 که در گلبول‌های قرمز بیان می‌شود و GLUT2 که در سول‌های کبد بیان می‌سوند به میزان زیادی سرعت جذب گلوکز را، مشخص‌های شیمی و حرارتی تک‌سبب به‌انتشار ساده (محلی آبی رنگ) در همه غلظت‌های خارج سولی افزایش می‌دهد. GLUT1 سهیل‌کننده جذب گلوکز مشابه واکنش‌های ازیمی کاتالیزی، نشان دهنده یک سرعت حداکثر (V_{max}) هستند. K_m غلظتی است که در آن سرعت جذب گلوکز نصف سرعت حداکثر است. GLUT2 با K_m ۲۰ mM دارای میان‌گین کمتری برای گلوکز نسبت به GLUT1 که دارای K_m ۱/۲ mM است می‌باشد.

۳- انتقال از طریق تعداد محدودی مولکول ناقل تک‌ی، نسبتاً از سراسر دولا به‌سبب‌دهی رخ می‌دهد. در نتیجه وقتی شیب غلظت در عرض غشاء خیلی بزرگ باشد و هر انتقالگر یکی با سرعت حداکثر کار کند یک سرعت انتقال حداکثر (V_{max}) به دست می‌آید.

۴- انتقال به صورت اختصاصی است، هر ناقل تک‌ی تنها یک نوع مفرد مولکول یا یک گروه مفرد مولکول وابسته به هم و نزدیک را انتقال می‌دهد. یک اندازه‌گیری از میان ترکیبی یک ناقل برای سوپستر m نام دارد که غلظتی از سوپستر است که در آن انتقال به صورت بیعی از سرعت حداکثر است.

این ویژگی‌ها هم چنین برای انتقال با واسطه دیگر گروه‌های پروتئینی که در شکل ۱۱-۳ رسم شده است به کار می‌رود. یکی از ساق‌های تک‌ی که به خوبی شناخته شده است



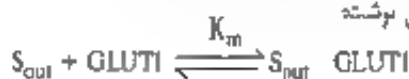
شکل ۵-۱۱ طرح انتقال تکی توسط GLUT1. در یک ساختمان فضایی، محل پیوند شونده به سمت خارج قرار دارند در دیگری، محل پیوند شونده به سمت داخل است. دلفصلی گلوکز به مخفی که به سمت خارج است (مرحله ۱) باعث شروع مسیر ساختمان فضایی در ناقل می‌شود و محل پیوند من هم کتون به سوی داخل و به سمت سیب‌زوی است. مرحله ۲، سپس گلوکز به داخل منول رف می‌شود (مرحله ۳). در پایان ناقل تغییرات ساختمان فضایی را در جهت عکس طی می‌کند و دوباره محل پیوند من به سمت خارج به وجود می‌آید (مرحله ۴). اگر غلظت گلوکز در داخل منول سبب به خارج بالاتر باشد جرحه در جهت عکس کار می‌کند (مرحله ۴-۳ مرحله ۱). در نتیجه حرکت ظالمی گلوکز در داخل به خارج رخ می‌دهد در واقعیت مسیرات ساختمان فضایی کمتر از این خدی است که در تصویر رسم شده است.

سرعت انتقال وقتی که همه مولکول‌های GLUT1 به S چسبیده باشند، می‌باشد و بر غلظت بی‌تغییر بالای S_{out} رخ می‌دهد. پایین بودن مقدار K_m به این معنی است که سوبسترا به منول محکم‌تر به ناقل چسبیده است و سرعت انتقال در یک غلظت ثابت سوبستر بررگتر است. معادله ۱-۱۱ مخفی را برای جذب گلوکز توسط گلیول‌های قرمر توصیف می‌کند که در شکل ۴-۱۱ شش داده شده است و شبیه منحنی‌های ناقل تکی دیگر است.

K_m انتقال گلوکز بوسیله GLUT1 در عشای گلیول قرمر ۱/۵mM است در این غلظت تقریباً نیمی از ناقل با محل فعال به سمت خارج به گلوکز چسبیده‌اند و انتقال با ۵۰٪ سرعت حداکثر انجام می‌شود. از آنجایی که گلوکز چون به طور طبیعی ۵mM است ناقل گلوکز در گلیول‌های قرمر معمولاً با ۷۷٪ سرعت حداکثر عمل می‌کند و آن را می‌توان با استفاده از معادله ۱-۱۱ مشاهده کرد. GLUT1 و GLUT3 که بسیار شبیه به آن است توسط گلیول‌های قرمر و سلول‌های دیگری که نیاز به جذب پیوسته گلوکز از خون به سرعت‌های بالا دارند بین می‌شود سرعت جذب گلوکز توسط این فیل سلول‌ها منول توجه به تغییرات کوچک در غلظت گلوکز خون هم چنان بالا باقی می‌ماند.

GLUT1 علاوه بر گلوکز قندهای ایزومری D مانور و D گالاکتوز هم که با D گلوکز در شکل فضایی تنها یک اتم کربن متفاوت به سرعت‌های قابل اندازه‌گیری منقل می‌کند با این K_m برای گلوکز (۱/۵mM) کمتر از K_m برای D مانور (۲۰mM) یا D گالاکتوز (۲۰mM) است. پس GLUT1 کاملاً اختصاصی بوده و

داخل از طریق GLUT1 توسط همان نوع معادلانی که برای توصیف واکنش‌های ساده کاتالیز شده با آنریم مورد استفاده قرار می‌گیرد قابل توصیف است. برای سادگی بویاید فرض کنیم که سوبستراهای گلوکز (S) در ابتدا فقط در خارج عشاء وجود دارند. در این مورد می‌توان نوشت:



در سمت GLUT1-S_{out} نشان‌دهنده GLUT1 ساختمان فضایی به سمت خارج است که با گلوکز پیوند شده است. این معادله مشابه با مسیر توصیف واکنش‌های ساده کاتالیز شده با آنریم است که پروتئین (آنریم) به یک سوبسترای تکی چسبیده است. سپس آن را به شکل یک مولکول متفاوت (محصول) تغییر شکل می‌دهد. البته در بحث مسیر شیمیایی پری GLUT1 پیوند شده با فند رخ نمی‌دهد بلکه گلوکز در عرض عشای سلولی حرکت می‌کند و وجود این سیمپیک پس واکنش انتقالی مشابه واکنش‌های ساده کاتالیز شده با آنریم است و ما می‌توانیم همان معادلانی که در معادلات میکائلیس-منول در فصل سه برای v (سرعت) بین کردیم برای سرعت انتقال اولیه S به داخل سلول که با GLUT1 کاتالیز می‌شود مورد استفاده قرار دهیم.

$$v = \frac{v_{max}}{1 + \frac{K_m}{C}} \quad (11-1)$$

در اینجا C غلظت S_{out} است (در ابتدا غلظت S_{in} است). V_{max}

GLUT2 بر کبد و سلول‌های β ترشح‌کننده انسولین بیان می‌شود و دارای $K_m \approx 20 \text{ mM}$ است که حدود ۱۳ بار از K_m GLUT بزرگتر است. در نتیجه وقتی گلوکز حوض در حد پایه بالاتر رود پسی از ۵ mM به ۱۰ mM برسد یا بعد از خوردن غذای سریع جریان گلوکز در سلول‌هایی که GLUT2 را بیان می‌کنند دو برابر شود سلول‌های بیان‌کننده GLUT1 تنها به مقدار کمی افزایش می‌یابند (شکل ۴-۱۱). ملاحظه کنید، در کبد گلوکز «اصافی» به داخل سلول آورده می‌شود و به صورت پیروگلیکوزید ذخیره می‌شود. در سلول‌های جریان β بالا رقی گلوکز باعث شروع ترشح هورمون انسولین می‌شود که گلوکز حوض را با افزایش جذب گلوکز و متابولیسم آن در ماهیچه و با مهار تولید گلوکز در کبد کاهش می‌دهد (شکل ۳-۱۵). ملاحظه کنید.

یکی دیگر از ایروفرورم‌های GLUT، GLUT4 است که تنها در سلول‌های چربی و ماهیچه بیان می‌شود و اینها سلول‌هایی هستند که با افزایش جذب گلوکز به انسولین پاسخ داده و باعث حذف گلوکز از حوض می‌شوند. GLUT4 در غیاب انسولین در عضله‌های داخل سلولی یافت شده و در عضله‌های پلاسمایی یافت نمی‌شود و قادر نیستند جذب گلوکز را سهیل کنند. سلولی در عضله‌ای که در فصل ۱۵ شرح داده شده باعث می‌شود که عضله‌های داخلی عی از GLUT4 با عضای پلاسمایی به هم پیوندند و تعداد مولکول‌های GLUT4 روی سطح سلول و بنابراین سرعت جذب گلوکز افزایش می‌یابد. اتصال در این فرایند که یک مکانیسم پدیدی برای کاهش گلوکز حوض توسط انسولین است یک علت برای دیابت پرگسالی یا دیابت نوع II است که در این بیماری به طور پیوسته گلوکز حوض بالاست.

پروتئین‌های انتقالی می‌توانند با عضله یا سلول‌های مصنوعی غنی شوند

اگرچه پروتئین‌های انتقالی قابل جداسازی از غشاء و تخلیص هستند اما ویژگی‌های عملکردی این پروتئین‌ها تنها وقتی که با یک غشاء در ارتباط باشند قابل مطالعه است. اغلب عضله‌های سلولی شامل انواع بسیار متفاوتی از پروتئین‌های انتقالی اما نسبتاً با غلظت کمی از هر کدام از آنهاست که مطالعه عملکردی یک پروتئین معر را مشکل می‌سازد. برای سهولت این فیل مطالعات، محققان از دوره برای عی‌سازی یک پروتئین انتقالی که به طور غالب در عسل دربر گیرد استفاده می‌کنند. در یک مسیر عمومی یک پروتئین انتقالی ویر استخراج و تخلیص می‌شود، سپس پروتئین تخلیص شده در

آرای میل ترکیبی بسیار بالا (K_m پایین) نشان داده می‌شود برای سوسترای طبیعی D- گلوکز نسبت به سوسترهای دیگر است. GLUT1 ۲ پروتئین عسل پلاسمایی گلیول‌های قرمز تشکیل می‌دهد. بد از اینکه گلوکز به داخل گلیول‌های قرمز منتقل شد سریعاً به‌عبرله شده و گلوکز ۶ فسفات را تشکیل می‌دهد که قادر به خروج از سلول نیست. به علت این که، این واکنش اولین مرحله در متابولیسم گلوکز است (شکل ۲-۱۲). ملاحظه کنید و مرحله‌ای سریع بوده و با سرعت ثابت رخ می‌دهد، غلظت داخل سلولی گلوکز حتی مواقعی که گلوکز از محیط وارد می‌شود پایین نگه داشته می‌شود. در نتیجه بزرگتر بودن شیب غلظت گلوکز در خارج نسبت به داخل سلول، با یک نسبت بالای کافی با مرافق در ورود مولکول‌های اضافی حفظ می‌شود و باعث حفظ سرعت ثابت متابولیسم گلوکز می‌شود.

ژنوم انسان جانورده‌ای از پروتئین‌های GLUT انتقال دهنده چندگانه را کدهی کند.

ژنوم انسان حداقل ۱۲ پروتئین GLUT، شباهت بسیار بالا به هم را کد می‌کند. GLUT1 تا GLUT12 که تصور می‌شود همه آنها دارای ۱۲ آلفا مارپیچ گنبد از عشاء می‌باشند و پیسهد می‌شود که آنها از یک پروتئین انتقالی اجنادی معر مشتق شده‌اند. اگرچه هیچ ساختار سه بعدی از GLUT1 موجود نیست ولی مطالعات بیوسیمیایی جزئی نشان می‌دهد که ریشه‌های اسیدهای آمینه موجود در آلفا مارپیچ‌های ناقل عسل غالباً ایگریرند. بنابراین چندین مارپیچ دارای ریشه‌های اسید آمینه‌ای (مثل سرین، سرئوسین، اسپارژین و گلوتامین) هستند که ریشه‌های جانبی آنها می‌تواند با گروه هیدروکیل گلوکز پیوند هیدروژنی تشکیل دهد. تصور می‌شود این اسیدهای آمینه محلی پیوند ثنی به گلوکز را در سمت داخل و در سمت خارج بر قسمت داخلی پروتئین تشکیل می‌دهد (شکل ۵-۱۱). ملاحظه کنید.

تصور می‌شود ساختار همه ایروفرورم‌های GLUT و همه ناقلین عیدی مشابه باشد. با این وجود بیان تفاوت‌ها در انواع مختلف سلول‌ها و خصوصیات عملکردی ایروفرورم‌های اختصاصی، آنها را قادر می‌سازد که در سلول‌های مختلف بدن متابولیسم گلوکز را به طور مستقل تنظیم کرده و در همین رغن غلظت گلوکز را در حوض ثابت نگه‌دارند. برای مثال GLUT3 در سلول‌های عصبی معر یافت می‌شود. مورون‌ها برای متابولیسم به جریان ثانی از گلوکز وابسته‌اند و GLUT3 شبیه به GLUT1 برای اینکه معر یا سرعت ثابت و بالا، گلوکز باغیاب پانکراس، خارج سلولی را به دست آورد K_m پایین دارند.

حل‌شونده نفوذناپذیر است، باشد. فشار اسمزی به طور مستقیم با اختلاف در غلظت تعداد کل مولکول‌های حل‌شونده در هر طرف از عشاء متناسب است. برای مثال یک محلول NaCl با غلظت 0.5 M واقعاً دارای 0.5 M یون Na^+ و 0.5 M یون Cl^- است و فشار اسمزی آن ب معادل 1 M گلوکز یا ساکارز برابر است.

هم چنین حرکت آب از حلال غشی پلاسمایی تعیین‌کننده حجم سلول‌های منفرد است که نیز به تنظیم برای مقابله با خطرات سمی دارد. فشار اسمزی نیروی نفوذکننده حرکت آب در سیستم‌های ریسی است.

آب و مولد مدنی در گیاهان عالی توسط ریشه از خاک جذب می‌شود و از طریق توله‌های هدایی (گزلم) به سمت بالای گیاه حرکت می‌کند. آب مازاد توسط مجاری برگ‌ها دفع می‌شود و این باعث چو راندن آب می‌شود. سلول‌های حنابری مسابه سلول‌های گیاهی، در چاه‌ها، جلبک‌ها و باکتریه پیستند که با دیواره سلولی محکمی احاطه شده باشد که مانع افزایش حجم سلول، در مواقعی که فشار اسمزی داخل سلولی افزایش می‌یابد، شود بدون این دیواره سلول‌های حنابری به هنگام افزایش فشار اسمزی داخلی متعج می‌شوند. اگر فشار به مقدار زیادی بالا رود سلول‌ها مشابه یانککی که به مقدار زیادی بزرگ شود متعج می‌شوند. بدین وجود دیواره سلولی در گیاهان، جریان اسمزی آب وقتی سلول‌ها در یک محلول رقیق (حتی آب خالص) قرار بگیرند باعث افزایش فشار داخل سلولی شده ولی در حجم سلولی تغییر ایجاد نمی‌کند در سلول‌های گیاهی، غلظت مواد حل‌شونده (مثل قند و نمک‌ها) معمولاً در واکوئل‌ها (شکل ۶-۹ را ملاحظه کنید) بالاتر از سیتوپلازم است. این غلظت ماده حل‌شونده سبب به غلظت ماده حل‌شونده فضای خارج سلولی بالاتر است فشار اسمزی که فشار تورگر^(۲) نامیده می‌شود، که از ورود آب به سیتوپلازم و سپس به واکوئل سبب می‌شود سیتوپلازم و فضای پلاسمایی را برخلاف مقاومت دیواره سمی به طرف آن هل می‌دهد. سلول‌های گیاهی از این فشار برای کمک به رشدشان استفاده می‌کند. طولی شدن سلول در طول رشد توسط فضای هورمونی که به طور مست در منطقه سببی از دیواره سلولی متمرکز شده رخ می‌دهد و توسط جریان آب به داخل واکوئل ادامه می‌یابد و باعث افزایش اندازه واکوئل و سپس افزایش اندازه سلول می‌شود.

عشاءهای توله‌ای نفوذپذیری خالص از قبیل بیپوروم، قرار می‌گیرد (شکل ۶-۱۰ را ملاحظه کنید). برای مثال همه پروتئین‌های داخلی عشاءهای گلول‌های فرم نوسه یک شونده غیر یونی مثل اتکین گلوکورد قابل حل‌اند انتقال دهنده نکی گلوکز GLUT1 توسط کروماتوگرافی میل ترکیبی یا آنتی‌بادی (فصل ۳) با یک سون حاوی آنتی‌بادی مونوکلونال خاص (بر عبه GLUT1) تطبیص می‌شود و سپس در بیپوروم ساخته شده از فسفولیپید خالص جای می‌گیرد.

راه دیگر اینکه، ژن‌های کدکننده یک پروتئین انتقالی خاص در سطح بالایی در یک نوع سلول که به طور طبیعی آن ژن‌ها بیان نمی‌شوند بیان شود تفاوت در انتقال ماده به وسیله سلول‌های تمیز یافته و کنترل‌های تمیز یافته، به بیان پروتئین انتقالی وابسته است. در این سیستم، ویژگی‌های عملکردی پروتئین‌های عشایی مختلف بدون ابهام مورد بررسی قرار می‌گیرد یک مثال در این مورد، بیان بالای GLUT1 در رده‌های فیبروبلاست‌های کبد داده شده است که سرعت جذب گلوکز در آن‌ها چندین مرتبه افزایش یافته است و بیان پروتئین‌های جهش یافته GLUT1 با تغییرات آمیندهای خاص، آمیندهای آمینه مهم برای پیوند شدن به سوبترا را تعیین کرده است.

فشار اسمزی باعث حرکت آب از عشاء می‌شود

حرکت آب به داخل یا خارج سلول بخش مهمی از زندگی گیاهان و جانوران است. آکوپورین‌ها یک خانواده از پروتئین‌های عشایی‌اند که اجازه عبور به آب و تعداد کمی از مولکول‌های بزرگ کوچک دیگر مثل گلیسرول و از بین عشاءهای ریسی می‌دهند. با فل از بحث در مورد این پروتئین‌های انتقالی، مرور اسمزی، یعنی نیرویی که حرکت آب را تقویت می‌کند ضروری است.

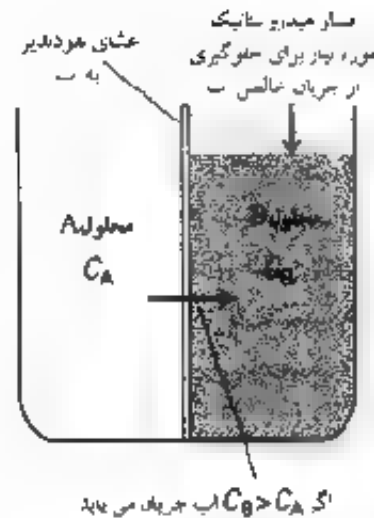
آب نماین به حرکت از حلال یک پرده نیمه تراوا از محلولی با غلظت کم حل‌شونده به طرف غلظت بالا دارد که این فرایند اسمزی یا جریان اسمزی^(۱) نامیده می‌شود. به عبارت دیگر از آنجایی که محلول‌هایی با غلظت‌های بالایی ماده حل‌شونده دارای غلظت کمی از آب است و آب به طور خود به خود از یک محلولی با میلی آب بالا به طرف جایی که غلظت آب در آن کم است حرکت می‌کند فشار اسمزی به عنوان فشار هیدروستاتیک مورد نیاز برای توقف جریان خالص آب از حلال یک عسای جداکننده محلول‌هایی با ترکیبات مختلف تعریف می‌شود (شکل ۶-۱۱). در این زمینه «عشاء» شاید یک لایه سلولی یا یک عسای سلولی که سبب به آب نفوذپذیر و سبب به

سلول‌ها چروکیده می‌شوند. در نتیجه، سلول‌های جانوری کشت داده شده باید در یک محیط پروتوپلاست نگه‌داری شوند که دارای غلظتی از حل‌شونده است که ولوت اسمری آن با سیتورول سلول مشابه است.

در غشاهای حجم‌ها و محکم‌های فورباغه وقتی در آب بزرگ به قدرت اسمری خیلی کم قرار گیرند متورم می‌شوند. اگرچه غلظت نمک در داخل این سلول‌ها (بظرف عمده KCl) با دیگر سلول‌ها برابر است (۱۵۰mM KCl)، این مشاهده در ابتدا متعجبانه به این سمت هدایت کرد که گمان کند غشای پلاسمایی گلبول‌های قرمز و انواع دیگر سلول‌ها حاوی پروتئین‌های کانالی آب هستند که باعث سریع جریان اسمری آب می‌شود که در نخک‌های فورباغه وجود ندارد. نتایج آزمایشگاهی که در شکل ۱۱-۷ نشان داده شده است توضیح می‌دهد که یک آکوپورین در غشا پلاسمایی گلبول‌های قرمز به عبول یک کانال آبی عمل می‌کند.

آکوپورین‌ها در شکل عملکردی، نمایی از ریزواحد‌های ۲۸kDa مشبه هستند (شکل ۸۵-۱۱). هر ریزواحد شامل شش آلفا-پیچ‌گردیده از عمامت که یک حفره مرکزی برای حرکت آب را تشکیل می‌دهد (شکل ۸۵-۱۱). در مرکز آن، دریچه انتظابی آب یا طول حدود ۲nm یا حفره سه‌اندازی ایلا ۲۸nm می‌باشد که کمی از ایلا یک منکوب آب بزرگتر است. خصوصیات عبال منکوبی محدودکننده بوسه چندین ریشه اسید آمینوی که ایندوست و محافظت شده هستند تعیین می‌شوند به طوری که رنجبره‌های جانبی و گروه‌های کربوئیل این اسیدهای آمینه به داخل قسمت میانی کانال توسعه می‌یابند. چندین مونکوب آب به‌طور خود به خودی از طریق کانال عبور می‌کند هر کدام از آنها به‌طور منظم پی‌هم‌های هیدروژنی خاصی را تشکیل می‌دهد و دیگر مولکول‌های آب را در مسیر آب از جای خود بیرون می‌کند. تشکیل پیوندهای هیدروژنی بین اتم‌های اکسیژن آب و گروه‌های آمینی از دو رنجبره جانبی اسیدآمینه به دست می‌آید که آنها آب از طریق کانال عبور می‌کند. حتی پروتئین‌ها هم از این طریق عبور می‌کنند و غلظت یونی در بین غشاهای حتی وقتی آب جریان می‌یابد حفظ می‌شود.

پسماندلای یک گروه از آکوپورین‌ها را بیان می‌کند که ۱۱ مورد آنها در انسان شناخته شده است. آکوپورین ۱ در گلبول‌های قرمز دما و آکوپورین ۲ که مشبه با آکوپورین ۱ است در سلول‌های اپیتال کلیه یافت می‌شود که آب را از انرو برحذب می‌کند.

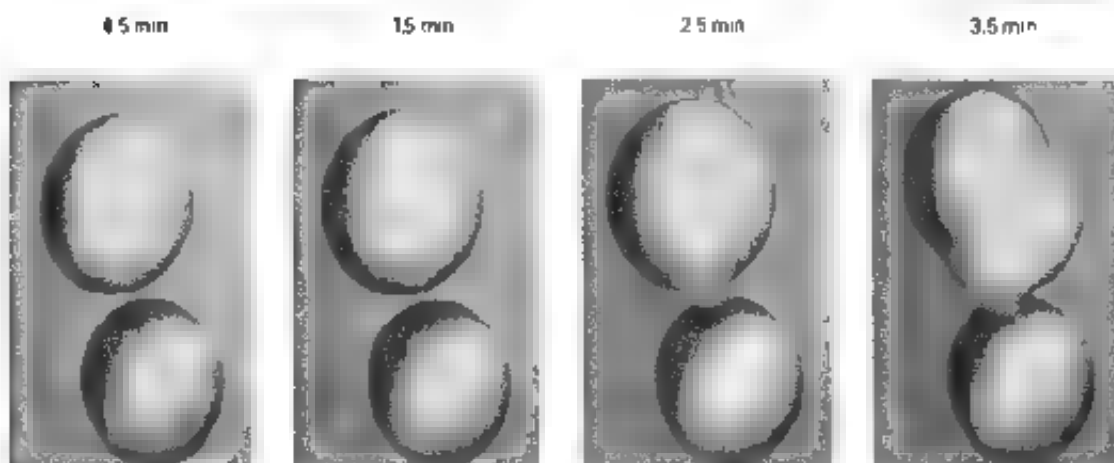


شکل ۱۱-۶ فشار اسمری، محلول‌های A و B بوسه یک عمامه که نسبت به آب نفوذپذیر و نسبت به همه حل‌شونده‌ها نفوذناپذیر است. از هم جدا شده‌اند. اگر غلظت کل حل‌شونده در محلول B از C_A بزرگتر باشد آب تعادل به جریب از داخل عمامه از محلول A به محلول B خواهد داشت. فشار اسمری π بین محلول‌ها، فشار هیدروستاتیکی است که محلول B برای جلوگیری از این جریان آب به کار می‌برد از معادله وانب هوف، فشار اسمری به صورت $\pi = RT(C_B - C_A)$ به دست می‌آید که ثابت گازها و T دمای مطلق است.

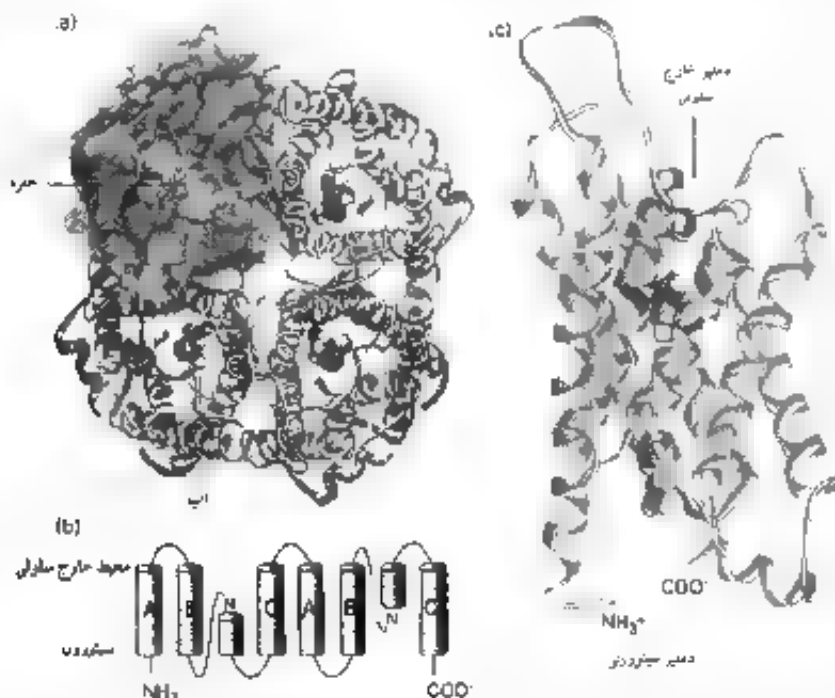
اگرچه غلب تک‌سلولی‌ها (شبه سلول‌های جانوری) دارای دیواره سلولی سختی نیستند ولی بسیاری از آنها دارای یک واکنش انتقایی هستند که باعث مقابله آنها با تغییر شدن اسمری می‌شود. یک واکنش انتقایی به طور غیرمشابه با گیاهان، آب را از سیتورول می‌گیرد و به طور مرحله‌ای محوای آن را از طریق الخای ب غشای پلاسمایی تخلیه می‌کند پس حتی اگر آب به طور پیوسته از طریق جریب اسمری وارد تک‌سلولی‌ها شود واکنش‌های انتقایی مانع از تجمع زیاد آب در سلول و تورم آن تا نقطه انفجار می‌شوند.

آکوپورین‌ها نفوذپذیری آب از غشاهای سلولی را افزایش می‌دهند

تغییرات کوچک در قدرت اسمری خارج سلول باعث می‌شود که سلول‌های جانوری به سرعت چروکیده یا متورم شوند. وقتی سلول‌های جانوری در یک محلول واقعی^(۱) (یعنی بر جایی که غلظت حل‌شونده کمتر از سیتورول است) قرار بگیرند متورم می‌شوند که به دلیل جریب اسمری آب به سمت داخل است. برعکس وقتی سلول‌های جانوری در محلول‌های غلیظ^(۲) (یعنی در جایی که غلظت حل‌شونده بالاتر از سیتورول است) قرار بگیرند آب سیتورولی بوسه جریب اسمری سلول را ترک می‌کند و



تصویر تجربی ۱۱-۶ بیان آکوپورین توسط تجمک قوریانه نمودپذیری آنها را به آب افزایش می‌دهد. تجمک قوریانه به‌طور طبیعی سبب به آب نمودپذیر شدن و یروسیس کولیپورین در آن بیان نمی‌شود. mRNA موسط در زیرین حالت نه‌فصل نوایورین شده است. این سکن‌ها تجمک‌های کنترل (سلول‌های بایس) در هر قسمت و تجمک‌های زیرین شده است. نالای در هر قسمت با همان‌های قبیل شده بعد از انتقال یک مخلوط سکر ابره‌بویک (۱mM) به مخلوط سکر رفیق (۰.۲۵) و بیان می‌دهد. حجم تجمک‌های کنترل بدون تغییر باقی می‌ماند زیرا آنها سبب به آب نمودپذیری خیلی صغیر در دست در مقابل اووسیت‌های برین شده که نوایورین در آنها بیان شده است. مورد و صبر به علت جریان اسمری آب منقصر می‌شود که نشان می‌دهد آکوپورین‌ها پروتون‌های کانال این هستند.



شکل ۱۱-۸ ساختار آکوپورین‌های پروتئینی کانال آند. (a) مدل ساختمانی پروتئین‌های سوازم که از چهار پروتئین هستند تشکیل شده است. هر پروتئین یک کانال آب را تشکیل می‌دهد که سمت گروپ‌الاسی آن‌ها بر این تصویر دیده می‌شود. یکی از سوازم‌ها را با سطح مولکولی در مدل ورودی حفره می‌بینید. (b) شکل سماتیک از نوایورین یک پروتئین در (ب) با غشاء سبب جهت انتقال‌های نقل عصبی مشبه A و A' و B و B' و C و C' در جهت مخالف با طرح عصب جهت‌گیری شده و به یون‌های انگریز متصل شده‌اند که یون‌های انگریز سوازم‌های کوتاهی که از غشاء عبور نمی‌کند می‌باشد. دارای امیدهای امیبه اسپارازین (N) محظوب شده هستند. لوب‌ها توسط شش مارپیچ نازل عصبی به داخل حفره جمع شده و در قسمت بیانی جمع شده و قسمی در درجه انتخابی آب را تشکیل داده‌اند. (c) نمای جانبی حفره در پروتئین‌ها. نوایورین که جدید مولکول آب اکسیرن‌های حرور و هیپروتن‌های صغیر در داخل درجه‌های انتخابی آب با طول ۲nm دیده می‌شوند که آب پرکننده حلال سیتوزولی را از خارج سلول جدا می‌کند. درجه شام صغیر رادی هیسیدین و آرژینین محافظت شده است و دوامیدامیبه اسپارازین (آبی) که مجیره جانی آنها آب‌های انتقالی پیوند می‌شود امیبه کلیه درجه با رنگ آبی پررنگ شده است. هجلیون آب سوازم‌ها گروه کریپین مجیره جانی امیبه سیتستین پیوند هیدروژنی تشکیل می‌دهد. تریس بین پیوند‌های هیدروژنی و آب (۲۸۵m) حفره از حرور پروتون‌ها یعنی H_3O^+ با یون‌های دیگر جلوگیری می‌کند.

ساختارهای مشابه دارند تفاوت در مهارت بیان در انواع مختلف بافتها و ویژگیهای سوپراسای برای متابولیسم مناسب قند در بدن مهم است.

■ دو سیستم تجزیه عمومی برای مطالعه عملکرد پروتئین‌های انتقالی، لیپوپرومهای حاوی پروتئین باقل تطبیص شده و سونهای آلوده شده با ژن کدکنده پروتئین ناقل مورد نظر می‌باشند.

■ سیری از غشای ریهی بجه ترو، هستند و نفوذپذیری زیادی به آب نسبت به یونها و سایر مواد محلول دارند آب بوسله اسم از غرض غشای پلاسمایی از طرف محلول با غلظت پایین به طرف محلول با غلظت بالا حرکت می‌کند.

■ دیواره سخت سولی در اطراف سولهای گیاهی آنها را از پاره‌شدن حفظ کرده و باعث تولید فشار بورگر در پاسخ به ورود اسمری آب به داخل می‌شود.

■ در پاسخ به ورود آب پروپروها حجم طبیعی سولهای خود را از خروج آب از پاکوهای انقباضی حفظ می‌کند.

■ آکوپورین‌ها پروتئین‌های کانال ای هستند که به طور اختصاصی نفوذپذیری عسای ریهی ر به آب الزایس می‌دهد (اسکر ۱۱، ملاحظه کنید).

■ آکوپورین ۲ عسای پلاسمایی سولهای خاص کلیه برای بازجذب آب از ادرار ضروری است؛ فقدان آکوپورین ۲ محر نه یک حالت بالینی بیم دیابت بی‌مره می‌گردد.

بنابراین مقدار آب بنی را کسر می‌کند فعالیت آکوپورین ۲ بوسط وازوپرسین که هورمون آنتی دیوریک هم نامیده می‌شود، کسر می‌گردد. تنظیم فعالیت آکوپورین ۲ در سول‌های در حال اسراحت کلیه^(۱) مشابه GLUT4 در چربی و ماهیچه است که وقتی که نیاز به فعالیت آن نیست و وقتی سول‌ها در حال استراحت هستند آب به شکل ادرار دفع می‌شود. آکوپورین ۲ به عسای پلاسمایی در عساهای وریکول‌های داخل سولی قرار می‌گیرد و قادر نیست ورود آب به داخل سول را کانالیز کند. وقتی وازوپرسین که هورمون پلی پپتیدی است به گیرنده وازوپرسین در سطح سول متصل شود یک مسیر پیام دهی فعال می‌شود (حریات در فصل ۱۵) که باعث می‌شود آکوپورین‌های ۲ موجود در وریکول‌ها به عسهای پلاسمایی محو شوند و سرعت جذب آب افزایش یابد و آب به جای ادرار به جریان خون برگردد. جهش‌های غیرفعال‌کننده در ژن آکوپورین ۲ با وازوپرسین باعث بیماری دیابت بی‌مره^(۲) می‌شود در این نوع بیماری حجم زیادی از ادرار رقیق دفع می‌شود. این یافته‌ها علت بیماری را نشان می‌دهد و شرح می‌دهد که میر آکوپورین ۲ سرعت محدودکننده برای بازجذب آب از ادرار است که بوسط کلیه تشکیل می‌شود.

اعضای دیگر خانواده آکوپورین مولکول‌های دارای هیدروکسیل مانند گلسرول و بیش از آب حا می‌کنند. برای مثال آکوپورین ۲ در انسان گلسرول را جابه‌جا می‌کند و با GIPF که پروتئین انتقال‌دهنده گلسرول در اثرش کلی است از نظر بوالی و ساختار اسیدهای آسه مشابه است.

۱۱-۲ پمپ‌های مصرف‌کننده ATP و محیط یونی داخل سولی

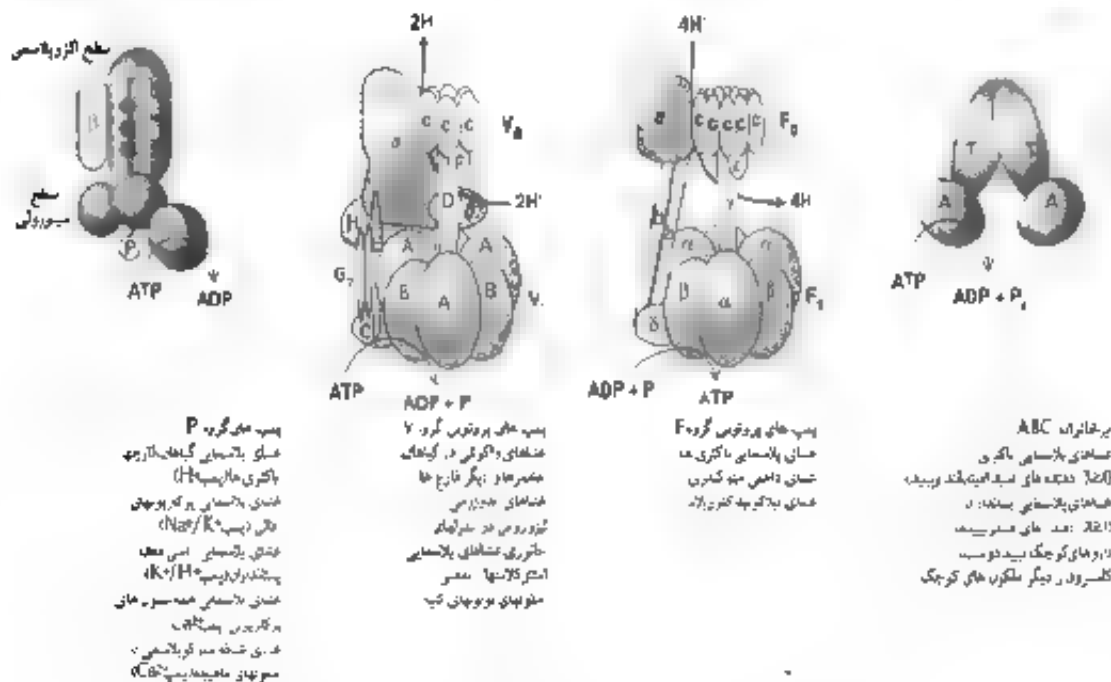
در قسمت بین ماری پروتئین‌های انتقالی که ملکول‌ها را در جهت شیب غلظت منقل می‌کنند مرکز کرده‌یم. در بحث بوجه خود را روی گروه اصلی پروتئین‌ها (پمپ‌های مصرف‌کننده ATP) متمرکز می‌کنیم که این پمپ‌ها انرژی راها شده بوسط هیدرولیز یونید فسفوبدریدی آنها بی ATP را برای انتقال یون‌ها و ملکول‌های کوچک مختلف از طریق عسای پلاسمایی و برخلاف شیب غلظت مورد استفاده قرار می‌دهد. همه پمپ‌های مصرف‌کننده ATP، پروتئین‌های ناقل عسایی هستند که دارای یک یا تعدادی محس یونیدی برای ATP روی ریهواحد‌ها یا قطعاتی از پروتئین که در سطح سیوروی مست می‌باشند اگرچه بین پروتئین‌ها عموماً

نکات کلیدی بخش ۱۱-۲ تک انتقالی گلوکز و آب

■ انتقال کانالیزی پروتئینی مواد محلول از عرض عسای پلاسمایی سریعتر از انتشار ساده رخ می‌دهد و هنگامیکه مقادیر محدودی از مولکولهای ناقل توسط سوپستر اشباع شوند v_{max} (سرعت ماکزیم) حاصل می‌شود. (اسکر ۴-۱۱، ملاحظه کنید).

■ پروتئین‌های تک انتقالی مثل ناقلین گلوکز (GLUTs) معمولاً بین دو شکل عسایی هستند یک شکل که در آن سطوح محل اتصال سوپستر در بیرون قرار دارد و دیگری که در آن سطوح محل اتصال در درون است (شکل ۵-۱۱، ملاحظه کنید).

■ تمام اعصای خانواده ناقلین قندها (GLUTs)



شکل ۹-۱۱ چهار گروه از پروتئین های انتقالی مصرف کننده ATP. مولفین پمپ های خاص در بافتی هر گروه نشان داده شده اند. پمپ های گروه P از دو پروتئین کاتالیزور تشکیل شده اند که در قسمتی از چرخه انتقال، فسفرینه می شوند. دو پروتئین پمپ در این پمپ ها وجود دارند که احتمالاً انتقال را تنظیم می کنند. تنها یک پروتئین آلفا و بتا ترسیم شده اند. پمپ های گروه V و F در میانجی های فسفوپروتنین تشکیل شده اند و به پروتون در انتقال می دهند. این پمپ ها ساختارشان ساده است و دارای پروتئین های شش همدست است. پروتئین های آنها با پمپ های گروه P وابستگی ندارد. پمپ های گروه V هیدروکسیل ATP را در انتقال پروتون برخلاف شیب غلظت جذب می کنند. در صورتی که پمپ های گروه F به منظور عبور در جهت عکس عمل می کنند و انرژی شیب غلظت پروتون یا الکتروسیتمی را برای سنتز ATP استفاده می کنند. غشای پروتئینی ریزخانواده بزرگ ABC شامل دو دیمر ناقل عشاوی (T) و دو دیمر سیتورین، نامشده به ATP (A) است که هیدروکسیل ATP را با جایی مله حل شونده همراه می کند. این دیمر های طسهای به صورت ریزخانواده جابجانه در بعضی از پروتئین های ABC (در اینجا ترسیم شده اند) حضور دارند. در دیگر پروتئین های ABC به یک پی پیست ملحق شده اند.

شکل ۹-۱۱ ترسیم شده است و مثال های اختصاصی در هر گروه در پایین شکل فهرست شده است. توجه کنید که اعضای سه گروه (F, P) و (V) فقط یون ها را انتقال می دهند در صورتی که اعضای ریزخانواده ABC، مولکول های کوچک از قبیل اسیدهای آمینه و قندها را جابه جا می کنند.

شبه پمپ های یونی گروه P از دو پروتئین کاتالیزور انتقالی همسان تشکیل شده اند که هر کدام دارای یک محل پیوندی برای ATP است. همچنین اغلب آنها دارای دو پروتئین بانی کوچکتر هستند که معمولاً دارای عملکرد تنظیمی است. در طول انتقال، حاقق یکی از پروتئین های آلفا فسفرینه می شود (به همین دلیل P نامیده می شود) و یون های انتقالی از بین پروتئین فسفرینه شده حرکت می کنند. توانایی اسید آمینه ای در اطراف اسید آمینه فسفرینه شده در پمپ های مختلف مشابه است. این گروه شامل

ATPase نامیده می شوند. پی به طور طبیعی ATP به ADP و P_i هیدروکسیل می کنند مگر اینکه یون ها یا دیگر مولکول ها به طور همزمان جابه جا شوند. به علت این جهت شدن قوی بین هیدروکسیل ATP و انتقال، انرژی ذخیره شده در پیوند فسفوانیدریدی به گونه تلف نمی شود و بیشتر برای جابه جایی یون ها و دیگر مولکول ها به طور سریالی در خلاف شیب الکتروسیتمی مصرف می شود. همان طور که در شکل ۲-۱۱ مشاهده می شود این شبه غلظتی توسط پروتئین های انتقالی دیگر برای تقویت حرکت سریالی انواع مولکول های دیگر استفاده می شود.

گروه های مختلف پمپ ها، خصوصیات ساختاری و عملکردی مشخصی را نشان می دهند. ساختار عمومی چهار گروه از پمپ های مصرف کننده ATP در

در این‌ها معمولاً پروتئین‌های مقاوم در برابر داروهای چندتایی تعیین می‌شوند که وقتی به میزبان زیاد در سلول‌های سرطانی بین می‌شوند باعث خروج داروهای ضدسرطان به بیرون سلول می‌شوند و به‌موردی که در مقابل عمل داروها مقاوم می‌کند هر پروتئین ABC برای یک ماده یا یک گروه ماده مشابه اختصاصی است که سیداین مواد یون‌ها، قندها، اسیدهای امینه، فسفوپپیدها، کلسترول، پپتیدها، پلی ساکاریدها یا حتی پروتئین‌ها باشد همه پروتئین‌های انتقالی ABC از یک سازماندهی ساختاری شامل چهار دُمین «هستای» تشکیل شده‌اند. دو دُمین ناقل عشا (T) که میزبان را در وسط تشکیل می‌دهد که مولکول‌ها از طریق عشا عبور می‌کنند و دو دُمین یونیدی به ATP در سطح سیورونی (A)، در بعضی پروتئین‌های ABC، بیشتر در باکتری‌ها، دُمین‌های هستای در چهار پلی پپتید حد گانه ارائه می‌شوند. در سایرین، دُمین‌های هستای به یک یا دو پلی پپتید چند دُمینی ملحق می‌شوند.

پمپ‌های یونی مصرف‌کننده ATP شیب یونی را در غشای عشا‌های سلولی ایجاد و حفظ می‌کنند

برکات یونی مخصوص سیورول معمولاً به میزان زیادی از مایعات حاظه‌کننده محیط خارجی سلول متفاوتند. در واقعیت pH سیورونی همه سلول‌ها شامل سلول‌های میکروبی، گیاهی و جانوری بدون توجه به pH خارج سلولی در حدود ۷/۴ است. در موارد بسیار زیادی بین pH سیورولی سلول‌های پسیال آنترکنده معنه و pH بومن معنه می‌شود. به‌عنوان مثال اختلاف غلظت H^+ وجود دارد همچنین غلظت سیورولی K^+ بیشتر از Na^+ است. غلظت K^+ در مهره دوزان و بی مهرگان ۴۰ تا ۲۰۰ بار در سلول‌ها بیشتر از حزن است. در حالی که غلظت سدیم ۱۲-۸۰ بار در سلول‌ها پایین‌تر از حزن است (شکل ۲ و ۱۱-۲ جدول). ملاحظه کنید. بعضی از Ca^{2+} ‌ها در سیورول به گروه‌های نا مار منعی موجود در ATP و دیگر مولکول‌ها می‌چسبند. اما غلظت آزاد کلسیم باند شده یک حد بحرانی برای عملکرد مسیرهای پیام رسانی و انقباض ماهیچه است. غلظت Ca^{2+} آزاد در سیورون عموماً کمتر از ۰/۴ میکرومولار ($10^{-7}M$) است و هزاران بار یا بیشتر از غلظت آن در حزن کمتر است. سلول‌های گیاهی و بسیاری میکروارگانیسم‌ها به‌طور مشابه غلظت سیورولی K^+ را در حد بالا و غلظت Ca^{2+} و Na^+ را در حد پایین نگه می‌دارند حتی اگر سلول‌ها در محلول‌های نمکی بسیار

Na^+/K^+ ATPase در عشا یلاسمایی است که باعث تولید غلظت Na^+ سیورونی کم و غلظت بالای سیورونی K^+ به‌طور بییک در سلول‌های جانوری می‌شود. شکل ۱۱-۲ ملاحظه کنید. ATPase‌های کلسیمی معینی یون‌های Ca^{2+} را به بیرون از سیورول و به محیط‌های خارج پمپ می‌کنند. دیگر پمپ‌های کلسیمی، Ca^{2+} را از سیورول به شبکه آندوپلاسمی یا به ناحی ER خاصی که شبکه سارکوپلاسمی نامیده می‌شود و در ناحی سلول‌های ماهیچه یافت می‌شود، پمپ می‌کنند. اعشای دیگر گروه P در سلول‌های ترشح‌کننده اسید در معده پسانداران یافت می‌شوند و پروتون‌ها (یون‌های H^+) خارج کرده و یون‌های K^+ را به ناحی سلول منتقل می‌کنند.

ساختار پمپ‌های یونی V و F شبیه به یکدیگر است اما به هم مربوط نیستند و پیچیده‌تر از پمپ‌های گروه P هستند. پمپ‌های گروه V و F دارای چندین زیر واحد ناقل عشا و سیورولی مختلف هستند. همه پمپ‌های شناخته شده F و V تنها پروتون را انتقال داده و فریدی را انجام می‌دهند که در آن میلانی فسفوپروبینی وجود دارد. عموماً پمپ‌های گروه V طوری عمل می‌کنند که pH را در «کنول‌های گیاهی و لیرپروم و دیگر وریکول‌های اسیدی در سلول‌های جانوری حفظ کنند که این عمل را به پمپ کردن پروتون از سطح سیورونی به سطح آگروپلاسمی عشا برخلاف شیب الکتروشییمی پروتون انجام می‌دهند. پمپ‌های H^+ که پتانسیل الکترونی عشا یلاسمایی را در سلول‌های گیاهان، فارچ‌ها و باکتری‌ها تولید و حفظ می‌کنند منطبق به این گروهند. پمپ‌های گروه F در عشا یلاسمایی باکتری‌ها و در میتوکندری‌ها و کلروپلاسم‌ها یافت می‌شوند. پمپ‌های گروه F برخلاف گروه V، عموماً به‌عنوان یک بوع پمپ برگرداننده پروتون عمل می‌کنند که انرژی آزاد شده توسط خایه خانی پروتون از سطح گروپلاسمی به سیورول‌های عشا در جهت شیب الکتروشییمی پروتون می‌روی مورد نیاز سسر ATP از ADP و P_i تامین می‌کند. پمپ‌های پروتونی گروه F به علت اهمیت‌شان در سنتز ATP در کلروپلاست و میتوکندری، عموماً ATP سنتز نامیده شده و خانگانه بر فصل ۱۲ بحث می‌شوند.

آخرین گروه پمپ‌های مصرف‌کننده ATP خانواده بررکی از چندین عضو هستند که از لحاظ عملکرد متفاوت از گروه‌های دیگر هستند. آنها را به صورت سوپر خانواده ABC (تولارهای پیوند شونده به ATP^(۱)) نام می‌بریم که این گروه شامل صدها پروتئین انتقالی متفاوت که در ارگانیسم‌های متفاوت از باکتری تا انسان یافت می‌شوند. با توجه به حرکات بالا، بعضی از این پروتئین‌های انتقالی

تحلیص آنها از دیگر پروتئین های عشا است و به عنوان گسترده های مطالعه شده است. تعیین ساختار سه بعدی این پروتئین ها در چندین حالت ساختمان فضایی که نشان دهنده مراحل مختلف فرایند پمپ کردن است به میرین زیادی مکانیسم عمل آنها را روشن می دهد.

در سیتوزول سلول های ماهیچه، غلظت Ca^{2+} آزاد از $10^{-7} M$ (سلول های در حال استراحت) تا 10^{-5} (سلول های منقبض) متغیر است. در صورتی که غلظت کلی Ca^{2+} در همون SR می تواند بالای $10^{-4} M$ باشد. دو پروتئین محلول در لوس وریکوبهای SR به Ca^{2+} می چسبند و به عنوان محرک برای Ca^{2+} داخل سلولی عمل می کنند و به این وسیله غلظت یون های کلسیم آزاد در وریکول های SR و در نتیجه انرژی مورد نیاز برای پمپ کردن یون کلسیم از سیتوزول به داخل SR را کاهش می دهند فعالیت $ATPase$ کلسمی ماهیچه، غلظت کلسیم آزاد در منابع سیتوزولی را افزایش می دهد. در سلول های ماهیچه ای اسکلتی پمپ های کلسیم در عشا SR و هماهنگ با پمپ های کلسمی مشابه در عشا پلاسمایی کار می کنند تا غلظت سیتوزولی کلسیم آزاد در ماهیچه های در حال استراحت بالای $10^{-7} M$ باقی ماند.

مدل ریج برای مکانیسم $Ca^{2+} ATPase$ در عشا SR شامل چندین حالت ساختمان فضایی است. برای سادگی اینجا را گروه بندی می کنیم. در حالت E_1 دو محل اتصال برای Ca^{2+} وجود دارد که در مرکز زمین گدازه از عشا در سمت سیتوزولی قرار دارد و حالت E_2 که این محل های پیوندی به طرف منبع گروه پلاسمی عشا در داخل لوس SR قرار دارد. همراهی هیدرولیز ATP با پمپ شدن یون شامل چندین تغییر ساختمان فضایی در پروتئین است که باید با یک نظم معین رخ دهد و در شکل ۱۱-۱۰ نشان داده شده است. وقتی پروتئین در ساختمان فضایی E_1 است دو یون Ca^{2+} به دو محل پیوندی دارای میل ترکیبی بالا که در طرف سیتوزولی است می چسبند. اگر چه غلظت Ca^{2+} خیلی کم است (حتو ۱۱-۲) با ملاحظه کنید) ولی یون های کلسیم این محل ها را پر می کنند. در مرحله بعد یک ATP به یک محل بر روی منبع سیتوزولی متصل می شود (مرحله ①) ATP در یک پاکشی که نیاز به Mg^{2+} دارد. ADP هیدرولیز می شود و فسفات ها شده به سید آمین اسپراتاب در پروتئین متصل می شود تشکیل پیوند سید فسفات با انرژی بالا به صورت $E_1 \sim P$ نشان داده می شود. (مرحله ②). سپس پروتئین ها یک تغییر ساختمان فضایی را طی می کنند که E_2 تولید می شود و میل ترکیبی دو محل اتصال به Ca^{2+} کاهش می یابد (شکل ۱۱-۱۱) و این محل ها در این زمان در دسمرس یون SR قرار دارند. مرحله

قیل گشت داده شوند.

پمپ های یونی که در این قسمت بحث شد به میرین زیادی مسئول تثبیت و حفظ غلظت یونی معمول در عشا پلاسمایی و عشا های داخل سلولی اند. سلول ها برای انجام این عمل انرژی قابل ملاحظه ای را مصرف می کنند. برای مثال پیشتر از ۲۵ درصد ATP تولید شده توسط سلول های عصبی و کلیه برای انتقال یون استفاده می شوند و گلبول های قرمز انسانی بیش از ۵۰ درصد از ATP موجودشان را برای این هدف مصرف می کنند. در این مورد غلب این ATP برای تأمین نیروی پمپ Na^+/K^+ مورد استفاده قرار می گیرد. پمپ Na^+ و K^+ در سلول های عصبی برای سرعت و کافی بودن قابیل آنها در هدایت پیام های الکتریکی اهمیت دارد و جریات آن را در فصل ۲۲ بحث خواهیم کرد.

انرژی های معینی برای ستر پروتئین در همه سلول ها نیاز به غلظت بالای K^+ دارند و توسط غلظت بالای سدیم مهار می شوند. عمل آنها بدون عملکرد پمپ Na^+/K^+ متوقف می شود. در سلول هایی که با سم های مهار کننده تولید ATP مثل ۲ و ۴ دی نیتروفنل در سلول های هواری تیمار شده اند، پمپ شدن متوقف شده و غلظت یون ها در سلول به تدریج به غلظت محیط خارج نزدیک می شود و یون ها به طور جدیه خودی از طریق کانال های عشا پلاسمایی در جهت شیب الکتروشیمائی حرکت می کنند. سرانجام سلول های بیمار شده می میرند که تا حدودی به این علت است که ستر پروتئین به غلظت بالای یون K^+ نیاز دارد و بخشی به این علت است که در غیاب پمپ Na^+ بر عرص عشا سلولی، سلول قادر به ورود مولد عشا مثل اسیدهای آمینه نیست. مطالعه روی اثرات این قبیل سم ها اخیراً منارکی را برای وجود و اهمیت پمپ های یونی فراهم کرده است.

استراحت ماهیچه به پمپ $Ca^{2+} ATPase$ که Ca^{2+} را از

سیتوزول به شبکه سارکوپلاسمی پمپ می کنند وابسته است

یون های کلسیم در سلول های ماهیچه ای اسکلتی جمع شده و در شبکه سارکوپلاسمی (SR) ذخیره می شوند. یون های کلسیم ذخیره شده در اثر انقباض از طریق کانال های یونی از لوس SR به داخل سیتوزول رها می شوند که در فصل ۱۷ بحث می شود. یک $Ca^{2+} ATPase$ در عشا SR ماهیچه اسکلتی Ca^{2+} را از سیتوزول به سمت یون SR پمپ می کند و بدین وسیله استراحت را در ماهیچه القا می کند. به علت اینکه پمپ های کلسمی ماهیچه ای از بیش از ۸۰ درصد پروتئین داخلی در عشا های SR تشکیل شده اند،

جدول ۱-۲ - غلظت‌های درون سلولی و بیرون سلولی بعضی از یون‌ها

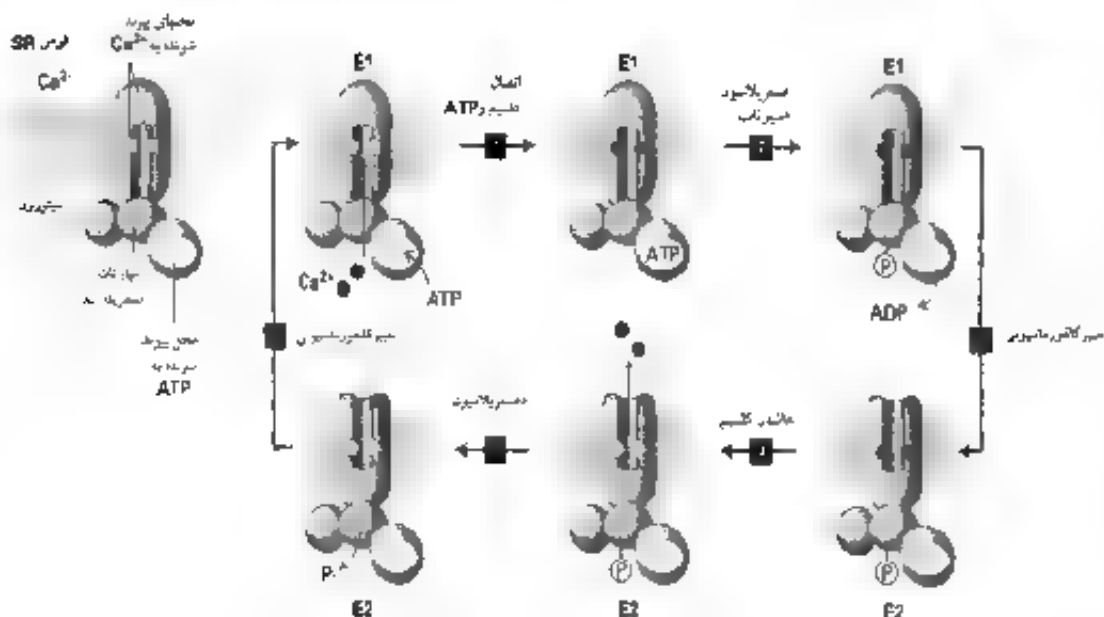
یون	سلول (mM)	خون (mM)
انکس‌اسکوتیه (بی‌مهرگان ۱)		
K^+	۳۰۰	۲۰
Na^+	۵۰	۴۴۰
Cl	۳۰-۱۵۰	۵۶۰
Ca^{2+}	۰/۰۰۰۱۳	۱۰
X^+	۳۰۰-۲۰۰	۵-۱۰
سلول‌های پستاندارانی (مهره‌داران)		
K^+	۱۳۹	۴
Na^+	۱۲	۱۴۵
Cl	۴	۱۱۶
HCO_3^-	۱۲	۲۹
X^-	۱۳۸	۹
Mg^{2+}	۰/۸	۱۵
Ca^{2+}	< ۰/۰۰۰۰۲	۱۱۸

* انکس‌اسکوتیه بزرگ آمیکوتید به طور وسیعی در مطالعه میکلیسم هیدیب بحرکتات الکتریکی استفاده شده است.
+ شلی‌دهنده پروتئین‌هایی هست که دارای بار منفی خالص در pH حتی خون و سلول‌ها هستند.

۳. انرژی آزاد هیدرولیز پیوند اسپارمیل فسفات در $E1 \sim P$ بیشتر از $E2 \sim P$ است و این کاهش انرژی آزاد پیوند اسپارمیل فسفات بیرونی محرکهٔ سمیر ساختمان فضایی $E1 \rightarrow E2$ را فراهم می‌کند. یون‌های Ca^{2+} به‌طور خودبه‌خودی از محل‌هایی که در میان ترکیبی کم جثا شده و وارد لومن SR می‌شوند به همین دلیل هر چند غلظت کلسیم بیشتر از میسرول است ولی دارای K^+ پایین‌تری برای اتصال Ca^{2+} در محل میان ترکیبی کم است (مرحله ۳). در پایان، پیوند اسپارمیل فسفات هیدرولیز می‌شود (مرحله ۴). دفسفرینه مدرهٔ بیرونی سمیر ساختمان فضایی $E1 \rightarrow E2$ را فراهم می‌کند (مرحله ۵) و $E1$ برای انتقال دو یون کلسیم آماده می‌شود. بنابراین هیدرولیز یک پیوند فسفوانیدریدی در ATP برای پمپ کردن Ca^{2+} بر خلاف شیب غلظت به سمت لومن SR مورد استفاده قرار می‌گیرد.

کثر متارک ساختاری و بیوفیزیکی مدن رسم شده در شکل ۱۱-۱۰ را حمایت می‌کند برای مثال پمپ کلسمی ماهیچه به فسفات چسبیده به اسید آمینه کلیدی اسپارنات حد شده است و مطالعات طیف سنجی تغییرات جزئی در ساختمان فضایی پروتئین در طی تبدیل $E2 \rightarrow E$ را آشکار کرد. همانند همچنین در حالت دفسفرینه از نظر بیوسیمایی هم قابل تشخیص است. اضافه کردن ADP به $E1$

دفسفرینه سده باعث ستر ATP می‌شود که عکس مرحله یک در شکل ۱۱-۱۰ است. بر مبنای که اضافه کردن ADP به $E2$ دفسفرینه سده باعث این عکس می‌شود. همچنین هر حالت ساختمان فضایی اصلی از چرخه واکنش با یک تناسب متفاوت برای ابریم‌های پروتئولیک متفاوت من برجسته توصیف می‌شود. مثال طور که دیده شد در ساختار سه بعدی پمپ‌های کلسمی در حالت $E1$ ، ده آلفاماریچ گردیده از عشا در ریزوحد کاتالیک مسیر عبوری را تشکیل می‌دهند که یون کلسیم حرکت می‌کند و اسیدهای آمینه در چهار عدد از این ماریچ دو محل پاند شونده به کلسمین میل ترکیبی بالا در $E1$ را تشکیل می‌دهند. شکل ۱۱-۱۱ سمت چپ: یک محل، بیرون اتم‌های اکسیژن دارای بار منفی از گروه‌های کربوکسیل (COO^-) گلوتمات و رنجیره جسی اسپارنات و مونکول‌های اب تشکیل می‌شود. محل دیگر از اتم‌های اکسیژن رنجیره جایی و اسی تشکیل می‌شود. بنابراین اغلب مونکول‌های اب که به‌طور طبیعی یون کلسمین را در محلول‌های آبی حاطه می‌کند به وسیله اتم‌های اکسین چسبیده به پروتئین جایگزین می‌شود. در مقابل، در حالت $E2$ (شکل ۱۱-۱۰ سمت راست) چندن رنجیره جانبی پیوندی به اندازه یک ناشر حرکت می‌کند و قادر به برهمکنش با یون Ca^{2+} نیست. و اغلب $E2$ دارای میل ترکیبی کم برای یون‌های Ca^{2+} به شمار می‌آید.

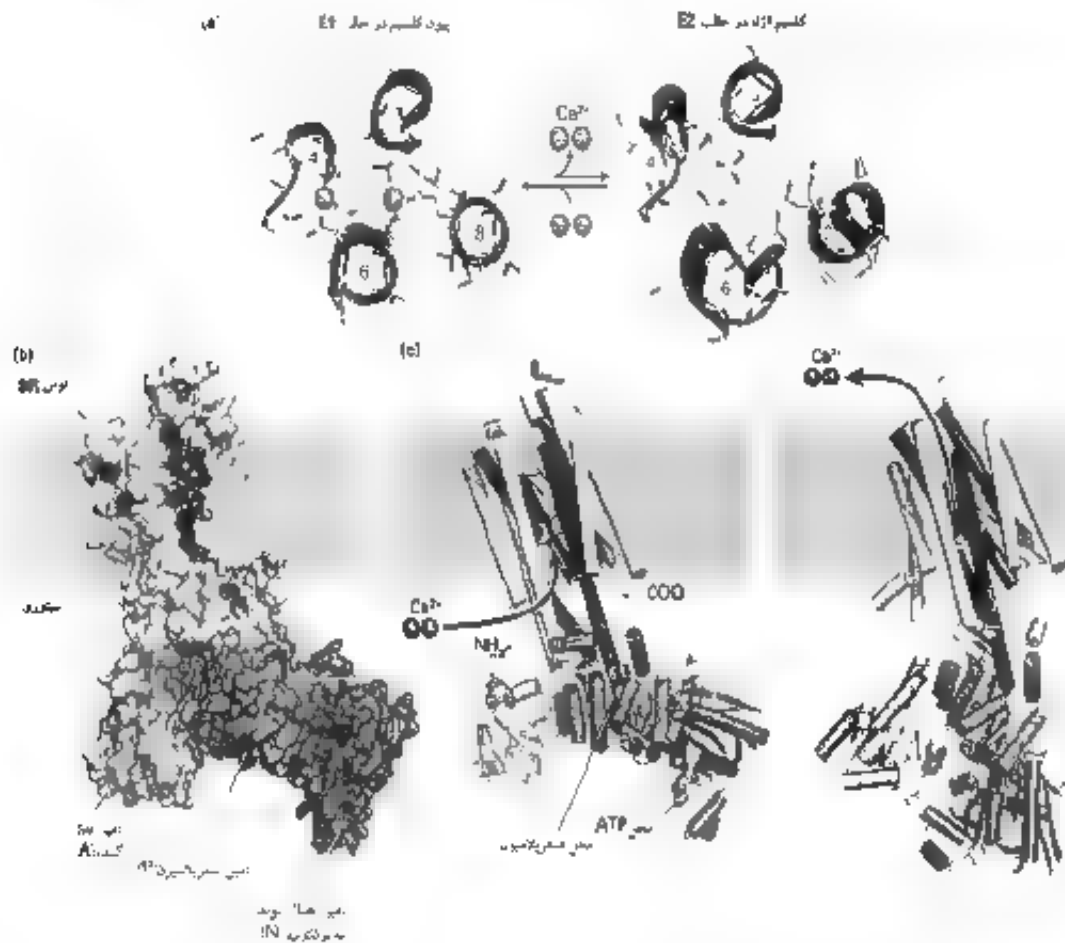


شکل ۱۰-۱۱ مدل عملکردی Ca^{2+} ATPase در غشای SR سلول‌های ماهیچه‌ای اسکلتی. سها یکی از دو زیرواحد آفانی کاتالیتیک از پمپ گروه P دسم شده است. E1 و E2 دو محاسبات فضایی‌های مختلف پروتئین هستند که محل‌های پیوستی Ca^{2+} به ترتیب در دسمتوس سطح‌های سیتوزولی و اگزوپلاسمی (در توالی منظمی از مراحل ۱ و ۲) هبب طور که در بعدا رسم شده است همراهی هیدروپور ATP و انتقال یون‌های کلسیم از حفری عث ضروری سسمه در شکل $\text{P} \sim$ سس نهفته یونزا. آسایرین السعاب با ابری مالاصب و P-سان نهفته پروپد با انرژی کم اسسمه به عثب آیکه سبب ترکیب کلسیم به محل ترکیبی سطح سیتوزولی در حالت E1 هزار مرتبه از میل ترکیبی Ca^{2+} به محل پیوستی در سطح اگزوپلاسمی بالاتر اسسمه این دهمه کلسیم را به‌طور یک‌طرفه از سیموزول به غشای SR منقل می‌کند. سبب و شکل ۱۱-۱۱ را برای جزئیات بیشتر مشاهده کنید.

در یون کلیمید ر تصعیف می‌کند و با معیسه ساختاری در شکس ۱۱۵-۱۱۶ می‌توان آن را دید. این تصعیف شدن، یون‌های بیومتری را قادر می‌سازد از فضای اگزوپلاسمی یا همین لومن SR جدا شوند. سپس یون‌های Ca^{2+} خد، سده و آمپا، تیل فسفات هیسترونیم می‌شود و پروتئین به ساختمان فضایی E1 بر می‌گردد.

در همه پمپ‌های یونی گروه P بدون توجه به یون‌هایی که صنعت می‌کنند به میربی زیادی اسیدهای آمینه اسپاراتات در آنها در حلال در بند محافظت می‌شود. سایرین مدل‌های عملکردی در شکل ۱۱-۱۱ عموم برای همه پمپ‌های یونی مصرف‌کننده ATP کاربرد دارند. به علاوه، رپرواجد کاتالیزیک به‌تر همه پمپ‌های P که تا این تاریخ مورد بررسی قرار گرفته است دارای وزن مولکولی مشابه هستند که این اطلاعات از نوآلی‌های اسیدامینای مشتق شده از تکثیر cDNA استخراج شدند و ترتیب قرار گرفتن عاریج‌های آلفای ناقل عسائی و دمن‌های A و D و N که به سمت ستورول بودند مشابه (شکل ۱۱-۱۰) را ملاحظه کنید. این یافته‌ها به‌طور فوری پیسهاد می‌کنند که وجودی که همه این پروتئین‌ها هم کنس یون‌های مختلفی را منتقل می‌کند ولی حاصل یک پس ساز مشترک

قسمت اگروپلاسمی پمپ Ca^{2+} از سه دُمی تشکیل شده است که در حالت E1 به خوبی از یکدیگر فاصله میگیرند (شکل ۱۱۱-۱۱۲). هر کدام از این دُمین‌ها توسط اسیدهای آمینه قطعات کوتاه به مارپیچ‌های گندیده از عشا‌ی سلولی متصل شده‌اند و حرکت این دُمین‌های سیپورولی باعث مطالعت حرکات مارپیچ‌های آلفای گندیده از عشا‌ی سلولی متصل شده می‌شود. اسید آمینه فسفریله شده یعنی Asp^{331} روی دُمین P قرار گرفته است و قسمت آدنورین ATP به دُمین N متصل می‌شود. در ادامه با پیوند نس ATP و کلسیم، دُمین N حرکت می‌کند تا قسمت ۷ از پیوند ATP متاور اسپاراتات روی دُمین P قرار گیرد که قسمت را بگیرد. هرچند جریات این تغییرات سخت‌ترین فضای هور مشخص نیست ولی تصور می‌شود این حرکات توسط جیش‌های قیچی مانند قطعات متصل شده به جابه جایی چنین مارپیچ آلفای گندیده از عشا منتقل شود. این تغییرات مخصوصاً در چهار مارپیچ که دارای نو محلی پیوندی بر ی کلسیم هستند واضح است. این تغییرات مانع جدا شدن پیوند یون‌های کلسیم در سیپورولی می‌شوند اما در محیط اگروپلاسمی فاج به جدا شدن هستند. این تغییرات هم چنین پیوند



▲ شکل ۱۱-۱۱: ساختار پروتئینی پمپ یون کلسیم Ca^{2+} ATPase. (a) مدل مفهومی از چرخه پمپ که نشان می‌دهد چگونه پمپ با پیوندن Ca^{2+} به حالت E1 و سپس با پیوندن ATP به حالت E2 می‌تواند یون کلسیم را از داخل سلول به خارج پمپ کند. (b) مدل سه بعدی از ساختار پروتئینی پمپ. (c) مدل سه بعدی از ساختار پروتئینی پمپ که نشان می‌دهد چگونه پمپ با پیوندن Ca^{2+} و ATP می‌تواند یون کلسیم را از داخل سلول به خارج پمپ کند.

سلولی مسووع می‌شود بر این نکته کلسیم به‌طور صحیح در پامدهی داخل سلولی عمل کند، غلظت یون‌های کلسیم زیاد در سیتوزول معمولاً باید زیر 10^{-7} تا 10^{-8} M نگه‌داشته شود. سول‌های جانوران، مخمرها و احتمالا سلول‌های گیاهی Ca^{2+} ATPase غشای

کالمودولین پمپ‌های کلسیمی غشای پلاسمایی را تنظیم می‌کند و باعث کنترل غلظت کلسیم سیتوزولی می‌شود. همان‌طور که در فصل ۱۵ توضیح خواهیم داد یک افزایش کم در غلظت یون‌های Ca^{2+} زیاد در سیتوزول باعث شروع پاسخ‌های

مقتدری است که به‌طور ملاحظه‌ای از غلظت Na^+ داخل سبلی جسی حدود 12mM کمتر است و در نتیجه به‌طور طبیعی یون‌های Na^+ یں محل‌ها را کاملاً اشغال می‌کند. برعکس، میل ترکیبی محل‌های پیوندی به K^+ در سطح سیتروپلاسمی به اندازه کافی سبب به یون‌های K^+ پایین است و از طریق پروتئین به سمت داخل متعل می‌شود و از E_1 در داخل سیتروپلاسم با وجود غلظت بالای K^+ خارج سلولی جد می‌شود در طول انتقال $\text{E}_1 \rightarrow \text{E}_2$ سه محل پیوند یون مدیم در دسترس گزیولاسمی قرار می‌گیرد و به‌طور همرمان با وجود غلظت بالای Na^+ خارج سلولی به محله خارج سلولی رها می‌شوند. به علت اینکه K_m برای پیوند K^+ به این محل‌ها (0.2mM) پایین‌تر از غلظت پتاسیم خارج سلولی (12mM) است یں محل‌ها ب یون‌های K^+ پر می‌شوند و یون‌های Na^+ جتا می‌شود به‌طور مشابه در طول انتقال $\text{E}_2 \rightarrow \text{E}_1$ دو یون پتاسیم پیوند شده به داخل

متعل می‌شوند و سپس در داخل سیتروپلاسمی رها می‌شوند. داروهای معینی [مثل اوبابین^(۲) و دیگوکسین^(۳)] به ژمین گزیولاسمی $\text{Na}^+/\text{K}^+ \text{ATPase}$ عسای پلاسما می‌متعل می‌شوند و به‌طور اختصاصی فعالیت ATPase را مهار می‌کنند در نتیجه به هم خورس تعادل Na^+/K^+ سلول‌ها، مدرکی قوی برای نقش محوری این پمپ‌های یونی در نگهداری شیب غلظت یونی Na^+ و K^+ در حد طبیعی است.

$\text{H}^+ \text{ATPase}$ متعلق به گروه V حامل اسیدی لیروروم‌ها و واکنش‌ها را حفظ می‌کنند

همه ATPase ‌های گروه V نه‌ا یون H^+ را متعل می‌کنند یں پمپ‌های پروتونی در عسای لیروروم‌ها، اندروم‌ها و واکنش‌ها یں حضور دارند و برای اسیدی کردن لوس یں اندامک‌ها فعالیت می‌کنند. pH لوس لیروروم به‌طور دقیق در سلول‌های رده با استفاده از دوت نشان‌دهنده توسط یک رنگ فلورسانس حساس به pH قابل اندازه‌گیری است و فنی این دوت به مایعات خارج سلولی اضافه شوند سلول‌ها را فرار گرفته و وارد آنها می‌شوند [کاگوسور، فصل ۱۷] با ملاحظه کنید و سرانجام به داخل لیروروم‌ها متعل می‌شوند. pH لیرورومی از طریق فلورسانس سری قابل محاسبه است. نگهداری سبب پروتون 10^4 مرتبه یا بیشتر یں لوس لیروروم. $\text{pH} \approx 5.0$ و سیتروپلاسمی $\text{pH} \approx 7.0$ به ATPase ‌های گروه V و همچنین تولید ATP توسط منول بستگی دارد. pH یانین

سیئوبیلاسمی را بین می‌کند تا کسبیم بر خلاف سبب الکتروشیمیایی به یرون متعل شود. ریرواحد آلفای کانالینیکی این پمپ‌های گروه P از نظر ساختار و بوالی شبیه به ریرواحد آلفای پمپ‌های کسبیمی SR و ملاحظه است.

فعالیت $\text{Ca}^{2+} \text{ATPase}$ عسای پلاسما یں توسط کالمودولین^(۱) تنظیم می‌شود که یک پروتئین محسش شده به Ca^{2+} در سیتروپلاسم است (شکل ۳-۳۱) را ملاحظه کنید. افر یں کسبیم سیتروپلاسمی باعث القای چسبیدن یون‌های کسبیم به کالمودولین می‌شود که باعث شروع فعال شدن آلوستریک $\text{Ca}^{2+} \text{ATPase}$ می‌شود. در نتیجه خروج یون‌های کسبیم از سلول سریع می‌شود و سریع به غلظت کم کسبیم سیتروپلاسمی آزاد که ویژگی سلول‌های در حال اسراحت است بر می‌گردد.

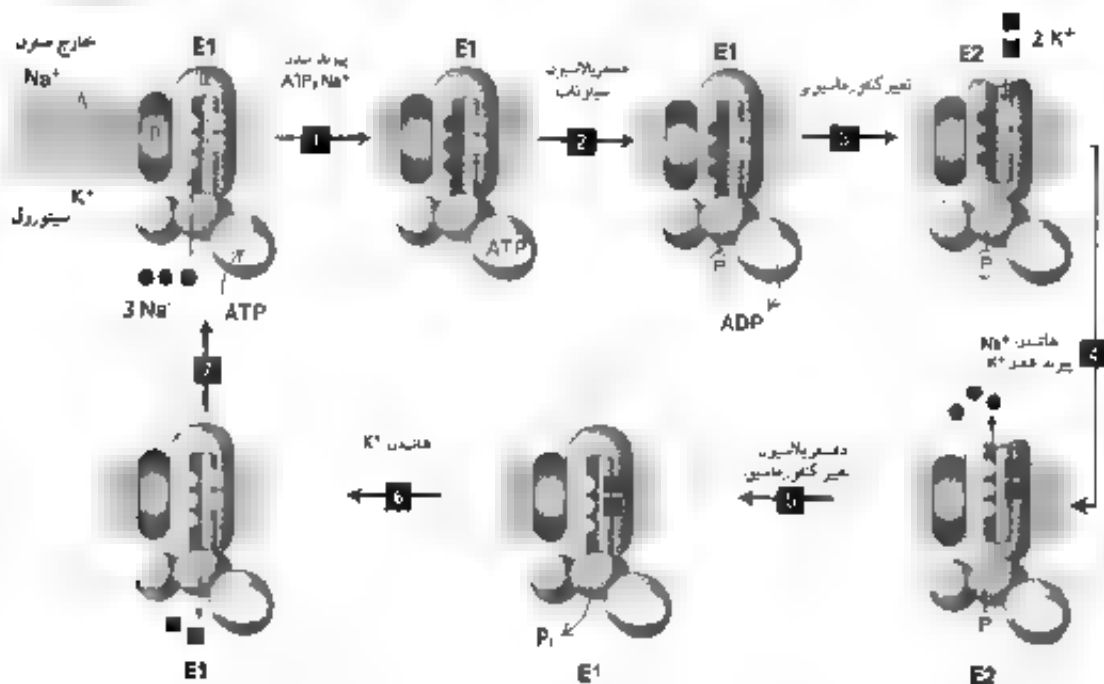
$\text{Na}^+/\text{K}^+ \text{ATPase}$ باعث حفظ غلظت‌های Na^+ و K^+ داخل سلولی در سلول‌های جانوری می‌شود

نومین پمپ‌های یونی مهم گروه P که در عسای پلاسما می‌همه سلول‌های جانوری حضور دارند $\text{Na}^+/\text{K}^+ \text{ATPase}$ ‌ها هستند. این پمپ‌های یونی به صورت تناوبی از ترکیب ریرواحدی α و β هستند (ازمایش کلاسیک ۱۱-۱۱ کشف این اشیرم را توصیف می‌کند). پی پیئید عسای گلیکوره و کوچک به ریرواحد آلفای که جدیداً سسر شده است کمک می‌کند تا به‌طور صحیح در شبکه اندوبیلاسمی فولد شود. اما ظاهراً به‌طور مستقیم در پمپ شدن یون‌ها ترکیب نمی‌شود. بوالی اسیدهای امینه و پیس گویی ساختار چهارم ریرواحد آلفای کانالینیک بسیار به $\text{Ca}^{2+} \text{ATPase}$ در SR ماهیچه شبیه است (شکل ۱۱-۱۱) را ملاحظه کنید. به ویژه $\text{Na}^+/\text{K}^+ \text{ATPase}$ روی سطح سیتروپلاسمی فعالانی دارد که به ژمین N متعل شونده به ATP و آسپارنات همواره شده روی ژمین P و ژمین A به قطعات فرورفته در عس می‌چسبند. کلاً در ید اشغال، سه یون Na^+ با خارج و دو یون K^+ را به ازای هیدرولیز هر مولکولی ATP وارد می‌کند. مکانیسم عمل $\text{Na}^+/\text{K}^+ \text{ATPase}$ در شکل ۱۱-۱۲ مختصراً شرح داده شده و به پمپ کسبیمی ماهیچه شبیه است به استثنای اینکه یون‌ها در دو جهت از طریق عسای پمپ می‌شوند یسی هر یونی برخلاف شیب غلظت حرکت می‌کند. ساختار فضایی E_1 $\text{Na}^+/\text{K}^+ \text{ATPase}$ سه محل ب محس ترکیبی با سبب به Na^+ و دو محل با میل ترکیبی کم سبب به K^+ دارند که در سطح سیتروپلاسمی پروتئین است. K_m برای پیوند Na^+ به این محل‌های سیتروپلاسمی 0.5mM است که یک

1. Calmodulin

2. Ouabain

3. Digoxin



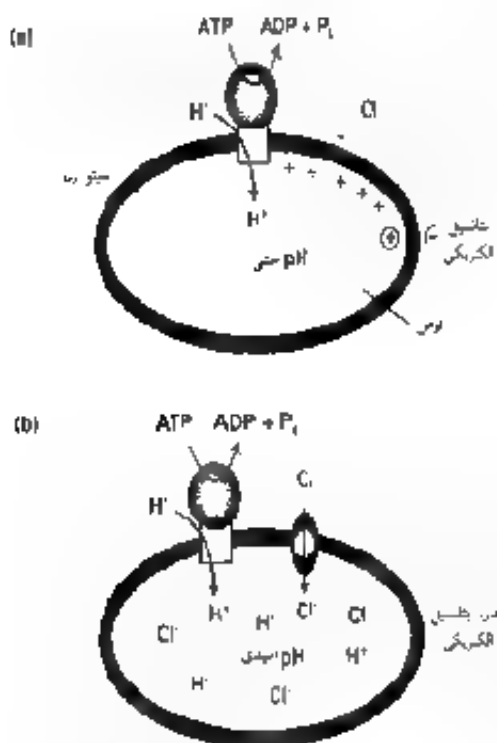
شکل ۱۲ مدل از Na^+/K^+ ATPase موجود در غشای پلاسمایی. فقط یکی از دو زیر واحد کاتالیتیک α سان داده شده است. هر دو به درونی مشخص شده است که یک یا هر دوی زیر واحد در یک مولکول ATPase پیوند را انتقال می‌دهد. پمپ توسط Na^+/K^+ ATPase مستقیم فسفریلاسیون، دفسفریلاسیون و تغییرات ساختمان فضایی مشابه Ca^{2+} ATPase موجود در غشای سلول، شکل ۱۰ را ملاحظه کنید. در این مورد هیدرولیز حد واسط E2-P تغییر شکل ساختمانی فضایی $\text{E2} \rightarrow \text{E1}$ را سبب شده و باعث انتقال دو یون K^+ با مربع‌های لرغوانی سان داده شده‌اند. پیوندهای اسید فسفات برای انرژی بالا به صورت $\sim\text{P}$ و پیوندهای فسفاته‌تری دارای انرژی پایین به صورت P نشان داده شده‌اند.

پمپ‌های پروتئینی تولید کنند، مکانیسم عمل آن‌ها با حرکات زیاد شناخته شده است.

پمپ شدن پروتون‌های سبناکم نیاز به اسیدی شدن وریکون داخل سلولی دارد برای فهم غلت آن یا دوری می‌کنم که یک مخلول با pH چهار دارای غلظت یون H^+ به مقدار 10^{-4} مول در هر لیتر یا 10^{-7} مول یون H^+ در هر میلی لیتر است. از آنجایی که $10^{-3} \times 6.02 \times 10^{23}$ عدد آوگادرو) H^+ در هر مول وجود دارد بنابراین یک میلی لیتر از مخلول با pH چهار شامل $10^{-10} \times 6.02 \times 10^{23}$ یون H^+ است. بنابراین در pH چهار، یک لیترولوم کروی بتناهی با حجم $10^{-10} \times 1.8 \times 10^{-15}$ (ابعاد $0.0001 \mu\text{m}$) شامل فقط ۲۵۲ پروتون خواهد بود. همان اندازه که در pH ۷ به‌طور میانگین سب ۰/۲ پروتون در لوس دارد و بنابراین پمپ شدن تقریباً 350 پروتون برای اسیدی شدن لیترولوم لازم است.

پمپ‌های پروتئینی مصرف‌کننده ATP خودشان می‌توانند نوسان یک اتناکم (یا فضای خارج سلولی) را اسیدی کنند زیرا این پمپ‌ها الکتروژیک هستند یعنی یک حرکت خالص از بارهای الکتریکی در طول انتقال رخ می‌دهد. پمپ شدن تعداد کمی پروتون باعث انباشت

لیترولوم برای عملکرد مناسب بسیاری از پروتازها، سوکازها و دیگر آنزیم‌های هیدرولیتیک در نوسان ضروری است. به عبارت دیگر pH سیورولی ۷ هم‌کره‌های بسیاری از پروتئین‌ها را که در pH برابر ۷ به صورت پمپ عمل می‌کنند از بین می‌برد و باعث هانت به سوی مرگ سلولی می‌شود. پمپ‌های پروتئینی مصرف‌کننده ATP در غشای لیترولوم وواکوتلی جدا شده، تخلیص شده و در لیترولوم‌ها قرار گرفته‌اند. همان طور که در شکل ۹-۱۱ (مرکز) نشان داده شده است این پمپ‌های پروتئینی گروه V شامل دو دمن مجزا هستند یک دمن آنکریز سیورولی (V_1) و یک دمن ناقل عشیبی (V_0) به چندین ریزواحد که هر دمن را تشکیل می‌دهد. هیدرولیز ATP توسط ریزواحدهای V_1 در انرژی را برای پمپ کردن یون‌های H^+ از طریق کانال‌های هانت‌کننده پروتون تأمین می‌کنند که این کانال‌ها توسط ریزواحدهای C و A در V_0 شکل می‌گیرد. برخلاف پمپ‌های پروتئینی گروه P، پمپ‌های پروتئینی گروه V در طول انتقال پروتون هم‌مرینه و دفسفریله نمی‌شوند، از نظر ساختاری مشابه پمپ‌های پروتئینی گروه F که ما در فصل ۱۲ توصیف می‌کنیم به‌طور طبیعی در جهت عکس عمل می‌کنند یا ATP بیشتری نسبت به



شکل ۱۳-۱۱ اثر پمپ‌های هیدروژنی گروه V در شیب غلظت H^+ و شیب پتانسیل الکتریکی در عرض غشای سلولی. (a) اگر یک اندامک داخل سلولی می‌داری بمب‌های گروه V باشد، پمپ شش پروتون باعث تولید پتانسیل الکتریکی در طول غشا می‌شود که طرف سیورولی منفی و طرف بومس مثبت می‌شود. تغییر مهمی بر pH داخل سلول به وجود نمی‌آید. (b) اگر غشای اندامک دارای کانال‌های کلسیمی هم باشد آنیون‌ها به‌طور غیرفعال و به دنبال آن پروتون‌ها پمپ می‌شوند. نتیجه آن تجمع یون‌های H^+ و Cl^- در بومس است. اما پتانسیل الکتریکی در طول غشا به وجود نمی‌آید.

غشای پلاسمایی بسیاری از باکتری‌ها دارای تعدلای پرمیتر است که به ابرخانواده ABC تنق دارد این پروتئین‌ها انرژی را شده توسط هیدرولیز ATP ر برای انتقال اسیدهای آمینه خاص، قندها و ویتامین‌ها و حتی پپتیدها به داخل سون مورد استفاده قرار می‌دهند. از آنجا که باکتری‌ها غالباً در خاک یا آب برگه حاوی غلظت کم مواد غذایی رشد می‌کنند این پروتئین‌های انتقالی ABC، سلول‌ها را قادر به ورود مواد غذایی برخلاف سیب عظمت اصلی می‌کند. عموم پرمیترهای باکتریایی فاقد پرمیتر یعنی مقدار انتقال پروتئین در غشای سلولی به وسیله غلظت مواد غذایی در محیط و باز متابولیسی سلول تنظیم می‌شود.

در *E. coli*، پرمیتر ویتامین B_{۱۲}، یک پروتئین باکتریایی تیبیک ABC است که ساختار آن یا جریبات مولکولی ساخته شده است (شکل ۱۸-۱۱ را ملاحظه کنید). دو ذمین ناقل غذایی و دو

یون H^+ ب بار مثبت در سطح اگر پلاسمی (داخل) غشای اندامک می‌شود هر H^+ که از این طریق پمپ شود یک یون منفی (مثل OH^- یا Cl^-) در سمت دیگر روی سطح سیورولی باقی می‌گذارد و باعث تراکم یون‌های ب بار منفی در اینجا می‌شود این یون‌های دارای بار مخالف در سطوح مختلف غشا، همدگر را جذب می‌کنند و یک جدایی بار با پتانسیل الکتریکی در عرض غشا تولید می‌شود. هرچه پروتون‌ها بیشتر پمپ شوند بار مثبت روی سطح گروپلاسمی، دیگر یون‌های H^+ دفع می‌کند و به‌روزی مانع پمپ شدن پروتون‌های اضافی بیشتر قبل از اینکه شیب غلظت H^+ به‌طور معناداری تثبیت شود می‌شوند (شکل ۱۳-۱۱).

در حقیقت، این راهی است که پمپ‌های H^+ گروه P پتانسیل سیورولی منفی را در طول غشا پلاسمایی گیاهان و مخمرها تولید می‌کند به‌طور صحیح برای اینکه بومس اندامک یا فضای خارج سلولی، یعنی بومس معده (اسیدی شود حرکت پروتون‌ها باید با (۱) حرکت معاد برابر آنیون‌ها (مثل Cl^-) در همان جهت یا (۲) حرکت تعداد برابر از کاتیون‌های مختلف در جهت مخالف جهت شود.

فرایند آبی در بیروم‌ها و واکوتل‌های گیاهی رخ می‌دهد که غشاهای داخلی $ATPase$ H^+ گروه V و کانال‌های آنیونی از این طریق حرکت یون‌های Cl^- ر همراه می‌کند (شکل ۱۳-۱۱). فرایند دومی در آسیر معده که حاوی $H^+/K^+ ATPase$ گروه P است رخ می‌دهد که الکتروژنیک هستند و یک H^+ ر به سمت خارج و یک K^+ را به سمت داخل پمپ می‌کند. عملکرد این پمپ‌ها در فصل‌های پندی بحث خواهد شد.

پرمیترهای باکتریایی، پروتئین‌های ABC هستند که یک نوع ماده غذایی را از محیط وارد می‌کند.

همان‌طور که قبلاً ذکر شد همه اعضای مختلف و بسیار متفاوت ابرخانواده ABC پروتئین‌ها را منتقل می‌کنند و شامل دو ذمین ناقل غذایی (T) و دو ذمین سیورولی منتقل شوند به ATP (A) هستند (شکل ۱۳-۱۱). هر کدام از ذمین‌های T از ۱۰۰ آلفا مارپیچ گذرنده از عشا ساخته شده‌اند و یک مسیر صافی برای انتقال مواد از طریق عشا تشکیل داده و اختصاصی بونی یک ماده را برای هر پروتئین ABC تعیین می‌کند. توانی ذمین A تقریباً ۴۰-۳۰ درصد در همه اعضای این ابرخانواده مشابه بوده و نشان دهنده مشابهت تکاملی مشترک است. همچنین بعضی پروتئین‌های ABC دارای زیرواحد اضافی متصل شونده به ماده در سطح گروپلاسمی یا زیرواحد تمهیمی هستند.

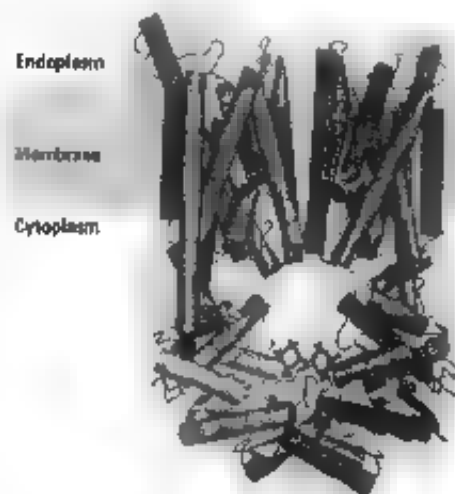
متصل شونده به ATP به میرس. یادی نعلون پیوند شس ATP و واکنش هیدرولیز را انجام می‌دهد که با تغییر ساختمان فضایی ابسی در قطعات گندیده از عشا همراه است. این تغییر به طریقی اجازه می‌دهد که ماده پیوستی از بین دو کمین گندیده از عسا به داخل سیتوپلاسم سول عبور کند سپس ناقل از طریق جد شس ADP و فسفات معدنی به حالت استراحت بر می‌گردد.

سول‌های جهش یافته E.coli که ریزوآدهای پرماتر 2 B₁₂ پروتئین محتول نند شونده پری پلاسمیک در آنها ناقص شده است قادر به انتقال B₁₂ به داخل سول نیستند. با نادر به انتقال مولکول‌های دیگر مثل اسیدهای آمینه که جذب آنها توسط دیگر پروتئین‌های انتقالی سهیل می‌شود هستند. بحریه و سطحی ژنتیکی آنها مبارکی نوبی که شس دهنده عملکرد پرماترها برای انتقال حل شونده‌های اختصاصی به داخل سلول‌های باکتریایی است. ر هرهم کرده است.

در حدود ۵۰ سال ABC در پستانداران بخش‌های متنوع و همی را در قیر نولوزی سول و اقدام‌ها ناری می‌کند

بولی پروتئین ABC بوکارتوتی کشف شده از مطالعه بر روی سول‌های نوموری و سلول‌های کشت داده شده که نسبت به چند ناروی دارای ساختار شیمیایی غیروابسته مقاومت شس می‌نابند. شاسایی شد. یں قیل سلول‌ها، علقت مراحل عالی بیان یک پروتئین انتقالی مقاوم در برابر چندین دارو (MDR) ر شس ناند که به شکل MDR1 شناخته می‌شوند. این پروتئین انرژی مشتق شده از هیدرولیز ATP را برای ورود انواع ریادی از ناروفا ر سبتورول به محط خارج سلولی مورد استفاده قرار می‌دهد. زن MDR1 غالباً در سلول‌های مقاوم به چند نارو و تکثیر می‌یابد. در نتیجه پروتئین MDR1 به میزان ریادی بولید می‌شود.

اعل نارو‌هایی که به وسیله MDR1 جابه‌ج می‌شوند، مولکول‌های لیگر بر کوچکی هستند که از محط و از طریق عشای پلاسمایی بدون کمک پروتئین‌های انتقالی به داخل سیتورول سول متشر می‌شوند و در اینجا عملکردهای مختلف سبول را موقف می‌کند. دو نمونه از این نارو‌ها کلشی سین^(۱) و وین بلاتستین^(۲) است که تجمع مکرر سبول‌ها را موقف می‌کند (افصل ۱۸). خروج این قیل نارو‌ها با مصرف ATP توسط MDR1 صورت می‌گیرد و عظت آن‌ها در سبتورول کاهش می‌یابد. در نتیجه عظت خارج



▲ شکل ۱۴ ۱۱ ساختار پروتئین افرشیا کفی BtuCD که یک ناقل ABC واسطه جذب ویتامین B₁₂ است. کل ناقل از چهار ریزوآد تشکیل شده است. دو ریزوآد همسایه گندیده از عشا (سبز) و دو ریزوآد متصل شونده به ATP (ابی). میکوسرولون‌ناب که یک اتالوگ گروه فسفات در ATP است در محل متصل شونده به ATP قرار می‌گیرد و به صورت کره و خط رسم شده است. محدوده غریبی عشای دو لایه‌ای با منطقه سایه خوربه خاکسری نشان داده شده است که سطح خارجی آن در بالا و سیتوپلاسم در پایین است.

دین سیتورولی متصل شونده به ATP به وسیله چهار ریزوآد محر تشکیل می‌شود. باکتری‌های گرم محی مانند E.coli در کدر عشای پلاسمایی دارای یک عشای بیرونی هم هستند که از دو لایه فسفولیپیدی ساخته شده است (شکل ۲-۱). ملاحظه کنید. یں عشای خارجی شامل پروتئین‌های پوربی است (شکل ۱۸-۱۵). ملاحظه کنید که آن‌ها را نسبت به اغلب مولکول‌های کوچک مثل اسیدهای آمینه و ویتامین‌ها به میرس ریادی سبودید می‌کنند. بنابراین یں مولکول‌ها می‌توانند به داخل فضای پری پلاسمیک یں عشا و عشای خارجی وارد شوند (شکل ۲-۱). ملاحظه کنید، پروتئین محتول متصل شونده به ویتامین B₁₂ در فضای پری پلاسمیک قرار گرفته است و به طور محکم به ویتامین B₁₂ متصل می‌شود و آن را به سمت ریزوآد T پرماتر ابسی می‌کند. ویتامین، عشای پلاسمایی را با استفاده از نیروی محرکه هیدرولیز ATP حل می‌کند. بیکه چگوبه به طور دقیق انتقال روح می‌دهد شناخته شده است اما تصور می‌شود که پیوند مشر 2 B₁₂، بیاهی برای محل‌های هیدرولیز مولکول‌بند است که میل ترکیبی برای ATP افزایش می‌یابد و ATP پیش یازی برای تولید چرخه انتقال است. سپس دو دین

ذمین اضافی در سطح سیتورولی که ذمین سطحی (R) است در CFTR اضافه است. اگرچه فعالیت انتقال Cl^- توسط پروتئین CFTR با پیوند شدن ATP افزایش می یابد ولی اینکه آیا واقعاً پمپ Cl^- مصرف کننده ATP است یا خیر نامشخص است.

پروتئین های ABC معینی تسهیل کننده ها و دیگر مواد قابل محلول در لیپیدها را از بک لایه غشا به لایه مخالف منتقل می کنند

سوبستراهای MDR1 در پستانداران در ابتدا صفحه های بوده و مولکول های بیپیدی محلول دارای یک یا تعداد بیشتری بار مثبت هستند که آنها را با یکدیگر برای انتقال توسط MDR1 رقابت می کند. پیشنهاد می شود که آنها به محل ی محلی محلی های مشابه روی پروتئین می چسبند و چهار ذمین MDR1 در پستانداران بر خلاف پروتئین های ABC باکتریایی در داخل یک پروتئین سفرد (۱۷۰۰۰۰ MW) متصل شده اند. اخیراً ساختار سه بعدی از پروتئین مشابه انتقال دهنده بیپید در E. coli تعیین شده است و نشان می دهد که مولکول ۷ شکل بوده به طوری که بوک آنها در غشا و بازوهای آن که شامل محل های متصل شده به ATP است به ناحیه سیتورول برآمدگی دارد (شکل ۱۵، ۱۶). هر چند مکانیسم انتقال توسط MDR1 و پروتئین های ABC مشابه به طور قطعی شرح داده شده است ولی یک مورد احتمالی مدن فلیپاز^(۳) است که در شکل ۱۵-۱۶ رسم شده است. بر طبق این مدل، MDR1 یک مولکول سوبسترای نو گشته توسط راز لایه سیتورولی به لایه اگزوبلاسمی منتقل می کند که یک واکنش غیر مطلوب از نظر انرژی است و نیروی محرکه آن توسط جفت شدن با فعالیت ATPase پروتئین تامین می شود.

مثل فیپیری انتقال توسط MDR1 با ABCB4 عموماً MDR2 نامیده می شود) نایب می شود که ABCB4 پروتئین مشابهی است که در مناطقی از غشای پلاسمایی سلول های کبد که در برخورد با مخزای صفر، است حضور دارد. ABCB4، فسفاتیدیل کولین را از لایه سیتورولی غشای پلاسمایی به لایه گروپلاسمایی منتقل می کند که در نهایت در ترکیب با کلسترول و اسیدهای صفراوی به داخل صفرا می شود. خود کلسترول و اسیدهای صفراوی توسط دیگر غشای خانواده ABC منتقل شده اند. چند عنصر دیگر ابر خانواده ABC در ورود

سلولی بالای دیو برای کشتن سلولی که MDR1 را بیای می کند نسبت به سلولی که آن را بیای نمی کند لازم است. MDR1 یعنی برای مولکول های کوچک است که ATP را مصرف می کند و توسط لیپروم های دارای پروتئین خالص قابل سرحت فعالیت ATPase این لیپروم ها توسط داروهای مختلف با روش وابسته به نور که با قبلیش برای انتقال توسط MDR1 مطبق است افزایش می یابد. در حدود ۵۰ پروتئین انتقالی مختلف ABC در پستانداران تاکنون شناسایی شده است. (جنون ۲-۱۶). چند نای آن ها به وفور در کبد و روده ها و کلیه یعنی محل های که تولیدات معی و دفعی بدن جذب می شوند بیای می گردند. سوبستراهای پروتئین های ABC، قندها، اسیدهای آمینه، کلسترول، اسیدهای صفراوی، فسفولیپیدها، پپتیدها، پروتئین ها، سم ها و مواد خارجی است. غالباً عملکرد طبیعی MDR1، انتقال انواع سم های حثی و متابولیک به داخل صفرا و بواسطه روده با به نرون اثرار که در کلیه شکل گرفته است مشابه است. به طار می رسد در نون مراحل تکام. MDR1 قابلیت انتقال داروهای راکه ساختارشان با این سم های بیرونی مشابه است کسب گرداند. نومورهای حثی شده از انواع سلول های بیای کننده MDR مانند هپاتوما^(۱) (سرطان کبد) غالباً به طور واقعی در برابر همه عوامل شیمی درمانی مقاومت و در من آنها مشکل است و احتمال می رود به همین علت نومورها افزایش بیای MDR1 و MDR2 مربوطه را نشان دهند.

جدید سماری ژنسیکی انسانی در ارتباط با نقص پروتئین های ABC هستند. بهترین مطالعه بر روی فیبروز سیستیک (CF) صورت گرفته که به دلیل خفش در ژن کدکننده سطحی ناقل غشایی فیبروز سیستیک^(۲) (CFTR) رخ می دهد این پروتئین انتقال دهنده Cl^- در غشای پلاسمایی سلول های بی نیال در تش، غدد عرو، پانکراس و مایه های دیگر است. برای مثال پروتئین CFTR برای بازجذب Cl^- به داخل سلول های غدد عرو اهمیت دارد. در صورت خفشی عرو اشخاص مبتلا به فیبروز سیستیک اغلب مره شوری می دهند. مقدار AMP حثی (CAMP) و مولکول های پیام رسان داخل سلولی افزایش می یابد که به علت فسفوریلاسیون CFTR و محرک انتقال Cl^- توسط این ذیل سلول ها در اشخاص طبیعی است و بی در افراد CF که دارای پروتئین CFTR ناقص هستند دیده می شود (نقش CAMP در بسیاری از مسیرهای پیام رسانی در فصل ۱۵ توضیح داده می شود). والی و ساختار پیش بینی شده پروتئین CFTR با توجه به تحریک و تحلیل ژن های تکثیر شده سیر شبیه به پروتئین MDR1 است به استثنای اینکه یک

Hepatomas

2- Cystic fibrosis transmembrane regulator

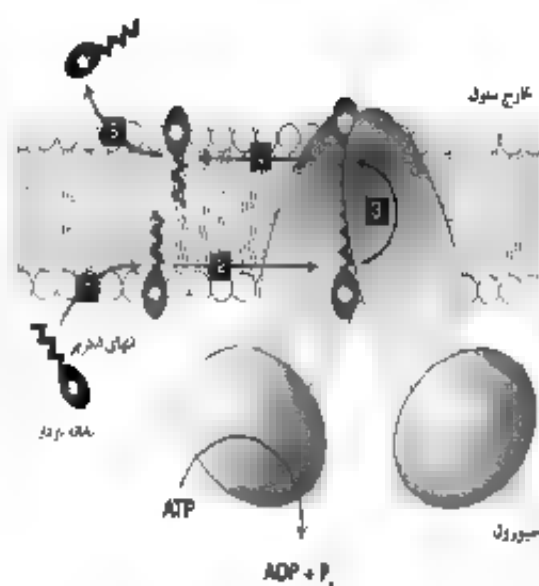
3- Flippase mode

جدول ۱-۳- پروتئین‌های ABC منسوب در انسان

پروتئین	بافت بیان شده	تعداد	نوع بیماری به علت نقص در پروتئین
ABCB ₁ (MDR1)	آدرنال، کلیه، مغز	صدر تاروهای چربی دوست	—
ABCB ₄ (MDR2)	کبد	صدر فسفاتید کولین به صفر	—
ABCB ₁₁	کبد	صدر نمک‌های صفراوی به صفر	—
CFTR	بافت برونشیه	انتقال یون‌های Cl ⁻	فیبروز سیستیک
ABCD1	در همه جا بر عصب‌های پروکسیمال	تجرب تأثیر انرژی‌های پروکسیمال، اسیدهای چرب دارای زنجیره بلند را اکسید می‌کند	آدنوگوبیسروسی (ADL)
ABCG _{5/8}	کبد، روده	صدر گسترول و استرول‌های دیگر	پتا - سیواسیرولمی
ABCA1	همه جا	صدر گسترول و فسفولیپید برای جذب به داخل لیوپروپروسین با چگالی بالا HDL	ایماری تأخیر

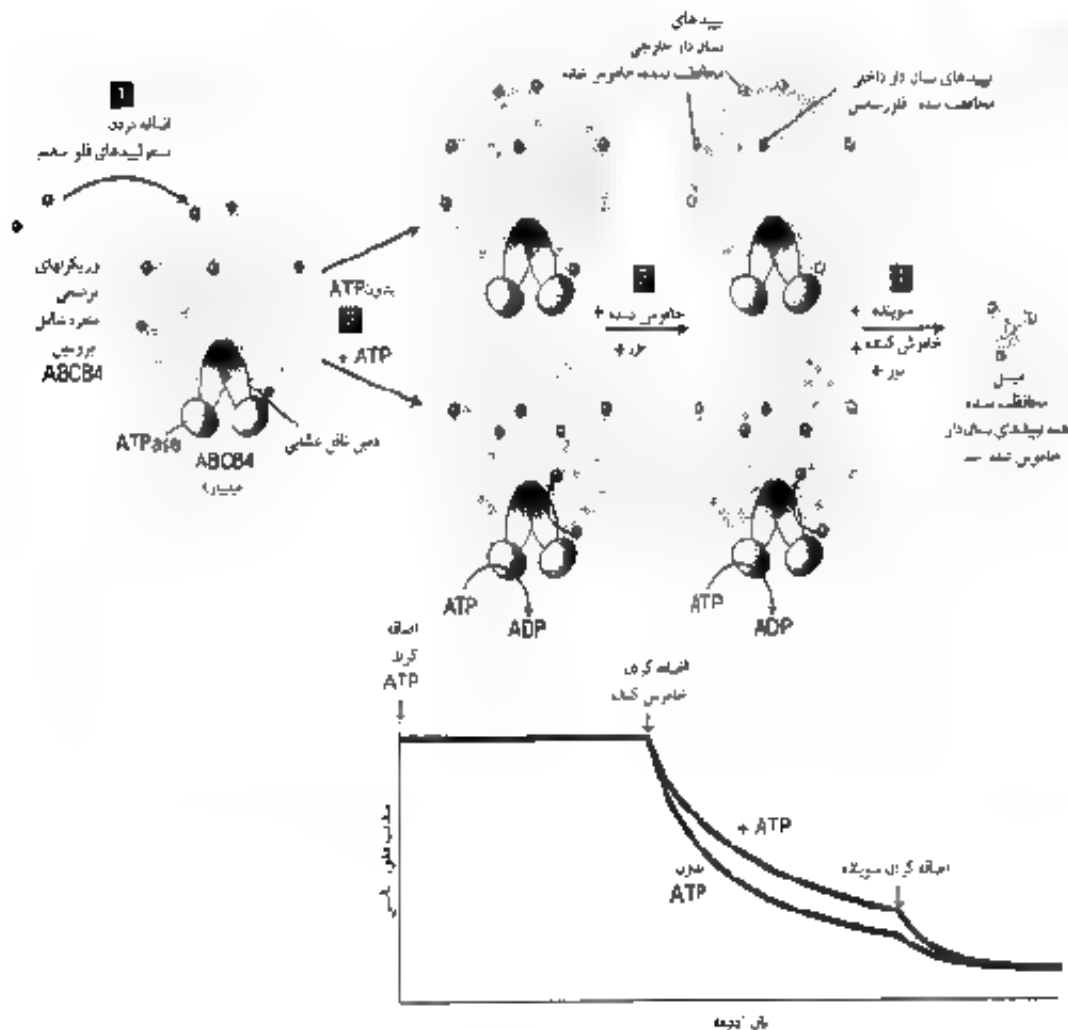
► شکل ۱۵ مدل فیلپاری انتقال توسط MDR1 و

پروتئین‌های ABC مشابه. مرحله ۱- قسمت اب‌گیر یک مونکول سوبسرا (سبزه) به طور خود به خودی از سیمورول به لایه میتوزی نو لایه بپیدی حرکت می‌کند در حالی که دینامه باردار آن (فرم) در سیمورول باقی ماند. مرحله ۲- سوبسرا به طور جانبی منتشر می‌شود تا ب محل روی MDR1 در داخل دو لایه برخورد کند و نه آن بچسبید مرحله ۳- سپس پروتئین مونکول سوبسرای باردار را به لایه آگروپلاسمی منتقل می‌کند که یک واکنش نامطلوب از نظر انرژی است و سامن تغییرات ساختمانی فضایی (در تصنی گنبد از غشا) است که نیروی محرکه آن توسط هیدرولیز ATP توسط همین‌های سیمورولی نامین می‌شود. مرحله ۴ و ۵- ماده در سطح آگروپلاسمی مجدداً به طور جانبی در غشاء منتشر می‌شود و سرانجام به داخل محیط آبی روی قسمت بیرونی ملون حرکت می‌کند



سولی بپیدهای مختلف نقش دارنده (حدود ۴-۱۱) را ملاحظه کنید.

در اینجا گمان می‌رود که ABCB₄ برای فعالیت فیلپاری فسفوبپیدی است. زیرا موش‌های دارای جهش همو ریگوت از دست



▲ شکل تجربی ۱۶-۱۱ (شکل رنگی) سمجش خاموشی فلورسانس در محیط کشت می‌تواند فعالیت فیپاری فسفولیپیدی ABCB4 را آشکار کند. یک جمعیت مشابه از وریکول‌های برشعی دارای پروتئین ABCB4 است که از یک جعبه پایه محرم ۹۵٪ آلوده شده با ژن ABCB4 تعیین شده‌اند. مرحله ۱: فسفولیپیدی ستری شامل گروه سر فلورسانس بودید (آبی) و در ابتدا، در لایه بیرونی میوزومی وریکول‌های تعیین شده شرکت می‌کردند. مرحله ۲: اگر ABCB4 به عنوان یک فیلیپاز عمل کند پس با اضافه کردن ATP به بیرون وریکول، کسر کوچکی از فسفولیپیدی‌های بیرون در سمت بیرونی به لایه درونی منتقل می‌شوند. مرحله ۳: حرکت و اضافه کردن یک جعبه خاموش کننده فلورسانس عبور از عشاء به نام دی بیویست^۱ به محیط احاطه کننده وریکول‌ها مشاهده شد. بی بیویست با گروه سر فلورسانسی واکنش می‌دهد و فلور فلورسانس آن را تحریک می‌کند. در حضور خاموش کننده، تنها فسفولیپیدی‌های بیرون در محیط محافظت شده و بی لایه داخلی فلورسانس خواهند بود. سرانجام با اضافه کردن عامل خاموش کننده، فلورسانس کلی در طول زمان کاهش می‌یابد نه به طای می‌رسد نه در آن نقطه، همه فلورسانس خارجی خاموش می‌شود و تنها فلورسانس فسفولیپید داخلی قابل رویت است. مشاهده فلورسانس در حضور ATP پس از خاموش شدن کسر هنگامی است که ATP وجود داشته باشد و نشان می‌دهد که ABCB4 معناداری از فسفولیپیدی‌های بیرون در داخل منتقل می‌کند. مرحله ۴: اضافه کردن سویتسه به وریکول‌ها میس تولید می‌کند و همه فسفولیپیدی‌های فلورسانس را در دسترس عوامل خاموش کننده قرار می‌دهد و فلورسانس تا حد زیر پایه پائین می‌آید.

مشابهی از وریکول‌های خالص شده با ABCB4 در عشاء انجام نماند

دهنده عملکرد ژن ABCB4، در فرضیه تسهیل‌کننده کوپس به داخل صفر نقص داشتند. محققان برای این که مستقیماً تعیین کنند که ABCB4 بر حقیقت یک فیپاری است آزمایشی روی جمعیت

1. Dithionite

ذمین سیورولی هستند.

■ پمپهای H^+ مربوط به کلاس V در عشا‌های لیپرومی و انورومی حیوانات و عشا‌های واکوتل گنبدها برای حفظ pH پایین در داخل ارگانیل نسبت به سیورول اطراف آن ضروری هستند (شکل ۱۳-۱۱ را ملاحظه کنید).

■ تمام اعضای سوپر فامیلی ABC پروتئین‌های انتقالی چهار نمایی مرکزی دارند. دو نمایی قدر عشا‌یی که یک مسیر برای حرکت ماده مخلول و تعیین ویژگی سوپراسایی تشکیل داده و دو نمایی سیورویی مختص به ATP (اشکال ۱۳-۱۱ و ۱۵-۱۱) را ملاحظه کنید.

■ سوپر فامیلی ABC شامل پرومادهای اسیدلیپیدی و فدی باکتریها و حدود ۵۰ پروتئین پستانداران (مثل MPR1 و ABCA1) است که انواع مختلفی از سوپراسای مثل سموم، داروها، فسفولیپیدها، پیوندها و پروتئین‌ها را به داخل یا خارج از سلول معطر می‌کند.

■ بر اساس متن همپایز فعالیت MDR، مولکول سوپراسا به لایه سیورویی عشا‌یی پلاسمایی منتشر می‌شود، سپس توسط نیروی ATP به لایه اگرولاسمی منتقل شده و در نهایت از عشا‌یی پلاسمایی به فضای خارج سلولی منتشر می‌شود (شکل ۱۵-۱۱ را ملاحظه کنید).

■ مطالعات بیوسیمیایی مستقیماً نشان داده است که ABCB4 (MDR2) فعالیت فلیپازی برای فسفولیپیدها دارد (شکل ۱۴-۱۱) را ملاحظه کنید.

۱۱-۴ کانال‌های یونی بدون دریچه و پناسل

استراحت عشا

در عشا‌یی پلاسمایی علاوه بر پمپ‌های یونی مصرف کننده ATP که یون‌ها را بر خلاف شیب شای انتقال می‌دهند پروتئین‌های کانالی وجود دارند که به یون‌های سلولی اصلی (Na^+ ، K^+ ، Ca^{2+} و Cl^-) اجازه می‌دهند که از بین این کانالها در جهت شیب غلظت شای حرکت کنند. شیب‌های غلظت یونی توسط پمپ‌ها و حرکات انقباضی یون‌ها از طریق کانال‌ها، مکانسم اصلی در اختلاف ولتاژ و پتانسیل الکتریکی را تشکیل می‌دهد که در عرص عشا پلاسمایی تولید می‌شود. به عبارت دیگر، پمپ‌های یونی مصرف کننده ATP اختلاف در غلظت یونی در عرص عشا‌یی پلاسمایی را به وجود می‌آورند و کانال یونی از این شیب غلظت در جهت تولید پتانسیل الکتریکی در عرص عشا‌یی پلاسمایی استفاده می‌کند.

که سطح سیورولی وریکول‌ها در جهت بیرون بود این وریکول‌ها توسط وارد کردن cDNA کدکنده ABCB4 پستانداران به داخل یک مخمر جهش یافته حساس به تم به نام Sec به دست آمده بود. در دما‌های پائین و محاز که پروتئین Sec برای عملکرد است پروتئین ABCB4 توسط سلول‌های آلوده یون می‌شود و به طور طبیعی از طریق مسیر ترشچی به سطح سلول حرکت می‌کند (فصل ۱۲). بنابراین پروتئین Sec در دما‌های بالاتر از حد محاز دارای عملکرد بیست و وریکول‌های ترشچی نمی‌تواند به عشا پلاسمایی ملحق شود. همان عینی که در سلول‌های وحشی انجام می‌شد، بنابراین وریکول‌های دارای ABCB4 و دیگر پروتئین‌های مخمر در سلول مخمر می‌یافتند. محققان بعد از تخلیص این وریکول‌های ترشچی، آنها را در محیط گشت ب یک مشتق فسفاتیدیل کولین فلورسانس شای دار می‌کند. سنجش میزان خاموشی فلورسانس که در شکل ۱۶-۱۱ رسم شده است نشان می‌دهد که وریکول‌های حاوی ABCB4 فعالیت فسفیری وابسته به ATP را شای می‌دهند که بدون ABCB4 آن را انجام نمی‌دادند.

نشان کلیدی بخش ۱۱-۳

پمپ‌های وابسته به ATP و محیط یونی داخل سلولی

■ چهار خانواده از پروتئین‌های گنار عشا‌یی انرژی آزاد ناشی از هیدروژن ATP را با انتقال وابسته به انرژی سوپراسا در خلاف شیب غلظتی آنها جهت می‌کند. پمپ‌های کلاس P، V و F پروتئین‌های ABC (شکل ۹-۱۱) را ملاحظه کنید.

■ عملکرد همپایز Na^+/K^+ ATPase نوع P در عشا‌یی پلاسمایی و همولوگ آن یعنی Ca^{2+} ATPase عشا‌یی پلاسمایی یا شبکه سارکوپلاسمی، باعث حالتهای زیر در غلظت‌های یونی می‌شود: K^+ بالا، Ca^{2+} پایین و Na^+ پایین در سیورول؛ K^+ پایین، Ca^{2+} بالا و Na^+ بالا در مایع خارج سلولی.

■ در پمپ‌های کلاس P، مسفر پلاسمیون زیر واحد α (کاتالیتیک) و تغییر در حالتهای ساختمانی فاصی، برای تحمیل هیدروژن ATP با انتقال یون‌های H^+ ، Na^+ ، K^+ یا Ca^{2+} ضروری است (اشکال ۱۰-۱۱، ۱۱-۱۱ و ۱۱-۱۲) را ملاحظه کنید.

■ $ATPase$ ‌های نوع V و F که مسفر پروتئین را عبور می‌دهند دارای کمینک‌های چندبرواحدی با کانال هدایت پروم در ذمین گنار عشا‌یی و محل‌های اتصال ATP در

(اسکال ۲، ۱۱، ۱ ملاحظہ کیجیے۔)

چپ خد می‌کند یک پتانسیل صبح (وقت صبح) به دو مخلوط متصل می‌شود تا هر گونه اختلاف پتانسیل الکتریکی در طول عشا و انداره گیری کند. گر عشا صیب به همه یون‌ها نمودن پذیر باشد هیچ یونی از طریق آن جریان نمی‌یابد و اختلاف پتانسیل صبح پتانسیل الکتریکی در عرض عشا وجود ندارد داشت که در شکل ۱۷۸-۱۹ مبشر داده شده است.

حالا فرض کنیم که غشا دارای پروتئین‌های کانالی Na^+ است که یون‌های Na^+ را عبور می‌دهد ولی یون‌های K^+ و Cl^- را عبور نمی‌دهد (شکل ۷۵-۱۱). یون‌های Na^+ نمایان دارند که در جهت مثبت غشای سلول از طرف راست به چپ حرکت می‌کنند و یون‌های Cl^- معنی اضافی برابر با یون‌های سدیم در طرف راست باقی می‌مانند و یون‌های Na^+ مثبت اضافی برابر با یون‌های سدیم در طرف راست باقی می‌مانند و یون‌های Na^+ مثبت اضافی برابر با یون‌های Cl^- در طرف چپ ایجاد می‌شود. Na^+ اضافی در طرف چپ و Cl^- در طرف راست نزدیک سطح مربوطه غشای سلول می‌مانند زیرا در فضای مثبت اضافی در یک طرف غشای سلول، یون‌های معنی اضافی در طرف دیگر جذب می‌کنند. نتیجه، جدایی یون‌ها در طول غشا و ایجاد پتانسیل الکتریکی و پتانسیل است که طرف چپ غشای سلول دارای یون‌های مثبت اضافی نسبت به طرف راست است.

هر چه یون‌های Na^+ بیشتر از طریق کانالها در طول عشاء حرکت کنند مقدار این اختلاف بار (یعنی ولتاژ) افزایش می‌یابد. بنابراین ادامه حرکت یون‌های Na^+ از رست به چپ توسط جمع متعادل بین بارهای مثبت اضافی (Na^+) که در طرف چپ عث تجمع پیدا کرده‌اند و جذب یون‌های Na^+ توسط بارهای منفی اضافی انباشته شده در طرف راست مهار می‌شود. سیستم به وزدی به یک نقطه تعادل می‌رسد که دو عامل متضاد که تعیین کننده حرکت یون‌های سدیم‌اند (پتانسیل الکتریکی عث و شیب غلط یون) همدیگر را متعادل می‌کنند. در حالت تعادل حرکت خالص یون‌های Na^+ از طریق عث رخ نمی‌دهد. بابرین این عثای نیمه تروا شبیه همه عشاءهایی رستی به عنوان یک حازن (یک وسیله‌ای شامل یک صفحه بزرگ از مواد نارسانا (داخل آلیگرن) که دو طرف آن به وسیله عاده رسانا حاظه شده است) عمل می‌کند. گروه‌های سر قطبی آبوست و یون‌های محلول آبی پیرومون) این وسیله می‌تواند بارها را یکی را در یک طرف و بارهای مثبت را در روی طرف دیگر ذخیره کند.

اگر غشاء تنها به یون های Na^+ نفوذپذیر باشد پس در حالت تعادل، پتانسیل الکتریکی اندر جبری شده در طول غشاء برابر با پتانسیل تعادل سدیم میز حسب ولت (E_{Na}) است. مقدار E_{Na}

در همه سطوح، مقدار پتانسیل الکتریکی عموماً ۲۰ میلی ولت (mV) ثبت و درون عشب پلاسمایی نسبت به پیروز عصبی است. این مقدار به نظر می رسد که به اعصابی بزرگ مانند مکر این که ضخامت عشا پلاسمایی را حدود ۳۱۵nm در نظر بگیریم، بنابراین شیب ولتاژ در طول عشا ۷۷/۰۰۰۰ در هر $3/5 \times 10^{-7}$ سانتیمتر یا ۲۰۰۰۰ ولت در هر سانتیمتر است (برای ارزیابی کردن این عصبی در نظر بگیرید که خطوط انتقال ولتاژ بالا برای الکتریسته شیب‌هایی در حدود ۲۰۰۰۰۰ ولت در هر کیلومتر را استفاده می‌کند).

شیب‌های یومی و پتانسیل الکتریکی در عرص عشا
 بلاسمایی هس کلیدی در فریدهای ریمتی بازی می‌کند، همس
 حور که قبلاً ذکر شد. افزایش علمب Ca^{2+} سیتورولی یک پیام
 سظیمی مهم و شروع کسده انقباض در سلول‌های ماهیچه است و
 شروع کسده در شح پروتین توسط بسیاری از سلول‌ها مثل شریبه‌های
 همس کسده در سلول‌های برون ویر نورالمعده است، در بسیاری از
 سلول‌های حانوری ترکیب بیروی شیب غلظت Na^{+} و پسانسیل
 الکتریکی عشا باعث پیشبرد جذب اسیدهای آمینه و دیگر مولکول‌ها
 بر خلاف شیب غلظت‌شان توسط بوس‌های متصل شده به
 پروتئین‌های انتقالی همسو و به‌همو می‌بود (قسمت ۵-۱۱) را
 ملاحظه کنید). به علاوه هابیت پتانسیل عمل توسط سلول‌های
 عصبی به ناز و بسته شدن کانال‌های یومی در پاسخ به پتانسیل عشا
 سنگر دارد (فصل ۱۳).

در بحث‌ها مشاء پتانسیل الکتریکی عمده در سلول‌های در حال استراحت را بحث می‌کنیم که اغلب پتانسیل استراحت عشا نامیده می‌شود. همچنین این که چگونه کانال‌های یونی، حرکت انتخابی یون‌ها را از طریق غش واسطه می‌کند و نکات کلیدی آزمایشی معید برای تعیین ویژگی‌های عمیق‌تری پروتئین‌های کانالی را بحث خواهیم کرد.

حرکات استغابی یوں ہے، باعث ایجاد اختلاف پناہیں
الکتر یکی عنای می شود

برای کمک به توضیح این که چگونه پتانسیل الکتریکی در طول غشای پلاسمایی به دست می‌آید، ابتدا یک گروه از سیستم‌های آزمایشی ساده را توضیح می‌دهیم که یک غشای مصنوعی حاوی 150 mM KCl و 150 mM NaCl مشابه با محیط خارج سلولی، حاوی 150 mM KCl و 5 mM NaCl (مشابه با سیورون) در طرف

کانال‌های پتاسیمی باز است اما صدادکانال‌های باز Na^+ ، Cl^- یا Ca^{2+} کم است. در نتیجه حرکت یونی اصلی در عرصه‌ی غشای پلاسمایی، حرکت K^+ از داخل به سمت خارج است که توسط شیب غلظت K^+ نفوذ می‌شود و یک پلر منفی اضافی در داخل باقی می‌ماند و بار مثبت اضافی در خارج ایجاد می‌شود که به سیستم ارتباطی شش دانه شده به شکل ۱۱-۱۷c شبیه است. این جریان به سمت خارج یون‌های K^+ از طریق این کانال‌ها (کانال‌های پتاسیمی در حال استراحت^(۲) نامیده می‌شود) نفوذ کننده اصلی پتانسیل غشایی منفی در داخل است. این کانال‌ها شباهت بیه کانال‌ها بین حالت باز و بسته در مسیر هستند اما از آنجایی که باز و بسته شدن آنها تحت تأثیر پتانسیل یا مولکول‌های پیام‌رسان کوچک نیست این کانال‌ها سون در پیچه نامیده می‌شود. کانال‌های در پیچه در مختلف که در فصل ۲۲ بحث می‌شود، آنها در پاسخ به گیرنده‌های خاص با تغییرات پتانسیل غشایی باز می‌شوند.

از نظر کمی پتانسیل اسرحت عشاء به طور معمول $70mV$ است که به پتانسیل حالت تعادل پتاسیم نزدیک بوده و از معادله نرنست و شیب‌های K^+ در سلول‌های محیط احاطه کننده که در جدول ۱۱-۲ ترسیم شده است محاسبه می‌شود. معمولاً پتانسیل از معدنی که توسط معادله نرنست محاسبه می‌شود کمتر است که علت آن خصوصاً تعداد کمی کانال‌های باز سدیمی است. این کانال‌های باز سدیمی باعث می‌شوند یون‌های Na^+ به طور حائل به سمت داخل جریبی یابند و سطح سیپورولی عسای پلاسمایی را مثبت‌تر کند و منفی بودن، کمتر از حدی می‌شود که توسط معادله نرنست برای K^+ پیش‌بینی شده بود.

شیب غلظت K^+ که جریانی یونی از بین کانال‌های پتاسیمی در حال اسرحت را پیش می‌برد توسط Na^+/K^+ ATPase که قبلاً شرح داده شد ایجاد می‌شود (شکل ۱۱-۲ و ۱۱-۱۲ را مراجعه کنید). بر عیاب این پمپ‌ها یا موقعی که مهر می‌شوند شیب غلظت K^+ حفظ نمی‌شود و سرانجام مقدار پتانسیل عشا تا صفر افت می‌کند. اگر چه کانال‌های پتاسیمی در حال اسرحت بخش غالب در تولید پتانسیل الکتریکی در حون غشای پلاسمایی سلول‌های جانوری بازی می‌کنند اما این نکته در مورد سلول‌های باکتری، گاهی و قارچ‌ها صندق نمی‌کند. پتانسیل غشایی منفی در سلول‌های گیاهان و قارچ‌ها توسط انتقال پروتون‌های باردار مثبت به بیرون از سون که توسط پمپ‌های پروپونی گروه P انجام می‌گیرد تولید می‌شود (شکل

توسط معادله نرنست^(۱) تعیین می‌شود که از مبانی ترمودینامیک مشتق می‌شود.

$$E_{Na} = \frac{RT}{ZF} \ln \frac{[Na]_i}{[Na]_o} \quad (11-2)$$

در اینجا $R=1987 \text{ cal/degree.mol}$ (ثابت گازها) یا $8.314 \text{ Joules/degree.mol}$ و $T=293 \text{ K}$ (دمای مطلق در درجه کلوین) در $20^\circ C$ و Z (بار و همچنین ظرفیت هم‌نامیده می‌شود) در اینجا برابر با $+1$ است. F (ثابت فارادی) برابر با $\frac{\text{coulombs}}{(\text{mol } V)}$ یا 96000 یا $(23062 \text{ cal/mol } V)$ و $[Na]_i$ و $[Na]_o$ به ترتیب غلظت سدیم در طرف چپ و راست در حال ماندن بتانسیل به طور قراردادی به صورت سطح سیپورولی عشا نسبت به سطح اکسوپلاسمی بین می‌شود. تعادل غلظت یون در محلول خارج (در اینجا طرف راست عشا) در صورت کمتر و غلظت سیپورولی در محرج کمتر قرار می‌گیرد. در $20^\circ C$ معادله ۱۱-۲ به صورت زیر خلاصه می‌شود:

$$E_{Na} = 0.059 \log_{10} \frac{[Na]_i}{[Na]_o} \quad (11-3)$$

اگر $[Na]_i/[Na]_o = 10$ باشد شیب 10 برابر غلظت همان طور که در شکل ۱۱-۱۷b دیده می‌شود خواهیم داشت. پس $E_{Na} = 0.059$ یا (59 mV) است. نسبت چپ یا همان سطح سیپورولی نسبت به سمت راست یا سطح اکسوپلاسمی مثبت است. اکثر عشا تنها به یون‌های K^+ نفوذپذیر باشد و به یون‌های Cl^- و Na^+ نفوذناپذیر باشد یک معادله مشابه، پتانسیل حالت تعادل پتاسیم (E_K) را نشان می‌دهد.

$$E_{Na} = 0.059 \log_{10} \frac{[K]_i}{[K]_o} \quad (11-4)$$

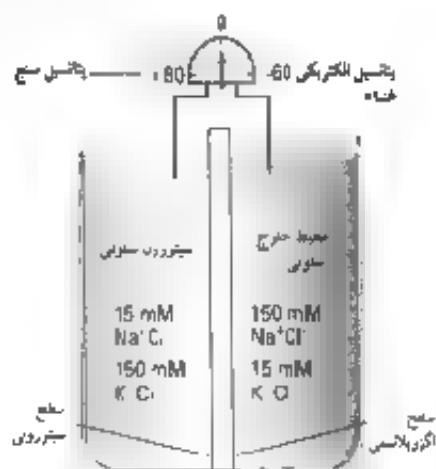
مقدار پتانسیل الکتریکی عشا همین مقدار است (59 mV) برای اختلاف ده برابری در غلظت‌های یونی، به استثنای این که طرف چپ یا سیپورولی نسبت به طرف راست منفی است (شکل ۱۱-۱۷b). بر خلاف قطبیتی که در طول یک عشا نفوذپذیر انتخابی نسبت به یون Na^+ به دست آمده است.

پتانسیل عشا در سلول‌های جانوری به میزان زیادی به حرکت یون‌های پتاسیم از طریق کانال‌های در حال استراحت بستگی دارد.

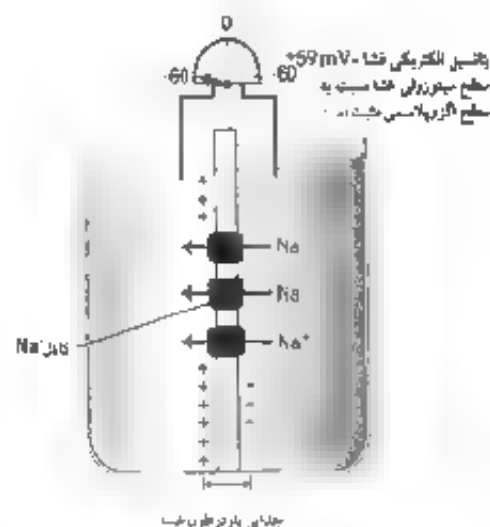
عشا‌های پلاسمایی سلول‌های جانوری دارای صدادریایی

► شکل تهری ۱۶-۱۱ تولید یک پتانسیل الکتریکی غشایی به حرکت انتخابی یون‌ها از طریق یک غشای نیمه تراوا بستگی دارد. در این سیستم آزمایشگاهی یک غشاء، محلول 150 mM KCl و 150 mM NaCl (چپ) با از یک محلول 150 mM KCl / 15 mM NaCl (راست) جد کرده است. این غشاهای یونی به ترتیب با سیورون و حون مشابهند. اگر غشای جداکننده دو محلول نسبت به همه یونها نفوذناپذیر باشد (a) هیچ یونی از غشا عبور نمی‌کند و هیچ اختلاف پتانسیل الکتریکی در پتانسیل سنج متصل به دو محلول ثبت نخواهد شد. اگر غشا تنها به Na^+ (b) یا به K^+ (c) نفوذپذیر باشد انتشار یون‌ها از طریق کانال‌های مخصوص باعث جثایی یار در طول غشا می‌شود. در حالت تعادل، پتانسیل غشا که در نتیجه جثایی یار به وجود می‌آید معادل با پتانسیل مرست E_{Na} یا E_{K} که توسط پتانسیل سنج ثبت شده است خواهد بود. برای توضیح بیشتر به من مراجعه کنید.

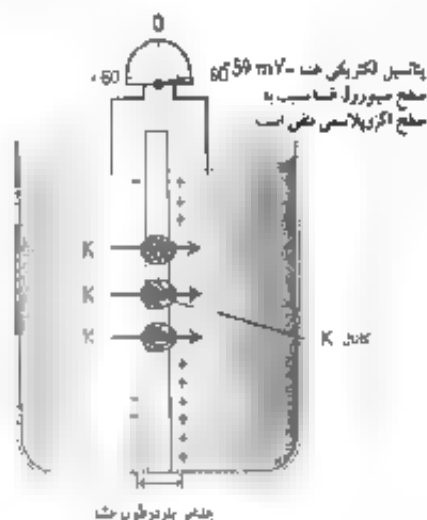
انتقال یون‌ها و مولکول‌های کوچک از غشاء (a)



غشا تنها به Na^+ نفوذ پذیر است (b)



غشا تنها نسبت به K^+ نفوذ پذیر است (c)



۱۶-۱۱ را ملاحظه کنید. در سلول‌های باکتریایی هوازی، پتانسیل معی داخلی توسط پروتون‌هایی که در طی انتقال الکترون به سمت خارج پمپ می‌شوند تولید می‌شود. این فرایند به پمپ شدن الکترون در غشای داخلی میتوکندری شبیه بوده و به طور حرفی در فصل ۱۲ بحث خواهد شد (شکل ۱۶-۱۲ را ملاحظه کنید). پتانسیل در طول غشای پلاسمایی سلول‌های بزرگ توسط میکروالکترودی که در داخل سلول‌ها قرار گرفته و یک الکترود مرجع که در مایع خارج سلولی قرار گرفته، قابل اندازه‌گیری است. این دو به یک پتانسیل سنج که همان است اختلافات کوچک پتانسیل را اندازه‌گیری کند متصل اند (شکل ۱۸-۱۱). پتانسیل در طول غشای سطحی اغلب سلول‌های جانوری عموماً با زمان تغییر نمی‌کند. در مقابل سلول‌های عصبی و ماهیچه‌ای (انواع سلول‌هایی که از نظر الکتریکی فعالند) تغییر کنترل شده‌ای را در پتانسیل غشایی خود تحمل می‌کنند که در فصل ۲۳ بحث خواهیم کرد.

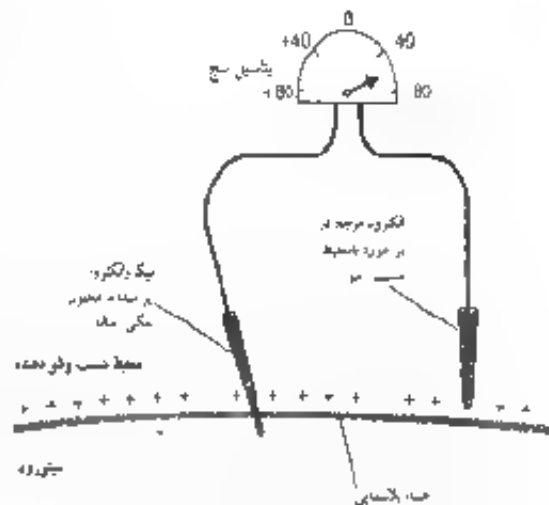
کانال‌های یونی دارای یک فیلتر انتخابی هستند که از قطعات ناقل غشایی محافظت شده تشکیل شده است.

همه کانال‌های یونی نسبت به یون‌های ویژه‌ای اختصاصی‌اند. کانال‌های K^+ به K^+ اجازه عبور می‌دهند اما به یون‌های Na^+ که دقیقاً به آنها وابسته‌اند، اجازه داخل شدن نمی‌دهند. کانال‌های Na^+ به Na^+ اجازه ورود می‌دهند ولی به K^+ اجازه عبور نمی‌دهند.

سطح اگرولاسمی و در بالای دهلیز تشکیل می‌دهد. چندین مرکز بخش قسمت P در انتخاب یونها را حمایت می‌کند. اول، توالی اسیدهای آمینه قطب P به میزان بالایی در همه کانال‌های پتاسیمی شایع شده مشاهده و با دیگر کانال‌های یونی متفاوت دوم، جهش در اسیدهای آمینه معین در این قطب قدرت کانال‌های K^+ را در نمایر Na^+ از K^+ تغییر می‌دهد. و در نهایت اینکه جایگزینی قطعه P در یک کانال K^+ با کربنایی با عملکرد مشابه از کانال‌های K^+ پستانداران، یک پروتئین گیرنده را به وجود آورده است که انتخاب پذیری نسبی برای K^+ و وجود یون‌های دیگر نشان می‌دهد. بنابراین تصور می‌شود همه کانال‌های K^+ همین مکانیسم نمایر K^+ از یون‌های دیگر را استفاده می‌کند.

یون‌های سدیم کوچک‌تر از یون‌های پتاسیمی‌اند پس چگونه یک پروتئین کانالی مانع ورود یون‌های Na^+ می‌شود در صورتی که K^+ را عبور می‌دهد. قدرت فیلترهای انتخاب یونی در کانال‌های K^+ برای انتخاب K^+ از Na^+ به طور عمده به اکسیژن کربونیل رنجیره اصلی در اسیدهای آمینه‌ای وابسته است که به صورت توالی Gly-Tyr-Gly قرار گرفته‌اند و در موقعیت مشابه در قطعه P کانال‌های پتاسیمی شایع شده یافت می‌شود. همان طور که یون K^+ وارد فیلترهای انتخابی باریک می‌شود این که آن را بهوش کرده است از دست می‌دهد و با همان شکل هندسی به هشت کربونیل رنجیره اصلی متصل می‌شود. دو عدد از لوپ‌های توسعه یافته در هر یک از چهار قطعه P، کانال را اسیر می‌کند (شکل ۲۰-۱۱ سمت چپ). بنابراین برای جدا کردن هشت مولکول آب از یک یون K^+ آبوشی سده انرژی کمی نیاز است و در نتیجه انرژی فعال سازی نسبتاً کمی برای عبور یون‌های K^+ از کانال مورد نیاز است. یک یون Na^+ دهنده‌ترانه برای اتصال به همه هشت کسیر کربونیل که فیلترهای انتخابی را اسیر می‌کند به همان شکل هندسی یون Na^+ که به طور نسبی توسط هشت مولکول آب احاطه شده است جلی کوچک است. در نتیجه یون‌های Na^+ ترجیح می‌دهد که پیشتر در آب باقی بمانند تا این که داخل فیلترهای انتخابی شوند و بنابراین انرژی فعال سازی برای عبور یون‌های Na^+ نسبتاً زیاد است (شکل ۲۰-۱۱ سمت راست).

با این اختلاف در انرژی فعال سازی، ترجیح داده می‌شود K^+ در مقابل Na^+ با مصرفی از ۱۰۰۰ برابر عبور کند یون‌های دهنده‌ترانه



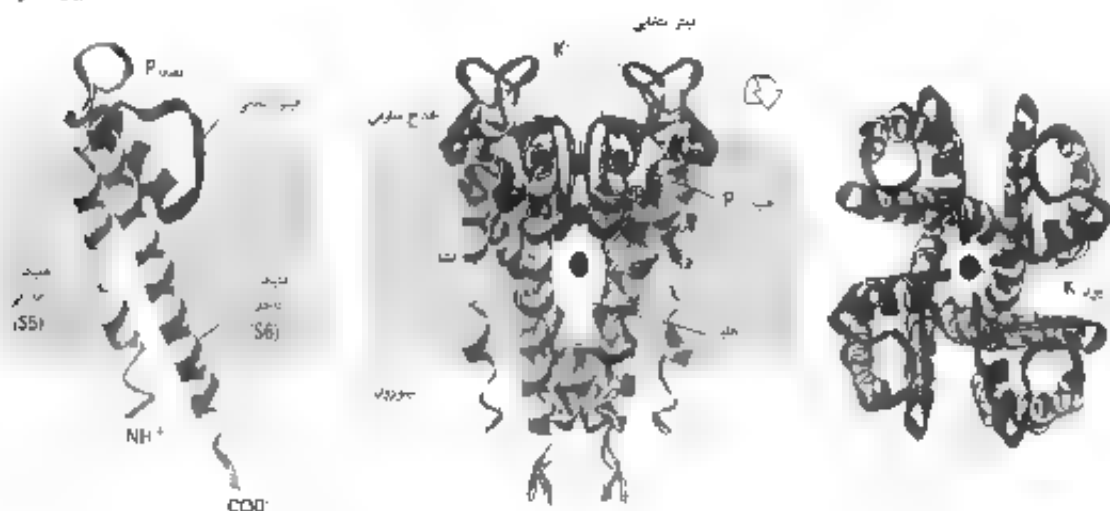
▲ شکل تجربی ۱۸-۱۱ پتانسیل الکتریکی در عرض غشای پلاسمایی سلول‌های رنده قابل اندازه‌گیری است. میکرو الکترود توسط یک سده پرکننده بوله شیشه‌ای با بعدی بی‌نهایت کوچک و مایع رسا مثل محلول KCl ساخته می‌شود و در داخل یک سبیل قرار می‌گیرد و از این طریق پتانسیل سنج در اطراف بول الکترود تعیین می‌شود. یک الکترود مرجع در محیط آبی قرار می‌گیرد یک پتانسیل سنج به دو الکترود متصل است که در این مورد -90 mV است. بهای وقتی اختلاف پتانسیل مثبت می‌شود که میکرو الکترود در داخل سلول قرار گیرد. گر میکرو الکترود در مایع آبی قرار گیرد هیچ پتانسیلی مثبت نمی‌شود.

معین ساختار سه بعدی یک کانال K^+ با کربنایی در ابتدا نشان داد که چگونه این انتخاب عالی یون به دست می‌آید. مقایسه توالی کانال‌های K^+ و Na^+ و Ca^{2+} نشان داد که همه این فیلتر پروتئین‌ها از یک ساختار عمومی استفاده می‌کند و احتمالاً شکل مکمل یافته یک نوع کانال پروتئینی هستند.

کانال‌های پتاسیمی با کتری شبیه به دیگر کانال‌های K^+ از چهار زیر واحد مشابه ساخته شده‌اند که به طور متغیر در اطراف یک حفره مرکزی آرایش یافته‌اند (شکل ۱۹-۱۱). هر زیر واحد شامل دو مارپیچ افای گردیده از غش (S5 و S6) و یک قطعه P کوچک است (ذمین حفره) که قطعه P به طور جزئی در غشای دو لایه‌ای مدفون می‌کند. در کانال‌های K^+ چهار زیر واحدی، هشت مارپیچ افای باقی غشایی (دو عدد از هر زیر واحد) یک «چادر معکوسی»^(۱) را تشکیل می‌دهد که یک حفره پر شده از آب به نام دهلیز در قسمت وسط کانال تشکیل می‌شود که بعضی از مسیر آن بین غشا توسعه پیدا می‌کند چهار لوپ توسعه یافته که قسمتی از چهار قطعه P هستند فیلتر انتخابی یونی واقعی را در قسمت باریکی از حفره در نزدیک

بر وانه نکی (۱۵)

کال - وانه نکی (۱۶)



▲ شکل ۱۱-۱۹ (شکل رنگی) ساختار کانال‌های پتاسیمی در حال استراحت با کتری اسیرنومایسین لیوپدانس همه پروتئین‌های کانالی K^+ سرهم‌هایی خاص چهار ریزواخت مشاهده که هر کدام از دو ماریج آلفای محافظت شده گذرند از غرض عشا مشکین شده است که به طور قراردادی S6 و S5 نامیده می‌شوند (رود) و همچنین دارای یک P کوتاه به قطعه خردی است صورتی (د) یکی از پروتئین‌ها به طور جایی با طرح‌های ساختاری کلیدی نشانی داده شده است (b) کل کانال‌های چهار واحدی از کنار چپ و از آن‌های بالایی طرح سونی (راست) سالی داده شده قطعه P مردیک سطح اگروپلاسمی فرا گرفته و به ماریج‌های آلفای S5 و S6 متصل می‌شوند آنها از یک «کنگره»^(۱) عبور می‌کند و در آن یک بوب بوسه یافته که به داخل نزدیک ترین قسمت خرده برآمدگی دارد همس که فیلتر انتخابی یون را تشکیل می‌دهد این فیلتر به K^+ (کرم‌های ارغوانی) اجازه عبور می‌دهد و به دیگر یون‌ها اجازه عبور نمی‌دهد پائین فیلتر خرد مرکزی یا دهی است که بوسه بخش داخلی به ماریج‌های آلفای S6 آسیر شده است. ریز وادهای نانالی‌های پتاسیمی برچته دار که در پاسخ به تحریکات خاصی باز و بسته می‌شوند دارای ماریج‌های قائل عشا می‌باشند که در اینجا نشان داده شده‌اند و در فصل ۲۲ بحث خواهد شد.

تا اندازه‌ای می‌تواند وی آنها به اندازه کافی سایه دردم تا بتوان پیشهاد کرد که ساختار عمومی فیلترهای انتخابی یون در دو نوع کانال قابل مقایسه‌اند.

احتمال می‌رود که ابعاد فیلتر در کانال‌های Na^+ تا اندازه‌ای کوچک هستند که به یون‌های Na^+ دهیدانه اجازه می‌دهد به اکسیژن‌های کربونیل رنجیره اصلی بچسبند و یون‌های بزرگ K^+ داخل شده رادفع می‌کند. اما هنوز هیچ ساختار سه بعدی از کانال Na^+ موجود نیست.

تکنیک تکه نگه‌داری اجازه اندازه گیری حرکات یونی را از طریق کانال‌های تکی می‌دهند
تکنیک تکه نگه‌داری^(۲) محققین را قادر به بررسی باز و بسته شدن، تنظیم و هدایت یون از یک کانال یونی معرود می‌کند در این تکنیک حرکت یون‌ها به سمت داخل یا خارج در غرض یک گیره

Ca^{2+} مشابه Na^+ از یون‌های دهیدانه K^+ کوچک‌تر هستند و نمی‌توانند به طور مناسب با آن‌های اکسیژن در فیلتر انتخابی واکنش دهند. بنابرین انرژی بیشتری برای جدا کردن اب از Ca^{2+} آبیوشی نسبت به K^+ مورد نیاز است.

جدیداً مطالعات کریستالوگرافی اشعه X نشان می‌دهند که کانال‌ها در مواقع باز و بسته بودن دارای یون‌های پتاسیم در داخل فیلترهای انتخابی اند و بدون این یون‌ها حتماً کانال‌ها بضم خود را از دست می‌دهند. تصور می‌شود یون‌های K^+ در موقعیت‌های ۱ و ۳ و ۴ و ۶ هم حضور داشته باشند و هر کدام توسط هشت اتم اکسیژن کربونیل احاطه شوند (شکل ۱۱-۲۰b,c). چندین یون K^+ به طور هم‌زمان از طریق کانال حرکت می‌کنند. در مواقعی که یون روی سطح اگروپلاسمی که ن حدودی از آبی که آنها را آبیوشی کرده است جدا شده‌اند به داخل موقعیت ۱ حرکت می‌کنند، یونی که در موقعیت ۲ است به موقعیت ۳ پرنش می‌کند و دیگری که در موقعیت ۴ است کانال را ترک می‌کند.

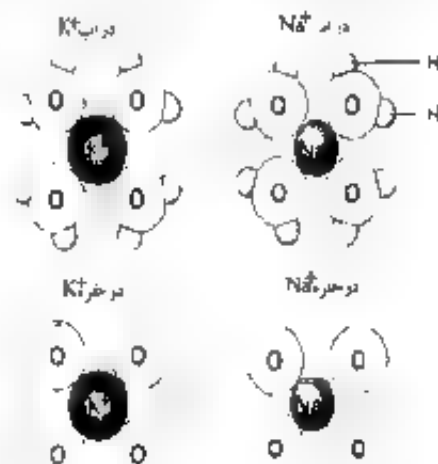
اگر چه یون‌های اسیدهای آمینه قطعه P در کانال‌های Na^+ و K^+

► شکل ۲۰-۱۱ (شکل رنگی) مکانیسم انتخاب و انتقال یون در

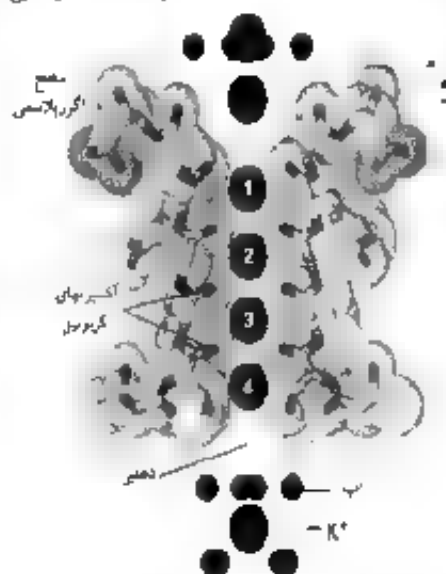
کانال‌های پتاسیمی در حالت استراحت (a) شکل شماتیک از یون‌های K^+ و Na^+ که در محلول و حفره یک کانال K^+ آبیوس شده‌اند همان طور که یون‌های K^+ از طریق فیلتر انتخابی عبور می‌کنند پیوندهایشان با مولکول‌های آب را از دست می‌دهند و در عوض به هشت کسیرن کربوبیل رنجره اصلی همراه می‌شوند که چهار تا از آنها نشان داده شده است و آنها بخشی از اسیدهای آمینه حاصل شده در لوب‌های آسیر کسید کانال در هر فصله P هستند. یون‌های Na^+ کوچکتر به همراه Δ به مولکول‌های آب نمی‌توانند به طور کامل با این‌های اکسیرن کانال همراه شوند و بنابراین از طریق کانال به درون عبور می‌کنند (b) مقشه تراکم الکترن با قدرت تفکیک بالا که از کریستالوگرافی اسه \times به نسب آمده است عبور یون‌های K^+ (کره‌های آرمونی) از طریق فیلتر انتخابی نشان می‌دهد. سه دو تا از این ربر واحدهای کانال به طور مورب مصاد یکدیگر نشان داده شده است، هر یون K^+ که سون آب است در داخل فیلترهای انتخابی به هسته اکسیرن کربوبیل (خط‌های قرمز) استرکیده کانال (۲ تا از هر یک از ۴ ریزواحدها) برهم‌کش می‌دهد همان طور که هشت انیم اب آنها را آبیوشی کرده بودند (c) مفسر نقشه دانسیته الکترونی سس‌دهنده حاکب شعیر اسه که یون‌های پتاسیم از طریق کانال عبور می‌کنند در حالت (۱)، حرکت از سمت اگزوپلاسمی کانال به طرف داخل، یون پتاسیم آبیوشی شده که با هشت مولکول آب پیوند دارند، یون پتاسیم در موقعیت‌های ۱ و ۴ در درون فیلتر انتخابی و یک یون پتاسیم که به طور کامل آبیوشی شده اسه در درون دهلیز دیده می‌شود. در طول حرکت K^+ ، هر یونی در حالت ۱، یک مرحله به سمت داخل حرکت می‌کند و حالت ۲ تشکیل می‌شود. بنابراین در حالت ۲ یون‌های K^+ در سطح اگزوپلاسمی کانال چهار دایر هس مولکول آب خود را از دست می‌دهند و یون‌هایی که در حالت ۱ در موقعیت یک بودند به موقعیت ۲ حرکت می‌کنند و یون موجود در موقعیت ۲ در حالت ۱ به موقعیت ۴ حرکت می‌کند. هنگام رفتن از حالت ۲ به حالت ۱، K^+ موجود در موقعیت ۴ به داخل دهلیز جابجا می‌شود و هشت مولکول آب به دست می‌آورد. در این حالت، دیگر یون‌های K^+ آبیوشی شده به داخل کانال باز شده حرکت می‌کند و دیگر یون‌های K^+ به یک مرحله قبل برمی‌گردند.

عشایی از روی مقدار جریان الکتریکی مورد نیاز برای حفظ پتانسیل عش در مقدار وصه شده (یکه) ویژه کشی می‌شود (شکل ۲۱a,b). برای حفظ حنی بخش الکتریکی و نگهداری پتانسیل عش در حالت ثابت، داخل شدن هر یون مثبت (مثل یک یون Na^+) به داخل سول از طریق کانال موجود در قسمت وصه شده عسایی

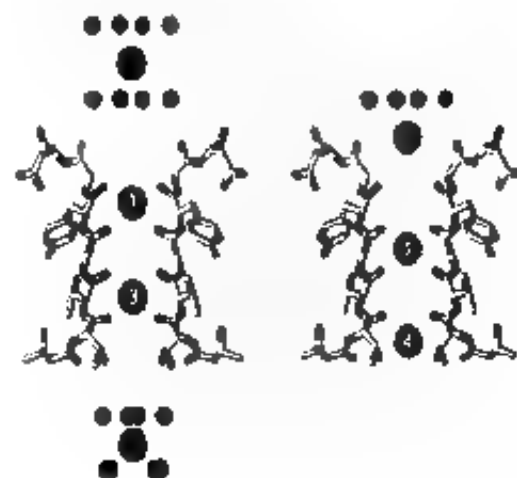
یون‌های K^+ و Na^+ در حفره یک کانال K^+ (دور از بالا) (a)

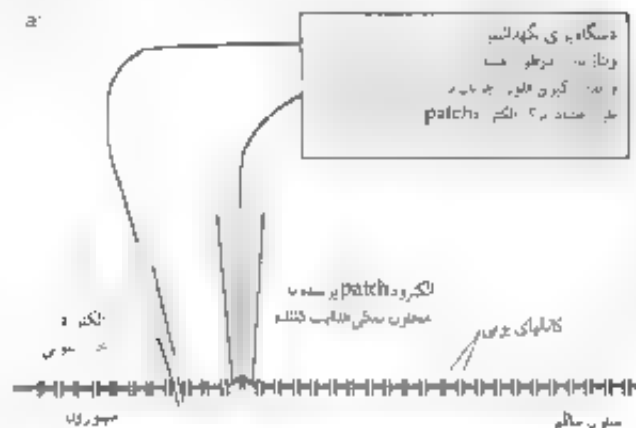


یون‌های K^+ در حفره یک کانال K^+ (پدجایی) (b)

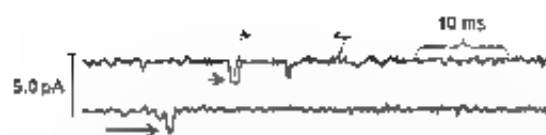
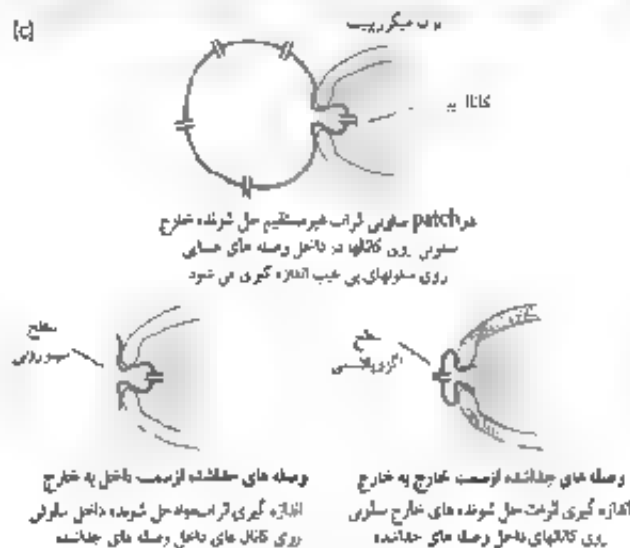
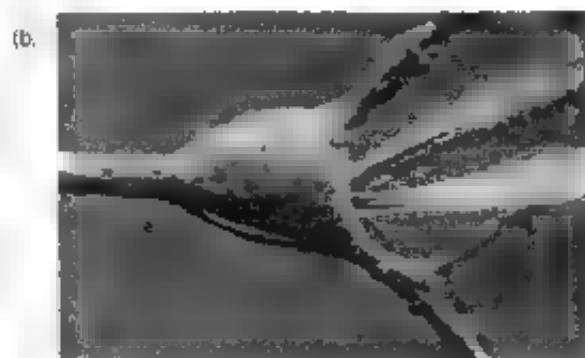


حرکت یون از بین فیلتر انتخابی (c)





► شکل تجربی ۱۱-۲۱ جریان جاری شده از بین کانالهای یونی تکس به وسیله تکنیک تکه - نگهداری قابل اندازه گیری است (a) افزایش آزمایشی باید برای اندازه گیری جریان جاری شده از کانال های یونی تکس در عسای پلاسمایی یک سلول رسد الکترود گیرهای که ب یک محلول سنجی هدایت کننده جریان پر شده است با مکش جزئی عسای پلاسمایی به کنار می رود سوک آن با ابعاد $100 \mu m$ منطقه ای که تنها شامل یک یا تعداد کمی کانال یونی است را می پوشاند یک دستگاه نیمه فلزی جریان را از طریق کانال ها در قسمت وصله سده عسای پلاسمایی اندازه گیری می کند. (b) میکروگراف پوری از سلول سب یک غضب گیس سده و نوک یک پیپت وصله سده که عسای سلول با لمس کرده است. (c) اشکال مختلف تکنیک تکه - نگهداری وصله های جدا شده ایرویه بهترین شکل برای مطالعه اثرات فصل های یونی مختلف و حل شونده های مثل هورمون های خارج سلولی و پیامبرهای ثانویه داخل سلولی مثل cAMP روی کانال ها هستند



► شکل تجربی ۱۱-۲۲ (شکل رنگی) یون های جریان یافته از طریق کانال های Na^+ تکس با ردیابی تکه - نگهداری قابل محاسبه اند هر وصله به سمت داخل - خارج عسای پلاسمایی مایعچه در یک بتخلیل که به میرس جزئی کمتر از بتخلیل اسیراحت عسای است وصل می شوند. الکترود وصله محتوی $NaCl$ است پالس گذاری جریان الکتریکی با واحد پیکو امپر (pA) به صورت انحرافات بزرگ رو به یائس بت می شود (فلش های بی) و بیاتگر باز پوش کانال سدیمی و حرکت یون های سدیم به سمت داخل از طریق عسای است میانگین جریان از طریق یک کانال باز $1/6 pA$ یا $1/6 \times 10^{-12}$ آمپر است از انجایی که $1 \text{ molecule/mol} = 1.6 \times 10^{-23} \text{ C/s} (1.6 \times 10^{-19} \text{ C})$ (آمپر = ۱ کولمب / s) (ار در هر ثانیه است) این جریان برابر با حدود $1000 Na^+$ در هر کانال در هر میلی ثانیه است

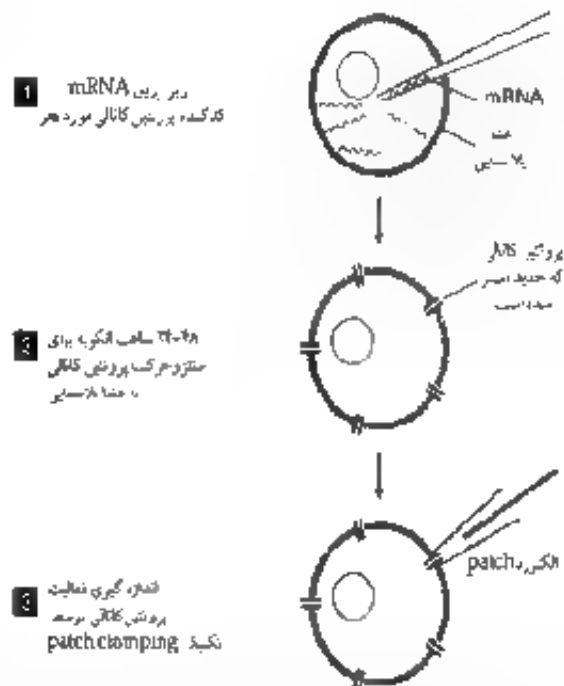
حال استراحت کمتر است بسته شده است. در این وضعیت پالس‌های گذرای جریان در طول عشا، کانال‌های سدیمی نکی را باز و سپس می‌بندد همچنین هر کانال به طور کامل باز به کاملاً بسته می‌شود. در بین قبیل ردیابی‌ها، رهانی که یک کانال باز است و یون‌ها در آن جریان می‌یابند قابل تعیین است. برای کانال‌های اندازه‌گیری شده در شکل ۲۲-۱، جریان حدود ۱۰ میلیون یون Na^+ در هر کانال در هر ثانیه است که یک مقدار تئوریک برای کانال‌های یونی است. جایگزینی NaCl در داخل پیمانه‌های گیرهای (منعقد به یون سلول) یا KCl یا کلرید کوبین جریان را در طول کانال‌ها از بین می‌برد و تصدیق می‌کند آنها فقط یون‌های Na^+ را و نه K^+ یا یون‌های دیگری را انتخاب می‌کند.

کانال‌های یونی جدید می‌تواند توسط ترکیب بیان تحمک و تکمیک تکه - نگهداری تعیین ویژگی شوند.

کلون‌سازی ژن‌هایی که خاص بیماری‌های انسانی‌اند و تعیین بالای ژنوم انسانی باعث شناسایی ژن‌های کدکننده پروتئین‌های کانالی مشهور شامل ۶۴ پروتئین کانال K^+ مشهور شده است. یک راه برای تعیین عملکرد این پروتئین‌ها رونویسی از یک DNA کلون شده در سیستمی با سلول‌های آزاد است تا mRNA مربوطه تولید شود. در این mRNA به تحمک نورباعه و اندازه‌گیری‌های تکه - نگهداری در پروتئین کانالی که جدیداً سنتز شده است. اغلب نشان‌دهنده عملکرد آن است (شکل ۲۲-۱۱ با ملاحظه کنید). این رویکرد آزمایشی به طور اختصاصی مفید است زیرا تحمک نورباعه به طور طبیعی هیچ پروتئین کانالی را در سطح عشا بی‌بیان نمی‌کند. مغزین به کانال بحث مطالعه است که در عا حضور نابریه علاوه به عا اندازه‌گیری تحمک نورباعه انجام مطالعات تکه - نگهداری از نظر یکیکی وی‌ایه است. این است نا این که وی‌سوی‌های کوچک‌تر انجام شود.

ورود سدیم به داخل سلول‌های استاندارد یک تغییر منفی در انرژی آزاد (ΔG) به وجود می‌آورد

همان‌طور که قبلاً ذکر شد دو نیرو در حرکت یون‌ها از طریق عشا‌های نفوذپذیر انتخابی تأثیر دارد. ولتاژ و سیب غلظت یونی. در عا جمع این نیروها که شاید در یک جهت یا در جهت‌های مخالف عمل کنند شب الکترو شیمیایی را به وجود می‌آورد. برای محاسبه تمییزات انرژی آزاد ΔG مرتبط با انتقال هر یون از طریق تکه عشا بر دریم که سهم مستقل هر کدام از نیروها را برای شیب الکترو شیمیایی بحث کنیم.



▲ شکل تجربی ۲۳-۱۱ سنجش بیان تحمک در مایه عاکنکد طبیعی و اشکال جهش یافته یک پروتئین کانالی معیاد است. یک پروتئین تحمک نورباعه در ابتدا با کلارینر بیمار می‌سود با سلول‌های فولیکولی احاطه‌کننده آن حذف شود و یک تحمک عریض باقی می‌ماند. از طریق زیر در این mRNA کدکننده پروتئین کانالی. این کانال بحث معالیه می‌شود.

اصاحه شدن یک الکترود به داخل سیبورول متعادل می‌شود یک دستگاه الکترومیک تعداد الکترودهای (جریان) مورد نیاز برای مؤثره کرنس یون‌های داخل ریخته شده از طریق کانال‌های عشا‌ی ر اندازه‌گیری می‌کند. به طور معکوس خروج هر یون مثبت از سلول (مثل یک یون K^+) توسط پس گرفتن یک الکترود از سیبورول متعادل می‌شود. تکمیک تکه - نگهداری می‌تواند در همه سلول‌ها به وصه‌های عشا‌ی جدا شده استفاده شود و از آب مواد و غلظت‌های یونی در جریان یونی را اندازه بگیرد (شکل ۲۲-۱۱).

ردیابی تکه - نگهداری در شکل ۲۲-۱۱ نشان‌دهنده استفاده از این تکمیک برای مطالعه خواص کانال‌های سدیمی در جهه‌دار وابسته به ولتاژ در عشا‌ی پلاسمایی سلول‌های ماهیچه‌ای است. همان‌طور که در فصل ۲۲ بحث می‌شود این کانال‌ها به طور طبیعی در سلول‌های ماهیچه‌ای در حال استراحت بستماند و در ادامه تحریک عصبی باز می‌شوند. وصه‌هایی از عشا‌ی ماهیچه که هر کدام شامل یک کانال Na^+ است در یک ولتاژی که کمی از پتانسیل عشا‌ی در

در عرض غشاهای یالاسمایی تمام سلول‌ها وجود دارد. ■ در سلول‌های حیوانی، پتانسیل غشاء در ابتدا، توسط حرکت یون‌های K^+ سیستورولی از میان کانال‌های K^+ به محیط خارج سلول ایجاد می‌شود. برخلاف بسیاری از کانال‌های یونی دریچه‌دار که فقط در پاسخ به پیام‌های متمدی باز می‌شوند این کانال‌های K^+ غیر دریچه‌دار همیشه باز هستند.

■ در گیاهان و قارچ‌ها، پتانسیل غشاء توسط پمپ‌های پروئومی وابسته به ATP که پوتون‌ها را از سیستورول به سطح بیرونی سلول پمپ می‌کند ایجاد می‌شود.

■ کانال‌های K^+ به صورت چهار زیر واحد مشابه همایش می‌یابند که هر کدام حفره حاوی دو مارپیچ آلفا گذر غشایی حاصبت شده و یک بخشی غیر مارپیچی P که معد یون را می‌پوشاند و فیلتر انتخابی را تشکیل می‌دهد، می‌باشد.

■ ویژگی یونی مربوط به پروئین‌های کانال K^+ به علت عملکرد هماهنگ انتخاب‌پذیری یون با اتم‌های اکسیژن کربونیل اسیدهای آمینه در بخش‌های P می‌باشد که انرژی فعال‌سازی عبور انتخابی K^+ را در مقیسه با سایر یون‌ها پایین می‌آورد (شکل ۱۱-۲۰ را ملاحظه کنید).

■ تکنیک‌های نکه-نگهداری که امکان اندازه‌گیری حرکت یون‌ها را از میان یک کانال فراهم می‌کند برای تعیین هدایت یونی کانال‌ها و اثرات پیام‌های مختلف بر روی فعالیت آن نیز استفاده می‌شوند (شکل ۱۱-۲۱ را ملاحظه کنید).

■ فناوری‌های DNA پورکیب و تکنیک‌های نکه-نگهداری بیان و تعیین ویژگی عملکردی پروئین‌های کانالی را در پروئین فوری‌اعه فراهم می‌آورد (شکل ۱۱-۲۲ را ملاحظه کنید).

■ سیم الکتروشیمیایی در عرض غشای سیمه‌تولوا جهت حرکت یون‌ها را از میان پروئین‌های کانالی تعیین می‌کند. دو سیم در ایجاد تپه الکتروشیمیایی دخیل است که عبارتند از پتانسیل الکتریکی غشاء و شیب غلظت یونی. این دو سیم ممکن است در جهات مشابه یا مخالف عمل کنند (شکل ۱۱-۲۳ را ملاحظه کنید).

۱۱-۵ هم‌انتقالی توسط ناقل‌های همسو و ناهمسو

در سمعت قبلی دیدیم که چگونه پمپ‌های مصرف‌کننده ATP، شیب غلظت یونی در عرض غشاهای سلولی تولید می‌کند و چگونه پروئین‌های کانال یونی از این شیب‌ها برای ایجاد پتانسیل

برای مثال ناشی از Na^+ از سمت خارج به داخل سلول حرکت می‌کند معبر انرژی آزاد تولید شده از سبب غلظت Na^+ به صورت زیر بدست می‌آید:

$$\Delta G_c = RT \ln \frac{[Na]_{in}}{[Na]_{out}} \quad (11-5)$$

در غلظت‌هایی از Na_{out} و Na_{in} که در شکل ۱۱-۲۴ نشان داده شده است که به طور تپیک در بسیاری سلول‌های پستانداران وجود دارند، ΔG_c تغییر در انرژی آزاد است که به شیب غلظت بستگی دارد و مقدار آن -745 Kcal بری انتقال یک مول یون Na^+ از خارج به داخل سلول است البته با فرض این که پتانسیل الکتریکی غشاء وجود ندارد. توجه کنید انرژی آزاد مفی است و باعث اصطلاح حرکت خود به خودی Na^+ به داخل سلول می‌شود معبر انرژی آزاد تولید شده از پتانسیل الکتریکی غشاء به صورت زیر به دست می‌آید.

$$\Delta G_m = FE \quad (11-6)$$

در اینجا F ثابت فارادی و E پتانسیل الکتریکی غشاء است. اگر $E = -70 \text{ mV}$ پس ΔG_m یعنی تغییر انرژی آزاد که به پتانسیل غشاء بستگی دارد $-1/61 \text{ Kcal}$ برای انتقال یک مول یون Na^+ از خارج به داخل سلول است البته با فرض این که شیب غلظت Na^+ وجود نداشته باشد. از انتخابی که این دو سیم در تعیین روی یون‌های Na^+ کار انجام می‌دهد. ΔG کل، جمع دو مقدار جزئی است.

$$\Delta G = \Delta G_c + \Delta G_m = (-745) + (-1/61) =$$

$$-746 \text{ Kcal/mol}$$

در این مثال شیب غلظت Na^+ و پتانسیل الکتریکی غشاء به طور برابر در ΔG کل انتقال یون‌های Na^+ سهیم‌اند از انتخابی که $\Delta G < 0$ است حرکت به سوی داخل سلول یون‌های Na^+ از نظر ترمودینامیکی امکان‌پذیر است. همان‌طور که در قسمت‌های بعدی بحث خواهد شد پروئین‌های هم‌انتقالی معی از حرکت رو به داخل Na^+ برای تقویت حرکت سربالایی دیگر یون‌ها و جسدین نوع مولکول کوچک به داخل یا خارج سلول‌های جانوری استفاده می‌کند حرکت مطلوب از نظر انرژی و سریع یون‌های Na^+ از طریق کانال‌های Na^+ در تولید پتانسیل عمل در سلول‌های عصب و ماهیچه نقش محوری دارد که در فصل ۲۲ بحث خواهیم کرد.

نکات کلیدی بخش ۱۱-۴

کانال‌های یونی غیر دریچه‌دار و پتانسیل اسراحت غشاء

■ یک پتانسیل الکتریکی مفی (ولتاژ) در حدود $50-70 \text{ mV}$

ناقلین همسویی که به Na^+ می‌چسبند اسیدهای آمینه و گلوکز را بر خلاف شیب غلظت بالایشان به سلول‌های جانوری وارد می‌کنند

بسیاری از سلول‌های بدن گلوکز را در جهت شیب آن با استفاده از پروتئین‌های GLUT که بین انتقال را سهیل می‌کند از خون می‌گیرند. با این حال سلول‌های معینی از فیب‌آن‌هایی که روده کوچک را آسیر می‌کند و موبول‌های کلیه باز به ورود گلوکز از لومن روده یا شکلی از راز بر خلاف شیب غلظت بسیار بالا در درون این فیب سلول‌ها از ناقل همسویی که دو سدیم و یک گلوکز را منتقل می‌کند استفاده می‌کنند. این انتقالگر پروتئینی است که ورود یک موبول گلوکز را با ورود دو یون Na^+ همراه می‌کند



از نظر کمی، تغییر انرژی آزاد برای هم انتقالی ۲ یون Na^+ و یک موبول گلوکز می‌تواند به صورت زیر نوشته شود:

$$\Delta G = RT \ln \frac{[\text{گلوکز}]_{\text{in}}}{[\text{گلوکز}]_{\text{out}}} + 2RT \ln \frac{[\text{Na}^+]_{\text{in}}}{[\text{Na}^+]_{\text{out}}} + 2FE \quad (11-7)$$

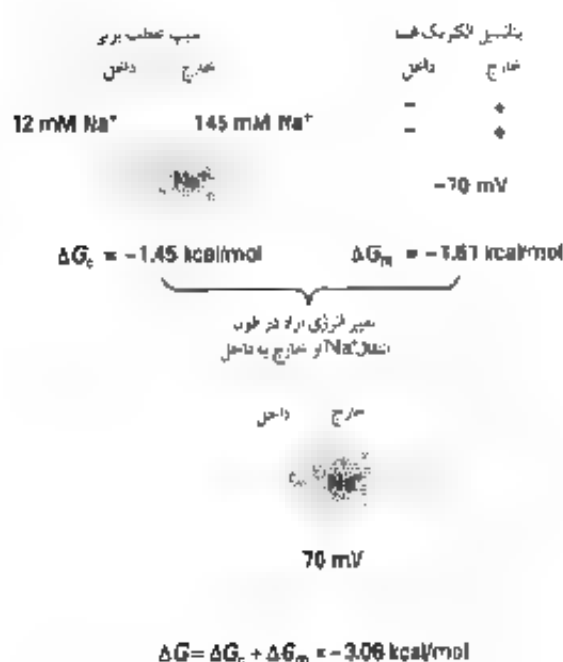
بنابراین ΔG برای واکنش کلی، جمع تغییرات انرژی آزاد تولید شده توسط شیب غلظت گلوکز (یک موبول منتقل شده است) و شیب غلظت Na^+ ۲ یون Na^+ منتقل شده است) و پتانسیل عشا (۲ یون Na^+ منتقل شده است) است. همین طور که از شکل ۱۱-۲۴ واضح است انرژی آزاد ره شده توسط حرکت Na^+ به داخل سلول‌های پستانداران در جهت شیب الکترو شیمیایی سان دارای تغییر انرژی آزاد (ΔG) در حدود -2 kcal برای هر مول Na^+ منتقل شده است. بنابراین ΔG برای انتقال دو مول Na^+ به سمت داخل در حدود -4 kcal است. این انرژی آزاد معنی در ورود سدیم با انتقال مربالایی گلوکز که فریبندی با ΔG مثبت است همراه می‌شود و ما می‌توانیم شیب غلظت سدیم را که در داخل بزرگتر از خارج است در مقایسه آن گلوکزهایی که منتقل می‌شود با درک این واقعیت که در حالت تعادل برای ورود گلوکز همراه شده با سدیم $\Delta G = 0$ است، محاسبه کنیم. با جانشینی مقادیر برای ورود سدیم در معادله ۱۱-۶ و $\Delta G = 0$ می‌بیم که:

الکریکی در عرض عشاها استفاده می‌کند در این قسمت می‌خواهیم ببیم چگونه ناقل‌های هم‌انتقالی انرژی ذخیره شده در شیب‌های پتانسیل الکریکی و غلظت یون‌های Na^+ با H^+ بری تقویت حرکت مربالایی مواد دیگر استفاده می‌کند که این مواد شاید یک موبول آلی مثل گلوکز یا یک اسید آمینه یا یک یون متفاوت باشد (شکل ۱۱-۲). ملاحظه کنید، برای مثال از نظر انرژی حرکت یون Na^+ (یون هم‌انتقال) به داخل سلول از طریق عشاکی پلاسمایی که به وسیله شیب غلظت و شیب ولتاژ عشاکی پیش می‌رود (شکل ۱۱-۲۴) ملاحظه کنید) مطلوب بوده و می‌تواند با حرکت موبول‌های انتقالی (مثل گلوکز یا لیزین) بر خلاف شیب غلظت‌شان همراه شود. یک شکل مهم این هم انتقالی^(۱) زمانی است که موبول نمی‌تواند به نهدی حرکت کند و حرکت دو موبول با هم اجباری یا جهت شده^(۲) است

ناقل‌های هم‌انتقالی خصوصیات مشترک با ناقل‌های تکی مثل پروتئین‌های GLUT دارند. دو نوع ناقل، شهاب‌های ساختاری معینی را مثال می‌دهند با سرعت‌های یکسان حمل می‌کند و تغییرات ساختمان فضایی جزئی‌های را بر طول انتقال سوبس‌ترانشین طی می‌کند. اینها با ناقلین تکی که تنها انتقال در جهت شیب غلظت را سریع کرده و از نظر مرمودیمیکی مطلوب است متفاوتند در حالی که ناقل‌های هم انتقالی انرژی یک واکنش مطلوب جهت شده و مهار می‌کند تا به محور فعال موبول‌ها را بر خلاف شیب علامت مستقل کند.

وقتی موبول‌های انتقالی و یون‌های هم انتقال در یک جهت حرکت کند فرایند انتقال همسو^(۳) نامیده می‌شود و وقتی در دو جهت متفاوت حرکت کند فرایند انتقال ناهمسو^(۴) نامیده می‌شود (شکل ۱۱-۲) را ملاحظه کنید). بعضی هم‌انتقالگرها تنها یون‌های مثبت (کاتیون) را انتقال می‌دهند در حالی که بعضی فقط یون‌های منفی (آنیون) را منتقل می‌کند. یک مثال مهم از یک انتقالگر کاتیونی، انتقال دهنده همسوی Na^+/H^+ است که H^+ را از سلول خارج می‌کند که این حرکت با ورود Na^+ که از نظر انرژیکی مطلوب است همراه می‌شود مثالی از هم انتقال دهنده انتقال دهنده آنیونی AEI است که مبادله یک به یک Cl^- و HCO_3^- را در عرض عشاکی پلاسمایی کاتالیز می‌کند اما دیگر هم‌انتقالگرها واسطه حرکت کاتیون و آنیون با هم هستند. هم‌انتقالگرها در همه موجودات شامل باکتری‌ها، گیاهان و جانوران وجود دارند در این قسمت فعالیت و عملکرد جدید ناقل همسو و ناقل ناهمسو را که از نظر فیزیولوژیکی مهم‌اند شرح می‌دهیم.

- 1- Cotransport
- 2- Coupled
- 3. Symport
- 4- Antiport



شکل ۱۱-۲۲ پیروهای غشایی عمل کننده روی یون‌های Na⁺ حرکت یون‌های Na⁺ از طریق غشای پلاسمایی همانند همه یون‌ها به وسیله جمع دو نیروی محرک یعنی شیب غلظت یونی و پتانسیل الکتریکی غش صورت می‌گیرد. در غلظت‌های طبیعی Na⁺ در داخل و خارج سلول‌های پستانداران، یون بیرونی معمولاً هو جهت عمل می‌کند و یون‌های Na⁺ به سمت داخل که از نظر انرژی کمی مطلوب است حرکت می‌کند.

برخلاف سبب غلظت منفی سود

شکل ۱۱-۲۵ جریین انتقال توسط ناقل همسوی گلوکز Na⁺ را رسم کرده است. این مدل مستطرم تغییرات ساحص فصایی در پروتئین، مشابه یا آنچه که در ناقل تکی مثل GLUT^۱ رخ می‌دهد است با این تفاوت که ناقل تکی نیاز به یون هم انتقال ندارد (شکل ۱۱-۵) و ملاحظه کنید، پیوند شدن همه سوبسراها به محل هایشان روی زمین خارج سلولی قبل از این که پروتئین بعد ساحص فصایی ر طی کند مورد نیاز است تا محص هائی پیوند شده به سوبسرا از سبب خارج به سمت داخل منتقل شوند. این عمل انتقال گلوکز و یون‌های سدیم همراه شده را تضمین می‌کند.

ساختار ناقل همسو در ناقل‌های نشان‌دهنده مکانیسم پیوند شدن سوبسرا است

هرچ ساختار سه بعدی در ناقل همسوی سدیمی در پستانداران تعیین شده است، اما ساختار چندین ناقل همسوی اسیدی (همچ، سدیم مشابه در باکتری اطلاعات قابل توجهی در مورد عمل انتقال همسو فراهم کرده است. ناقل همسوی ۱-leucine / ۲-Na⁺ در شکل ۱۱-۲۶ا نشان داده شده است که دارای ۱۲ مارپیچ آلفای گردیده از غش است. دو ن از این مارپیچ (شماره ۱ و ۶) قطعات غیرکروی در غشای میانی است که قسمتی از محل پیوند شده به یونین را تشکیل می‌دهد. ریشه‌های اسید آمینوهای که در پیوند شدن یونین و دو یون سدیم درگیر هستند در قسمت میانی قطعات گذار از غش قرار گرفته‌اند.

$$\Delta G = RT \ln \frac{[Na^+]_{in}}{[Na^+]_{out}} + zF\Delta\psi$$

و می‌توان در حالت سادل نسبت به گلوکز ۳۰۰۰۰۰ را محاسبه کرد بنابراین جریان به سمت داخل ۲ مول Na⁺ یک غلظت گلوکز داخل سلولی را تولید می‌کند که ۳۰۰۰۰۰ برابر بزرگتر از غلظت خارجی است، اگر تنها یک یون سدیم یا یک گلوکز وارد می‌شد (ΔG = ۳ Kcal/mol)، انرژی موجود می‌توانست تنها غلظت گلوکز (خارج > داخل) در حدود ۱۷۰ برابر تولید کند. بنابراین همراه شدن انتقال دو یون Na⁺ با یک گلوکز توسط ناقل همسوی لوسین ۲-Na⁺ / ۱ به سلول‌ها اجازه داده می‌شود تا غلظت بسیار بالایی از گلوکز ر نسبت به غلظت خارجی آن انباشته کنند. به این معنی که حتی اگر غلظت گلوکز در یون روده یا در شکل انداز خیلی کم باشد می‌تواند با کار بی‌پایا به داخل سلول‌های استرکننده منتقل شود و از پس دفع نمی‌شوند. تصور می‌شود ناقل همسوی گلوکز ۲ / ۱ Na⁺ دارای آلفا مارپیچ گذار غشایی با دو انتهای C و N باشد که به داخل ستورول توسعه یافته است. یک پروتئین توپرکیم کوتاه شده به نام حاوی ۵ آلفا مارپیچ ناقل غشایی به C انتهای هم می‌تواند به طور مستقل Na⁺ را از طریق غشای پلاسمایی در جهت شیب غلظتش منتقل کند. بنابراین این قسمت از مولکول عملکردی مشابه به یک ناقل تکی گلوکز است، قسمت N انتهای پروتئین شامل ۱۰ مارپیچ است که نیاز به همراهی Na⁺ متصل شده دارد تا گلوکز

● گلوکز و $2Na^+$ خارج می‌شود



▲ شکل ۲۵-۱۱ مدل قابل استفاده برای ناقل همسوی گلوکز ۱. $2Na^+$ به صورت هم‌پای Na^+ و گلوکز به ساختمان فضایی که دارای محب‌های یاخته می‌باشد به سمت خارج هم‌پای می‌باشد (مرحله ۱). به علت تغییر شکل، پروتئینی که به سوپراپورت متصل است به طور گدرا محدود می‌شو و قادر به نفوذ در داخل هیچ محیطی نیست (مرحله ۲). در (مرحله ۳) پروتئین به صورت یک ساختمان فضایی خود را داخل می‌دهد. هکبک پیوند Na^+ و گلوکز به داخل می‌دهد (مرحله ۴) به پروتئین اجازه برگشت به ساختمان فضایی اصلی به سمت خارج را می‌دهد (مرحله ۵) و برای انتقال سوپراپورت‌های اضافی آماده می‌شود.

افتادها (شکل ۲۵-۱۱) ملاحظه کنید) در این پروتئین تغییر از یک ساختمان فضایی با محل پیوندی در سطح آگروپلاسمی به ساختمان فضایی با محل پیوندی در سطح سیورولی دیده شده است.

ناقل ناهم‌سوی Ca^{2+} که به Na^+ چسبیده است Ca^{2+} را از سلول‌های ماهیچه‌ای قلب خارج می‌کند.

در سلول‌های ماهیچه‌ای قلب، ناقل هم‌سوی $3Na^+/1Ca^{2+}$ بیشتر از Ca^{2+} ATPase که قبلاً بحث شد وجود دارد و نقش اصلی در نگهداری غلظت کم Ca^{2+} سیورولی بازی می‌کند. واکنش انتقالی که با واسطه این ناقل ناهم‌سوی کاتیونی واسطه می‌شود را می‌توان به صورت زیر نوشت:



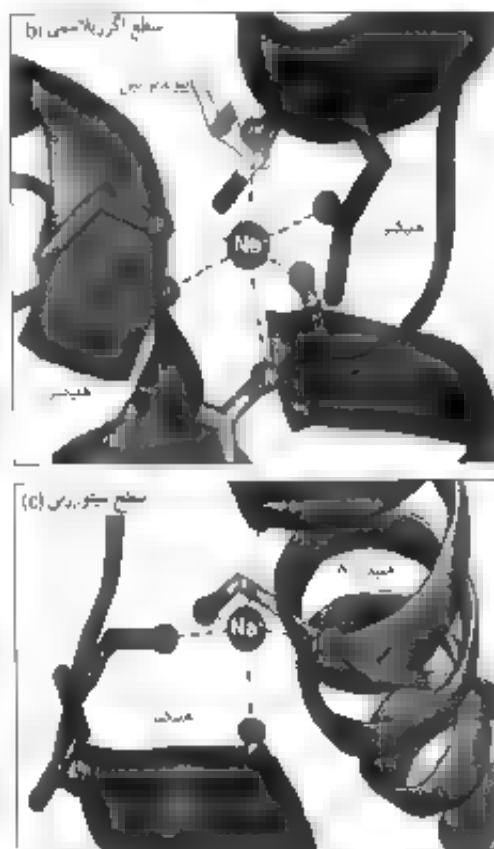
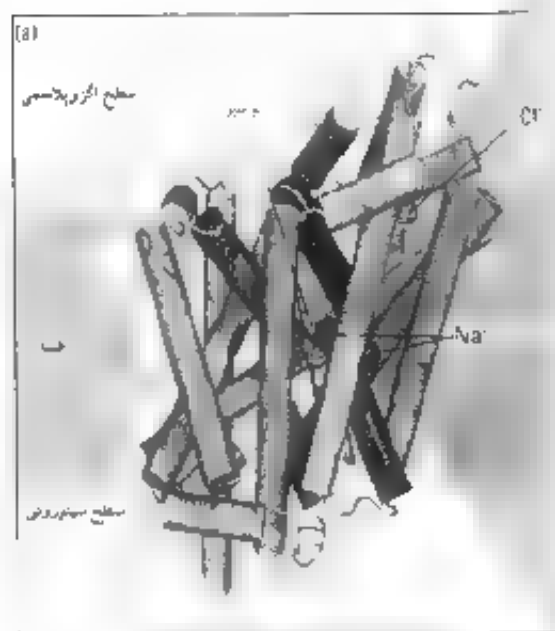
بوجه کنید که حرکت ۳ یون Na^+ برای تولید نیروی محرکه خروج یک یون Ca^{2+} از سیورولی مورد نیاز است. در سیورولی $M \approx 10^{-4} [Ca^{2+}]$ و در محیط خارج سلولی $M \approx 10^{-2} [Ca^{2+}]$ است که یک شیب بیش از ۱۰۰۰۰ برابری برقرار است. در همه سلول‌های ماهیچه، بالا رفتن غلظت Ca^{2+} سیورولی در ماهیچه قبی شروع‌کننده انقباض است. ب‌کاهش Ca^{2+} سیورولی کمک‌دهد ناقل ناهم‌سوی Na^+/Ca^{2+} قدرت انقباضی ماهیچه قلبی کاهش می‌یابد.

Na^+/K^+ ATPase در عشای پلاسمایی سلول‌های

ماهیچه‌ای قلب مانند دیگر سلول‌های تن شیب غلظت Na^+ لازم برای خروج Ca^{2+} توسط ناقل ناهم‌سوی Ca^{2+} که به Na^+ چسبیده است را ایجاد می‌کند همان طور که قبلاً

بحث شد که برای انتقالگر همراه گلوکز $1/Na^+$ در شکل ۲۵-۱۱ نشان داده شده است) و در ساختار سه بعدی فضایی نزدیک هم‌پای قرار گرفته‌اند. این سان می‌دهد که همراهی سوپراپورت و یون انتقالی در این ناقل نتیجه‌ای از جهت یا تقریباً جهت برهم‌کنش‌های فیزیکی سوپراپورت است. به علاوه یکی از یون‌های سدیم (شماره یک در شکل ۲۶-۱۱) به گروه‌های یونی متغیر سه‌تایی متصل می‌شود و نشان می‌دهد چگونه پیوندش سدیم و یونین با هم جهت می‌شود. هر یک از دو یون سدیم به شش اتم اکسیژن متصل می‌شوند. برای مثال سدیم یک همچنین به اکسیژن‌های کربونیل چندین اسید آمینه انتقالی (اکسیژن‌های کربونیل و اکسیرین هیدروکسیرین برنوبی) متصل می‌شود به طور برابر از نظر اهمیت، موبولی‌های آب احاطه‌کننده به‌های سدیم وجود ندارد و همچنین سونده‌ای برای یون‌های K^+ در کانال‌های پتاسیمی است (شکل ۲۵-۱۱) ملاحظه کنید). بنابراین یون‌های سدیم، بی‌راکه باعث انقباضی آنها شده است از دست داده و به باطل متصل می‌شوند یعنی به شش اتم اکسیژن با شکل هندسی مشابه متصل می‌شوند. این عمل انرژی فعال‌سازی برای پیوند شدن یون‌های سدیم را کاهش داده و مانع می‌شود که یون‌های دیگر مثل پتاسیم به شکل سدیم پیوند یابد.

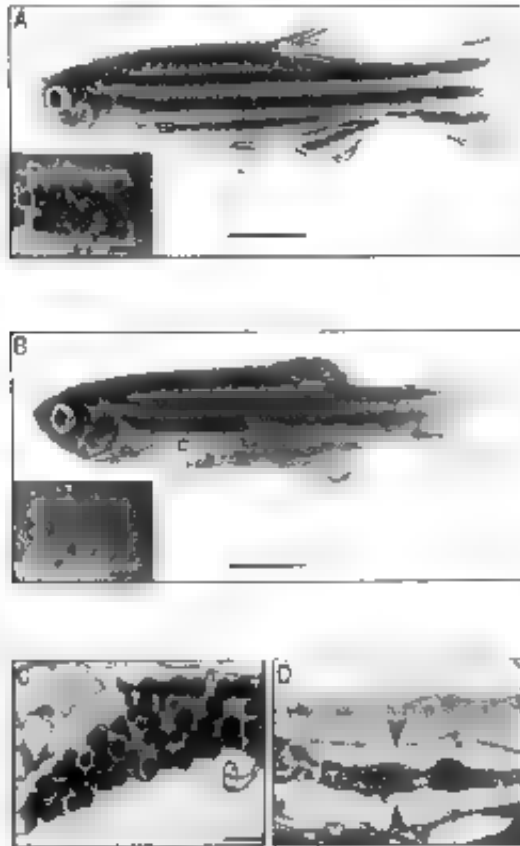
یک طرح دقیق از ساختاری در شکل ۲۶-۱۱ نشان داده شده است که پیوند یون‌های سدیم و لوئیس به صورت محدود شده است. یعنی آنها نمی‌توانند به بیرون از پروتئین به محیط احاطه‌کننده خارج سلولی یا سیتوپلاسمی مستمر شوند ظاهراً در فرایند کریستاله‌کردن یون پروتئین‌ها، موافق پیوند شده به آنها در مرحله بینابینی انتقال به نام



شکل ۱۱-۲۶، شکل رنگی، ساختار سه بعدی از ناقل یونی Na^+ - Na^+ از باکتری *Aquifex maritimus*. (a) پیوند لوسین و دو یون سدیم و یک یون کلرید به صورت مدل CPK به ترتیب در قسمت‌های ر. د. از غشای و سر نشان داده شده است. سه مارپیچ آلفای گنبد شده از عساکه به Na^+ با نوکین چسبیده‌اند به رنگ‌های قهوه‌ای، آبی و نارنجی نشان داده شده‌اند. (b) جسیس نو یون سدیم به اتم‌های کسیر کربونیل و ناحیه اصلی با اکسیرهای کربونیل رنج‌ها حائمی (قرمز) که قسمتی، مارپیچ ۱ (قهوه‌ای)، ۲ (آبی) با ۸ (نارنجی) هستند این مهم است که یکی از یون‌های سدیم (بالا) هم به گروه کربوکسیل لوسین انتقالی (رود) متصل می‌شود.

چندین ناقل هم انتقالی pH سیستورول و تنظیم می‌کنند. محصول متابولیسم غیرهوازی کلوتر، اسید لاکتیک و محصول متابولیسم هوازی آن، CO_2 است که با H_2O ترکیب شده و اسید کربیک (H_2CO_3) را تشکیل می‌دهد. این اسید ضعیف تفکیک شده و محصول آن یون‌های H^+ (پروتون‌ها) است. اگر این پروتون‌های اضافی از سلول‌ها حذف شوند pH سیستورولی سریعاً افت می‌کند و عملکردهای سلولی به خطر می‌افتد. دو نوع پروتئین ناقل هم انتقالی به حذف تعدادی از پروتون‌های اضافی که در طی متابولیسم در سلول‌های جانوری تولید می‌شود کمک می‌کند یکی از آنها ناقل ناهموسی Cl^- Na^+ HCO_3^- است که یک یون سدیم را همراه با HCO_3^- وارد می‌کند و در عوض یک یون Cl^- را خارج می‌کند. آنزیم سیستورولی کربیک اینترآز تفکیک یون‌های HCO_3^- به CO_2 و یون OH^- (هیدروکسید) را کاتالیز می‌کند.

ذکر شد مهر Na^+/K^+ ATPase توسط داروهای نوابایی و دیگوکسین غلظت K^+ سیستورولی را کاهش می‌دهد و همان‌طور که در اینجا ملاحظه است به طور همزمان Na^+ سیستورولی کاهش می‌یابد. کاهش شیب الکترو شیمیایی Na^+ در عرض غشا باعث می‌شود ناقل ناهموسی Ca^{2+} که به Na^+ چسبیده است نمایان کمتری به ایهای نقش داشته باشد. در نتیجه یون‌های Ca^{2+} کمتر خارج می‌شوند و غلظت Ca^{2+} سیستورولی افزایش می‌یابد و باعث می‌شود ماهیچه به طور قوی‌تری منقبض شود. داروهای اوآبایی و دیگوکسین به غلبه وابستگی در افزایش دادن سیروزی انقباضی عضله قلب که Na^+/K^+ ATPase را مهار می‌کند به طور وسیع در درمان نارسایی قلب استفاده می‌شوند.



▲ شکل ۲۷-۱۱ (شکل رنگی) در ماهی ریزا همیشه‌ها در ژن **SLC24A5** باعث فوتوپ رنگ زدکننده نوعی گر کاتیونی به نام **SLC24A5** باعث فوتوپ رنگ یوسب طلایی می‌شود. دید جانبی نوع وحشی بالغ (a) و طلایی (b) در ماهی ریزا صمیمه‌ها نشان دهنده ملانوفورها می‌باشد (پیکال‌ها) میانس‌های میله‌ای ۵mm (صمیمه ۱/۵mm) جهش یافته‌های طلایی برای ملانوفوردها هستند که به طور میانگین کوچک‌تر. رنگ پریده‌تر و معاف‌تر از نوع طبیعی‌اند و میکروگراف عبور الکسرون در ملانوفورهای پوست در ۷ روزه‌های نوع وحشی (c) و طلایی (d) نشان می‌دهد که ملانوفورهای پوست طلایی (پیکال‌های نشان داده شده در به‌ها) نازک‌ترند و نسبت به نوع طبیعی ملانوفورهای کمتری دارند.

میکروسکوپ نشان داده شد که ماهی چپس یافه دارای مغفار کمبری رنگ‌دانه میانه نام ملانین است و وریکول‌های ملانین که ملانوروم نامیده می‌شوند کوچک‌تر و کم رنگ‌تر از نوع طبیعی بودند. (مکل ۲۷c,d, ۱۱). کلون کردن ژن طلایی سان داد که یک پروتئین مبادله‌کننده کاتیونی مشهور به نام **SLC24A5** را کد می‌کند. مطالعات ایمونوفلورسانس نشان داد که این پروتئین در عشا‌های ناحی سلولی و احتمالاً ملانوروم یا پیش‌سازهای آن یافت می‌شود. با یون‌های منتقل شده توسط **SLC24A5** هور شبانه



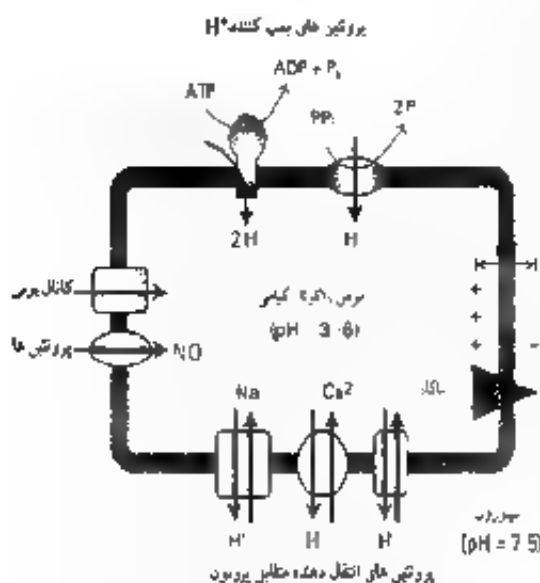
یون‌های OH^- با پروتون‌های ناحی سلولی ترکیب می‌شوند و به تشکیل می‌شود و CO_2 به بیرون سلول منتشر می‌شود بنابراین عمل کلی این ناقل مصرف یون‌های H^+ سیوروی و بدین وسیله افزایش **pH** سیوروی است. همچنین در افزایش **pH** سیوروی ناقل ناهموسی Na^+/H^+ هم اهمیت دارد که ورود یک یون Na^+ به ناحی سلول را در جهت سبب غلظت یا خروج یک یون H^+ همراه می‌کند.

pH سیوروی، تحت شرایط عین می‌تواند به بالاتر از حد مرعی ۷/۲-۷/۵ صعود کند. بسیاری از سلول‌های جانوری برای معاف به یون‌های OH^- اضافی مربوط به **pH** بالا از یک ناقل ناهموسی آبیونی که مبادله یک به یک HCO_3^- و Cl^- را در عرص عشا‌ی پلاسمایی کاتالیز می‌کند استفاده می‌کند. این ناقل ناهموسی $\text{Cl}^-/\text{HCO}_3^-$ در **pH** ۷/۲، خروج HCO_3^- را (که به عشا‌ی کمپلکس OH^- و CO_2 در نظر گرفته می‌شود) یا ورود Cl^- مبادله می‌کند. بنابراین **pH** سیورول کاهش می‌یابد. ورود Cl^- در جهت سبب غلظت (Cl^- سیورول $> \text{Cl}^-$ محیط) بیروی محرکه انتقال را تأمین می‌کند.

عدالت هر سه این پروتئین‌های ناقل ناهموسی به **pH** بستگی دارد و مکانیسم‌های وفق‌دهنده طریقی را برای سلول‌ها فراهم می‌کند تا **pH** سیورول را کنترل کند. ناقل ناهموسی که برای افزایش **pH** سیوروی عمل می‌کند وقتی **pH** سیوروی افت کند فعال می‌شود. به طور مشابه، افزایش **pH** به بالای ۷/۲، ناقل ناهموسی $\text{Cl}^-/\text{HCO}_3^-$ را تحریک می‌کند و منجر به سریع‌تر شدن خروج HCO_3^- و کاهش **pH** سیورولی می‌شود. به این روش **pH** سیورولی سلول‌های در حال رشد بسیار نزدیک به **pH** ۷/۴ نگه‌دانه می‌شود.

یک پروتئین مبادله‌کننده کاتیونی مشهور نقش کلیدی در تکامل رنگی شدن پوست امان‌باری می‌کند

توالی ژنوم‌های انسان، موش و موش صحرایی حضور صدها پروتئین انتقالی مشهور را نشان می‌دهد و بی‌عشکرد، اغلب آنها هور ناشناخته است. یک ناقل انسانی خاص جلب به نام **SLC24A5** از مطالعه ماهی ریزا که دارای رنگ پوست غیرطبیعی است مشخص شده است. در ماهی هموریگوت جهش یافته طلایی، عشا‌های افقر صیاه مشخص خیلی کم‌رنگ بودند (شکل ۲۷a,b, ۱۱) با



شکل ۱۱-۲۸ (شکل رنگی) تغلیظ ساکاروز و یون ها توسط

واکوتل های گیاهی. غشای واکوتلی شامل دو نوع پمپ پروتونی است (تاریجی): یک ATPase H^+ منقب به گروه ۷ (چپ) و یک پمپ پروتونی هیدرولیز کننده پیرو فسفات (راست) که از انواع دیگر پروتئین های انتقال دهنده یونی متفاوت بوده و احتمالاً منحصر به گیاهان است. این پمپ ها یک pH لومی پایین و پتانسیل الکتریکی داخلی مثبت را در طول عشای واکوتلی توسط پمپ کردن یون های H^+ به داخل تولید می کنند. پتانسیل مثبت داخلی نیروی محرک Cl^- و NO_3^- را از سیتوزول از طریق پروتئین های کانالی محاذی (آرغوانی) نامی می کند. انتقال اسمسوی پروتون (سیرو) توسط سبب H^+ و جمع Na^+ و Ca^{2+} و ساکاروز در داخل واکوتل تقویت می شود.

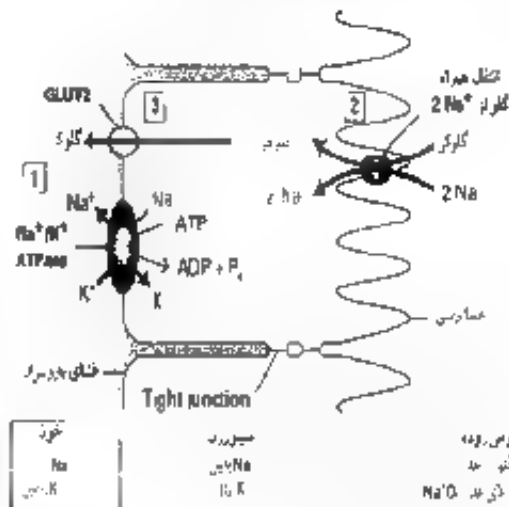
سیمب الکتروشیمیایی پروتون در طول عشای واکوتل های گیاهی در بیشتر موارد همس روشی را که شیب الکتروشیمیایی Na^+ در طول عشای بلاسمایی سلول های جانوری تولید می شود مورد استفاده قرار می دهد تا نیروی جذب انتخابی با خروج یون ها و مولکول های کوچک توسط ناقل اسمسوی تأمین شود. برای مثال در برگ ساکاروز اضافی تولید شده در طول فتوسنتز بر طی روز در واکوتل ذخیره می شود. در طول شب ساکاروز ذخیره شده به داخلی سیموبلاسم حرکت می کند و به CO_2 و H_2O متابولیزه می شود که همراه با تولید ATP از ADP و P_i سبب یک ناقل اسمسوی پروتون / ساکاروز در عشای واکوتل برای تجمع ساکاروز در واکوتل های گیاهی فعالیت می کند. حرکت به سمت داخل ساکاروز توسط حرکت به سمت خارج H^+ تقویت می شود که حرکت به سمت خارج H^+ به دلیل شیب غشایش (سیرو) $>$ لوس) و همچنین

شدت آنند از آنجایی که توانایی اسیدهای آمینه در پروتئین SLC24A5 به ناقل اسمسوی سدیم - کلسیم نزدیک سبب پس پروتئین هون، احتمالاً یک ناقل اسمسوی سدیم - کلسیم است. به طور قابل توجهی ناشتمسلی شدن دادند که توانایی سحبه انسانی SLC24A5 به میزلی بالایی با توانایی پروتئین ماهی ربر مشابه است. وقتی پروتئین انسانی در ماهی زیرای طلایی جهش یافته بین شود موجب جهش یافته را تکمیل می کند و ماهی دارای خطاهای سیاه طبیعی می شود. بیشتر از نظر تکاملی شکل حفاظت شده زن یا آل باعث شباهت بیشتر به زن نوع وحشی ربر می شود که در جمعیت های انسانی سیاه پوست آفریقا و آسیای شرقی غالب است. در مقابل تصور می شود یک نسخه ی آل های متفاوت از زن SLC24A5 یک اسید آمینه مفرد تغییر یافته پروتئینی یا فعالیت کمتر را کند می کند که تقریباً در همه مردم مناطق اروپا یافت می شود. مطالعه ژنومی آل ها در جمعیت های آمیخته نشان می دهد که اشکال مختلف با این مورفسم ها در بین ناقل کانیونی، یک نقش کلیدی در تعیین تیرگی رنگ پوست انسان بازی می کند. به طور واضح، نیاز به ترک ریاد در مورد نقش این ناقل ها در فیزیولوژی سنبلی است و این که چگونه یک جهش نقطه ای منفرد در این ژن دلیلی موثر برای اختلال ریاد در مشخصات رنگی پوست افراد مناطق اروپا، آفریقا و آسیاست.

تعدادی پروتئین انتقالی واکوتل های گیاهی را قادر به تجمع متابولیت ها و یون ها می سازند

نومن واکوتل های گیاهی (pH = ۳-۶) اسیدی تر از سیتوزول (pH = ۷/۵) است. اسیدیته واکوتل توسط پمپ های پروتونی استفاده کننده از ATP که به گروه ۷ منقلند (شکل ۱۱-۲۸) ملاحظه کنید) و توسط پمپ استفاده کننده از پیرولسفت که فقط در گیاهان وجود دارد حصص می شود. دو عدد از این پمپ ها که در عشای واکوتلی قرار گرفته اند یون های H^+ را بر خلاف شیب غشایش غلظت نومن واکوتل وارد می کند. همچنین عشای واکوتلی شامل کانال های Cl^- و NO_3^- است که این یون ها را از سیتوزول به واکوتل منتقل می کند. ورود این آنیون ها بر خلاف شیب غلظت من توسط پتانسیل مثبت داخلی که توسط پتانسیل مثبت داخلی تولید شده توسط پمپ های H^+ به دست می آید. عملکرد ترکیبی این پمپ های پروتونی و کانال های آنیونی باعث تولید پتانسیل الکتریکی مثبت داخلی در حدود ۲۰mV در عرص عشای واکوتلی و همچنین شیب pH قابل توجه می گردد (شکل ۱۱-۲۸).

می‌روند. برای این پروتئین‌های انتقالی را بیان می‌کنند و جدا سازی Na^+ در واکوئل افزایش می‌یابد. برای مثال گیاهان گوجه‌ای ترانس ژنیک که به میوه زیادتری مایل به مسمومیت Na^+/H^+ را بیان می‌کند قادر به رشد گندمی و تولید میوه در خاک‌های دارای NaCl هستند که این غلبه NaCl برای گیاهان نوع وحشی کمیده است. نکته جالب این است که به وجود این که برگ‌های این گوجه‌های ترنس ژنیک مقدار زیادی نمک را انباشته می‌کند اما میوه‌های آنها دارای محتوای نمکی خیلی کمی هستند.



نکات کلیدی بخش ۵-۱۱

هم‌انتقالی توسط ناقلین همسوی و ناهمسو

■ ناقلین هم‌انتقال از انرژی خاص از حرکت یک یون (معمولاً H^+ یا Na^+) در جهت شیب الکتروشیمیایی برای ورود یا خروج مولکول‌های کوچک یا یونهای مختلف برخلاف شیب غلظتی شان استفاده می‌کنند.

■ سلول‌های پوشاننده روده کوچک و دیواره‌های کبیه پروتئین‌های هم‌انتقالی را بیان می‌کنند که ورود Na^+ مطلوب از نظر انرژی را با ورود گلوکز و اسیدهای آمینه در جهت خلاف شیب غلظتی آنها جفت می‌کند (شکل ۱۱-۲۵) را ملاحظه کنید.

■ ساختار مولکولی ناقل همسوی Na^+ اسید آمینه در باکتریها چگونگی جفت شدن اتصال Na^+ و بوسه و انتقال حناساها را بدون اینکه پیوندهای سوبستر به بیرون از پروتئین مشترک شوند را آشکار می‌سازد.

■ در سلولها عسله قلب، خروج Ca^{2+} با ورود Na^+ توسط ناقل ناهمسوی کانیونی جفت می‌شود که ۳ یون Na^+ را به ازای خروج هر Ca^{2+} وارد سلول می‌کند.

■ با بخاد جهش‌های در منعی ریزا و پی‌مورفسم در انسان مشخص شده که ناقل ناهمسوی سدیم/کلسیم SLC24AS نقش مهمی در تولید گراول ملابین و در تنظیم وضعیت بیگماناسیون انسان دارد.

■ دو ناقل ناهمسوی فعال سوسه در pH پایین، به حفظ pH سیورول نزدیک ۷/۴ علی‌عم تولید متابولیکی اسیدهای کربونیک و لاکتیک در سلول‌های حیوانی کمک می‌کند. یکی از اینها، ناقل ناهمسوی Na^+/H^+ است که پروتون‌های اضافی را خارج می‌کند و دیگری ناقل $\text{Na}^+/\text{HCO}_3^-/\text{Cl}^-$ که HCO_3^- را وارد کرده که در سیورول تشکیل شده و با

▲ شکل ۱۱-۲۹ انتقال ترانس سلولی گلوکز از لومن روده به داخل حو. $\text{Na}^+/\text{K}^+ \text{ATPase}$ در سطح بازوسال عسله قلب Na^+ را تولید می‌کند (مرحله ۱). حرکت یون‌های K^+ به سمت خارج از طریق کانال‌های K^+ بدون درجه (شال دانه سده سب) یک پتانسیل غشایی منعی را در داخل ایجاد می‌کند. سبب غلظت Na^+ و پتانسیل عسله برای بیسولف جذب گلوکز از لومن روده مورد استفاده قرار می‌گیرد که توسط هم‌انتقالگر گلوکز $\text{Na}^+/\text{K}^+ \text{ATPase}$ که در عسله سطح آس قرار گرفته است انجام می‌شود (مرحله ۲). گلوکز سلول را از طریق ترانسپورتهیل شده که توسط GLUT2 کاتالیز می‌شود ترک می‌کند. GLUT2 یک ناقل تکی گلوکز است که در منعی ماروفترال قرار گرفته است (مرحله ۳).

بیانسیل سیورونی منعی در عرض غشای واکوئلی مطلوب است (شکل ۱۱-۲۸) را ملاحظه کنید. جذب Ca^{2+} و Na^+ از سیورون به داخل واکوئل بر خلاف شیب غلظتشان به طور مشابه با واسطه ناقل ناهمسوی پروتون صورت می‌گیرد.

ترک پروتئین‌های انتقالی در عسله‌های واکوئلی گیاهی توانی برای افزایش محصولات کسورری در خاک‌های با نمک یا NaCl که در برابر جهش یافت می‌شوند می‌باشد به دلایل این که میوه‌هایی که از نظر کسورری معیبد در این لیبس خاک‌های شور قادر به رشد می‌سند حالتسمدن عیم کشاورری نلام‌های ریادی را برای رشد گیاهان مقاوم به نمک توسط روش‌های مقاوم سازی سیمی انجام داند. امروزه محققان با استفاده از لای‌های کلون شده که ناقل ناهمسوی Na^+/H^+ واکوئلی را کم می‌کنند توانسته‌اند گیاهان ترانس ژنیک تولید کنند که به

آزیم های گوارشی متعدد را غذا بویید می شود اختصاصی اند. تعدادی برآمدگی های انگشت مانند (در ابعاد 10^{-3} m) به نام میکروویلی (۸) منطقه سطح رأس را به میزان زیادی افزایش می دهد و تعداد پروتئین های انتقالی آن هم افزایش می یابد و باعث افزایش ظرفیت جذب سبلی می شود.

چندین پروتئین انتقالی برای حرکت گلوکز و اسیدهای آمینه از طریق اپی تلیال مورد نیازند

شکل ۲۹-۱۱ نشان دهنده پروتئین هایی است که جذب گلوکز در رومن روده به داخل حوض را وساطت می کنند و این مفهوم را که انواع مختلف پروتئین ها در عشای رأسی بازولترال سلول های اپیتلیال متمرکز شده اند شرح می دهد. در مرحله یون این فرآیند یک ناقل همسوی گلوکز $2 Na^+ / 1$ که در عشای میکرو ویلی ها قرار گرفته است گلوکز را بر خلاف شیب غلظت از یون روده از طریق سطح رأسی سلول های اپی تلیال وارد می کند. همان طور که در بالا ذکر شد این ناقل همسو حرکت به سمت داخل یک میکرو گلوکز را که از خطر انرژی مطلوب نیست به حرکت به سمت داخل دو یون Na^+ که در خطر انرژی مطلوب است جهت می کند. (شکل ۲۵-۱۰ را ملاحظه کنید). در مرحله پایانی (۹) همه یون های Na^+ از لومن روده به داخل سلول در طول ناقل همسوی گلوکز - سدیم یا فرایند مشابه ناقل همسوی اسید آمینه - سدیم منتقل می شوند که از طریق عشای بازولترال که در برخورد با نفوذ لایه زیرین است به سرون پمپ می شوند. بنابراین کم بودن غلظت داخل سلولی Na^+ / K^+ حفظ می شود. Na^+ / K^+ ATPase محصوراً در عشای بازولترال سلول های اپی تلیال روده یافت می شود. عملکرد هماهنگ بین دو پروتئین انتقالی باعث حرکت سر بالایی گلوکز و اسیدهای آمینه از روده به داخل سلول می شود. بیرونی این مرحله در انتقال ناقل سلولی سرانجام توسط هیدرولیز توسط Na^+ / K^+ ATPase تأمین می شود.

در مرحله دوم، گلوکز و اسیدهای آمینه محیط شده در داخل سلول های روده که توسط ناقل همسو صورت گرفته است در جهت شیب غلظت شان از طریق پروتئین های انتقال دهنده تکی در عشای بازولترال به داخل حوض وارد می شوند. در مورد گلوکز، این حرکت

افزایش یون های OH^- ، pH را متعادل می کند.

■ ناقل همسوی Cl^- / HCO_3^- که در pH بالا فعال می شود HCO_3^- را به هنگام بالارفتن pH سیتوپلازم خارج کرده و در نتیجه pH را کاهش می دهد.

■ جذب سوکرور، Na^+ ، Ca^{2+} و سایر مواد به واکوئلهای گیاهی توسط ناقلین همسوی پروتون در عشای واکوئل صورت می گیرد. کانالهای یونی و پمپهای پروتونی در عشاء برای بویید شیب های غلظتی بالا و کافی از پروتون به منظور تجمع یونها و متابولیت های در واکوئلهای توسط این ناقلین همسوی پروتونی حیاتی هستند.

۱۱-۶ انتقال ترانس اپیتلیالی

در قسمت های قبلی توضیح دادیم که چگونه چسبی نوع از ناقل ها به همدیگر برای انجام عملکردهای سلولی مهم همکاری می کند (شکل ۲-۱۱ را ملاحظه کنید). در اینجا ما مدلهای را با تمرکز روی انتقال چند نوع مونوکون و یون در عرض لایه های شبه صفحاتی سلول های اپی تلیال که سطح داخلی و خارجی اغلب آنهمه های یونی را می پوشانند ادامه می دهیم. یک سلول رودهای شبیه همه سلول های اپی تلیال قطبی (۱) است زیرا عشای پلاسمایی آنها حداقل در دو منطقه مجزا سازماندهی شده است. در اینجا، لومن روده رأس (۲) یا قسمت بالایی یا سطحی نامیده می شود و سطحی که به سمت داخل موجود، موخه است سطح بازولترال (۳) نامیده می شود (شکل ۹-۱۹ را ملاحظه کنید).

سطحی خاصی در عشای پلاسمایی سلول اپیتلیال که اتصالات سلولی (۴) نامیده می شود، سلول ها را به هم متصل می کند و استحکام و سفتی را برای صفحات سلولی فراهم می کند. (شکل ۹-۱۹ را برای جزئیات ببینید). یکی از این اتصالات سلولی اتصالات محکم (۵) به طور ویژه ای جذبند اتصالات محکم صانع عبور بسیاری از مواد قابل حل در آب در یک طرف اپیتلیال به طرف دیگر از طریق فضای داخل سلولی بین سلول ها می شوند و به همین دلیل جذب مواد غذایی از لومن روده به داخل حوض توسط فرایند دو مرحله ای به نام انتقال ترانس سلولی (۶) رخ می دهد. مولکول های عشای پلاسمایی روی طرف رأسی سلول های اپی تلیال روده وارد می شوند و از طریق عشای پلاسمایی روی سطحی که به طرف حوض است (بازولترال یا سروری) (۷) خارج می شوند (شکل ۲۹-۱۱). قسمت رأسی عشای پلاسمایی که به طرف لومن روده است، برای جذب قندها، اسیدهای آمینه و دیگر مولکول هایی که توسط

1. Polarized

2. Apical

3. Basolateral

4. Cell junction

5. Tight junction

6. Transcellular transport

7. Serosal

8. Microvilli

9. Steady state

نکات کلیدی بخش ۱۱-۶

انتقال ترانس اپی‌تلیالی

■ همپهای راسی و بازوسرال عشای پلاسمایی سلولهای اپی‌تلیال حاوی پروتئین‌های انتقالی مختلفی بوده و از مکانیسم‌های انتقالی مختلفی استفاده می‌کند.

■ در سلولهای اپی‌تلیال روده، عملکرد همپهای مافین همسوی وابسته به Na^+ در عشای راسی با ATPase Na^+/K^+ و یک‌انتقالی‌ها در عشای بازوسرال، انتقال ترانس اپی‌تلیالی می‌دهد آمیبه و گلوکز را از لومن روده به خون و مانت می‌کند (شکل ۱۱-۲۹) ر ملاحظه کنید.

■ عملکرد همپهای کربونیک انیدراز و چهار پروتئین انتقالی مختلف به سلولهای اسبی مده کمک می‌کند تا HCl ر به لومن معده ترشح کند در حالیکه pH سیورولی این سلولها در حد طبیعی نگه داشته می‌شود (شکل ۱۱-۳۰) ر ملاحظه کنید.

چشم‌اندازی به آینده

در این فصل ما عمل پروتئین‌های انتقالی عشی و ویژه و هنرنگی‌س در طرح‌های فیزیولوژی انسانی ر شرح دادیم. این فیس بردیکی‌های فیزیولوژی انسانی درای کاربردهای پزشکی زیادی اسنه حتی امروزه مهار کننده‌ها و هال کننده‌های اختصاصی کانالها، پمپ‌ها و ناقل‌ها، برگزین گروه مفرد داروهارا تشکیل می‌دهند برای مثال یک مهار کننده H^+/K^+ ATPase معدی، که بن ATPase معده را اسیدی می‌کند، دارویی است که اغلب به طور وسیع برای درمان رخم معده و سندرم رفلاکس معدی استفاده می‌شود. مهار کننده‌های پروتئین کانالی در کلیه به طور وسیع برای کنترل فشار خون (فشار خون بالا) استفاده می‌شود. بن داروها با مسودگرن حذب آب از اترار تشکیل شده به داخل خون حجم خون و بنابراین فشار خون را کاهش می‌دهند. مسود کننده‌های کانال‌های کلسیمی برای کمربن شدن انقباض قلب به طور وسیع مورد استفاده قرار می‌گیرند. داروهای که کانال پتاسیم خاصی ر در سلول‌های جریه اثر مهار می‌کند ترشح انسولین را افزایش می‌دهد (شکل ۱۱-۳۲) ر ملاحظه کنید) و برای درمان دیابت بزرگسالان (نوع II) به طور وسیع استفاده می‌شود.

با تکمیل پروژه روم انسانی نوالی همه پروتئین‌های انتقالی عشای انسانی را پس موقعیت کرده‌ایم. هم اکنون می‌دانیم که جهش در بسیاری از آنها باعث بیماری می‌شود. مثلاً فیروز

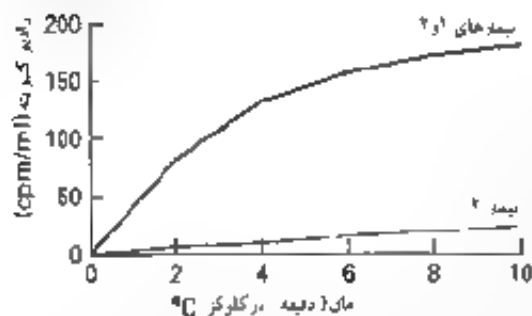
معده ترشح می‌شود. بن سلول‌ها حاوی H^+/K^+ ATPase در عشای راسی‌شان هستند که در تماس با لومن معده اسید و سیب غظت H^+ را میلیون‌ها برابر تولید می‌کند. $\text{pH}=1$ در لومن معده در مقابل $\text{pH}=7$ در سیورول دیده می‌شود. این پروتئین انتقالی یک پمپ یونی مصرف کننده ATP از گروه P است و از لحاظ ساختار و عملکرد به Na^+/K^+ ATPase عشای پلاسمایی که قبلاً بحث شد شبیه است. تعدادی میوگندری در سلول‌های جدری، ATP فراوانی را برای استفاده H^+/K^+ ATPase تولید می‌کند.

اگر سلول‌های جدری به سادگی ورود یون‌های H^+ را یون K^+ مبادله کند از دست رفتن پروتون باعث افزایش غلظت یون‌های OH^- در سیورول می‌شود و بنابراین به طور فاین توجهی pH سیوروی افزایش می‌یابد. (بدا آوری می‌کیم که $[\text{OH}^-] = [\text{H}^+]$ همیشه مقدار ثابت 10^{-14}M^2 است). سلول‌های جدری با افزایش pH سیورولی در رابطه با اسیدی شدن لومن معده مقابله می‌کند. این کار را با استفاده از ناقل ناهمسوی $\text{Cl}^-/\text{HCO}_3^-$ که در عشای بازوسرال قرار گرفته اسید انجام می‌دهد و برای خارج کردن یون OH^- اضافی از سیورول به خون عمل می‌کند. همان طور که قبلاً ذکر شد، این ناقل ناهمسوی آنیونی در pH بالای سیوروی هال می‌شود.

فراید کلی اسیدی کردن لومن معده توسط سلول‌های جدری در شکل ۱۱-۳۰ شرح داده شده است. در یک واکنش که توسط کربیک انیدراز کاتالیز می‌شود OH^- اضافی سیوروی با CO_2 که از خون منتشر شده اسید ترکیب می‌شود و HCO_3^- تشکیل می‌شود. با عمل کانالیوری ناقل ناهمسوی آنیونی در بازوسرال، بن یون بی‌کربنات از طریق عشای بازوسرال خارج (و سرانجام به خون می‌رود) و با یون Cl^- مبادله می‌شود پس یون‌های Cl^- از طریق کانال‌های Cl^- در عشای راسی خارج شده و وارد لومن معده می‌شود. برای محافظت از حتی بودن الکتریکی، وارد شدن هر یون Cl^- از طریق عشای راسی به داخل لومن معده با یک K^+ از طریق یک کانال پتاسیمی مجراکه به سمت خارج حرکت می‌کند همراه می‌شود. در بن میز یون‌های K^+ اضافی توسط H^+/K^+ ATPase به داخل پمپ می‌شود و به لومن معده بر می‌گردد. بنابرین غلظت K^+ داخل سلولی در حد طبیعی نگه داشته می‌شود. نتیجه کلی، ترشح مقادیر برابر از یون‌های H^+ و Cl^- (یعنی HCl) به داخل لومن معده است در صورتی که pH سیورول خنثی باقی می‌ماند و یون‌های OH^- اضافی به صورت HCO_3^- به داخل خون منتقل می‌شود.

سازمان Na^+ ۱۵۰ mM است (محیط ۲).
 بیمار ۲: محیط راسی شامل Na^+ ۱۵۰ mM و محیط
 بازولترال شامل Na^+ ۱ mM است (محیط ۳).

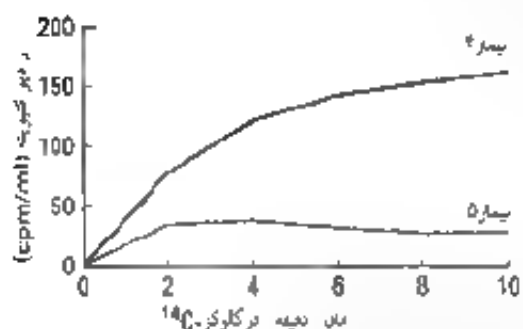
رادیواکتیویته در محیط بازولترال



۳) توضیح احتمالی نتایج مختلف به دست آمده در تسمه‌های ۱ و ۲ در مقابل بیمار ۲ چیست؟
 با مطالعات اضافی در رویی، توانایی که Na^+/K^+ ATPase را مهار می‌کند اضافه شده است.

بیمار ۴: محیط راسی و بازولترال شامل Na^+ ۱۵۰ mM و محیط راسی شامل اوآدین است (محیط ۲).
 بیمار ۵: محیط راسی و بازولترال شامل Na^+ ۱۵۰ mM و محیط بازولترال شامل اوآدین است (محیط ۵).

رادیواکتیویته در محیط بازولترال



۵) توضیح احتمالی برای نتایج مختلف به دست آمده در تسمه ۲ در مقابل بیمار ۵ چیست؟

۶) معنای از سون‌های آبی نشان استفاده شده در مطالعات بالا، مهندسی شدند به طوری که در عشا‌ی بازولترال آن $GLUT1$ بیش از $GLUT2$ بیان شده است. این سلول‌های مهندسی شده صحت کمتری از سلول‌های جناری را نشان دادند و به مدت طولانی در محیط کشت رنده ماندند. دلیل مصطفی این یافته چیست؟

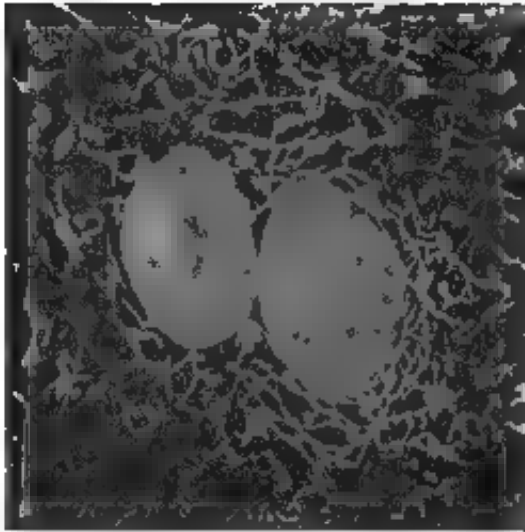
سیستمیک به دلیل جهش در CFTR به وجود می‌آید. این پیشرفت‌های دانش پایه، محققان را قادر به تعیین انواع جدیدی از ترکیباتی کرده است که فقط یکی از این پروتئین‌های انتقالی عشا‌ر مهار یا فعال می‌کند و روی هم‌پوگی‌های آنها تأثیری ندارد. بنابراین یک چالش مهم فهمیدن نقش یک پروتئین انتقالی معرود در هر یک از چنین بافتی است که در آنها بیان می‌شود.

دیگر جالش‌های اصلی درک چگونگی تنظیم هر کانال، ناقل و پمپ برای بر عشا‌ کردن بازوهای سلول است. بسیاری از این پروتئین‌ها، مشابه دیگر پروتئین‌های سلولی، فسفریلاسیون و یوئیکولیمیناسیون و دیگر تغییرات کووالانسی برگسب‌پذیر را عشا‌ می‌کنند که فعالی‌شان را تحت تأثیر قرار می‌دهد. اما در اکثر موارد، ماژر اینکه چگونه این تنظیمات، عشا‌گردهای سلولی را تحت تأثیر قرار می‌دهد اطلاعاتی نداریم. بسیاری از کانال‌ها، ناقل و پمپ‌ها به صورت طبیعی وی عشا‌های داخل سلولی مستقرند و وی عشا‌ی پلاسمایی نیستند و تنها وقتی یک هورمون خاص حضور داشته باشد به سمت عشا‌ی پلاسمایی حرکت می‌کنند برای مثال اضافه کردن انسولین به ماهیچه باعث می‌شود ناقل گلوکز $GLUT4$ از عشا‌های داخل سلولی به عشا‌ی پلاسمایی حرکت کند و سرعت جذب گلوکز افزایش می‌یابد. ما قبلاً گفتیم که اضافه کردن وازوپرسین به سلول‌های معینی از کلیه به طور مشابه باعث می‌شود یک آکوئپورین به عشا‌ی پلاسمایی منتقل شود و سرعت انتقال آب افزایش می‌یابد. اما به وجود تحقیقات در روی مکانیسم‌های سلولی واقعی که هورمون‌ها به وسیله آنها حرکت پروتئین‌های انتقالی را به درون یا بیرون عشا‌ی پلاسمایی تحریک می‌کنند ناشناخته باقی مانده است.

تجزیه و تحلیل داده‌ها

تصور کنید که انتقال آبی تلیالی گلوکز رادیواکتیو را بررسی می‌کنید سلول‌های بی‌تلیال رفته در محیطی به شکل یک صفحه کاملاً رشد کرده است که مایع شمت و شو دهنده‌ی زمین راسی سلول‌ها (محیط راسی) کاملاً از مایع شمت و شو دهنده‌ی زمین بازولترال سلول‌ها (محیط بازولترال) محروم است. گلوکز رادیواکتیو (^{14}C نشاندار) به محیط راسی اضافه می‌شود و ظهور رادیواکتیویته در محیط بازولترال به صورت شمارش در هر میلی‌لیتر (cpm/ml) به تصویر کشیده می‌شود و رادیو، کتیویته در هر واحد حجم اندازه‌گیری می‌شود. بیمار ۱: هر یک از محیط‌های آبی و بازولترال شامل ۱۵۰ mM Na^+ است (محیط ۱).

بیمار ۲: محیط راسی شامل ۱ mM Na^+ و محیط بازولترال



سگس رنگی) میکروگراف ایمونوفلورسانس، شبکه دوتایی میوکدری های اقمر سولول مقیدین بز کبوهی H malayan Tahr را نشان می دهد. هسته های دوفلوری غیرطبیعی موجود در این سولول به رنگ آبی دیده می شود.

زنوس مطالب

۱۲.۱ مراحل اولیه کاتابولیسم گلوکز و اسید چرب:

گلیکولیز و چرخه اسید سیتریک

۱۲.۲ زنجیره انتقال الکترون و ایجاد نیروی محرکه پروتون

۱۲.۳ جهت شدن نیروی محرکه پروتون با فرایندهای انرژی خواه

۱۲.۴ فتوسنتز و رنگبردهای حدت کننده نور

۱۲.۵ آنالیز مولکولی فتوسنتزها

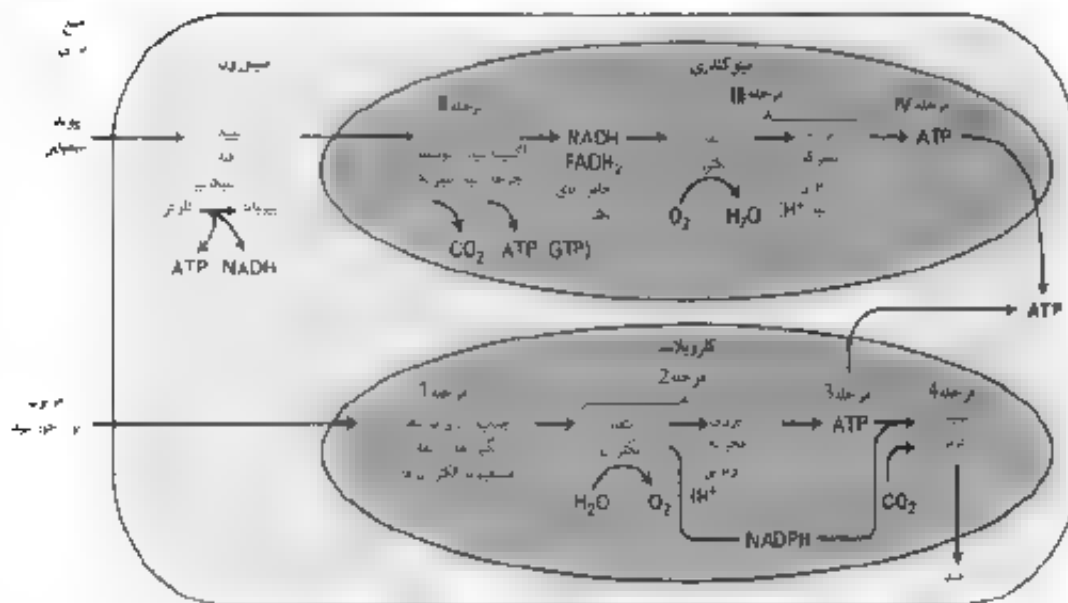
۱۲.۶ متابولیسم CO_2 در فتوسنتز

نوکلئوپیدها (فصل ۴)، انتقال مولکول ها به حلالی شیب غلط توسط پمپ های وابسته به ATP (فصل ۱۱)، انقباض عضلانی (فصل ۱۷)، و رشد مژک (فصل ۱۸) می یابند.

انرژی لازم برای سنتز ATP از ADP ($7/3 \text{ kcal/mol}$) توسط دو فرایند فراهم می شود. اکسیداسیون هوازی، که در میتوکندری های تمامی سولول های یوکاریوتی رخ می دهد، زشکل ۱۲.۱ بالا، و فتوسنتز که در کلروپلاست های سولول های برگ گیاهان شکل ۱۲.۱ پایین، و در موجودات تک سلولی من میانوایکرها رخ می دهد. دو فرایند دیگر، گلیکولیز و چرخه اسید سیریک به عنوان منابع مستقیم و غیرمستقیم ATP در سولول های جانوری و گیاهی می باشد.

در کسیناسیون هوازی، شکست هواورده های قندی (کربوهیدرات ها) و اسیدهای چرب به هیدروکربن ها (که در جانورین هر دو از هضم مواد غذایی به وجود می آید) توسط اکسیداسیون یا O_2 محرک به تولید دی اکسیدکربن و آب می شود. انرژی که از این واکنش کلی آزاد می گردد به انرژی شیمیایی پیوندهای فسفوانیدریدی در ATP تبدیل می شود. این فرایند شبیه موجخ چوب (کربوهیدرات ها) یا برین (هیدروکربن ها) در کوه ها یا مودور توپس ها که حرکت تولید می کند می باشد. در هر دو مورد O_2 مصرف می شود، و

از رشد و تقسیم یک سولول تا پیش قلب و ضالیب الکترونیک یک نورون، انرژی لازم است. سولول ها سیستم های پیچیده ای می باشد که بر آنها جدیدین واکنش شیمیایی و فرایندهای انتقالی به طور هماهنگ در زمانی و مکان مشخصی تنظیم می گردد. سولول ها بدون کسب ماده و انرژی از محیط خودشان نمی توانند ساختارهای بسیار سازمان یافته خود را حفظ کنند و متابولیسم (مثل سنتز کربوهیدرات ها) انجام دهند. در این فصل به مکانیسم های مولکولی که طی آن سولول ها از نور خورشید یا مواد غذایی به عنوان منبع انرژی استفاده می کنند پرداخته می شود و بیشتر بر روی چگونگی تبدیل این منابع انرژی خارجی به حامل عمومی انرژی یعنی آدنوسین تری فسفات یا ATP متمرکز خواهد شد (شکل ۱۲.۱). ATP در تمامی انواع موجودات زنده یافت می گردد و احتمالاً در اشکال اولیه حیات وجود داشته و از ADP و فسفات معدنی HPO_4^{3-} ساخته می شود (HPO_4^{2-} به طور مختص اغلب به صورت Pi نشان داده می شود). سولول ها از انرژی حاصل از هیدرولیز پیوند فسفوانیدریدی پر انرژی ATP (شکل ۱۲.۱) را ملاحظه کنید. بسیاری از فرایندهای انرژی خواه را پیش می برد مثال هایی از این موارد شامل سنتز پروتئین ها، اسیدهای آمینه و اسیدهای نوکلئیک از



شکل ۱۲-۱ مرور کلی بر اکسیداسیون هوازی و فتوسنتز سنن‌های یوکاریوتی به منظور دیدن منابع خارجی انرژی به ATP از دو مکانیسم اساسی استفاده می‌کند (بالا) در اکسیداسیون هوازی، مولکول‌های «سوختی» (قندها و اسیدها) در سیم‌و‌ول متحمل پردازش اولیه می‌شوند. من شکست گلوکز به پیروات (مرحله I) و سپس به میتوکندری، محلی که آنها توسط اکسیداسیون با O_2 به دی‌اکسیدکربن و آب تبدیل می‌گردند (مرحله II و III) انتقال یابند و ATP تولید می‌کند (مرحله IV). پایین) در فتوسنتز، که در کلروپلاست‌ها رخ می‌دهد انرژی نور خورشید توسط رنگدانه‌های خاصی جذب می‌گردد (مرحله I)، انرژی جذب شده در اکسیداسیون آب به O_2 و ایجاد شرایط (مرحله II) لازم در تولید ATP (مرحله III) و کربوهیدرات‌ها و CO_2 (تثبیت کربن (مرحله IV) استفاده می‌گردد در هر دو مکانیسم حامل‌های الکترونی حیاتی بر انرژی (NADH، $NADPH$ ، $FADH_2$) و انتقال الکترون‌ها به سبب تثبیت پلیس پتانسیل الکتریکی در یک رنج‌بند انتقال الکترونی و پیروات درگیر هستند انرژی موجود در این الکترون‌ها آزاد می‌گردد و به انرژی محرکه پیرونی (تثبیت الکتروشیمیایی پیرونی) تبدیل شده به‌طوری که سپس در سیم‌و‌ول مورد استفاده قرار می‌گیرد تا انرژی را برای فرایندهای سلولی استفاده می‌کند.

می‌شود.

ارتباط متقابل بین اکسیداسیون هوازی در میتوکندری‌ها و فتوسنتز در کلروپلاست‌ها مثل تهنه یک ارتباط هم‌رسمی قوی بین موجودات فتوسنتزی و غیرفتوسنتزی می‌باشد و مسئول حیات کره زمین می‌باشد اکسیژن تولید شده در هنگام فتوسنتز منبع مهمی اکسیژن موجود در هوا است و کربوهیدرات تولید شده منبع مهمی انرژی تقریباً تمام موجودات غیرفتوسنتزی می‌باشد (استثنا: در این مورد باکتری‌هایی هستند که در عمیق اقیانوس‌های عمیق زندگی می‌کنند و موجوداتی که از آنها تغذیه می‌کنند به منظور تبدیل CO_2 به کربوهیدرات‌ها انرژی خود را از اکسیداسیون ترکیبات معدنی احيایی که در اعمال احيائیس‌ها آزاد می‌گردند، کسب می‌کنند).

در نگاه اول، به نظر می‌رسد که مکانیسم‌های مولکولی فرایندهای فتوسنتز و اکسیداسیون هوازی وجه اشتراک کم‌تری دارند

دی‌اکسیدکربن و آب به وجود می‌آید تهنه عمده در این است که سلول‌ها واکنش کلی را در چندین مرحله انجام می‌دهند. این عمل باعث می‌گردد که مقدار انرژی آزاد شده در هر مرحله دقیقاً برابر با مقدار انرژی مورد نیاز برای مرحله بعدی فراهم باشد هرگاه این تناسب دقیق وجود نداشته باشد، انرژی اضافی آزاد شده به صورت گرما از دست خواهد رفت (که بسیار ناکارآمد خواهد بود) و یا انرژی کافی برای پیش بردن مرحله بعدی آزاد نخواهد شد (که بسیار غیرمعمول است).

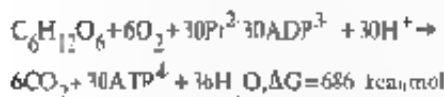
در فتوسنتز، انرژی نور خورشید توسط رنگدانه‌هایی مثل کلروفیل جذب می‌گردد و در تولید ATP و کربوهیدرات‌ها، ساکارو و شاسته مورد استفاده قرار می‌گیرد. برخلاف اکسیداسیون هوازی که از کربوهیدرات‌ها و O_2 برای تولید CO_2 استفاده می‌کند، در فتوسنتز از CO_2 به عنوان سوخت استفاده می‌شود و O_2 و کربوهیدرات تولید



اولیه سوختی اساساً بیشتر از انرژی مورد نیاز برای سنتز یک مولکول ATP می‌باشد ($\sim 2/3 \text{ kcal/mol}$) بنابراین هتاد زیادی مونکون ATP تولید می‌گردد.

بر بحث اکسیداسیون هوازی، ما سربوست در فرورده غذایی مهم تولیدکننده انرژی قندها (اساساً گلوکز) و اسیدهای چرب را دنبال خواهیم کرد. تحت شرایط خاصی اسیدهای آمینه نیز در این مسیرهای متابولیکی وارد می‌شوند.

اکسیداسیون هواری کامل هر مولکول گلوکز ۶ مولکول CO_2 آزاد می‌کند و انرژی آزاد شده در مسیر ۳۰ مولکول ATP مصرف می‌گردد. واکنش کلی به صورت زیر می‌باشد:



اکسیداسیون گلوکز در یوکاریوت‌ها در چهار مرحله صورت می‌گیرد (شکل ۱۲.۱). ملاحظه کنید:

۱. تبدیل یک مولکول گلوکز ۶ کربنه به ۲ مولکول پیرووات ۳ کربنه در سیتوزول (گلیکولیز).

۲. تبدیل پیرووات به CO_2 در طریق حد واسطه استین کوآتریم A دو کربنه در میتوکندری (چرخه اسید سیتریک).

۳. انتقال الکترونی به منظور تولید نیروی محرکه پروتون.

۴. سنتز ATP در میتوکندری (فسفوریلاسیون اکسیداتیو).
در این بخش، ما مرحله ۱ و ۲ را بحث می‌کنیم. مسیرهای بیوشیمیایی که گلوکز و اسیدهای چرب را به CO_2 تبدیل می‌کند و باعث تولید ATP و الکترون‌های پر انرژی می‌گردند، در بخش بعدی سربوست الکترون‌های آزاد شده (مرحله ۱) بررسی می‌شود.

در گلیکولیز (مرحله ۱)، انرژی‌های سیتوزولی گلوکز را به پیرووات تبدیل می‌کنند.

گلیکولیز در سیتوزول یوکاریوت‌ها و پروکاریوت‌ها رخ می‌دهد و نیاز به اکسیژن مولکولی ندارد؛ بنابراین گلیکولیز، کاتابولیسم بی‌هوازی گلوکز نامیده می‌شود. سبکست بیولوژیکی مواد پیچیده به مواد ساده‌تر. ۶۰ انرژی سیتوزولی محلول در آب واکنش‌های غیر گلیکولیز. گلیکو به معنی «قند» لیر به معنی «شکسته» و کاتالیز می‌کند و حلی آن یک مولکول گلوکز به دو مولکول پیرووات تبدیل می‌گردد (شکل ۱۲.۲). تمام حد واسطه‌های تولید شده توسط این انرژی‌ها محلول در آب و فسفرینه هستند که حد واسطه‌های

غیرعزم‌این، کمفیات تکاملی موجود در زیست‌شناسی مولولی ثابت کرده‌اند که باکتری‌ها، میتوکندری و کربوبلاست‌ها در مکانیسم‌های مشابهی، موسوم به شیمیواسمزیس^(۱) به منظور تولید ATP از ADP و P_i بهره‌مند می‌شوند. در سیمواسمزیس (به جفت شدن شیمیواسموتیک نیز معروف است) به واسطه انرژی آزاد شده از عبور الکترون‌ها از زنجیره انتقال الکترون یک شیب الکتروشیمیایی پروتونی در مرص عشاء ایجاد می‌گردد. انرژی ذخیره شده در این شیب الکتروشیمیایی، که نیروی محرکه پروتونی نامیده می‌شود، مستقیماً در سیر ATP و پیش برن سایر فرایندهای انرژی‌خواه استفاده می‌گردد (شکل ۱۲.۲). در این فصل ما مکانیسم‌های مولکولی این دو فرایند را که در این مکانیسم مرکزی مشترک هستند مورد بررسی قرار می‌دهیم. ابتدا بر روی اکسیداسیون هواری و سپس فتوسنتز مشترک خواهیم شد.

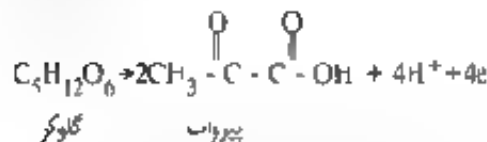
۱۲-۱ مرحله اولیه کاتابولیسم گلوکز و اسید چرب: گلیکولیز و چرخه اسید سیتریک

در یک موجود اتومبیل، سوخت هیدروکربنی به صورت انفجاری در یک فرید تک مرحله‌ای اصلی به کلر مکانیکی (مثل رانندگی پیست) تبدیل می‌گردد. به دلیل اینکه در این فرایند هم مقدار بیشتری از انرژی شیمیایی ذخیره شده در سوخت در هنگام تبدیل سنی به گرما تلف می‌گردد و هم مقدار زیادی سوخت به‌طور ناقص اکسید می‌گردد و به صورت مواد سنی گرمی خارج می‌گردد این فرید ناکارآمد می‌باشد. موجودات زنده برای رنده هانس نمی‌توانند منابع محدود انرژی خودشان را صرف فریادهای ناکارآمد یکسند سلول‌ها به‌طور فوق‌العاده‌ای مکانیسم‌های کارآمدی برای سوزان س هیدروکربن (اسید چرب) و کربوهیدرات (قند) و تبدیل آنها به ATP دارند. این مکانیسم اکسیداسیون هوازی نام دارد. هر مرحله از تبدیل سوخت به انرژی دارای چندین واکنش است که توسط پروتئین‌های ویژه‌ای کاتالیز یا هدایت می‌گردد. این اسراتزی دارای مزایای زیر می‌باشد:

- به چند مرحله‌ای شدن یک‌فرید، چند حد واسطه حامل انرژی تولید می‌شود، انرژی موجود در پیوندها به‌طور کارایی در سیر ATP صرف می‌شود و تولید گرما به حداقل می‌رسد.
- سوخت‌های مختلف به حد واسطه‌های مشترکی ختم می‌شوند به‌طوری‌که مسیرهای بعدی سوختن و سیر ATP در آنها مشترک می‌باشد.

■ از آنجایی که انرژی ذخیره شده در پیوندهای مولکول‌های

مولکول‌های گلوکز تنها دو مولکول ATP حاصل می‌شود. معادله شیمیایی تبدیل گلوکز به پیرووات نشان می‌دهد که چهار اتم هیدروژن (چهار پروتون و چهار الکترون) نیز آزاد می‌شود.

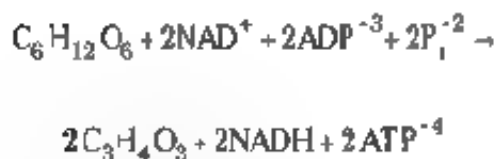


اگرچه در pH فیزیولوژیک پیرووات به صورت پیریدر یافت می‌شود (ما در این جا برای فهم بهتر آن را به شکل غیر یونی، اسید پیرووات، نشان می‌دهیم). چهار الکترون و دو پروتون از چهار پروتون بر روی دو مولکول میکوتیناسید آدنسی دی‌نوکلوئید (NAD^+) انتقال می‌یابند (شکل ۱۲.۳، واکنش ۶) و تولید شکل احیایی آن، $NADH$ می‌کند (شکل ۲۳۳ در ملاحظه کنید).



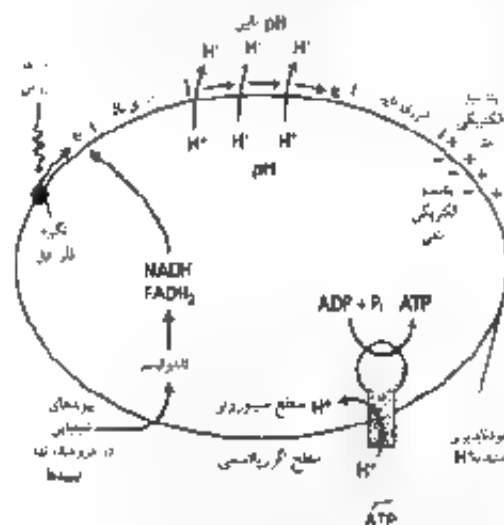
بدانما خواهیم دید که انرژی موجود در الکترون‌های $NADH$ و حاصل مشابه آن و $FADH_2$ ، که شکل حیایی فلادین آدنسی دی‌نوکلوئید (FAD) می‌باشد، از طریق رنجیره انتقال الکترون در تولید ATP مورد استفاده قرار می‌گیرد.

معادله شیمیایی خلاصه مرحله اول کاتابولیسم گلوکز به صورت زیر است.



بر گلیکولیز تنها بخش کوچکی از انرژی گلوکز به ATP و $NADH$ تبدیل می‌شود و بقیه آن در پیوندهای کوالان دو مولکول پیرووات یا پیرووات تبدیل می‌شود. انرژی موجود در پیرووات به ATP به کسب مولکولی بستگی دارد، همان‌طور که خواهیم دید، در حضور اکسیژن (شرایط هوازی)، تبدیل انرژی کاملاً با صرفه است، در عدم حضور اکسیژن (شرایط بی‌هوازی)، فرایند کارایی کم‌تری دارد.

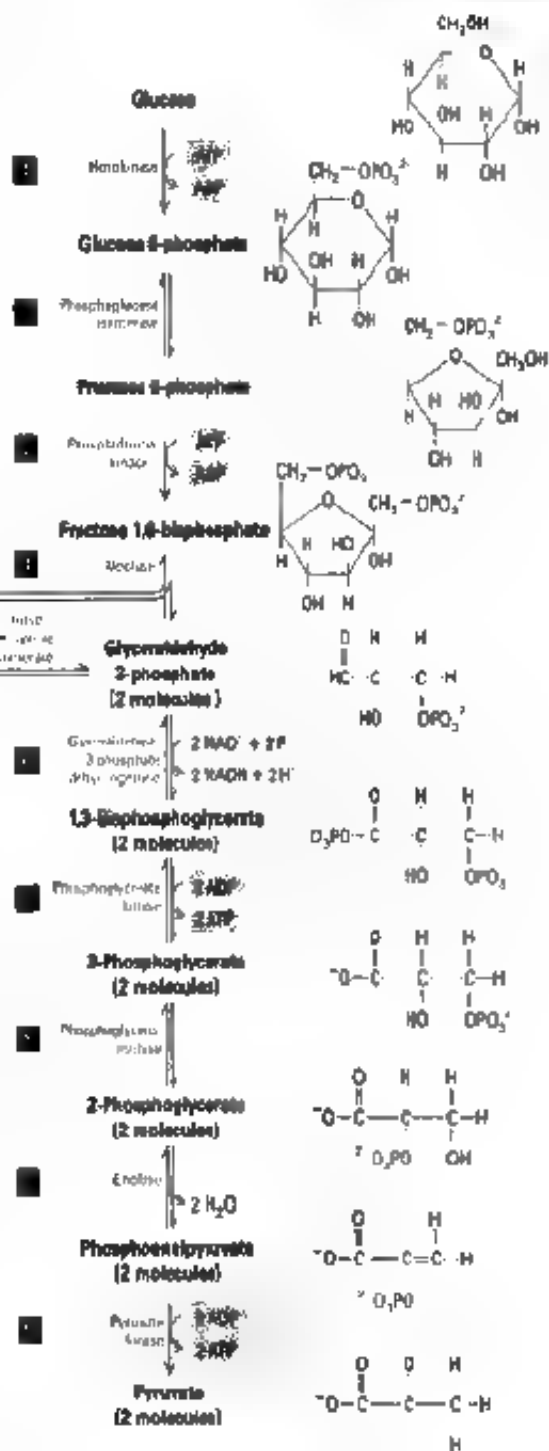
سرعت گلیکولیز بر حسب نیاز سلول به ATP تنظیم می‌گردد. واکنش‌های آنزیمی و مسیرهای متابولیکی توسط سلول‌ها تنظیم می‌شود تا مقادیر مورد نیاز متابولیت تولید شود. همان‌اصی



▲ شکل ۱۲.۳ (شکل رنگی) نیروی محرکه پروتونی غلظت پروتونی و شیب پتانسیل الکتریکی عرض عثایی، نیروی محرکه پروتونی نامیده می‌شود و در هنگام اکسیداسیون هوازی و هوستن در یوکاریوت‌ها و پروکاریوت‌ها (باکتری‌ها) تولید می‌گردد. الکترون‌های پر انرژی حاصل از جذب نور توسط رنگریرها مثل کلروفیل یا حامل‌های حاصل از کاتابولیسم غذا و پیوندها (مثل $NADH$ ، $FADH_2$) وارد رنجیره انتقال الکترون (عس‌های این) پایین رفته و انرژی خود را در طی این فرایند آزاد می‌کند. انرژی باعث پمپ‌کردن پروتون‌ها از عرض عثاء (فلش‌های قرص) می‌گردد و تولید نیروی محرکه پروتونی می‌کند. در جنب شدن شیمیواسموتیک، انرژی حاصله از جریان پروتون به سمت پایین شیب آن باعث سنتز ATP می‌گردد. هم‌چنین نیروی محرکه پروتونی می‌تواند باعث انتقال متابولیت‌ها از عرض عثاء بر خلاف شیب غلظتی و جرحس ناژک باکتری گردد.

متابولیکی ساید می‌شود علاوه بر تبدیل شیمیایی یک مولکول گلوکز به این حد واسط‌ها و دو مولکول پیرووات، این واکنش‌های آنزیمی بافسریلاسیون چهار ADP (واکنش‌های ۷ و ۱۰) چهار مولکول ATP تولید می‌کند، این فرایند فسفریلاسیون در سطح سوپرسر، نامیده می‌شود تا از فسفریلاسیون اکسیداتیوی که در مرحله سوم اکسیداسیون هوازی ATP تولید می‌کند تمایز شود. بر خلاف مرحله آخر تشکیل ATP در میوکندری‌ها و کلوروبلاست‌ها، نیروی محرکه پروتونی در فسفریلاسیون در سطح سوپسترا عثایی ندارد و وجود این، در فسفریلاسیون در سطح سوپسترا نیاز به دو فسفات اضافی می‌باشد (در واکنش‌های ۱ و ۳) که از دو مولکول ATP ناشی می‌شود. این واکنش‌ها را می‌توان به صورت واکنش‌های آماده سازی^(۱) تصور کرد که طی آن در صورت انرژی کمتر انرژی بیشتری در مرحله بعدی به دست می‌آید. بنابراین در گلیکولیز به ازای هر

► شکل ۱۲-۳ (شکل رنگی) مسیر گلیکولیز گلوکز به پیرووات تجزیه می‌گردد. در دو واکنش ATP مصرف می‌شود و ADP و قندهای فسفرینه نشده (فسفر) تولید می‌شوند. در دو واکنش ATP، ADP توسط فسفریلایسین در سطح سوبسرایس، تولید می‌گردد و در یک واکنش به جای NAD^+ ، $NADH$ تولید می‌شود (زرد) توجه شود که تمامی حد واسطه‌های بین گلوکز و پیرووات توکیبات فسفرینه می‌باشند. واکنش ۱، ۳ و ۱۰ که با یک فنش نشان داده شده‌اند در شرایط معمول سون برگشته‌اند و پیرمده ΔG منفی بزرگی دارند.



سه آنزیم کنترلی گلیکولیز به‌طور آلوتریک نقش کلیدی در تنظیم تمام مسیرهای گلیکولیز بازی می‌کند (شکل ۱۲-۳). مگروکیناز (واکنش ۱) توسط محصول واکنش خود گلوکز ۶- فسفات مهار می‌گردد. پیرووات کیناز (در واکنش ۱۰) توسط ATP مهار می‌گردد. سایرین گلیکولیز در حضور ATP ریزه مهار می‌گردد. آنزیم سوم، فسوفروکتوکیناز - ۱ (واکنش ۳)، آنزیم اصلی محدودکننده سرعت مسیر گلیکولیز می‌باشد. رمز اهمیت این آنزیم در تطبیق سرعت گلیکولیز این است که این آنزیم به‌طور آلوتریک توسط چندین مولکول کنترل می‌گردد (شکل ۱۲-۴).

به عنوان مثال، فسوفروکتوکیناز ۱ به‌طور آلوتریکی توسط ATP مهار و توسط AMP فعال می‌گردد. در نتیجه می‌توان فهمید که سرعت گلیکولیز به انرژی سلول خیلی حساس است و توسط نسبت ATP/AMP معکوس می‌گردد چون ATP یکی از سوبسرایس‌های این آنزیم می‌باشد. مهار آلوتریک فسوفروکتوکیناز ۱ توسط ATP ممکن است به نظر غیر طبیعی برسد. اما تمایل مکمل اتصال سوبسرایس به ATP از تعادل مکان آلوسریکی آنزیم به ATP بسیار بالاتر است (K_m پایین). بنابراین ATP در غلظت‌های پایین به مکان کاتالیزیک و به مکان مهار آلوسریکی متصل می‌شود و کاتالیز آنزیمی در سرعت‌های

اکسیداسیون گلوکز در مسیر گلیکولیز تولید $NADH$ ، $FADH$ می‌باشد که کسیداسیون آید در میتوکندری باعث تولید ATP می‌گردد. عملکرد مسیر گلیکولیز (مرحله I) به علاوه چرخه اسید سیتریک (مرحله II) به‌طور مداوم توسط مکانیسم‌های آنوسریکی تنظیم می‌گردد تا نیاز مولی به ATP برطرف گردد (برای درک اصول عمومی کنترل آلوتریک به فصل ۲ رجوع شود).

در آن عبور می‌کند، در تمام موارد فعالیت این آنزیم‌های تنظیمی توسط سطح متابولیت‌های کوچک مولکولی، معمولاً با میانکشی‌های آلوسریکی، یا با واکنش‌های فسفریلاسیون یا واسطه هورمون‌کس می‌گردد. در فصل ۱۵، جزئیات بیشتری درباره کنترل هورمونی متابولیسم گلوکز در کبد و عضله آورده شده است.

گلوکز تحت شرایط بی‌هواری تخمیر می‌گردد

سیاری از یوکاریوت‌ها، هواری اجباری^(۲) هستند. آنها تنها در حضور اکسیژن مولکولی رشد می‌کنند و گلوکز (یا قندهای مربوطه) را به همراه تولید معنار زیادی ATP به CO₂ تبدیل می‌کنند. با وجود این بسیاری از یوکاریوت‌ها می‌توانند از طریق متابولیسم بی‌هواری مقداری ATP تولید کنند. تعداد کمی از یوکاریوت‌ها بی‌هواری‌های اختیاری^(۳) هستند. آنها می‌توانند هم در حضور و هم در عدم حضور اکسیژن رشد بکنند. برای مثال کرم حلقوی *annelids*، حشرات و بعضی از مخمرها می‌توانند چندین روز بدون اکسیژن زندگی و رشد بکنند.

در عدم حضور اکسیژن، مخمرها بیروابط تولید شده از گلیکولیز را به یک مولکول اتانول و CO₂ تبدیل می‌کنند. در این واکنش‌ها به زای بدین در مولکول پیرووات به اتانول دو مرکب NADH به NAD⁺ تبدیل می‌شود و بنابراین مجدداً NAD⁺ تأمین می‌شود (شکل ۵-۱۲، چپ). این تحریر بی‌هواری گلوکز تخمیر^(۴) نامیده می‌شود و اساس تولید آبجو و مشروبات می‌باشد.

فقر اکسیژن نیز می‌تواند متابولیسم گلوکز در جانوران، تحت تاثیر قرار دهد. در هنگام انقباض طولانی سبول‌های عضلات امکانی پستانداران - برای مثال در هنگام فعالیت - اکسیژن را بافت عضلانی محدود می‌شود و کاتابولیسم گلوکز به گلیکولیز محدود می‌شود (مرحله ۱). معافاً، سبول‌های عضلاتی پیرووات حاصله از گلیکولیز را طی واکنش جایی، که در آن دو مولکول NADH نیز به دو مولکول NAD⁺ تبدیل می‌گردد، به اسید لاکتیک تبدیل می‌کنند (شکل ۵-۱۲، راست). گرچه اسید لاکتیک از عضله به داخل خون سرازیر می‌گردد ولی هرگاه عضلات آن بیشتر از حد باشد، می‌تواند در بافت عضله تجمع یافته و باعث دردهای مفصلی گردد. وقتی که اسید لاکتیک به خون درشح می‌گردد، مغز از آن به کبد رفته و در کبد مجدداً به پیرووات تبدیل می‌شود تا پیرووات حاصله به CO₂ و

سبباً بیشینه پیش می‌رود. در غلظت‌های بالا، ATP به مکان آلوسریکی نیز متصل می‌گردد و باعث القا تغییر کسور ماسیونی می‌گردد که تمایل آنزیم به سایر موسیترها، فروکتور ۶- فسفات را کاهش می‌دهد و در نتیجه سرعت این واکنش و در نتیجه سرعت کلی گلیکولیز را کاهش می‌دهد.

فعال کننده آلوسریکی دیگر فسفوفروکتوکیناز - ۱، فروکتور ۶، ۲ بیس فسفات می‌باشد. این متابولیت توسط آنزیمی به نام فسفوفروکتوکیناز - ۲، فروکتور ۶- فسفات تولید می‌گردد. فروکتور ۶- فسفات تشکیل فروکتور ۲، بیس فسفات را تسریع می‌کند که آن هم به نوبه خود فسفوفروکتوکیناز - ۱ را فعال می‌سازد. این نوع کنترل به فعال سازی پیش بوردی^(۱) معروف است که طی آن مقدار زیاد یک متابولیت (در این جا فروکتور ۶- فسفات) باعث تسریع متابولیسم بعدی آن می‌گردد.

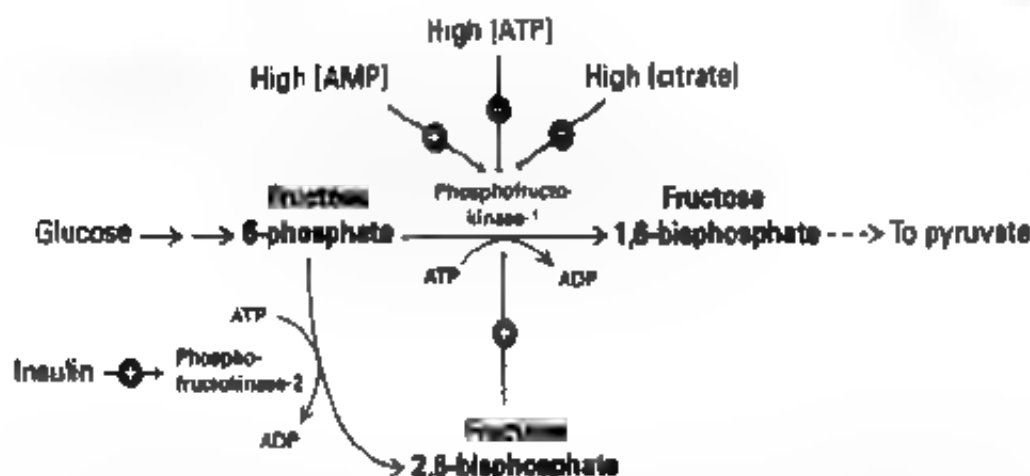
در سبول‌های کبدی فروکتور ۲، ۶- بیس فسفات به‌طور آلوسریکی با کاهش اثر مهتری ATP بالا و با افزایش تمایل فسفوفروکتوکیناز - ۱ به یکی از موسیترهای آن، فروکتور ۶- فسفات باعث فعال سازی فسفوفروکتوکیناز - ۱ می‌گردد.

سه آنزیم گلیکوبیری، واکنش‌هایی که میزان ΔG° بسیار کمی دارند و تحت شرایط معمول اساساً برگشت‌ناپذیر هستند، کاتالیز می‌کنند. بنابراین این آنزیم‌ها به‌طور اساسی در تنظیم کل مسیر گلیکولیز مناسب هستند. کنترل دیگری بر وجود دارد که توسط گلسرآلدهید ۳- فسفات دهیدروژناز آنزیمی که احیا NAD⁺ به NADH را کاتالیز می‌کند صورت می‌گیرد (شکل ۱۲-۳، مرحله ۵). در ملاحظه کنید، هرگاه NADH سیورولی کم تر وارد اکسیداسیون می‌شود، این واکنش از نظر ترمودینامیکی مساعد نخواهد بود.

متابولیسم گلوکز در بافت‌های مختلف پستانداران به‌طور متفاوت کنترل می‌گردد تا احتیاجات متابولیکی موجود رنده و بر طرف سازد. برای مثال در ران گرسنگی کربوهیدراتی، ضروری است که کبد به گردش خون گلوکز، آزاد کند. به منظور این عمل، کبد پلیمر گلیکوز، شکل ذخیره‌ای گلوکز (فصل ۲) را مستقیماً به گلوکز ۶- فسفات (بدون دخالت آنزیم هکروکیناز، مرحله ۱) تبدیل می‌کند. تحت این شرایط سطح فروکتور ۲، ۶ بیس فسفات و فعالیت فسفوفروکتوکیناز ۱ - کاهش می‌یابد (شکل ۱۲-۳). در نتیجه گلوکز ۶- فسفات حاصله از گلیکولیز به پیرووات تبدیل می‌شود بلکه توسط یک آنزیم فسفاتاز به گلوکز تبدیل شده و وارد خون می‌شود تا سبول‌های معری و سبول‌های فرمر خون که سوخت اولیه آن‌ها اساساً گلوکز است بتوانند

Feed-forward activation

- 2- Obligate aerobes
- 3- Facultative anaerobes
- 4- Fermentation



▲ شکل ۱۲-۴ تنظیم آلوستریکی متابولیسم گلوکز. آنزیم معطی کلیدی در گلیکولیز فسفو فروکتوکیناز ۱ به‌طور آلوستریکی توسط AMP و فروکتور ۲-۶ بیس فسفات فعال می‌گردد. این دو ترکیب مانی که بحیره انرژی سلول پایین است افزایش می‌یابد. این آنزیم توسط ATP از حالتی که بحیره انرژی سلول بیشتر است و سیرتات مهار می‌گردد، هر دو فعال در زمانی که سلول فعالیتانه گلوکز را به CO_2 تبدیل می‌کند افزایش می‌یابد. ابتدا ما خواهیم دید که چگونه سیرتات در مرحله II اکسیداسیون گلوکز تولید می‌گردد. فسفو فروکتوکیناز ۲ (PFK2) یک آنزیم دوکاره^(۱) است. شکل کینازی آن فروکتور ۶-فسفات ۱ به فروکتور ۱،۶ بیس فسفات تبدیل می‌کند و شکل فسفاتازی آن واکس معکوس را کاتالیز می‌کند. آنسوی، که در هنگام بالا بودن سطح گلوکز خون، در پانکراسه آزاد می‌گردد، فعالیت کینازی PFK2 فعال می‌کند و سایرین گلیکولیز را تحریک می‌کند. در غلبه پایین گلوکز خون، گلوکاکون توسط سون‌های پانکراسه آزاد می‌گردد و در کید فعالیت فسفاتازی PFK2 فعال می‌کند، که به‌طور غیر مستقیم گلیکویر را هسته می‌کند.

سیانوباکتری‌های فتوسنتزی تولیدکننده اکسیژن تقریباً ۲/۲ بیلیون سال قبل به وجود آمدند. اباضت اتمسفر زمین از اکسیژن در یک بیلیون سال بعد باعث شد که موجودات رنده مسیر سیر کارآمد کیمیاوی هوازی را انتخاب کنند که به نوبه خود باعث نکلن اجسام بزرگ و پیچیده و آغاز فعالیت‌های متابولیکی گردیده، این دوران، دورانی فقار کیمیاوی نامیده می‌شود. در واقع، میتوکندری‌ها کارخانه‌های تولیدکننده ATP هستند که از این کمیشن هرولان حد، کتر استفاده را می‌کنند ما ایند، ساختار و سپس واکنش‌هایی را که در تحریه پیروات درگیر هستند بحث می‌کنیم.

میتوکندری‌ها اندامک‌های دیپتامپتی هستند که از نظر ساختاری و عملکردی دارای غشاهای متفاوت می‌باشند. میتوکندری‌ها (شکل ۱۲-۶) یکی از اندامک‌های بزرگ در داخل سلول‌ها می‌باشند. یک میتوکندری از نظر اندازه تقریباً شبیه یک باکتری *E. coli* می‌باشد، زیر عقیده بر این است که باکتری‌ها از نظر

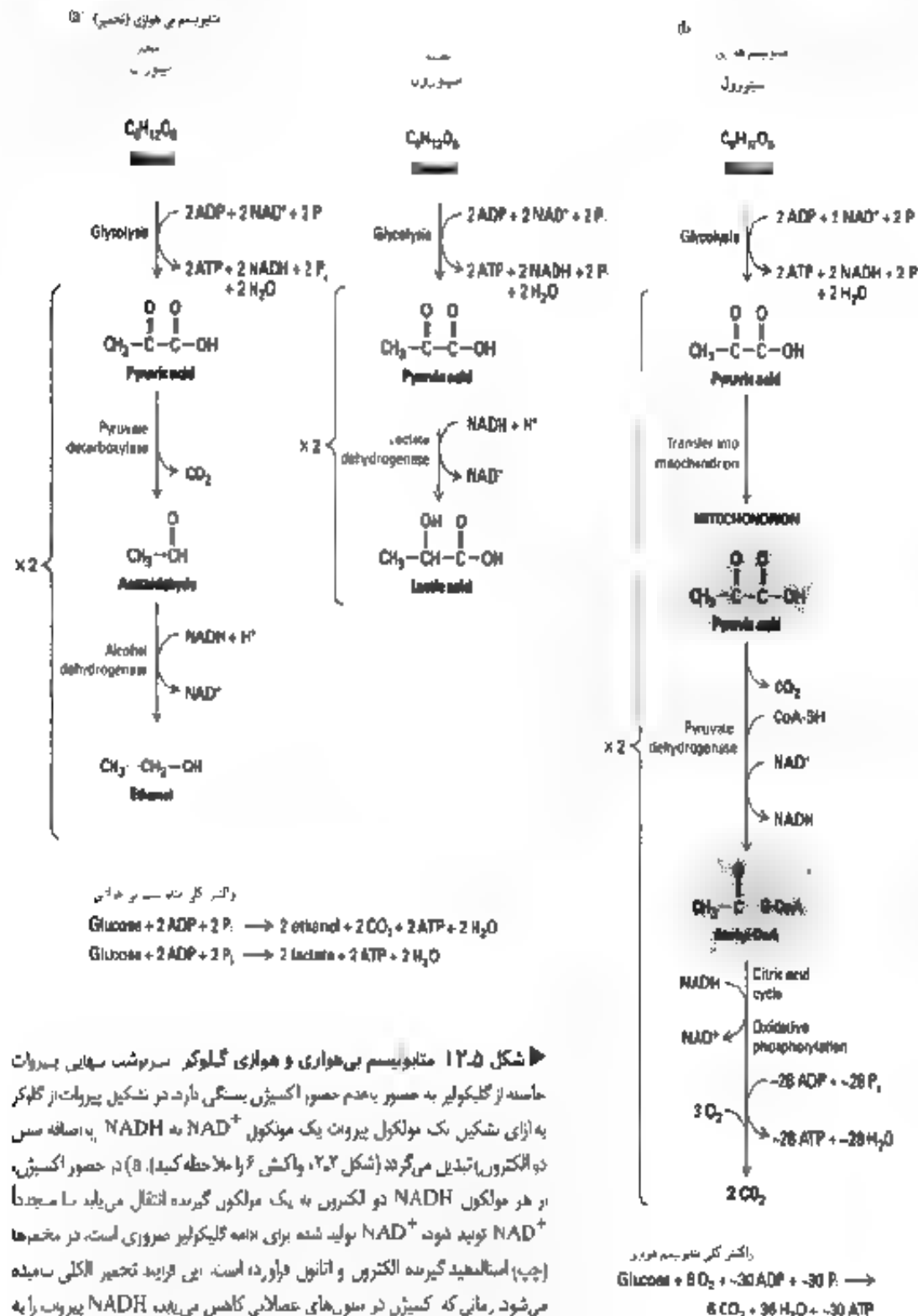
یا به گلوکز تبدیل گردد. در قلب به دلیل آن که خون زیادی وارد آن می‌گردد مهار بیشتری لاکتات به CO_2 تبدیل می‌گردد. در خون تمرین و فعالیت که عضلات اسکلتی لاکتات برمی‌دارد، قلب متابولیسم هوازی انجام می‌دهد. باکتری‌های اسید لاکتیکی (موجوداتی که شیر را فاسد می‌کنند) و سایر پروکاریوت‌ها نیز با تخمیر گلوکز به لاکتات می‌تواند ATP تولید کنند.

تحت شرایط هوازی، میتوکندری‌ها فعالیت پیروات را اکسید می‌کنند و ATP تولید می‌کنند (مراحل II و IV).

پیرواتی که طی گلیکویر تشکیل شده است در حضور اکسیژن، به داخل میتوکندری منتقل شده و از طریق یک سری واکنش‌های اکسیداسیون در آنجا با استفاده از O_2 به CO_2 و H_2O اکسید می‌گردد. فرایند کلی که در آن سلول‌ها، در O_2 استفاده می‌کنند و CO_2 تولید می‌کنند، به تنفس سلولی^(۲) نامیده می‌شود (شکل ۱۲-۵ b). در تنفس، که در میتوکندری‌ها صورت می‌گیرد (مراحل II و IV)، به ازای هر مولکول گلوکز تقریباً ۲۸ مولکول ATP تولید می‌گردد که بسیار بیشتر از میزان ATP تولید شده در متابولیسم بی‌هوازی گلوکز می‌باشد.

1 Bifunctional enzyme

2 Cellular respiration



► شکل ۱۲-۵: متابولیسم بی‌هوازی و هوازی گلوکز. سرده‌های بسیاری پیروات حاصل از گلیکولیز به صورت باهم‌حصول اکسایش یستگی دارد در تشکیل پیروات از گلوکز به ازای تشکیل یک مولکول پیروات یک مولکول NAD⁺ به NADH به اضافه سس دو الکترون تبدیل می‌گردد (شکل ۱۲-۲، واکنش ۶ را ملاحظه کنید). در حضور اکسایش، هر مولکول NADH دو الکترون به یک مولکول گیرنده انتقال می‌یابد تا مجدداً NAD⁺ تولید شود. NAD⁺ تولید شده برای ادامه گلیکولیز ضروری است. در مخمرها (چپ) استالکید گیرنده الکترون و اتانول فراورده است. این فرایند تخمیر الکلی نامیده می‌شود. زمانی که کسیر در سلول‌های عضلانی کاهش می‌یابد، NADH پیروات را به اسید لاکتیک تبدیل می‌کند و NAD⁺ تولید می‌شود (b). در حضور کسیر پیروات به میوگمیری ها منقل می‌شود. این توسط پیروات دهیدروژناز به CO₂ و اسیداسیتیک تبدیل می‌شود. اسید استیک به کوآنزیم A (CoA-SH) متصل شده و اسیل CoA تشکیل می‌شود. به همراه این واکنش‌ها یک مولکول NAD⁺ به NADH تبدیل می‌شود. در متابولیسم یعنی اسیل کوآنزیم A و NADH به ازای هر مولکول گلوکز تقریباً ۲۸ مولکول ATP تولید می‌شود.

بیشترین پروتئین موجود در عشا‌ی خارجی پورین (۲) میوکسربایی می‌باشد. پورین یک پروتئین کانالی سراسری می‌باشد که از نظر ساختاری مشابه پورین‌های باکتریایی می‌باشد (شکل ۱۸-۱۰). ملاحظه کنید، پورین‌ها و بسیاری از مولکول‌های کوچک (ن) تقریباً ۵۰۰۰ Da می‌توانند از این کانال‌ها عبور کنند. اگر چه ممکن است برای باز شدن پورین‌های میوکسربایی تنظیم متابولیکی خاصی وجود داشته باشد تا متابولیت‌ها از عشا‌ی خارجی عبور کنند، ولی عشا‌ی داخلی مهم‌ترین سد نفوذپذیر بین سیتورول و ماتریکس میوکسربایی می‌باشد و سرعت اکسیداسیون میوکسربایی، محدود می‌کند.

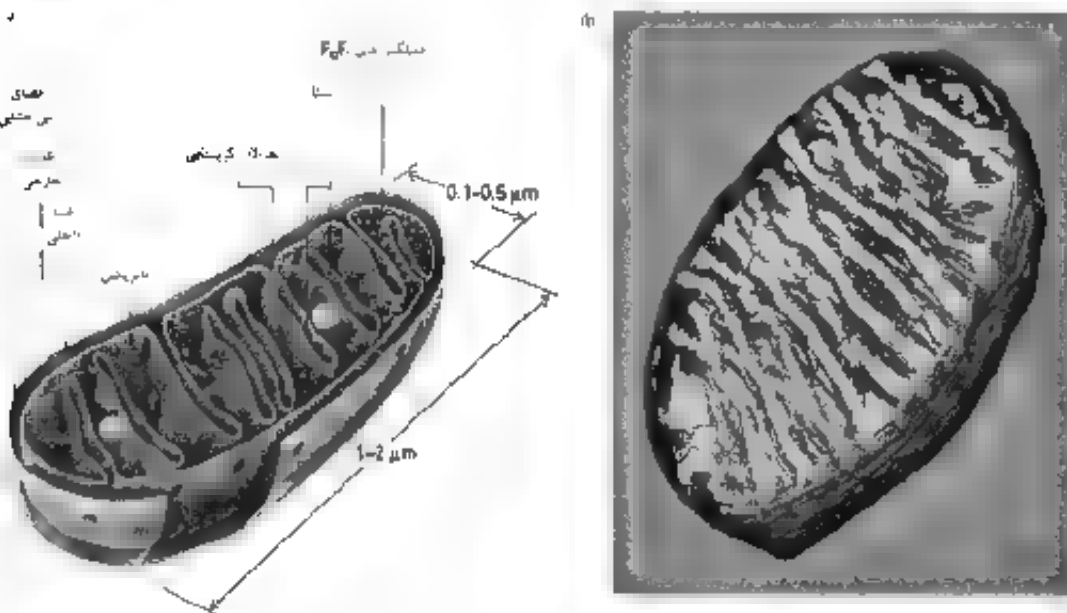
۷۶٪ وزن کل عشا‌ی داخلی را پروتئین‌ها تشکیل می‌دهند. بسیاری از این پروتئین‌ها در تنفس سول‌ی نقش مهمی دارند. بها شامل ATP سنتاز، پروتئین‌های انتقال دهنده الکترون و انواع بیشتری از پروتئین‌های انتقالی که باعث جابه‌جایی متابولیت‌ها بین سیتورول و ماتریکس میوکسربایی می‌شوند، می‌باشد. بوم انسان ۴۸ عصاره‌ی خانواده پروتئین‌های انتقالی میوکسربان را کد می‌کند. یکی از این پروتئین‌ها پروتئین خاص ADP-ATP می‌باشد که یک انتقالی‌پورتر است و باعث خروج ATP سنتز شده به خارج از ماتریکس و فضای بین عشا‌ی (و سرانجام به سیتورول) و ورود ADP از سیتورول به ماتریکس می‌گردد. بدون وجود این آسی‌پورتر مهم، انرژی ذخیره شده در پیوندهای شیمیایی ATP میوکسربایی در دسترس بقیه قسمت‌های سول قرار نمی‌گیرد.

کریس‌ها به‌طور وسیعی سطح عشا‌ی داخلی میوکسربان را افزایش داده است و به این ترتیب باعث افزایش ظرفیت تولید ATP می‌گردد (شکل ۱۲-۶). ملاحظه کنید، برای مثال در میوکسربان‌های کبدی سطح عشا‌ی داخلی، کریس‌ها تقریباً ۵ برابر عشا‌ی خارجی می‌باشد. در واقع سطح کل تمام عشا‌های میوکسربایی در سول‌های کبدی ۷۷ برابر سطح عشا‌ی پلاسمایی آنها می‌باشد. میوکسربان‌های موجود در سول‌های عضلات قلبی و اسکلتی تقریباً ۳ برابر میوکسربان‌های کبدی کریس‌دارند که نشان دهنده نیاز بیشتر به ATP در سول‌های عضلانی می‌باشد.

توجه شود در گیاهان نیز میوکسربان وجود دارد و تنفس سول‌ی در آنها انجام می‌شود. در گیاهان، گروه‌های تراب‌های دجیرهای، غالباً به شکل شاسته، به گلوکز هیسرولیز می‌گردند سپس در گلبکوبیر پیروات

نکاملی بیس‌ساز میوکسربان‌ها می‌باشد (فصل ۶ و بحث فرضیه هم‌پستی ترونی ر ملاحظه کنید، پایین). بیسر سول‌های یوکاریوتی دارای میوکسربان‌های زیادی می‌باشد بطوریکه روی هم رفته تقریباً ۲۵٪ حجم سیتوپلاسم را میوکسربان‌ها اشغال می‌کنند. مقدار میوکسربان‌های یک سول، در سول‌های پستانداران صدها تا هزاران، طوری تنظیم می‌گردد که احتیاجات سول به ATP را تأمین کند (برای مثال سول‌های مدهی، که به ATP زیادی برای ترشح اسید ساز دارند، میوکسربان‌های زیادی دارند). نا‌لی میوکسربان‌های نشاندار ب فلورسنت در سول‌های رسده پس داده است که میوکسربان‌ها بسیار دیامیک هستند آنها متحمل آمیزش و تقسیم می‌شوند و شبکه لوله‌ای و در بعضی مواقع شبکه شاخه‌دار ایجاد می‌کند (شکل ۱۲-۷). که ممکن است علت وجود انواع متنوع مورفولوژی میوکسربان‌های مختلف باشد. آمیزش و تقسیم میوکسربان‌ها به‌طور آشکار نقش کلیدی و عملکردی دارد زیرا مشخص شده است که اختلال ژنتیکی در ژن‌های فوق خانواده GTPase، که برای این فرایند‌های دینامیکی ضروری است می‌تواند فعالیت‌های آن مثل حمل پتانسیل الکتریکی عشا‌ی داخلی را مختل کند و در نتیجه باعث به وجود آمدن بیماری‌های انسانی مثل بیماری عصبی عشا‌ی Charcot Mane-Tooth subtyp2A گردد.

جریان‌های ساختاری میوکسربان را می‌توان توسط میکروسکوپ الکترونی به وضوح مشاهده کرد (شکل ۹-۸). ملاحظه کنید، میوکسربان‌ها دو نوع عشا‌ی متفاوت دارند: عشا‌ی خارجی، بخش صاف بیرونی میوکسربان را مشخص می‌کند. عشا‌ی داخلی فرورفتگی‌های زیاد به نام کریس‌ها دارد (شکل ۱۲-۶). ملاحظه کنید، این عشا‌ها از نظر فضای دو بخش ریز میوکسربانی^(۱۱) را مشخص می‌سازد: فضای بین عشا‌ی، فضای بین عشا‌های خارجی و داخلی، و ماتریکس، یا بخش مرکزی، که باعث تشکیل لومن داخلی می‌دهد. زمانی که میوکسربان‌ها آمیزش می‌یابند، هر کدام از بخش‌های مشخص با یکدیگر ترکیب می‌گردد (برای مثال ماتریکس یا ماتریکس، عشا‌ی داخلی یا عشا‌ی داخلی). با جناسازی و تجلیص بین عشا‌ها و بخش‌ها می‌توان پروتئین‌ها، DNA و ترکیب فسفولیپیدی آنها را تعیین کرد و محس واکس‌های انرژی ر در یک عشا‌ی ویژه یا بخش ویژه مشخص کرد. تقریباً برای حفظ و عملکرد میوکسربان‌ها معادل ۱۰۰۰ پلی‌پپید نیاز است تنها بخش کوچکی از این پلی‌پپیدها در انسان ۱۳ تا توسط ژن‌های DNA میوکسربایی کد می‌گردد. بقیه پروتئین‌ها توسط ژن‌های هسته‌ای کد می‌گردد (فصل ۶).

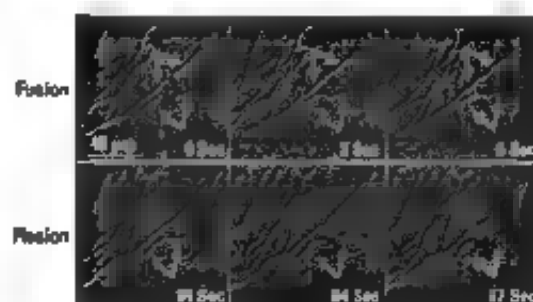


شکل ۱۲-۶ (شکل رنگی) ساختار داخلی یک میتوکندری. شکل بصورت شماینی نشانها و اجزای اصلی میتوکندری را نشان می‌دهد. کریستاهای به فرو رفتگی‌های عمیق داخلی باعث تشکیل اسکال بولهای و صفحه‌ای می‌گردند و از طریق ساختارهای بسیار کوچک پهنای و هم شکل بنام اتصالات کریستایی^۱ به فضای داخلی وصل می‌شوند. به نظر می‌رسد فضای بین فضای داخلی و فضای خارجی با پهنای هر کریستای کشیده شده است. کمپلکسهای F_0F_1 زنجیره‌های کوچک اتمی که مکان بسز ATP می‌باشد، در این فضای داخلی هستند که روی کریستاهای و فضای داخلی قرار دارند و به سمت درون ماتریکس کشیده شده‌اند. ماتریکس دارای DNA میتوکندریایی (رشته‌ای)، ریبوزومها (زائده‌های کوچک آبی رنگ) و گرانول (زائده‌های کوچک زرد رنگ) می‌باشد. h من رابانه‌ای مقطع یک میتوکندری عمر جوده. این من براساس ضایع سه بعدی میکروسکوپ الکترونی از مجموعه‌ای از میکروگرافهای الکترونی دوسدی بازسازی شده است. این یکیک آنالوگ نوموگرم ۰.۰۰۲۵٪ سه بعدی با اسکن CAT در تصویربرداری پرشکی می‌باشد. به کرسه‌های سدید مبراکم (سبز - زرد)، فضای داخلی (آبی روشن)، و فضای خارجی (آبی تیره) توجه گردد.

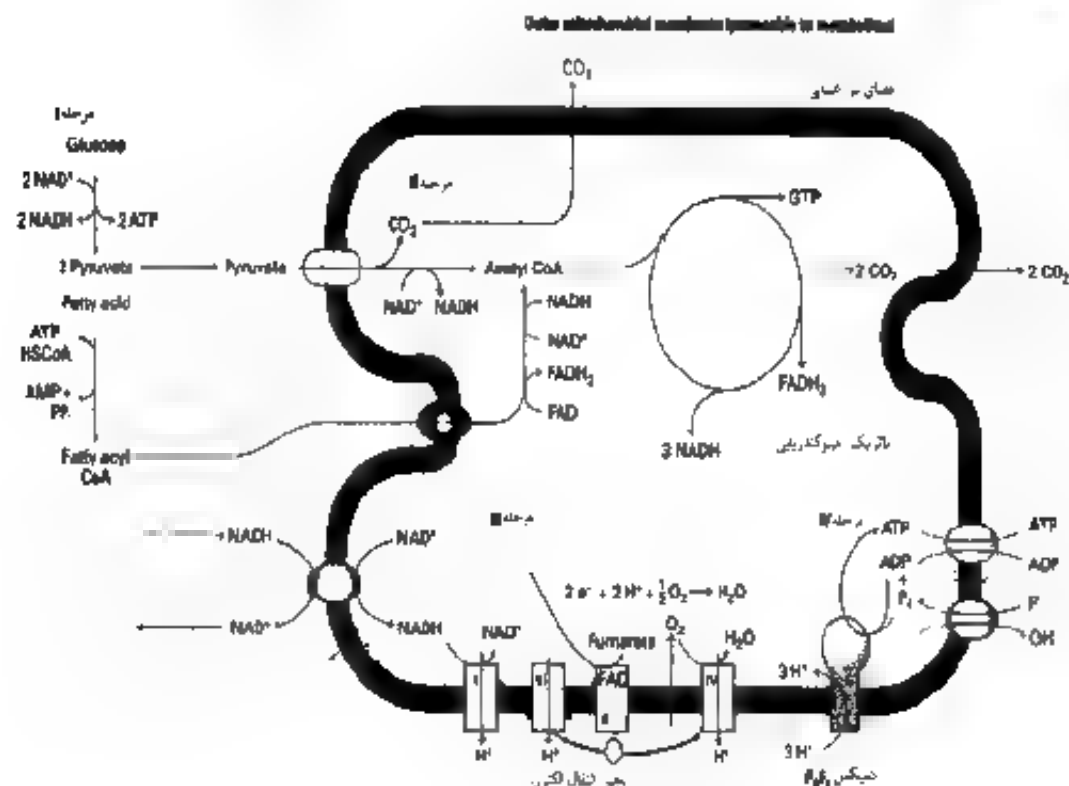
شکل تجربی ۱۲-۷ (شکل رنگی) میتوکندری‌های سلولی

متحمل آمیزش و شکافت سریع می‌گردند. میتوکندری‌های فیبروبلاست جیمی عرض نشاندار با یک پروتئین فلورسنت توسط میکروسکوپ فلورسنت مروری مشاهده می‌شود. میتوکندری‌هایی که دچار آمیزش (بالا) و یا شکافت (پایین) شدند یا فلش و رنگ آبی نشان داده شده است.

المنجد



پوید می‌بود که همانند ستون‌های جنوری به میتوکندری منتقل می‌گردند. اکسیاسیون میتوکندریایی پیرووات و تشکیل ATP در سلول‌های فتوسنتزی، در هنگام تاریکی، زمانی که فتوسنتز ممکن نیست، در ریشه و سایر بافت‌های غیر فتوسنتزی رخ می‌دهد.



▲ شکل ۱۲.۸ (شکل رنگی، خلاصه اکسیداسیون هوازی گلوکز و اسیدهای چرب. مرحله I در سیسترون گلوکز به پیروات (گلیکولیز و اسید چرب به اسیل چرب CoA تبدیل می‌گردد سپس پیروات و اسیل چرب CoA به میوکندری وارد می‌شوند. عری خارجی میوکندری به دلیل وجود پروتئین‌های پورین به مایولیسها نفوذپذیر است اما برای وارد شدن پیروات (زرد) و اسیدهای چرب (آبی) به ماتریکس پروتئین‌های ناقل و نیز دارای (بعضی‌های رنگی) نیاز است. گروه‌های اسیل چرب از اسیل چرب CoA به وی یک خاص حد وسیعاً مستقل شده و عسای ناخن عبور کرده. بعضی (آبی) و سپس مجدداً ر بخش ماتریکس به CoA متصل می‌گردند. مرحله II: در ماتریکس میوکندریایی پیروات و اسیل چرب CoA به اسیل CoA تبدیل شده و سپس کسید می‌شوند و CO_2 راد می‌کند. پیروات به اسیل CoA تبدیل می‌شود و به همراه NAD^+ و FAD تشکیل می‌شود در اکسیداسیون اسیل CoA در چرخه اسید سیتریک، NADH و FADH_2 ، GTP و CO_2 تولید می‌شود. مرحله III: انتقال الکترون باعث جایگزینی به اب و تولید نیروی محرکه پروتونی می‌کند. الکترون‌های کوآنزیم‌های حیاطه (آبی) از طریق کمپلکس‌های انتقال‌دهنده الکترون (مسئطیل‌های آبی) به O_2 منتقل می‌گردند و به همراه آن یون‌های H^+ (قرمز) از ماتریکس به فضای بین عسای انتقال داده می‌شوند تا باعث تولید نیروی محرکه پروتونی می‌گردد. الکترون‌های NADH مستقیماً از کمپلکس I به کمپلکس II حرکت کرده و از کمپلکس II عبور نمی‌کنند. الکترون‌های FADH_2 مستقیماً از کمپلکس II به کمپلکس I می‌روند و وارد کمپلکس I نمی‌شود. مرحله IV: ATP ستاز کمپلکس F_0F_1 (تاریخی) با استفاده از نیروی محرکه پروتونی، در ماتریکس ATP می‌سازد پروتئین‌های اسی‌پورین (بعضی‌های ارتعاشی و سبیل ADP و P_i را به داخل ماتریکس انتقال می‌دهند و گروه‌های هیدروکسیل و ATP را به خارج منتقل می‌کند. NADH مستقیماً به ماتریکس انتقال داده نمی‌شود زیرا عسای داخلی به NAD^+ و NADH نفوذپذیر است اما یک سیستم ساتلی (قرمز) الکترون‌ها را از NADH سیسترون به NAD^+ ماتریکس انتقال می‌دهد. O_2 به داخل ماتریکس و CO_2 به خارج ن‌تار می‌یابد.

مستخصی در میوکندری رخ می‌دهد (شکل ۱۲.۸).
به مرحله آخر از چهار مرحله اکسیداسیون گلوکز عبارتند ر
■ مرحله II: تبدیل پیروات به استیل کو آنزیم A و اکسیداسیون

مکان بیشتر واکنش‌های درگیر در اکسیداسیون پیروات
و اسیدهای چرب به CO_2 و H_2O عسای ناخن میوکندری،
کرستا و ماتریکس می‌یاسد هر واکنش در یک عسای نا فضای



طریق چرخه اسید سیتریک به CO_2 تبدیل می‌گردد. چرخه اسید سیتریک به واکنش موالی به منظور بدین اسید CoA به CO_2 به صورت چرخه‌ای عمل می‌کند. این چرخه با نام‌های مختلفی معروف است: چرخه اسید سیتریک، چرخه اسید بربوکسیلیک (ب TCA) و چرخه کربس. توجه به این چرخه تولید دو مولکول CO_2 ، سه مولکول NADH و یک مولکول FADH_2 و GTP به زای هر گروه لسی که به صورت استیل CoA وارد آن می‌گردد می‌باشد.

همان‌طور که در شکل ۱۲-۱۰ نشان داده شده است، چرخه به اتصال گروه استیل از استیل CoA به مبلکول جها، کربیه اگر الواستاب و تشکیل اسید سیتریک ۶ کربیه آغاز می‌گردد. به دلیل بکه لولیس ترکیب ساخته شده در این چرخه، اسید سیتریک می‌باشد. این چرخه اسید سیتریک نامگذاری شده است. در واکنش‌های ۱ و ۵ یک مولکول CO_2 راد می‌گردد و NAD^+ به NADH لیا می‌گردد هم‌چنین در واکنش ۹ NAD^+ به NADH احیا می‌گردد؛ بنابراین به زای هر دور چرخه، سه NADH تولید می‌گردد. در واکنش ۷، دو الکترون و دو پروتون به FAD منتقل شده و باعث تشکیل سکل آجیایی FADH_2 می‌گردد. واکنش ۷ واکنش ویژه اسمب ریرا به نها از اجزای داخلی چرخه اسید سیتریک می‌باشد (مرحله II) بلکه این واکنش توسط یک آنزیم متصل به عشاء، که جربی از رجیره انتقال الکترون می‌باشد، سیر کاتالیز می‌گردد (مرحله II). در واکنش ۸، هیدرویر پیوند پر انرژی تیواسری سوکسیل کوآنزیم A با ستر یک مولکول GTP طی فرید فسفریلاسیون در سطح سوسپرا همراه شده است (به دلیل این‌که GTP و ATP به یکدیگر تبدیل می‌شوند می‌توان آن را به عنوان یک مرحله تولیدکننده ATP در نظر گرفت). واکنش ۹ باعث تولید مجدد اگر الواستات می‌گردد بنابراین چرخه می‌تواند دوباره آغاز گردد توجه شود که O_2 مولکولی در چرخه اسید سیتریک نقی ندارد.

بسیاری از آنزیم‌ها و مولکول‌های کوچک درگیر در چرخه اسید سیتریک در ماتریکس مینوکندریایی مخلول هستند این مواد شامس CoA ، اسیل CoA ، سوکسیل CoA ، NAD^+ و NADH به علاوه هشت آنزیم چرخه می‌باشد. با وجود این، سوکسیات هیدروژنار (واکنش ۷)، یکی از اجزای پروتئین سراسری عشاء داخلی مینوکندری است ولی جایگاه هال آن به سمت ماتریکس است. زمانی که مینوکندری به توسط نورش لالایم ولتراسویکاسیون ب لیراسموتیک شکسته می‌شود، آنزیم‌های غیرمصل به عشاء

آن به CO_2 در چرخه اسید سیتریک، این اکسیداسیون ب حب NAD^+ به NADH و FAD به FADH_2 همراه است. در کسیداسیون اسید چرب نیز مسیر مشابهی دنبال می‌شود و اسید چرب به استیل کوآنزیم A تبدیل می‌گردد. بیسر این واکنش‌ها در درون عشاء یا بخش ماتریکس مینوکندری رخ می‌دهد.

■ **مرحله III:** انتقال الکترونی از NADH و FADH_2 به O_2 از طریق رجیره انتقال الکترونی موجود در عشاء داخلی که باعث تولید نیروی محرکه پروتونی در عرض عشاء می‌گردد.

■ **مرحله IV:** استفاده از انرژی موجود در سیری محرکه پروتونی به منظور ستر ATP در عشاء داخلی مینوکندری. مراحل III و IV با روی هم رفته فسفریلاسیون اکسیانایو می‌نامند.

در مرحله II، پیروات به CO_2 تبدیل می‌گردد و الکترون‌های پر انرژی در کوآنزیم‌های آجیایی ذخیره می‌گردند.

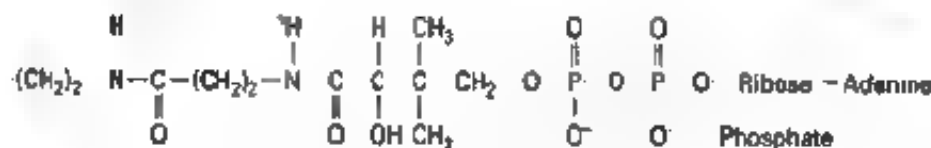
پیروات تولید شده در سیتورول در مرحله I طی گلیکولیر به ماتریکس مینوکندریایی منتقل می‌گردد (شکل ۱۲-۸). در مرحله II سه عمل اتفاق می‌افتد: ۱. پیروات سه کربیه به سه مولکول CO_2 تبدیل می‌شود. ۲. حامل‌های الکترون پر انرژی (NADH و FADH_2) تولید می‌شود که در انتقال الکترون، مرحله II مورد استفاده قرار می‌گیرد؛ و ۳. یک مولکول GTP تولید می‌شود که سپس به ATP تبدیل می‌گردد.



مرحله II را می‌توان به دو بخش مجزا تقسیم کرد: ۱. تولید استیل CoA به علاوه یک مولکول CO_2 و NADH و ۲. تبدیل استیل کوآنزیم A به دو مولکول CO_2 و خدواسط‌های پر انرژی NADH (سه مولکول)، FADH_2 و GTP .

تولید استیل CoA در ماتریکس مینوکندریایی، پیروات با کوآنزیم A واکنش می‌دهد و CO_2 و استیل کوآنزیم A و NADH تشکیل می‌دهد (شکل ۱۲-۸). این واکنش توسط پیروات دهیدروژنار کاتالیز می‌گردد و بسیار انرژی‌زا (-8.0 kcal/mol) ΔG° و اساساً برگشت‌ناپذیر است.

در اکسیداسیون اسیدهای چرب و اسیدهای آمینه، استیل CoA (شکل ۱۲-۹) بهس مرکزی بازی می‌کند. به علاوه استیل CoA یک خد واسط در بسیاری از واکنش‌های بیوسنتزی، مثل انتقال گروه اسیل به پروتئین‌های هیستونی و بسیاری از پروتئین‌های پستانداران، و ستر لیپیدی مثل کلسترول می‌باشد. با وجود این در مینوکندری‌ها، گروه استیل موجود در استیل CoA تقریباً همیشه از

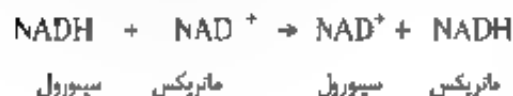


Coenzyme A (CoA)

▲ شکل ۱۲.۹ ساختار استیل CoA. این ترکیب در اکسیداسیون هواری پیرووات، اسیدهای چرب و بسیاری از اسیدهای آمینه یک حد واسطه مهم می باشد. همچنین آن در بسیاری از مسیرهای بیوستری گروه های سمول را فراهم می کند.

FAD تبدیل می شود. O_2 به اب تبدیل شده و انرژی ذخیره شده در الکترون های پر انرژی موجود در اشکال احیایی این مولکول ها به نیروی محرکه پروتون تبدیل می گردد. اگرچه O_2 در هیچ کدام از واکنش های چرخه اسید سیتریک درگیر نیست ولی در عدم حضور O_2 این چرخه به دلیل این که ذخیره میوکندریایی NAD^+ و FAD کاهش می یابد متوقف می گردد کاهش NAD^+ و FAD به دلیل ناتوانی ریحتره انتقال الکترون در اکسید کردن NADH و FADH_2 می باشد. این مشاهدات باعث ایجاد این سؤال می گردد که چگونه NAD^+ سیتورولی مجدداً تولید می شود.

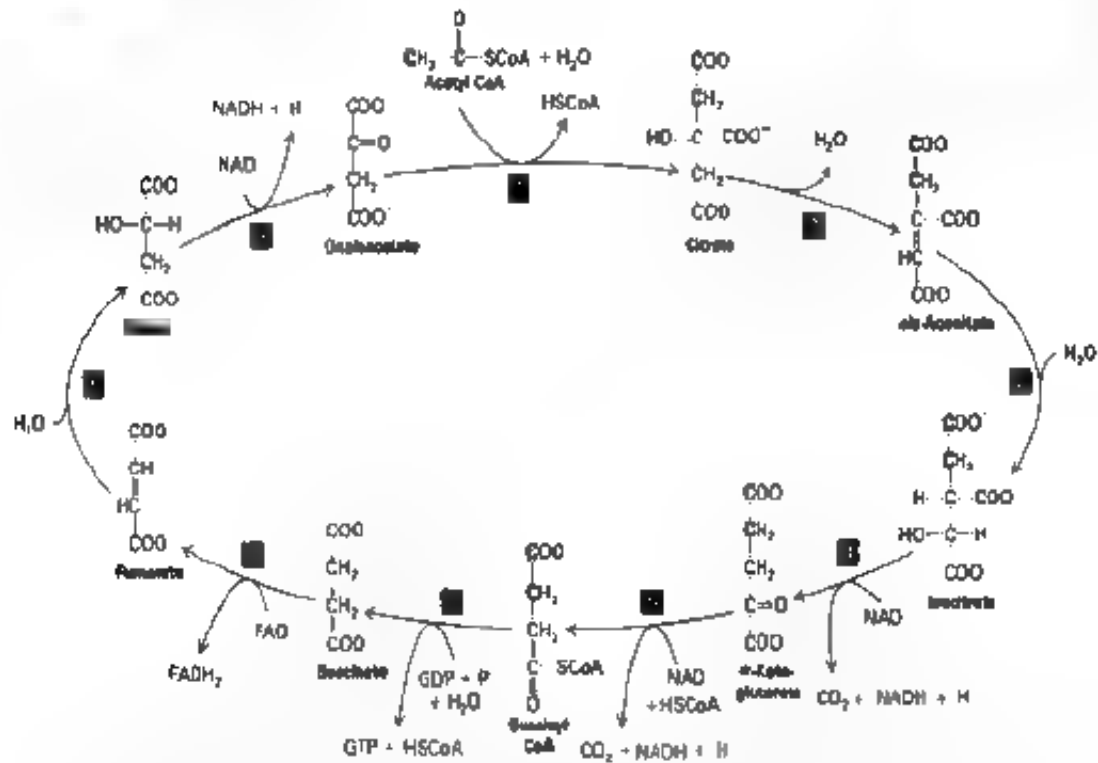
هر گاه NADH سیتورولی بتواند به ماتریکس میتوکندریایی منتقل گردد و توسط ریحتره انتقال الکترون اکسید گردد و هرگاه NAD^+ اکسید شده بتواند به سیتورول برگردد، باید محد NAD^+ سیتورولی بسیار ساده خواهد بود. علی رغم این، عشای ناحی میتوکندری به NADH نودپذیر است. به منظور رفع این مشکل، سلول ها از چندین شاتل الکترونی استفاده می کنند تا الکترون ها را از NADH سیتورولی به NAD^+ ماتریکسی انتقال دهند. به این طریق الکترون های NADH سیتورولی به طور غیرمستقیم از طریق ریحتره انتقال الکترون به O_2 می رسد. سیر کار شاتل معروف حالات -آسپرتات در شکل ۱۲.۱۱ به تصویر کشیده شده است. در هر «دوره» کامل از چرخه، هیچ گونه تغییر کلی در تعداد مولکول های NADH و NAD^+ با حد واسطه های آسپرتات یا حالات شاتل مشاهده نمی گردد. علی رغم این در سیتورول، NADH به NAD^+ و در ماتریکس، NAD^+ به NADH بدین می گردد تا به ترتیب در گیکویر و تولید ATP در مراحل III و IV مورد استفاده قرار گیرند.



درگیر در چرخه اسید سیتریک به صورت کمپلکس های پروتینی بزرگ آزاد می گردند. عقیده بر این است که در چنین کمپلکس هایی، فراورده واکنش یک آنزیم بنوی انتشار به محلول مسقیماً به آنزیم بعدی منتقل می شود. ما خود این تحقیقات زیادی به منظور تعیین ساختارهای این کمپلکس های آنزیمی بزرگ درون سلولی نیاز است. اگرچه در گلیکولیز از یک مولکول گلوکز دو مولکول استیل CoA تولید می گردد، در واکنش های مسیر گلیکولیز و چرخه اسید سیتریک به ازای هر مولکول گلوکز ۶ مولکول CO_2 ، ۱۰ مولکول NADH و ۲ مولکول FADH_2 تولید می گردد (جدول ۱۲.۱). هر چند که در طی این واکنش ها چهار پیوند فسفوانیدریدی پر انرژی به شکل دو مولکول ATP و دو مولکول GTP تولید می گردد، این ها تنها بخش کوچکی از انرژی موجود در اکسیداسیون کامل هواری گلوکز می باشد. باقیمانده انرژی به صورت الکترون های پر انرژی در کوآنزیم های احیا شده NADH و FADH_2 ذخیره می گردد. هدف مرحل III و IV تبدیل این انرژی به ATP است.

ناقل های موجود در عشای داخلی میتوکندری به حفظ غلظت مناسب NAD^+ و NADH در سیتورول و ماتریکس کمک می کنند.

در سیتورول، NAD^+ در واکنش مرحله ۶ گلیکولیز (شکل ۱۲.۲ را ملاحظه کنید) و در ماتریکس میوکندریایی NAD^+ در تبدیل پیرووات به استیل CoA و سه واکنش چرخه اسید سیتریک (۵، ۳ و ۹ در شکل ۱۲.۱۰) ضروری می باشد. در موارد فوق NADH فراورده واکنش می باشد در گلیکولیز و اکسیداسیون پیرووات، NAD^+ بایستی دوباره با اکسید شدن NADH ساخته شود. (به طور مشابه هرگاه به واکنش های وابسته به FAD نیاز باشد بایستی FADH_2 تولید شده در واکنش های مرحله II دوباره به FAD اکسید شود. همین طور که در بخش بعدی خواهیم دید در مرحله II ریحتره انتقال الکترون در میوکندری، NADH به NAD^+ و FADH_2 به



شکل ۱۲-۱ چرخه اسید سیتریک. اسید CoA به CO₂ و خاص‌های الکترونی NADH و FADH₂ تبدیل می‌شود. د. واکنش ۱، یک رسته دو کربسه اسید از اسید CoA، مونوکربن چهار کربسه اگرالاب ترکیب شده و سیرب + کربسه را به وجود می‌آورد. در رسته واکنش‌ها (۲-۶) مونوکربن‌های سیرب برانجام به اگرالاستات تبدیل می‌شود و علی این فرایند دو مونوکربن CO₂ از دست می‌دهد. در هر دور چرخه، چهار جفت الکترون از اتم‌های کربن برداشته شده و سه مونوکربن NADH و یک مونوکربن FADH₂ و یک مونوکربن GTP ساخته می‌شود. دو اتم کربسی که به صورت اسید CoA وارد چرخه می‌شود به رنگ بی در تصویر اسید CoA پس داده شده است. در سوکسینات و فومارات که مونوکربن‌های متفاوتی هستند. نمی‌توان آنها را به‌طور ویژه مشخص کرد. در مطالعاتی که با ساندار کردن پروتئین انجام شده است، مشخص شده است که اتم‌های کربن اسید CoA در دور اول چرخه به صورت CO₂ از دست نمی‌روند بلکه یک اتم بر دور بعدی و دیگری در دوره‌های بعدی از دست می‌رود.

جدول ۱۲-۱ فرآورده خالص سیرب گلیکولیز و چرخه اسید سیتریک					
واکنش	تعداد مولکول‌های CO ₂ تولید شده	تعداد مولکول‌های NAD ⁺ احیاء شده به NADH	تعداد مولکول‌های FAD احیاء شده به FADH ₂	ATP یا GTP	
یک مولکول گلوکز به ۲ مولکول پیروات	۰	۲	۰	۲	
دو مولکول پیروات به ۲ مولکول اسید کوآ	۲	۲	۰	۰	
دو مولکول اسید کوآ به ۲ مولکول CO ₂	۲	۶	۲	۲	
جمع	۶	۱۰	۲	۴	

می‌شود در بحث بعد توضیح داده خواهد شد که NADH و FADH₂ دارای الکترون‌های پر انرژی، در مرحله III تولید می‌روند. محرکه یه تونی، که به بوبه خود در مرحله IV به منظور تولید ستر ATP استفاده خواهد شد، مورد استفاده قرار خواهد گرفت.

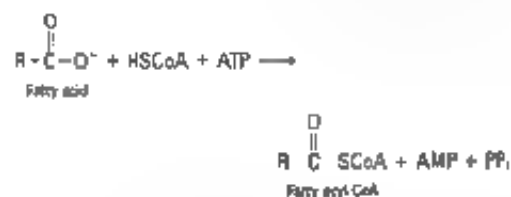
اکسیداسیون پراکسیرومی اسیدهای چرب در پراکسیروم‌ها ATP تولید نمی‌کند

اکسیداسیون اسیدهای چرب در میتوکندری منبع مهم ATP در سلول‌های کبد پستانداران می‌باشد، و بیوشیمیست‌ها معتقدند که این پدیده در تمام انواع سلول‌ها نیز صادق است، با وجود این، در رت‌هایی که با کلوفیبرات، درویی که متابولیسم لیپیدها را تغییر می‌دهد، بیمار شدید مشخص شد که میزان کسیداسیون اسیدهای چرب و تعداد پراکسیروم‌ها در سلول‌های کبد آنها افزایش یافت. این یافته‌ها نشان داد که پراکسیروم‌ها مانند میتوکندری‌ها می‌توانند اسیدهای چرب را اکسید کنند. این آنزیم‌های کوچک که تقریباً ۲۰-۳۰٪ ATP در نظر دارند توسط یک عضوی واحد احاطه شده‌اند (شکل ۱۲-۴). ملاحظه کنید، آنها در تمام سلول‌های پستانداران به جز اریتروسیت‌ها یافت می‌گردند و همچنین در سلول‌های گیاهی، مخمرها و احتمالاً بیشتر سلول‌های یوکاریوتی نیز وجود دارند.

میتوکندری‌ها ترجیحاً اسیدهای چرب با زنجیره کوتاه (زنجیره استیل چرب کم‌تر از ۸ کربن یا <C₈)، متوسط (C₈-C₁₈) و طولانی (C₁₈-C₂₀) را اکسید می‌کنند. در حالی که پراکسیروم‌ها ترجیحاً اسیدهای چرب با زنجیره بسیار طولانی (VLCFA، >C₂₀)، که میتوکندری نمی‌تواند آنها را اکسید کند، اکسید می‌کنند. بیشتر اسیدهای چرب موجود در مواد غذایی از نوع اسیدهای چرب با زنجیره طولانی هستند. بنابراین می‌تواند در میتوکندری اکسید گردند. بر خلاف اکسیداسیون اسیدهای چرب در میتوکندری که ۵ تولید ATP همراه است، در اکسیداسیون پراکسیرومی اسیدهای چرب، ATP تشکیل نمی‌شود بلکه انرژی به صورت گرم آزاد می‌گردد.

مسیرهای واکنشی که طی آن اسیدهای چرب در پراکسیروم‌ها به استیل CoA تجزیه می‌گردند مشابه مسیرهای موجود در میتوکندری‌ها می‌باشد (شکل ۱۲-۱۲). با وجود این پراکسیروم‌ها فاقد زنجیره انتقال الکترون هستند و الکترون‌های FADH₂ تولید شده طی اکسیداسیون اسیدهای چرب فوراً توسط اکسینزها به O₂ منتقل شده و FAD و پراکسید هیدروژن (H₂O₂) تولید می‌شوند.

سوختن به دلیل این که به‌طور ذاتی از کربوهیدرات‌ها احیاترند (هیدروژن بیشتری دارند) می‌تواند انرژی بیشتری تولید کند. در پستانداران مکان اصلی ذخیره تری‌گلیسریدها بافت چربی (آدیپوز) است. در حالی که مکان اصلی ذخیره گلیکوزن عضلات و کبد می‌باشد. همانند کسیداسیون گلوکز، در اکسیداسیون اسید چرب نیز ۴ مرحله وجود دارد. به منظور پیچیدسازی کارایی تولید ATP، بخشی از مرحله II (اکسیداسیون استیل CoA در چرخه اسید سیتریک) و تمام مراحل III و IV کسیداسیون اسید چرب شبیه اکسیداسیون گلوکز می‌باشد. تنها تفاوت‌های موجود مربوط به مرحله I سیترونی و بخش اول مرحله II میوکسیریایی می‌باشد. در مرحله I، اسیدهای چرب در سیبورول به استیل چرب CoA تبدیل می‌گردند. در طی این واکنش ATP به AMP و PP (پیروفسفات معدنی) تبدیل می‌شود. شکل ۱۲-۸ را ملاحظه کنید.



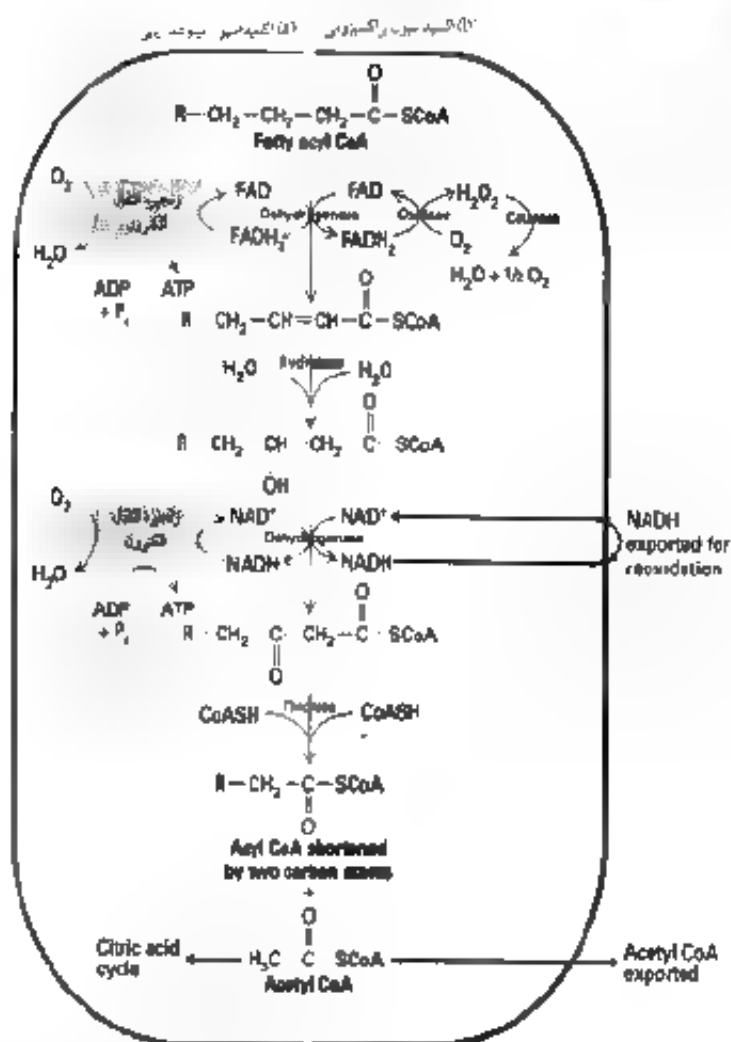
هیدروکسیل پدی PP به دو مولکول P باعث تکمیل شدن این واکنش می‌گردد. گروه استیل چرب به منظور انتقال به ماتریکس میتوکندری نیاز به مولکولی به نام کارنتین دارد. گروه استیل چرب به صورت متصل به کارنتین توسط پروتئین ناقل اسید کارنتین^(۱) از فضای داخلی میتوکندری عبور کرده (شکل ۱۲-۸، بیسی آب) و سپس در سمت ماتریکس، گروه استیل چرب از کارنتین آزاد شده و دوباره به یک مولکول دیگر CoA متصل می‌گردد. فعالیت ناقل اسید کارنتین تنظیم می‌گردد تا هنگامی که سلول‌ها ATP کافی دارند از کسیداسیون اسیدهای چرب معافیت گردد.

در بخش اول مرحله I، هر مولکول استیل چرب CoA در میتوکندری طی چهار واکنش تکراری که در آن اتم‌های کربن به استیل CoA تبدیل می‌گردند اکسید می‌شود. طی این واکنش‌ها به همراه تولید استیل CoA، FADH₂ و NADH تولید می‌گردد (شکل ۱۲-۱۲). برای مثال، اکسیداسیون میوکسیریایی هر مولکول اسید استئاریک ۱۸ کربن، CH₃(CH₂)₁₆COOH، ۹ مولکول استیل CoA و ۸ مولکول NADH و FADH₂ تولید می‌کند. در بخش دوم مرحله II، همانند استیل CoA تولید شده از پیرووات، این گروه‌های استیل به چرخه اسید سیتریک وارد شده و به CO₂ تبدیل

شکل ۱۲-۱ اکسیداسیون اسیدهای

چرب در میتوکندری‌ها و پراکسیرومها. در هر دو اکسیداسیون میتوکندریایی (a) و اکسیداسیون پراکسیرومی (b)، اسیدهای چرب توسط مجموعه‌ای از چهار واکنش انرژی‌بر وسط تصویر نشان داده شده است (اسید به اسید CoA تبدیل می‌گردد مولکول اسید چرب CoA به سس CoA تبدیل می‌شود و باقی‌مانده آن به آتم کربن کوتاه‌تر شده است). به همراه این واکنش‌ها یک مولکول FAD به FADH₂ و یک مولکول NAD⁺ به NADH احیا می‌گردد. کوتاه سس سس CoA ن زمانی که اسید چرب کاملاً به اسید CoA تبدیل شود و با به معنای اسم‌های کربن فرد سرد، اضافه می‌یابد. در میتوکندری‌ها الکترون‌های FADH₂ و NADH وارد رنجیره انتقال الکترون می‌شوند و سرانجام در تولید ATP مورد استفاده قرار می‌گیرند. استیل CoA تولید شده در چرخه اسید سیتریک اکسید شده و تولید ATP و CO₂ می‌کند به دلیل

این که پراکسیرومها فاقد کمپلکس‌های انتقال الکترون، که در رنجیره انتقال الکترون و انرژی‌ها چرخه اسید سیتریک تشکیل شده است، می‌باشد. اکسیداسیون اسیدهای چرب در این اندام‌ها به تولید ATP منجر نمی‌گردد.



نکات کلیدی بخش ۱-۱۲

مرحله اول کاتابولیسم گلوکز و اسید چرب: گلیکولیز و چرخه

اسید سیتریک

● در فرایند تمام اکسیداسیون هوار، سلول‌ها انرژی آزاد شده از اکسیداسیون سوخت گلوکز یا اسیدهای چرب را به بیوند فسفواندرویدی انتهای مولکول ATP تبدیل می‌کنند.

■ در اکسیداسیون هوار، هر مولکول گلوکز، شش مولکول CO₂ و تقریباً ۳۰ مولکول ATP تولید می‌شود کل فرید که از سیموزون آغاز و به میوکسری ختم می‌شود، ر می‌توان به چهار مرحله تقسیم کرد: (۱) گلیکولیز به پیرووات در سیموزول، (۲) اکسیداسیون پیرووات به CO₂ در میوکسری،

پراکسیرومها علاوه بر اکسیداسیون سرشار از کاتالاز بر می‌باشد که سبب H₂O₂ بسیار سیموکسیک و تخریب می‌کند NADH تولید شده در اکسیداسیون اسیدهای چرب به سیموزول رفته و در آنجا کسید می‌گردد؛ و میازی به خود شامل مالات، اسپاراتات نمی‌باشد. هم‌چنین پراکسیرومها فاقد چرخه اسید سیتریک هستند بنابراین استیل CoA تولید شده در تخریب پراکسیرومی اسیدهای چرب نمی‌تواند بیسر اکسید گردد؛ و به جای آن به سیموزول منتقل شده و در سیمتر کلسرون (فصل ۱۰) و سیمتر متابولیسم مورد استفاده قرار می‌گیرد.

CoA به چند مولکول استیل CoA تبدیل می‌شود که طی آن NADH و FADH_2 نیز تولید می‌شوند سپس مانند کسیداسیون گلوکز، استیل CoA وارد چرخه اسید سیتریک می‌شود. مراحل ۳ و ۴ در اکسیداسیون اسید چرب و گلوکز مشابه و یکسان می‌باشند.

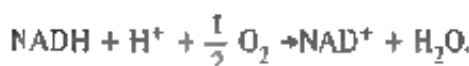
■ در بیشتر سول‌های یوکاریوتی کسیداسیون اسیدهای چرب با رنجیره کوتاه و طویل در میتوکندری رخ می‌دهد و طی آن ATP تولید می‌شود در حالیکه اکسیداسیون اسیدهای چرب با رنجیره خیلی طویل در پراکسیروم صورت می‌گیرد و ATP تولید نمی‌شود بلکه انرژی آزادشده به گرما تبدیل می‌شود.

۱۲.۲ رنجیره انتقال الکترون و تولید بیرونی محرکه پروتونی

بیشتر انرژی آزاد شده از اکسیداسیون گلوکز و اسیدهای چرب به CO_2 (مراحل ۱ و ۱۱) به الکترون‌های پر انرژی در کوآنزیم‌های احیایی NADH و FADH_2 تبدیل می‌گردد. ما اکنون به مرحله III بر می‌گردیم که در آن انرژی ذخیره شده بر این کوآنزیم‌ها توسط رنجیره انتقال الکترون، به نام رنجیره سس، به بیرونی محرکه پروتومی تبدیل می‌گردد. ابتدا مطلق و اجرای رنجیره انتقال الکترون و پمپ شدن پروتون‌ها را از عرض عشای داخلی بوسیله می‌دهیم. سرانجام این بخش را با بحث مقدار بیرونی محرکه پروتومی تولید شده توسط انتقال الکترون و پمپ پروتون حائمه می‌دهیم. در بخش بعدی مرحله IV که بر روی ساختار سنتز ATP متمرکز شده است و این که چگونه آن از بیرونی محرکه پروتون در سنتز ATP استفاده می‌کند را بحث می‌کنیم.

انتقال الکترون بصورت مرحله‌ای، انرژی ذخیره شده در NADH و FADH_2 را با آزایی بیشتری آزاد می‌کند

در انتقال الکترون‌ها از NADH و FADH_2 آزاد شده، سرانجام به O_2 می‌رسد و مطابق واکنش زیر H_2O تولید می‌کند.



$$\Delta G = -52/6 \text{ kcal/mol}$$



$$\Delta G = -43/4 \text{ kcal/mol}$$

(۳) انتقال الکترونی به منظور تولید بیرونی محرکه پروتونی و بدین‌اکیژن مولکولی به آب و (۴) سنتز ATP.

■ میتوکندری دارای دو غشاه متفاوت عشای داخلی و خارجی و دو ریزبخش متفاوت (قصای بین عشایی و ماتریکس) می‌باشد اکسیداسیون هوازی در ماتریکس میتوکندریایی روی عشای داخلی میوکندری رخ می‌دهد.

■ در هر چرخه از اسیدسیتریک دو مولکولی CO_2 سه مولکول NADH ، یک مولکول FADH_2 ، و یک GTP تولید می‌شود.

■ در گلیکولیز (مرحله ۱) انرژی‌های سینتورولی گلوکز را به دو مولکول پیرووات تبدیل کرده و دو مولکول ATP و دو مولکول NADH تولید می‌کند.

■ سرعت کسیداسیون گلوکز در گلیکولیز و چرخه اسید سیتریک بر حسب نیاز سول به ATP توسط آنزیم‌ها مهار به تحریک می‌شود. همانیکه ATP زیاد است گلوکز به صورت گلوکون با چربی ذخیره می‌شود.

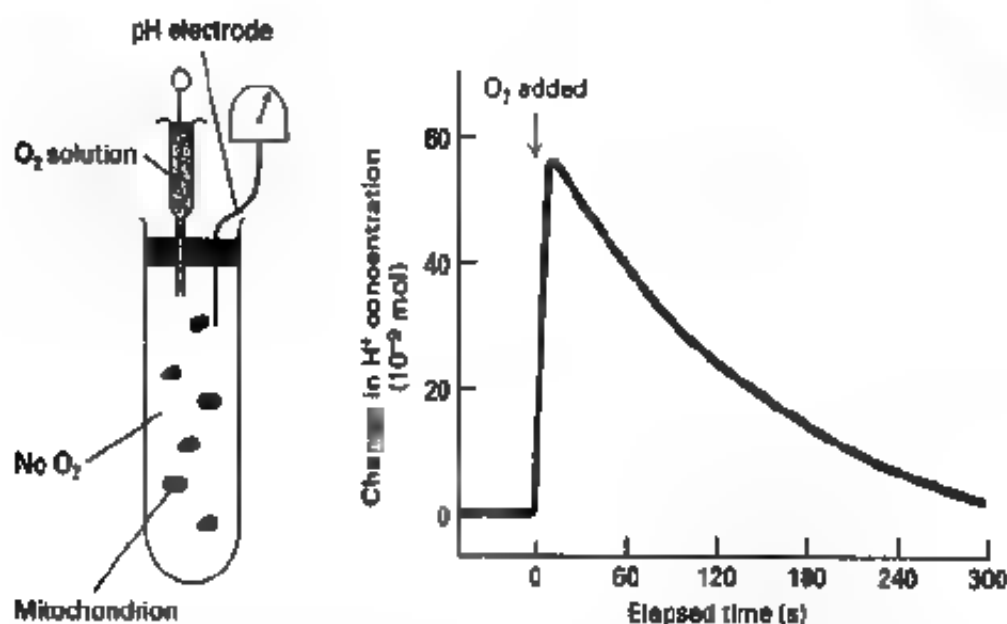
■ مقدری از انرژی آزادشده طی مراحل اولیه اکسیداسیون موقتاً بر کوآنزیم‌های احیایی NADH و FADH_2 ذخیره می‌شود تا بعداً توسط الکترون‌های پرانرژی خودشان رنجیره انتقال الکترون را پیش ببرد (مرحله ۲).

■ در عدم حضور اکسیژن (شرایط بی‌هوازی) پیرووات را به لاکتات یا (در مورد محصر) به اتانول و CO_2 تبدیل می‌کند. طی این فرایند NADH به NAD^+ تبدیل می‌شود که برای ادامه گلیکولیز ضروری است. در شرایط هوازی (در حضور اکسیژن) پیرووات به میتوکندری که در اینجا واکنش‌های مراحل ۲ تا ۴ رخ می‌دهد منتقل می‌شود.

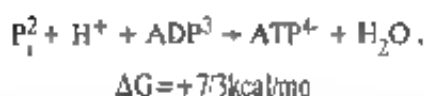
■ در مرحله ۲، مولکول پیرووات سه کرینه ابتدا به یک مولکول CO_2 ، NADH ، و اسیل کوآنزیم A اکسید می‌شود. سپس اسیل کوآنزیم A در چرخه اسیدسیتریک به CO_2 کسید می‌شود.

■ اکسیژن مولکولی مستقیماً در گلیکولیز (مرحله ۱) و در چرخه اسید سیتریک (مرحله ۲) مورد استفاده قرار نمی‌گیرد. ■ تاتال ملات/اسپاراتات NAD^+ سینتورولی لازم برای ادامه گلیکولیز را فراهم می‌کند.

■ همانند اکسیداسیون گلوکز، اکسیداسیون اسیدهای چرب بر چهار مرحله دارد. در مرحله ۱، اسیدهای چرب در سینتورول به اسیل چرب CoA تبدیل می‌شود. در مرحله ۲، اسیل چرب



▲ شکل تجربی ۱۲.۱۳ انتقال الکترون از NADH به O₂ با انتقال پروتون از عرض عمودی میتوکندریایی همراه شده است. هر گاه NADH به سوسپانسیون میوکندری‌های بدون O₂ اضافه گردد، هیچ NADH اکسید نمی‌گردد. هر گاه مقدار کم نری O₂ به سوسپانسیون اضافه کردند، افزایش شدیدی در غلظت پروئونی محیط خارج از میوکندری به وجود می‌آید (کاهش pH). بنابراین اکسیداسیون NADH توسط O₂ حرکت پروئونی به خارج از ماتریکس همراه شده است. وقتی که O₂ حذف می‌شود پروئونی‌های آزاد به آهستگی به میوکندری بر می‌گردند (استر ATP را نایب می‌شود). و pH محیط خارج سلولی به مقدار اولیه خود بر می‌گردد.



در واکنش‌های نسبتاً ساده که در آن یک مولکول کوآنزیم و سنتز یک مولکول ATP رخ می‌دهد بسیار ناگوار خواهد بود زیرا ΔG^0 تولید ATP و P اساساً کمتر از اکسیداسیون کوآنزیم خواهد بود و ملزاد انرژی به صورت گرما از دست خواهد رفت. به منظور جلوگیری از هدر رفتن انرژی، در میتوکندری ابتدا انرژی حاصل از اکسیداسیون کوآنزیم توسط مجموعه‌ای از خاص‌های الکترونی، به پیروی محرکه پروئونی تبدیل می‌گردد، نه هر یکی از اجزای مجموعه حامل الکترونی، تمامی آنها از اجزای سراسری عبور می‌باشد.

انتقال الکترون در میوکندری‌ها با پیب کردن پروتون همراه شده است

در انتقال الکترون از NADH و FADH₂ به O₂، پروتون‌ها از مکان‌های مختلف ماتریکس میوکندری به پیروی از عبور از دایه

به خاطر پیورید که بدین ۱ مولکول گلوکز به CO₂ طی مسیر گلیکولیز و چرخه اسید سیتریک باعث تولید ۱۰ مولکول NADH و ۲ مولکول FADH₂ می‌گردد (جدول ۱۲-۱ را ملاحظه کنید). اکسیداسیون این کوآنزیم‌های احیایی دارای ΔG^0 کلی ۶۱۳- kcal/mol (۳۳۳۴- ۲۱- kcal/mol) می‌باشد. بنابراین پتانسیل انرژی آزاد موجود در پیوند‌های شیمیایی گلوکز (۶۸۶- kcal/mol) تقریباً ۹۰٪ در کوآنزیم‌های احیایی جمع شده‌اند. چرا بایستی در کوآنزیم مختلف NADH و FADH₂ وجود داشته باشد؟ اگرچه بسیاری از واکنش‌های دخیل در اکسیداسیون گلوکز و اسیدهای چرب انرژی کافی برای احیا NAD⁺ را دارد، اما تمامی آنها قادر به این کار نیستند و انرژی کم‌تری دارند. بنابراین این واکنش‌ها با FAD جفت شده‌اند که به منظور احیا خود نیاز به انرژی کم‌تری دارند. انرژی حمل شده در کوآنزیم‌های احیایی با اکسید شدن آنها آزاد می‌گردد. مشکلی که در میتوکندری وجود دارد تبدیل کارای انرژی آزاد شده توسط این اکسیداسیون به انرژی موجود در پیوند فسفوانیدریدی آنها می‌باشد.

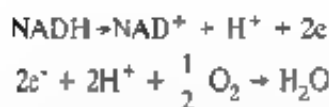


زمانی که O_2 به اجا شدن تمام می شود، پروتون های مازاد محیط به آرامی به داخل ماتریکس شست می کشد. با اندازه گیری تغییرات pH در این آزمایشات می توان محاسبه کرد که به ازای هر جفت الکترون منتقل شده از NADH به O_2 تقریباً ۱۰ پروتون به خارج از ماتریکس منتقل می گردد.

رعاش بالا را می توان برای به دست آوردن مقدار $FADH_2$ ، تکرار کرد، اما به جای NADH از سوکسینات بیستی به عنوان سوپراستاده کرد. به یاد بیاورید که کسیداسیون سوکسینات به فوارات در چرخه سیتریک $FADH_2$ تولید می کند. شکل ۱۴-۱۰ ر ملاحظه کنید. مقدار سوکسینات ر می توان طوری تنظیم کرد که مقدار $FADH_2$ تولید شده برابر با مقدار NADH موجود در آزمایش اول باشد. مانند آزمایش اول، اضافه کردن اکسیژن باعث می گردد که محیط خارج میتوکندری اسیدی گردد، اما اسیدینه آن کمتر از زمانی است که NADH استفاده شد. این نتیجه شگفت انگیز بیست ریز الکترون های موجود در $FADH_2$ انرژی پتانسیل کمتری (۳۴/۴ kcal/mol) از الکترون های موجود در NADH (۵۲/۶ kcal/mol) دارد، و بنابراین باعث انتقال پروتون کمتری نسبت به NADH از ماتریکس به فضای بین دو غشاء می گردد و در نتیجه تغییر کمتری در pH به وجود می آورد.

الکترون ها از طریق چهار کمپلکس چند پروتئینی از $FADH_2$ و NADH به O_2 خرد می یابند

اکون ما حرکت الکترون ها را از NADH و $FADH_2$ به پذیرنده بدی الکترون، O_2 ، بررسی می کنیم. برای سادگی، روی $NADH_2$ بحث می کنیم. در میتوکندری های در حال نفس، هر مولکول NADH دو الکترون به ربحیره انتقال الکترون، آزاد می کند. این الکترون ها در بهایب یک اتم کسپژ (نصف مولکول O_2) ر احب کرده و یک مولکول آب تولید می کنند.

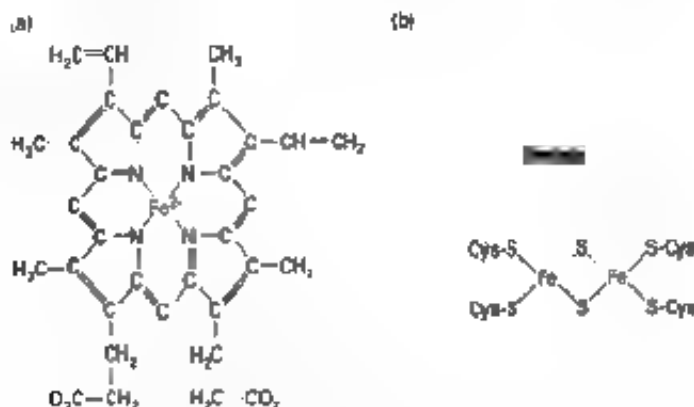


زمانی که الکترون ها از NADH به سمت O_2 حرکت می کنند پتانسیل آنها به اندازه ۱/۱۴ V کاهش می یابد که معادل با ۴۶/۴ kcal/mol الکترون، یا ۵۳ kcal/mol برای یک جفت الکترون منتقل شده، می باشد. همان گونه که قبلاً اشاره شد، بیشتر این انرژی به صورت نیروی محرکه پروتونی در عرض غشای داخلی

پمپ می شود؛ بنابراین طی این عمل شیب غلظت پروتونی و شیب الکتریکی در عرض غشای داخلی ایجاد می گردد. (شکل ۱۴-۱۲ ر ملاحظه کنید). پمپ شدن پروتون ها باعث می شود که pH ماتریکس میکندری از pH فضای بین غشایی و سبوروبی بالاتر باشد (غلظت H^+ پایین تر می آید). به دلیل پمپ شدن H^+ به خارج از ماتریکس، در عرض غشای پتانسیل الکتریکی به وجود می ید و باعث می شود که ماتریکس نسبت به فضای بین غشایی معی گردد. سایرین انرژی آزاد شده از اکسیداسیون NADH و $FADH_2$ هم به صورت پتانسیل الکتریکی و هم به صورت شیب غلظت پروتونی در عرض غشاء داخلی (وای هم فته نیروی محرکه پروتونی) ذخیره می گردد. همان طور که خواهیم دید برگشت پروتون ها از عرض غشای داخلی، به دلیل نیروی محرکه، با سیر ATP از ADP و P توسط ATP سنتز همراه شده است.

سیر ATP از ADP و P_i ناشی از انتقال الکترون ها از NADH و $FADH_2$ به O_2 ، منبع مهم ATP در سلول های هواری غیر فتوسنتتیک می باشد. مدارک زیادی وجود دارد که نشان می دهد در میتوکندری ها و باکتری ها این فر پند فمغریلاسیون اکسیناتو، بستگی به تولید نیروی محرکه پروتونی در عرض غشای داخلی (میتوکندری ها) یا غشای پلاسمایی باکتری ها دارد. انتقال الکترون، پمپ کردن پروتون و تولید ATP همزمان رخ می دهد. برای مثال در آزمایشگاه، افزودن O_2 و سوپرایب مثل پیروات یا سوکسینات به میتوکندری های سالم نهه زمانی منجر به سیر ATP می گردد که غشای داخلی میتوکندری سالم باشد. در حضور مقادیر بسیار کم در حبت که باعث سوراخ شدن غشاء می گردد، انتقال الکترون و اکسیناسیون این متابولیم، توسط O_2 هم رخ می دهد. با وجود این، تحت این شرایط ATP ساخته نمی شود رر شست پروتون مانع از حفظ شیب غلظت پروتون و پتانسیل الکتریکی بین غشایی می گردد.

جفت شدن انتقال الکترون از NADH (یا $FADH_2$) به O_2 و انتقال پروتون از عرض غشای داخلی میتوکندریایی را می توان به طور تجربی با میکندری های سالم چنا شده اثبات کرد (شکل ۱۴-۱۳). هر گاه به سوپراسیون میتوکندری های موجود در یک محلول بدون O_2 که دارای NADH می باشد O_2 افزوده شود، محیط خارج میتوکندری به تدریج اسیدی می گردد (غلظت پروتون افزایش می یابد). ریرا غشای خارجی به پروتون نفوذپذیر است (به خاطر داشته باشید که شاتل ملات / اسپرانت و سایر شاتل ها می تواند NADH موجود در محلول را به NADH ماتریکسی تبدیل کند).



شکل ۲-۱۴ (شکل رنگی) هم و گروه‌های پروستتیک آهن - سولفور موجود در زنجیره انتقال الکترون. (a) بخش هم سیتوکروم‌های b_L و b_H که حرو CoQH₂ - سیتوکروم C ردکتاز کمپلکس II) می‌باشد. حلقه پورفیریسی یکسانی دارد در تمام هم‌ها موجود می‌باشد. اختلاف‌های سیمایی که به حلقه پورفیریسی متصل شده‌اند در سیتوکروم‌های موجود در زنجیره انتقال الکترون متفاوت هستند. تمامی چهار الکترون به‌طور جداگانه می‌پذیرد و آزاد می‌کند (b) مجموعه آهن - سولفور دایمر (Fe-S)₂ هر هم آهن به ۴ ایم گوگرد متصل شده است؛ دو نا اتم‌های گوگرد سولفور معدنی هستند و دوتا از آنها سولفور موجود در زنجیره جانبی اسیدآمینه سیستئین موجود در پروتئین می‌باشد تمام مجموعه‌های Fe-S الکترون را به‌طور جداگانه پذیرفته و آزاد می‌کند.

ردکتاز (کمپلکس III، ۱۱ زیر واحد، و سیتوکروم C کسب‌دار (کمپلکس IV، ۱۲ زیر واحد)، الکترون‌های NADH از کمپلکس I به سمت III و از IV به سمت II حرکت کرده و کمپلکس II را رد می‌کند؛ الکترون‌های FADH₂ از کمپلکس II به سمت I و IV حرکت کرده و کمپلکس I را رد می‌کند (شکل ۲-۱۴ را ملاحظه کنید). هر کمپلکس دارای چند گروه پروستتیک می‌باشد که در حرکت الکترون‌ها مشارکت می‌کنند. این مولکول‌های الی غیرپیدی کوچک یا یون‌های فلزی، سد یا و به‌طور ویژه به کمپلکس‌های چند پروتئینی متصل شده‌اند.

هم و سیتوکروم‌ها انواعی از هم‌ها گروه پروستتیک دارای آهن شبیه به آنچه که در هموگلوبین و میوگلوبین یافت می‌شود (شکل ۲-۱۴)، به‌طور محکم (کووالان یا غیرکووالان) به یک سری از پروتئین‌های مینوکندریایی که سیتوکروم نامیده می‌شوند متصل شده‌اند. سیتوکروم با حروف a، b، c یا c₁ نشان داده می‌شود حرکت الکترون‌ها از طریق سیتوکروم‌ها به وسیله کمپلکس‌های و حیاتیات آهن موجود در مرکز مولکول هم رخ می‌دهد.



به دلیل این که حلقه هم موجود در سیتوکروم‌ها دارای اتم‌هایی با

جدول ۲-۲ گروه‌های پروستتیک حامل الکترون در زنجیره تنفسی

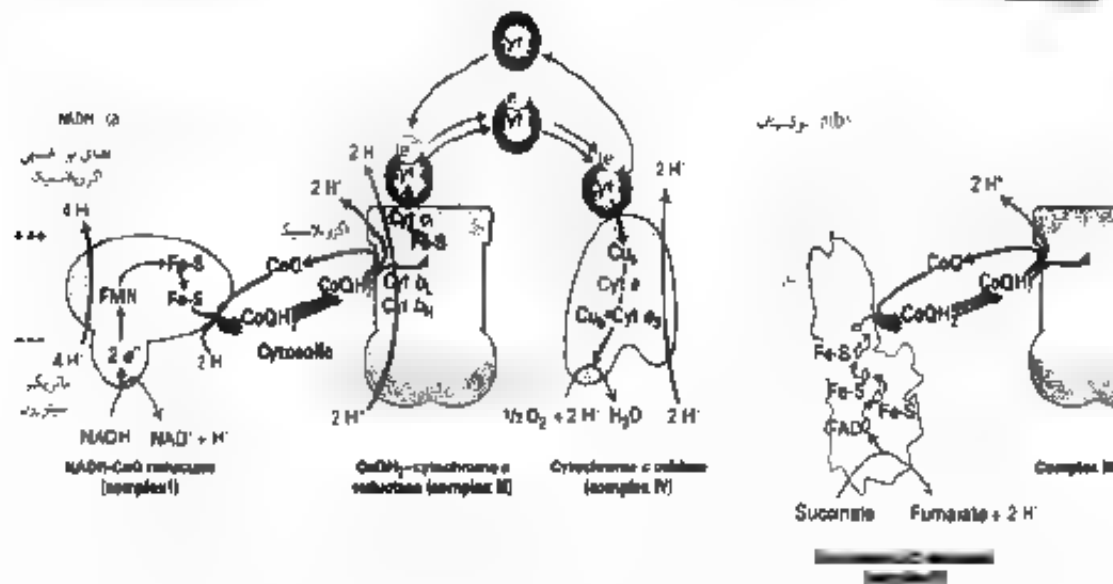
PROTEIN COMPONENT	PROSTHETIC GROUPS*
NADH-CoQ reductase (complex I)	FMN Fe-S
Succinate-CoQ reductase (complex II)	FAD Fe-S
CoQH ₂ -cytochrome c reductase (complex III)	Heme b _L Heme b _H Fe-S Heme c ₁
Cytochrome c	Heme c
Cytochrome c oxidase (complex IV)	Cu ²⁺ Heme a Cu ²⁺ Heme a ₃

مینوکندریایی حفظ می‌گردد

چهار کمپلکس چند پروتئینی برگ بر زنجیره انتقال الکترون وجود دارد که در غشای داخلی میوکسری قرار گرفته‌اند. NADH-CoQ ردکتاز (کمپلکس I)، ۴۰ زیر واحد، سوکسینات CoQ ردکتاز (کمپلکس II، ۴ زیر واحد)، CoQH₂ - سیتوکروم C

* Cluster





شکل ۱۲-۱۶ (شکل رنگی) کمپلکس‌های چند پروتئینی و حامل‌های الکترونی متحرک رنجبر انتقال الکترون، الکترن‌های (فلز‌های) آبی‌دنگ. از طریق چهار کمپلکس چند پروتئینی (I-IV) جریان می‌یابد. حرکت الکترونی در بین کمپلکس‌ها یا توسط مولکول محلول در جری کوآنزیم Q (شکل اکسید) و CoQ و شکل احیایی آن، CoQH₂ می‌باشد و یا توسط پروتئین محلول، در آب سیتوکروم C (Cyt c) و سیتوکروم C₁ (Cyt c₁) و سیتوکروم C₂ (Cyt c₂) و سیتوکروم C₃ (Cyt c₃) و سیتوکروم C₄ (Cyt c₄) و سیتوکروم C₅ (Cyt c₅) و سیتوکروم C₆ (Cyt c₆) و سیتوکروم C₇ (Cyt c₇) و سیتوکروم C₈ (Cyt c₈) و سیتوکروم C₉ (Cyt c₉) و سیتوکروم C₁₀ (Cyt c₁₀) و سیتوکروم C₁₁ (Cyt c₁₁) و سیتوکروم C₁₂ (Cyt c₁₂) و سیتوکروم C₁₃ (Cyt c₁₃) و سیتوکروم C₁₄ (Cyt c₁₄) و سیتوکروم C₁₅ (Cyt c₁₅) و سیتوکروم C₁₆ (Cyt c₁₆) و سیتوکروم C₁₇ (Cyt c₁₇) و سیتوکروم C₁₈ (Cyt c₁₈) و سیتوکروم C₁₉ (Cyt c₁₉) و سیتوکروم C₂₀ (Cyt c₂₀) و سیتوکروم C₂₁ (Cyt c₂₁) و سیتوکروم C₂₂ (Cyt c₂₂) و سیتوکروم C₂₃ (Cyt c₂₃) و سیتوکروم C₂₄ (Cyt c₂₄) و سیتوکروم C₂₅ (Cyt c₂₅) و سیتوکروم C₂₆ (Cyt c₂₆) و سیتوکروم C₂₇ (Cyt c₂₇) و سیتوکروم C₂₈ (Cyt c₂₈) و سیتوکروم C₂₉ (Cyt c₂₉) و سیتوکروم C₃₀ (Cyt c₃₀) و سیتوکروم C₃₁ (Cyt c₃₁) و سیتوکروم C₃₂ (Cyt c₃₂) و سیتوکروم C₃₃ (Cyt c₃₃) و سیتوکروم C₃₄ (Cyt c₃₄) و سیتوکروم C₃₅ (Cyt c₃₅) و سیتوکروم C₃₆ (Cyt c₃₆) و سیتوکروم C₃₇ (Cyt c₃₇) و سیتوکروم C₃₈ (Cyt c₃₈) و سیتوکروم C₃₉ (Cyt c₃₉) و سیتوکروم C₄₀ (Cyt c₄₀) و سیتوکروم C₄₁ (Cyt c₄₁) و سیتوکروم C₄₂ (Cyt c₄₂) و سیتوکروم C₄₃ (Cyt c₄₃) و سیتوکروم C₄₄ (Cyt c₄₄) و سیتوکروم C₄₅ (Cyt c₄₅) و سیتوکروم C₄₆ (Cyt c₄₆) و سیتوکروم C₄₇ (Cyt c₄₇) و سیتوکروم C₄₈ (Cyt c₄₈) و سیتوکروم C₄₉ (Cyt c₄₉) و سیتوکروم C₅₀ (Cyt c₅₀) و سیتوکروم C₅₁ (Cyt c₅₁) و سیتوکروم C₅₂ (Cyt c₅₂) و سیتوکروم C₅₃ (Cyt c₅₃) و سیتوکروم C₅₄ (Cyt c₅₄) و سیتوکروم C₅₅ (Cyt c₅₅) و سیتوکروم C₅₆ (Cyt c₅₆) و سیتوکروم C₅₇ (Cyt c₅₇) و سیتوکروم C₅₈ (Cyt c₅₈) و سیتوکروم C₅₉ (Cyt c₅₉) و سیتوکروم C₆₀ (Cyt c₆₀) و سیتوکروم C₆₁ (Cyt c₆₁) و سیتوکروم C₆₂ (Cyt c₆₂) و سیتوکروم C₆₃ (Cyt c₆₃) و سیتوکروم C₆₄ (Cyt c₆₄) و سیتوکروم C₆₅ (Cyt c₆₅) و سیتوکروم C₆₆ (Cyt c₆₆) و سیتوکروم C₆₇ (Cyt c₆₇) و سیتوکروم C₆₈ (Cyt c₆₈) و سیتوکروم C₆₉ (Cyt c₆₉) و سیتوکروم C₇₀ (Cyt c₇₀) و سیتوکروم C₇₁ (Cyt c₇₁) و سیتوکروم C₇₂ (Cyt c₇₂) و سیتوکروم C₇₃ (Cyt c₇₃) و سیتوکروم C₇₄ (Cyt c₇₄) و سیتوکروم C₇₅ (Cyt c₇₅) و سیتوکروم C₇₆ (Cyt c₇₆) و سیتوکروم C₇₇ (Cyt c₇₇) و سیتوکروم C₇₈ (Cyt c₇₈) و سیتوکروم C₇₉ (Cyt c₇₉) و سیتوکروم C₈₀ (Cyt c₈₀) و سیتوکروم C₈₁ (Cyt c₈₁) و سیتوکروم C₈₂ (Cyt c₈₂) و سیتوکروم C₈₃ (Cyt c₈₃) و سیتوکروم C₈₄ (Cyt c₈₄) و سیتوکروم C₈₅ (Cyt c₈₅) و سیتوکروم C₈₆ (Cyt c₈₆) و سیتوکروم C₈₇ (Cyt c₈₇) و سیتوکروم C₈₈ (Cyt c₈₈) و سیتوکروم C₈₉ (Cyt c₈₉) و سیتوکروم C₉₀ (Cyt c₉₀) و سیتوکروم C₉₁ (Cyt c₉₁) و سیتوکروم C₉₂ (Cyt c₉₂) و سیتوکروم C₉₃ (Cyt c₉₃) و سیتوکروم C₉₄ (Cyt c₉₄) و سیتوکروم C₉₅ (Cyt c₉₅) و سیتوکروم C₉₆ (Cyt c₉₆) و سیتوکروم C₉₇ (Cyt c₉₇) و سیتوکروم C₉₈ (Cyt c₉₈) و سیتوکروم C₉₉ (Cyt c₉₉) و سیتوکروم C₁₀₀ (Cyt c₁₀₀)

بین عشای کمپلکس پروتئینی، که اگر و بلاسمیک می‌باشد می‌شود، آزاد می‌کند. بنابراین انتقال هر جهت الکترن توسط CoQ به‌طور جاری با حرکت دو پروتون از ماتریکس به مایع فضای بین عشای جهت شده است.

NADH-CoQ ردوکتاز (کمپلکس I) الکترن‌ها توسط NADH-CoQ ردوکتاز از NADH به CoQ منتقل می‌گردد (شکل ۱۲-۱۶). در باکتری‌ها وزن این کمپلکس تقریباً ۵۰۰ kDa (۱۴ ریزواحد) بوده در حالی که کمپلکس I شکل یونکاریونی (۱۴ ریزواحد) و حدود ۲۲ ریزواحد (مجموعه) می‌باشد. NAD⁺ یک حامل دو الکترونی می‌باشد. پس یک جهت الکترن به‌طور هم‌زمان می‌گیرد و آزاد می‌کند. در NADH-CoQ ردوکتاز (کمپلکس I) الکترن‌ها ابتدا از NADH به سمت FMN (فلاوین) موبوگلوبین، کوفاکتور مربوط به FAD، جریان پیدا کرده، سپس به

پروتون (بایرین دو اتم هیدروژن کامل) به CoQ^{••} باعث تشکیل فرم کامل آن یعنی دی‌هیدروپروپوکیون (CoQH₂) می‌گردد. هم CoQ و هم CoQH₂ در فسفولیپیدها محلول هستند و آزادانه در مرکز ممبران فوسفولیپید عشای داخلی میتوکندریایی انتشار می‌یابند. این عمل نشان می‌دهد که چگونه این کوآنزیم در رنجبر انتقال الکترن، الکترن‌ها و پروتون‌ها را بین کمپلکس‌ها حمل می‌کند. همان‌گونه که در شکل ۱۲-۱۶ نشان داده شده است، CoQ الکترن‌های آزاد شده از NADH-CoQ ردوکتاز (کمپلکس I) یا سوکسینات - CoQ ردوکتاز (کمپلکس II) را گرفته و آنها را به CoQH₂ سیتوکروم C (کمپلکس III) تحویل می‌دهد. احیا و اکسیداسیون CoQ با پمپ شدن پروتون‌ها همراه شده است. CoQ الکترن‌ها را از سمت ناحیه ماتریکس کمپلکس پروتئینی، که سیمپرونی نیز نامیده می‌شود، می‌پذیرد و آنها را در بخش فضای

جگونه پروتون ها و الکترون های موجود در مولکول CoQH_2 تولید شده توسط کمپلکس او کمپلکس II در بویید نیروی محرکه پروتونی مشارکت می کند

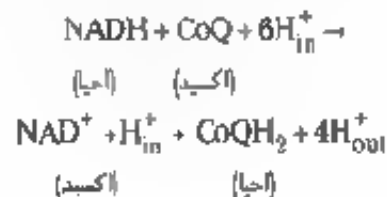
کمپلکس II از طریق واکنش های احیایی با واسطه FAD/FADH_2 باعث تولید CoQH_2 از سوکسینات می گردد. دسته دیگری از پروتئین های موجود در ماتریکس و عشاای ناحیه میتوکندریایی نیز واکنش های احیایی قابل عشاای با واکنش های وساعت شده با FAD/FADH_2 را انجام می دهند تا از اسیل چرب CoA تولید CoQH_2 یکسد اسیل چرب CoA دهمیدروژناز که یک آنزیم محلول در آب اسسه مرحله تول اکسیداسیون اسیل چرب CoA را در ماتریکس میتوکندری کاتالیز می کند (اسکل ۱۲-۱۳). ملاحظه کنید، چندین آنزیم اسیل چرب CoA دهمیدروژناز وجود دارد که هر کدام برای ربحیره های اسیل چرب با طون متفاوت ویژگی دارند. این آنزیم ها مرحله اول از فرایند چهار مرحلئای ر کاتالیز می کسد و بواسطه کسیداسیون کربن موجود در موقعیت ربحیره اسیل چرب دو کربن از گروه اسیل چرب برمی دارند (به همس دین کل فریید ربحیره اکسیداسیون نامیده می شود). در طی ین واکنش ها اسیل CoA تولید می گردد که به بویه خود وارد چرخه اسید سیتریک می گردد. هم چنین در این واکنش ها حد واسطه های FADH_2 و NADH نیز بویید می گردد. در طی واکنش احیایی FADH_2 تولید شده به صورت شمل به آنزیم شش مورد آنزیم موجود در کمپلکس I، یاف می ماند. پروتئین محلول در آب به نام فلاوپروپروتئین ناقل الکترون (ETF) الکترون های پر انرژی را از FADH_2 موجود در اسیل CoA دهمیدروژناز به فلاوپروپروتئین ناقل الکترون، بویی کسین اکسیدوردوکتاز (ETF-QO)، پروتئین عشاایی که باعث حیا CoQ به CoQH_2 در عشاا داخلی می گردد انتقال می دهد. این CoQH_2 با سایر مولکول های CoQH_2 تولید شده توسط کمپلکس های I و II در عشاا مخلوط می گردد.

CoQH_2 - سینوکروم C ردوکتاز (کمپلکس III) CoQH_2 تولید شده توسط کمپلکس I یا کمپلکس II (یا ETF-QO) دو الکترون به CoQH_2 - سینوکروم C ردوکتاز (کمپلکس III) می دهد و متحداً CoQ اکسید شده تولید می نماید. به همراه عمل هون، آن باعث آزاد شش دو پروتون برناشته شده در سطح ماتریکسی به فضای بین عشاای می گردد و بخشی از نیروی محرکه پروتونی را تولید می کند. اسکل ۱۲-۱۶، در کمپلکس III، الکترون های آزاد شده ابتدا به یک مجموعه اهن - سولفور در کمپلکس III و سپس به سینوکروم C، یادو

مجموعه اهن - سولفور، و در نهایت به CoQ جریان پیدا می کسد مانند FAD ، FMN نیز می تواند دو الکترون بپذیرد، اما به طور همزمان نمی تواند هر دو الکترون ر بگیرد سکه هر الکترونی ر جداگانه می گیرد.

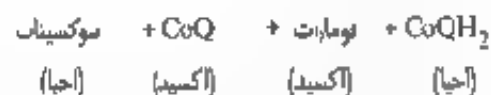
هر الکترون منتقل شده مشخص کاهش پتانسیل به اندازه $\Delta G^\circ = -16.6 \text{ Kcal/mol}$ می گردد که برابر با 260 mV می گردد. دو الکترون منتقل شده است. بیشتر این انرژی آزاد شده صرف اشتغال چهار پروتون از عرض عشاای داخلی به ازای هر NADH اکسید شده توسط کمپلکس I می گردد. این چهار پروتون از دو پروتون منتقل شده به روی CoQ که در واکنش شیمیایی بالا شش دانه شده اسسه متفاوت می باشد.

واکنش کلی کاتالیز شده توسط این کمپلکس عبارت است از:



سوکسینات - CoQ ردوکتاز (کمپلکس II)، سوکسینات دهمیدروژناز، آنزیمی است که یک مولکول سوکسینات را در چرخه اسید سیتریک (طی فرایندی که تولید کوآنزیم احیایی FADH_2 می کند) به هومارات اکسید می کند. این آنزیم یکی از چهار ربرواحد کمپلکس II می باشد. به ین طریق چرخه اسید سیتریک به طور فیزیکی و عملکردی با ربحیره انتقال الکترون ارتباط دارد. دو الکترون آزاد شده در هنگام تبدیل سوکسینات به هومارات ابتدا به FAD موجود در سوکسینات دهمیدروژناز، سپس به مجموعه های اهن - سولفور (دوباره FAD تولید می شود) و در نهایت به CoQ که به یک شکاف موجود در بخش ماتریکسی کمپلکس II عنص است، منتقل می گردد (اسکل ۱۲-۱۶).

واکنش کلی کاتالیز شده توسط این کمپلکس به صورت زیر است:



اگرچه ΔG° این واکنش منفی اسسه انرژی آزاد شده نهاد برای احیای CoQ به CoQH_2 کافی است و برای پمپ کردن پروتون کافی نیست. سپس CoQH_2 از کمپلکس II جد می گردد. بنا بر ین هیچ پروتونی مستقیماً به وسیله کمپلکس سوکسینات - CoQ ردوکتاز از عرض عشاا عبور نمی کند و در این بخش از ربحیره تنفسی هیچ نیروی محرکه پروتون تولید نمی شود. متداً خواهیم دید که

ولی به سرت این عمل اتفاق می افتد (بحث گونه های فعال اکسیر) و در پایین ملاحظه کنید). در هنگام انتقال چهار الکترون از کمپلکس سیتوکروم C کسیداز، چهار پروتون از فضای ماتریکس به فضای بین دو غشا جابه جا می گردد. یا وجود این مکانیسم انتقال بین پروتون ها مشخص شده است.

در انتقال چهار الکترون، واکنش کلی که توسط سیتوکروم C اکسیداز کاتالیز می گردد به صورت زیر است.

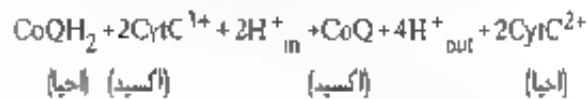
$$4\text{CytC}^{2+} + 8\text{H}^+ + \text{O}_2 \rightarrow 4\text{CytC}^{3+} + 2\text{H}_2\text{O} + 4\text{H}^+_{\text{out}} \quad (\text{اکسید})$$

(احیا)

همه سیانید که به عنوان ماده شیمیایی جنگی توسط جاسوسان برای خودکشی در هنگام دستگیری در اتاقک اعدام ردانبار، و در گذار جمعی یهودیان توسط نازی ها (گار Zyklon B) مورد استفاده قرار گرفت، به دیس یس که در سیتوکروم C اکسیداز (کمپلکس IV) میتوکندریایی به هم وصل شده، باعث مسموم شدن سلولی و در نتیجه مهار تولید ATP می گردد سمی می باشد. سیانید یکی از کوچک ترین مولکول های سمی است که با تولید انرژی در میتوکندری ها مداخله می کند.

سوپرکمپلکس های انتقال دهنده الکترون، بیش از ۵۰ سال پیش بریتون چانس^(۱) پیشنهاد کرد که کمپلکس های انتقال دهنده الکترون به صورت سوپر کمپلکس های بزرگ تجمع می یابند. وجود چنین چیزی باعث می شود که کمپلکس ها نزدیک هم قرار بگیرند و در محلول بکدیگر سازماندهی باید تا سرعت و کارایی کل فرایند افزایش و بهبود یابد. با وجود این دیدگاه دیگری وجود دارد که مطرح می کند کمپلکس ها به صورت اجزا مستقل رفتار می کنند و به آسانی در غشای داخلی انتشار می یابند. در طی چند سال گذشته مطالعات ژنسی، بیوشیمیایی و بیوفیزیکی وجود سوپر کمپلکس های ذخیره انتقال الکترونی را شدیداً اثبات کرده است. بر این مطالعات به منظور تعیین ساختارهای سه بعدی از روش های جدید الکتروفرور ژل به نام ژل صیغی بی PAGE (BN) و صیغی بی رنگ^(۲) (CN-PAGE)، که باعث تفکیک کمپلکس های پروتئینی بسیار

سیتوکروم نوع b (b_L و b_H چرخه Q ر در پایین ملاحظه کنید) منتقل می گردند. سرانجام دو الکترون به طور موالی به دو مولکول سیتوکروم C اکسید شده، (پروتئین محیطی محلول در آب که در فضای بین غشایی انتشار می یابد) انتقال می یابد، به ازای هر جهت الکترونی که منتقل می گردد، واکنش کلی کاتالیز شده توسط کمپلکس CoQH_2 - سیتوکروم C ردوکتاز به صورت زیر است.



ΔG° این واکنش به اندازه کافی منفی است تا به ازای انتقال هر جفت الکترون، دو پروتون علاوه بر پروتون های CoQH_2 از ماتریکس میتوکندری به غشاء داخلی جابه جا شود؛ این کار چرخه Q محرکه پروتونی^(۳) را درگیر می کند که بعداً بحث شده است. پروتئین دارای هم سیتوکروم C و مولکول کوچک محلول در چربی CoQ از این لحاظ که هر دو به عنوان شاتل های الکترونی متحرک عمل کرده و الکترون ها (انرژی) را بین کمپلکس های ذخیره انتقال الکترونی منتقل می کنند، نقش های مشابهی دارند.

سیتوکروم C اکسیداز (کمپلکس IV)، سیتوکروم C بعد از احیا شدن توسط CoQH_2 سیتوکروم C ردوکتاز (کمپلکس III)، الکترون ها را تک تک به سیتوکروم C کسیداز (کمپلکس IV) انتقال می دهد و مجدداً اکسید می گردد (شکل ۱۲-۶). سیتوکروم C اکسیداز میتوکندریایی دارای ۱۳ زیر واحد مختلف است اما همه کاتالیزیکی آنزیم تنها از سه زیر واحد تشکیل شده است. عملکرد زیر واحدهای دیگر آنزیم همور کاملاً شناخته شده است. سیتوکروم C کمپلکس باکتریایی تنها سه زیر واحد کاتالیزیکی دارد. چهار مولکول سیتوکروم C اکسید شده به طور جداگانه به اکسیداز متصل می گردند. الکترونی که از هم هر سیتوکروم C انتقال می یابد، ابتدا به جفت یون های مس که Cu^{2+} نامیده می شود، سپس به هم موجود در سیتوکروم C، و بعداً به Cu^{2+} و هم موجود در سیتوکروم C منتقل می شود که روی هم رفته به مرکز احیا الکترونی می رسد. الکترون ها سرانجام به O_2 پذیرنده نهایی الکترون می رسند و باعث تولید $2\text{H}_2\text{O}$ می گردند که به همراه CO_2 یکی از فرآورده های نهایی مسیر کسیداسیونی می باشد. حد واسطه های موجود در هنگام احیا اکسیژن شامل آنیون پراکسید (O_2^{1-}) و احتمالاً رادیکال هیدروکسید (OH^\bullet) به علاوه کمپلکس های غیر معمول آهن های آهن و اکسژن می باشد. هرگاه بین حد واسطه ها از مرکز واکنش جدا شوند برای سول خضرتک هستند

1- Proton motive Q cycle

2- Britton chance

3- Colorless native

مدارکی وجود دارد که نشان می‌دهد کار دیولپین ممکن است در اتصال و هودیدیری عشا‌ی داخلی به پروتون و در سبجه سیروی محرکه پروتونی نقش داشته باشد.

پتانسیل احیایی حامل‌های الکترونی باعث جریان الکترونی از NADH به سمت O_2 می‌گردد

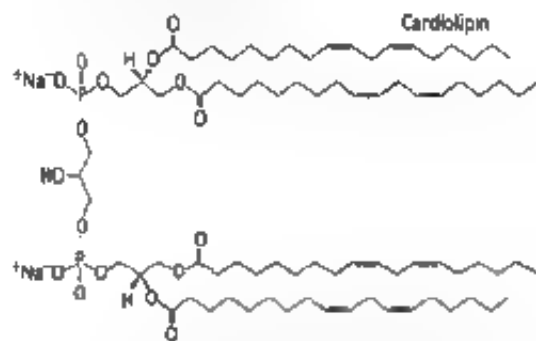
همان‌طور که در فصل ۲ مشاهده کردیم پتانسیل احیایی E برای یک واکنش احیایی سببی مثل واکنش زیر



برابر با مقدار ثابت تعادل آن واکنش می‌باشد. به استثنای سمیوکروم‌های ناموجود در کمپلکس $CoQH_2$ - سمیوکروم C ردوکتاز، پتانسیل احیایی استاندارد E° حاصل‌های الکترونی در رنجیره تنفسی میتوکندریایی از $NADH_2$ به سمت O_2 به‌طور پیوسته افزایش می‌یابد. برای مثال برای واکنش سببی

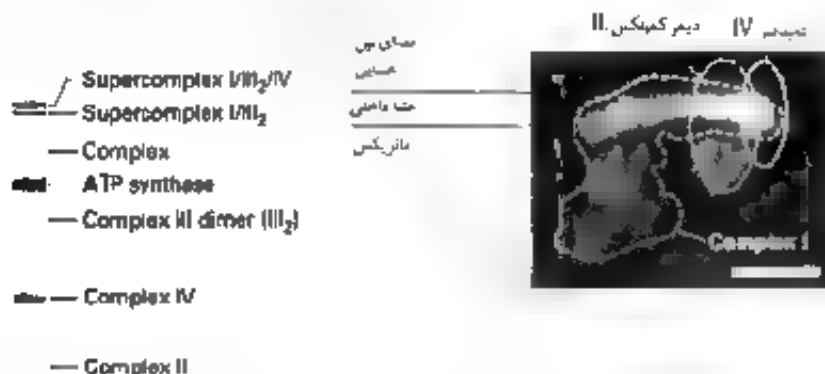


مقدار پتانسیل احیایی استاندارد -320mV است که برابر با $\Delta G^{\circ} = 14/8 \text{ kcal/mol}$ در انتقال دو الکترون می‌باشد. بنابراین این واکنش سببی تمایل دارد که به سمت چپ حرکت کند، به این معنی که به سمت اکسیداسیون $NADH$ به NAD^+ پیش برود. در مقابل، پتانسیل احیایی استاندارد برای واکنش سببی

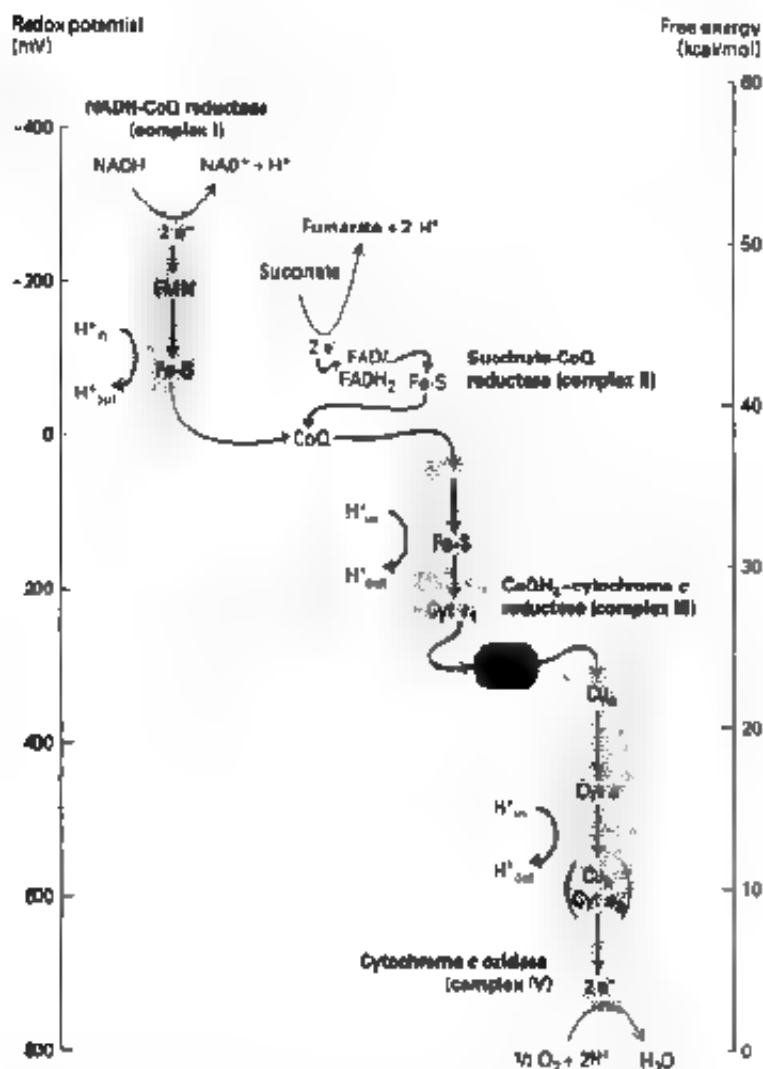


بر برگ می‌شود، و آنالیز میکروسکوپی الکترونی استفاده شده است. یکی از این سوپر کمپلکس‌ها دارای یک سبجه از کمپلکس I، دیمری از کمپلکس III (III_2)، و یک یا چند سبجه از کمپلکس IV می‌باشد (شکل ۱۲-۱۷). به نظر می‌رسد که فسفولیپید کار دیولپین (دی‌فسفاتیدیل گلایسرول) نقش مهمی در آرایش و عملکرد این سوپر کمپلکس‌ها بازی می‌کند.

عموماً، به در همه عشا‌های سلول‌های یوکاریوتی، مشاهده شده است که کار دیولپین به پروتئین‌های عشا‌یی سراسری عشا‌ی داخلی (مثل کمپلکس I) متصل می‌گردد. مطالعات ژنیک و بیوشیمیایی بر روی جهش بافته‌های مخمر که تر آن‌ها سبب کار دیولپین مهار شده است ثابت کرده است که کار دیولپین در تشکیل و فعالیت سوپر کمپلکس‌های میتوکندریایی نقش دارد و بنابراین به عبور چسبی می‌باشد که رنجیره انتقال الکترون را با یکدیگر نگه می‌دارد، با وجود این هنوز مکانیسم دقیق این عمل مشخص نشده است. به علاوه،

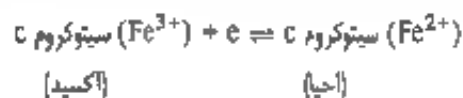


▲ شکل تجربی ۱۲-۱۷ الکتروفرور و تصویربرداری میکروسکوپی الکترونی سوپر کمپلکس رنجیره انتقال الکترونی دارای کمپلکس‌های I، III و IV را مشخص می‌کند (a) پروتئین‌های عشا‌یی میتوکندری‌های قلب گاو جدا شده و در یک فرجست حل گردید سپس کمپلکس‌ها و سوپر کمپلکس‌ها توسط روس الکتروفرور ژل طبیعی (پی-PAGE) (BN) تفکیک شدند. هر لانه سی رنگ موجود در روی ژل نشان‌دهنده کمپلکس‌های مشخص شده می‌باشد. پی توضیح که پی دیمر کمپلکس III را سببی می‌دهد. رنگ این تقریباً متناسب با مقدار کمپلکس یا سوپر کمپلکس موجود می‌باشد. (b) سوپر کمپلکس‌های I/III/IV از ژل جدا گردید، سپس در آب تا ۱٪ بورانین آبیانه رنگ‌آمیزی مبلی شدند و در نهایت توسط میکروسکوپی الکترونی نگاره مشاهده شدند. تصویر ۲۲۸ در ۵ حدت تفکیک $4/4\text{nm}$ مرکب شده و یک تصویر میانگین از کمپلکس‌ها به‌جای شد. مکان سببی دیمر کمپلکس I، I و کمپلکس IV با بعضی بر رنگ سببی دانه شده است. کمپلکس I بر توسط خطوط نقطه‌چین سفید نشان داده شده است. سیله معیار 100nm است.

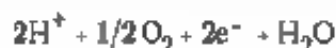


▲ شکل ۱۲-۱۸ تغییرات پتانسیل احیا و انرژی آزاد در انتقال مرحله‌ای الکترون‌ها در رنجیره تنفسی. فلش‌های آبی جریان الکترونی را نشان می‌دهند و فلش‌های قرمز انتقال پروتون از عرصه داخلی میتوکندری را نشان می‌دهند. الکترون‌ها در طریق کمپلکس‌های چند پروتئینی از پتانسیل پایین‌تر به سمت پتانسیل احیایی بالاتر (مثبت‌تر) یا متعادل یا آن به سمت کاهش انرژی آزاد (مقیاس راست) حرکت می‌کنند. انرژی آزاد شده ناشی از انتقال الکترون در کمپلکس، به منظور قلمرو بخشیدن به پمپ شدن پروتون‌ها (پروتون‌های H^+) از عرصه عشاء، که باعث تولید نیروی محرکه پروتئینی می‌گردد کلی می‌باشد.

این واکنش دارای پتانسیل احیایی استاندارد $\Delta G^{\circ} = -37/8 \text{ kcal/mol} = +816 \text{ mV}$ به ازای انتقال دو الکترون می‌باشد که مثبت‌ترین واکنش در کل مجموعه است. بنابراین این واکنش تمایل به پیشروی به سمت راست دارد. همان‌طور که در شکل ۱۲-۱۸ آورده شده است، افزایش پیوسته هدایت E° و متناسب با آن کاهش مقادیر ΔG° در حامل‌های رنجیره انتقال الکترونی، جریان الکترون‌ها را از NADH و $FADH_2$ (تولید شده از سوکسیات) به سمت اکسیژن سه‌پایه می‌کند.



برای $\Delta G^{\circ} = -5/1 \text{ kcal/mol} = 220 \text{ mV}$ به ازای انتقال یک الکترون می‌باشد. بنابراین این واکنش نسبی تمایل دارد که به سمت راست حرکت کند. به این معنی که به سمت احیا سیتوکروم $c(Fe^{3+})$ به سیتوکروم $c(Fe^{2+})$ پیش می‌رود. واکنش بهایی در رنجیره تنفسی احیا O_2 به H_2O می‌باشد.



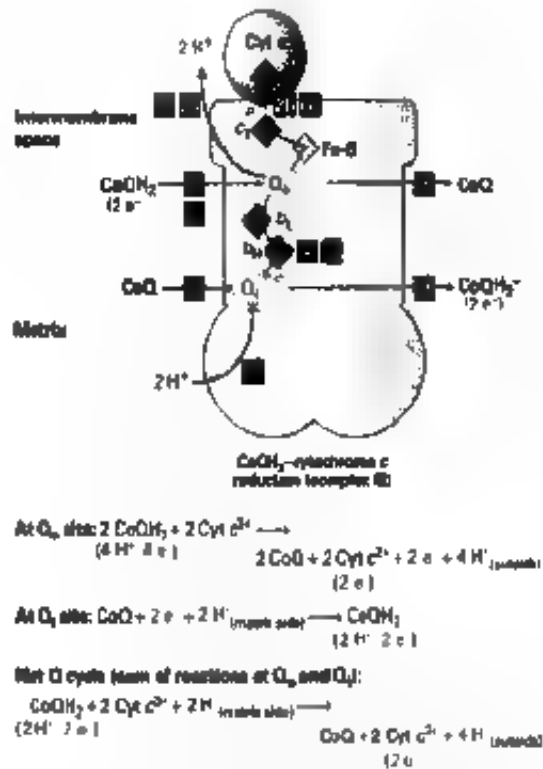
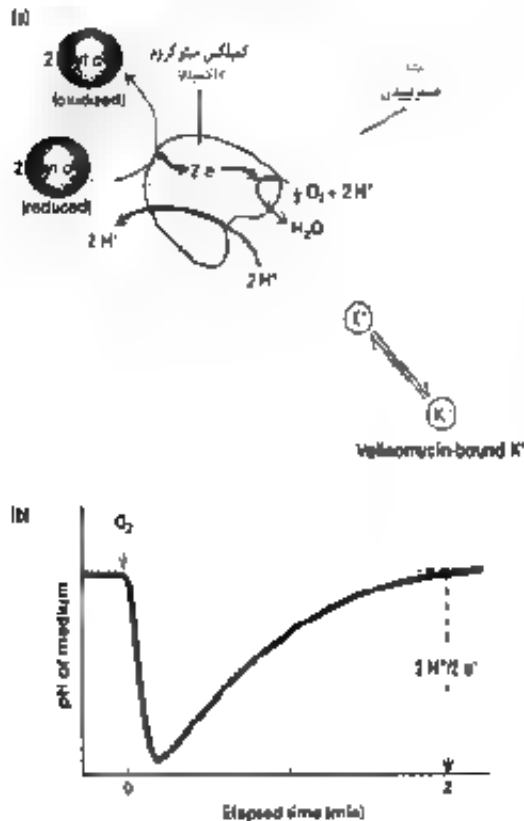


Fig 2 e⁻ transferred through complex III to cytochrome c, 4 H⁺ released to the intermembrane space

▲ شکل ۱۹-۱۷ انتقال الکترون از سیتوکروم c احیا شده به سمت O_2 از طریق سیتوکروم c اکسیداز (کمپلکس IV) و انتقال پروتون همراه شده است. کمپلکس اکسیداز در پیروزم جایگزین شده است. این جایگزینی طوری است که مکان اتصال سیتوکروم c به سطح بیرونی باشد. (b) وقتی که O_2 و سیتوکروم c احیا شده اضافه می‌گردد الکترون‌ها به سمت O_2 انتقال می‌یابند و تشکیل H_2O دهد و پروتون‌ها از محیط داخل ورنگول به محیط خارج ورنگول انتقال می‌یابند. درونی به نام والیومفایسی به محیط اضافه می‌شود تا سید ولتاژ ایجاد شده توسط انتقال H^+ را از بین ببرد، این عمل به عبارت دیگر باعث کاهش تعداد پروتون‌های عبور یافته از عرض عشاء می‌گردد. (b) pH محیط بعد از اضافه کردن O_2 نشان دهنده افت شدید pH می‌باشد. زمانی که سیتوکروم c احیا شده به طور کامل اکسید شد، پروتون‌ها به ورنگول بر می‌گردند و pH محیط به مقدار اولیه خود بر می‌گردد. اندازه‌گیری‌ها نشان می‌دهد که به ازای هر اتم احیا شده دو پروتون منتقل می‌گردد. برای احیا هر اتم O_2 دو الکترون مورد نیاز است. اب سیتوکروم c تنها یک الکترون انتقال می‌دهد. بنابراین دو مولکول $\text{Cyt } c^{2+}$ برای احیا کردن هر اتم O_2 لازم است.

▲ شکل ۱۳-۲۰ چرخه Q. زمانی که مولکولی از منبع CoQH_2 احیا شده موجود در غش به مکان Q_0 موجود در بخش فضای بین غشایی (بخش خارجی) پیوسته می‌شود. کمپلکس III متصل شد چرخه Q شروع می‌گردد. (مرحله ۱) در اینجا CoQH_2 دو پروتون (مرحله a) و دو الکترون به فضای بین غشایی آزاد می‌کند و معبر به جانشین CoQ می‌گردد. (مرحله ۲) یکی از الکترون‌ها از طریق یک پروتون آبی - کوکورد و سیتوکروم c مستقیماً به سیتوکروم c منتقل می‌گردد. (مرحله b) (به خاطر به‌یاد آوردن که هر سیتوکروم c یک الکترون از کمپلکس III به کمپلکس V انتقال می‌دهد). الکترون دیگر از طریق Q_1 و Q_2 حرکت می‌کند و به طور جزئی مولکول CoQ متصل به مکان ثانویه Q_1 موجود برای بخش ماتریکس کمپلکس را احیا کرده و تشکیل یک ایون سمی کیون $\text{CoQ}^{\cdot-}$ می‌دهد. (مرحله ۳) فرایند با اتصال CoQH_2 ثانویه به مکان Q_1 (مرحله ۴) آزاد شدن پروتون، مرحله a (۵) احیا سیتوکروم c دیگر (مرحله b) و اضافه شدن الکترون دیگر به $Q^{\cdot-}$ متصل به مکان Q_1 (مرحله ۶) تکرار می‌گردد. در اینجا، اضافه شدن دو پروتون از ماتریکس باعث بوجود آمدن مولکول کلاً احیا CoQH_2 در مکان Q_1 می‌گردد که بعداً به مرحله شده (مرحله ۷) و Q_1 را آزاد می‌کند تا به مولکول جدید CoQ متصل گردد. (مرحله ۸) و چرخه Q را مجدداً آغاز کند.

ردوکتاز (کمپلکس II)، فلاووپروتئین انتقال‌دهنده الکترون، یونی‌کینون ردوکتاز ($ETF-QO$) در هنگام β -اکسیداسیون و همان‌طور که خواهیم دید، توسط خود کمپلکس III تولید می‌گردد. در یک دور چرخه Q، دو مولکول $CoQH_2$ در مکان Q_0 به CoQ اکسید می‌گردد و به‌طور کلی چهار پروتون به فضای بین غشایی آزاد می‌کند، اما یک مولکول $CoQH_2$ در مکان Q_1 مجدداً از CoQ تولید می‌گردد. اشکل ۱۲-۲۰ را ملاحظه کنید، بنابراین برآیند کلی چرخه Q این است که به ازای هر جفت الکترونی که از طریق کمپلکس $CoQH_2$ - سیتوکروم C ردوکتاز انتقال داده می‌شود و توسط دو مولکول سیتوکروم C گرفته می‌شود، چهار پروتون به فضای بین غشایی انتقال داده شود. پروتئین‌های انتقال داده شده تماماً از $CoQH_2$ مشتق شده‌اند. $CoQH_2$ پروتون‌های خود را از ماتریکس در اثر حیا CoQ توسط $NADH-CoQ$ ردوکتاز (کمپلکس I) یا توسط $CoQH_2$ - سیتوکروم C ردوکتاز (کمپلکس III) کسب کرده است. اشکل ۱۲-۱۶ را ملاحظه کنید. اگرچه به نظر غیرممکن می‌رسد، اما چرخه Q تعداد پروتون‌های پمپ شده به ازای هر جفت الکترون عبوری در کمپلکس III را بهینه (تضمین) می‌کند. چرخه Q در تمامی گیاهان، جانوران و پیر در باکتری‌ها یافت می‌شود. تشکیل آن در مراحل اولیه تکامل سولی برای تشکیل تمام اشکال حیات ضروری به نظر می‌رسد زیرا آن روشی برای تبدیل انرژی پتانسیل موجود در کوآریم Q احیا شده به نیروی محرکه پروتونی در عرص غشاء بود.

چگونه دو الکترونی که از $CoQH_2$ در مکان Q_0 آزاد می‌شود به سمت پذیرندهای مختلف جهت‌دهی می‌شود بطوریکه حواه بین پذیرندها $Fe-S$ ، سیتوکروم C_1 و سپس سیتوکروم C (بخش بالایی اشکل ۱۲-۲۰) و حواه سیتوکروم C_2 ، سیتوکروم P_1 و سپس CoQ در مکان Q_1 باشد (بخش پائینی اشکل ۱۲-۲۰). پاسخ به سؤال ساده است و به ناحیه انعطاف‌پذیر زیر واحد پروتئینی برای $Fe-S$ کمپلکس III بستگی دارد. مجموعه $Fe-S$ به حد کافی به مکان Q_0 نزدیک است و می‌تواند یک الکترون از $CoQH_2$ متصل به آنجا بردارد. زمانی که این عمل اتفاق می‌افتد، فضایی از پروتئین که دارای این مجموعه $Fe-S$ می‌باشد مجموعه را از مکان Q_0 به موقعیتی نزدیک هم سیتوکروم C می‌چرخاند تا انتقال الکترونی رخ دهد. با داشتن زیر واحد $Fe-S$ در این کمپلکس متناوب، الکترون ثانویه آزاد شده از $CoQH_2$ متصل به مکان Q_1 نمی‌تواند به سمت مجموعه $Fe-S$ حرکت کند زیرا آن خیلی دور است. بنابراین از یک مسیر جایگزین کمک می‌گیرد که این مسیر به سمت

به کمک آزمایشات انجام شده بر روی کمپلکس‌های تخلیص شده استوکیومتری پمپ پروتونی تعیین شده است.

کمپلکس‌های چند پروتئینی مسئول پمپ کردن پروتون، که انتقال الکترون جفت شده‌اند، به‌طور انتخابی با استفاده درجسته‌ها از عشا‌های میتوکندریایی استخراج شده هر کمپلکس به‌طور مستقل حاصل جداسازی گردید و سپس در وریکول‌های فسفولیپیدی مصنوعی (لیپوسوم) قرار داده شده و در بهات مورد مطالعه قرار گرفت. وقتی که دهنده و پذیرنده الکترونی مناسبی به چنین لیپوسومی اضافه می‌شد، اگر کمپلکس قابلیت‌گیری شده در لیپوسوم پروتون‌ها را انتقال می‌داد، تغییراتی در pH محیط مشاهده می‌شد (اشکل ۱۲-۱۹). چنین مطالعاتی نشان داد که $NADH-CoQ$ ردوکتاز (کمپلکس I) به ازای هر جفت الکترون منتقل شده چهار پروتون جابه‌جا می‌کند در حالی که سیتوکروم C کسیناز (کمپلکس IV) به ازای هر جفت الکترون منتقل شده (۲ به ازای هر دو مولکول سیتوکروم C اکسید شده) در پروتون انتقال می‌دهد.

مادرک موجود نال بر این است که به ازای هر جفت الکترون انتقال یافته از $NADH$ به O_2 ، به‌طور کلی ۱۰ پروتون از فضای ماتریکسی به خارج از عشا‌ی داخلی میتوکندریایی انتقال می‌یابد (اشکل ۱۲-۱۶). ملاحظه کنید، به دلیل این که سوکسینات - CoQ ردوکتاز (کمپلکس II) پروتون انتقال نمی‌دهد و کمپلکس I در انتقال الکترون‌ها از $FADH_2$ مشتق شده از سوکسینات نقش ندارد، به ازای هر جفت الکترون انتقال یافته از $FADH_2$ به سمت O_2 تنها ۶ پروتون از عرص غشاء عبور می‌کند.

چرخه Q تعداد پروتون‌های انتقال یافته را در هنگام جریان الکترون‌ها از کمپلکس III افزایش می‌دهد

آزمایشاتی، مثل آزمایش شش‌لانه شده در اشکل ۱۲-۱۹، نشان داده‌اند که به ازای هر جفت الکترون که از $CoQH_2$ از طریق $CoQH_2$ - سیتوکروم C ردوکتاز (کمپلکس III) انتقال می‌یابد چهار پروتون از عرص غشاء جابه‌جا می‌گردد. بنابراین، این کمپلکس به ازای هر الکترون انتقال داده شده دو پروتون انتقال می‌دهد در حالی که سیتوکروم C اکسیناز (کمپلکس IV) به ازای هر الکترون انتقال یافته تنها یک پروتون انتقال می‌دهد. یک مکانیسم محافظت شده طی تکامل، که چرخه Q نامیده می‌شود، علت انتقال دو پروتون به ازای یک الکترون توسط کمپلکس III می‌باشد (اشکل ۱۲-۲۰). سوپرترای کمپلکس III، $CoQH_2$ ، توسط چندین آنزیم از جمله $NADH-CoQ$ ردوکتاز (کمپلکس I) و سوکسینات CoQ

در هنگام تعادل، غلظت یون‌های رادیواکتیو K^+ موجود در ماتریکس، $[K_{in}]$ تقریباً ۵۰۰ برابر بیشتر از K^+ محیط بیرونی $[K_{out}]$ می‌باشد. با قیاس این مقدار در معادله نرنست (فصل ۱۱) می‌توان فهمید که پتانسیل الکتریکی E در حد mV در عرصه عشاء داخلی میوکندری‌های در حال تنفس $160mV$ است و ماتریکس (داخل) منفی می‌باشد.

$$E = 59 \log \frac{[K_{in}]}{[K_{out}]} = 59 \log 500 = -160mV$$

محققان می‌توانند pH ماتریکس (داخل) را به دام انداختن رنگ‌های فلورسنت حساس به pH در درون وریکول‌هایی که از عشاء داخلی میوکندری ساخته شده‌اند اندازه‌گیری کنند. در این وریکول‌ها بحس ماتریکسی در سمت داخل قرار می‌گیرد. آنها همچنین می‌توانند pH خارج وریکول (معادل فضای بین غشایی) و اندازه‌گیری کنند و بنابراین شیب pH (ΔpH) را تعیین کنند که به اندازه ۱ واحد pH می‌باشد اگر چه واحد اختلاف در pH شانگر ۱۰ برابر اختلاف در غلظت H^+ می‌باشد مطابق با معادله نرنست شیب pH به اندازه یک واحد در عشاء معادل با پتانسیل الکتریکی برابر $59mV$ در دمای $20^\circ C$ می‌باشد. بنابراین با داشتن ولتاژ و شیب pH، می‌توانیم نیروی محرکه پروتون، pmf، را به صورت زیر معادله کنیم.

$$pmf = \Psi \left[\frac{RT}{F} \times \Delta pH \right] = \Psi \cdot 59 \Delta pH$$

R ثابت گاز $(1.987 \text{ cal/degree.mol})$ ، T دما (در مقیاس کلوین)، F ثابت فارادی (96485 C/mol) ، و Ψ پتانسیل الکتریکی عرصه عشاء می‌باشد؛ Ψ و pmf به صورت عینی ویت اندازه‌گیری می‌شوند. پتانسیل الکتریکی Ψ در عرصه عشاء داخلی $160mV$ (ماتریکس منفی) و ΔpH برابر $60mV$ می‌باشد. بنابراین pmf کلی $220mV$ است و پتانسیل الکتریکی عرصه عشاء مسئول تقریباً ۷۳٪ آن می‌باشد.

فراورده‌های سیمی انتقال الکترون می‌توانند سلول‌ها را تخریب کنند

تقریباً ۱-۲ درصد اکسیژن متابولیزه شده توسط موجودات رشته‌هوازی، به جای تبدیل شدن به آب به رادیکال آنیونی سوپراکسید (O_2^-) احیا می‌شوند. سوپراکسید در مایعات زیستی

سیتوکروم b_5 می‌بندد و بی‌از بعد ترمودینامیکی کمتر مطلوب است.

نیروی محرکه پروتونی در میتوکندری‌ها بیشتر به دلیل وجود شیب ولتاژ در عرصه عشاء داخلی می‌باشد

یکی از نتایج رجیره انتقال الکترون، تولید نیروی محرکه پروتونی (pmf) می‌باشد که محصول شیب غلظت پروتونی عرصه عشاء (pH) و شیب پتانسیل الکتریکی، یا ولتاژ، می‌باشد. می‌توان به‌طور تجربی مشارکت نسبی هر یک از دو جزء فوق را در pmf کلی تعیین کرد. مشارکت نسبی بیشتر به نمودپذیری عشاء به یون‌هایی غیر از H^+ بستگی دارد. شیب ولتاژ قابل ملاحظه تنها وقتی قابل حصول است که عشاء به‌طور ضعیفی به سایر کاتیون‌ها و آنیون‌ها نمودپذیر باشد. به عبارت دیگر، در غیر این صورت آنیون‌ها در کنار پروتون‌ها، ماتریکس به فضای بین غشایی شیب خواهد کرد و از تشکیل شیب ولتاژ مسامحت خواهد کرد. به‌طور مشابه کاتیون‌هایی که از فضای بین غشایی به ماتریکس منتقل می‌کنند باعث تشکیل کوتاه مدت شیب ولتاژ می‌شوند ولی در واقعیت، عشاء داخلی میوکندریایی به‌طور ضعیفی به سایر یون‌ها نمودپذیر است. بنابراین، پمپ کردن پروتون باعث تولید شیب ولتاژی می‌گردد که باعث می‌شود از نظر انرژی، به دلیل وجود دافعه الکتریکی، پروتون‌های دیگری نتوانند از عشاء حرکت کنند. در نتیجه، پمپ کردن پروتون توسط رجیره انتقال الکترون باعث به وجود آمدن شیب قوی ولتاژ نسبت به شیب کوچک pH می‌گردد.

به دلیل این که میتوکندری‌ها خیلی کوچک هستند نمی‌توان الکتروودی را وارد آنها کرد بنابراین پتانسیل الکتریکی و شیب pH موجود در عرصه عشاء داخلی آن را نمی‌توان به‌طور مستقیم اندازه‌گیری کرد. علی‌رغم این، می‌توان به‌طور غیرمستقیم به وسیله روش‌هایی این مقادیر مهم را تعیین کرد. پتانسیل الکتریکی را می‌توان با اضافه کردن یون‌های رادیواکتیو $^{42}K^+$ و مقدار کمتری والیوماسین به سوسپانسیون میوکندری‌های در حال تنفس اندازه‌گیری کرد. اگرچه عشاء داخلی به‌طور طبیعی به K^+ غیرقابل نفوذ است ولی والیوماسین که یک یون‌فور می‌باشد مولکول کوچک محلول در چربی است که به‌طور انتخابی به یک یون ویژه در بین مورد، K^+ متصل می‌شود و آن را به سمت دیگر عشاءهای نمودپذیر انتقال می‌دهد. در حضور والیوماسین، تعادل $^{42}K^+$ در عرصه عشاء داخلی میوکندری متناسب با پتانسیل الکتریکی برقرار می‌شود. هر چقدر بخش ماتریکسی منفی‌تر باشد میزان $^{42}K^+$ بیشتری جذب می‌شود و در ماتریکس تجمع می‌یابد.

■ در میتوکندری، نیروی محرکه پروتونی طی چرخش جریس الکترونی (از NADH و FADH_2 به O_2) با انتقال پروتون‌ها به ماتریکس به فضای بین غشایی تولید می‌گردد. این فرایند به همراه ADP و P که ناسی و نیروی محرکه پروتونی است روی هم رفته هسریلامیون کسیداتیو گفته می‌شود.

■ جریان الکترونی از FADH_2 و NADH به سمت O_2 از طریق کمپلکس‌های چند پروتینی صورت می‌گیرد. چهار کمپلکس عبارتند از NADH-CoQ ردوکتاز (کمپلکس I)، سوکسینات CoQ ردوکتاز (کمپلکس II)، CoQH_2 - سیوکروم C ردوکتاز (کمپلکس III)، و سیوکروم C اکسیداز (کمپلکس IV).

■ هر کمپلکس دارای یک یا چند گروه پروستتیک حاصل الکترونی می‌باشد. مجموعه این مولکول‌ها دارای گروه‌های هم و پیریدی می‌باشد. جدول ۱۲-۲ را ملاحظه کنید. سیوکروم C که دارای هم می‌باشد، و کوآنزیم Q (CoQ)، مونوکول کوچک محلول در چربی، حاصل‌های محرکی هستند که الکترونها را بین کمپلکس‌ها جابجا می‌کند.

■ کمپلکس‌های I، III و IV باعث پمپ‌شدن پروتون‌ها، و ماتریکس به فضای بین غشایی می‌شوند. کمپلکس‌های I و II باعث جابجا CoQ به CoQH_2 می‌شوند. CoQH_2 پروتون‌ها و الکترون‌های پراثری را به کمپلکس III انتقال می‌دهد. پروتین هم تارسینوکروم C الکترونها را از کمپلکس III به کمپلکس IV انتقال می‌دهد. کمپلکس IV به کمک H^+ ها (الکترونها) پروتون‌ها را پمپ کرده و اکسیرن مونوکولی را به آب حیا می‌کند.

■ الکترون‌های پراثری NADH از طریق کمپلکس I وارد رنجیره انتقال الکترونی می‌شوند، در حالیکه الکترون‌های پراثری FADH_2 مشتق از سوکسینات در چرخه اسید سیتریک از طریق کمپلکس II وارد رنجیره انتقال الکترونی می‌شوند. مسیر الکترون‌های مشتق از FADH_2 حاصل از مرحله اول β -اکسیداسیون اسید چرب CoA مقدر CoQH_2 را افزایش می‌دهد.

■ در فضای داخلی کمپلکس‌های انتقال الکترونی که بصورت سوپر کمپلکس آرایش می‌یابند توسط کلادیولین (فسفولپید ویژه) به یکدیگر متصل می‌شوند. تشکیل سوپر کمپلکس ممکن است سرعت و کارایی تولید نیروی محرکه پروتونی را افزایش دهد.

■ هر حامل الکترونی الکترونی را جهت الکترونها را به حامل دارای پتانسیل احیایی کمتر منتقل می‌دهد و الکترونی را به حامل دارای پتانسیل احیایی بیشتر منتقل می‌دهد. بنابراین پتانسیل احیایی حاصل‌ها باعث جریان یک طرفه الکترونی از NADH و

ناپایدار است و به‌طور ویژه به پراکسید هیدروژن H_2O_2 و سپس رادیکال‌های هیدروکسیل تبدیل می‌گردد. H_2O_2 و سایر گونه‌های فعال اکسیژن (ROS)، که در فرایندی به نام استرس اکسیداتیو سلولی نقش دارند، به دلیل این‌که آنها از نظر شیمیایی، پروتئین‌ها، DNA و گروه‌های اسید چرب عیاضیغ لیپیدهای غشایی را تغییر داده و بنابراین عملکرد طبیعی آنها را مختل کند، می‌توانند بسیار سمی باشند. در واقع ROS به‌طور هدفدار در سلول‌های دفاعی بدن (مثل ماکروفاژها) تولید می‌گردد تا پاتوژن‌ها را از بین ببرد. در انسان، تولید هاراد و نامناسب ROS در بسیاری از بیماری‌های مختلف مثل قلبی، بیماری‌های نورودژنراتیو.

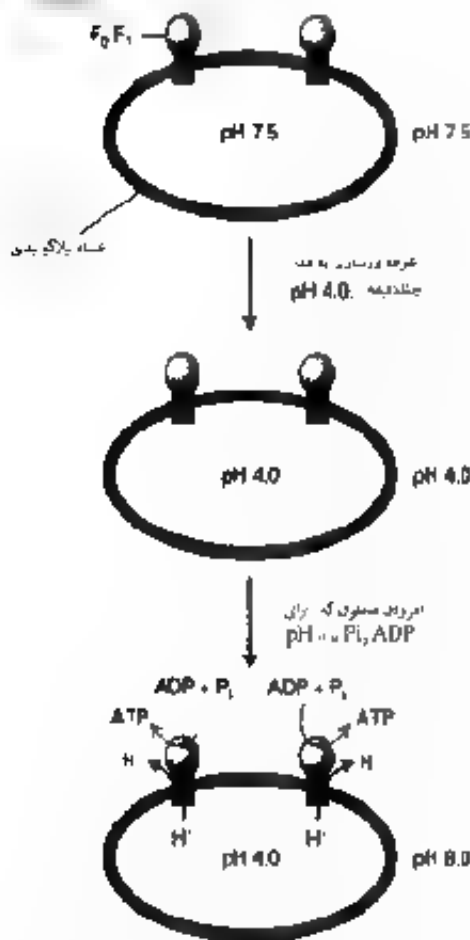
بیماری کبدی ناشی از الککل، دیابت و پیری دحالت می‌کند. اگرچه ROS توسط بسیاری از مسیرهای متابولیکی تولید می‌گردد ولی به نظر می‌رسد که منبع اصلی تولید ROS رنجیره انتقال الکترونی، مخصوصاً مکانسم‌هایی که با کمپلکس‌های I و III جهت شده است، می‌باشد. شکل سمی کیوینی یوینی کیوین، CoQ^{--} در شکل ۱۲-۱۵ را ملاحظه کنید. حد واسعا CoQ در چرخه Q، نقش مهمی در تولید سوپراکسید بازی می‌کند.

به‌طور محافظت از اثرات سمی ROS، میتوکندری‌ها چندین مکانسم دفاعی را به کار می‌برد مثل استفاده از آنزیم‌هایی که سوپراکسید را ابتدا به H_2O_2 (سوپراکسید دیسموتاز برای Mn) و سپس آن را به H_2O (گوتاتیون پراکسیداز که هروردهای هیدروپراکسید تشکیل شده از واکنش ROS با گروه‌های اسید اسیدهای چرب غیراسباع را نیز سمزدایی می‌کند) تبدیل می‌کند. میتوکندری‌های قلبی هم‌چنین دارای کاتالاز (که به‌طور طبیعی در پرکسیروم‌ها یافت می‌شود) می‌باشد که به شکست و تجزیه H_2O_2 کمک می‌کند. این عمل شگفت‌آور می‌باشد زیرا اندامی که در پستانداران بیشتر از بقیه اکسیژن مصرف می‌کند قلب می‌باشد. به علاوه مولکول کوچک آنی اکسیدانت α ، بیوپلیک اسید و ویتامین E نیز به میتوکندری‌ها، در برابر ROS کمک می‌کند.

نکات کلیدی بخش ۲-۱۲

انتقال الکترونی و تولید نیروی محرکه پروتونی

■ در انتهای چرخه اسید سیتریک (مرحله ۲)، بیشتر انرژی موجود در پیوسته‌های کووالان گلوکز و اسیدهای چرب به الکترون‌های پراثری به شکل کوآنزیم‌های احیایی NADH و FADH_2 تبدیل می‌شود. انرژی این الکترونها در تولید نیروی محرکه پروتونی مورد استفاده قرار می‌گیرد.



▲ شکل تجربی ۱۹-۲۱ ستر ATP توسط F_0F_1 بستگی به شیب pH عرض عشاء دارد. وریکول‌های نیلاکوبیدی کلروپلاست که دارای درات F_0F_1 هستند استخراج شدند و در تاریکی با محلول بهری با pH ۴ متعادل شدند وقتی که pH داخل لوس نیلاکوبید ۴ می‌سود وریکول‌ها سریعاً با محلول pH ۸ دارای ADP و P_i مخلوط شدند ستر شدید ATP با حرکت پروتونی ناشی از شیب غلظت 10^{-4} بربر $10^{-4} M$ در برابر $10^{-8} M$ همراه شده‌اند در آزمایشات مشابهی که با استفاده از وریکول‌های عشای میوکندریایی میکوس^(۷) انجام گردید، پتانسیل الکتریکی عشایی که به سورت مسومی ایجاد شده بود بر سحر به ستر ATP گردید.

عبور می‌کند.

همین‌طور که خواهیم دید، ATP ستار یک کمپلکس چندپروتئینی می‌باشد که دو زیر کمپلکس F_0 (دارای بخش عشایی کمپلکس) و F_1 (دارای بخش کروی کمپلکس که در روی عشاء قرار

دارد) می‌شود. شکل ۱۸-۱۹ را ملاحظه کنید.

- چرخه Q باعث می‌شود به ازای هر جفت الکترون که از کمپلکس III انتقال می‌یابد چهار پروتون (بضای دو پروتون، حالت شود (شکل ۱۸-۱۹ را ملاحظه کنید).
- بطور کلی به ازای هر جفت الکترون که از NADH به سمت O_2 حرکت می‌کند 10 یون H^+ از ماتریکس به فضای بین عشایی منتقل می‌شود (شکل ۱۶-۱۷ را ملاحظه کنید) در حالیکه به ازای هر جفت الکترون $FADH_2$ ۶ یون H^+ منتقل می‌شود.
- بیرونی محرکه پروتونی به دلیل شیب ولتاژ ایجاد شده طی پمپ شدن پروتون می‌باشد؛ شیب pH از نظر کمی نقش کمتری دارد.
- گونه‌های فعال اکسیژن (ROS) فراورده‌های جانبی و سمی و ذخیره انتقال الکترون می‌باشد که باعث آسیب و تخریب پروتئین‌ها، DNA و چربی‌ها می‌شود. آنزیم‌های خاصی مثل گلوکاتوکس پراکسیداز، کاتالاز و مایکوسول‌های کوچک آنی اکسیژان رسل ویتامین E سلول را در برابر آسیب ناشی از ROS محافظت می‌کند.

۱۲-۳ استفاده از بیرونی محرکه پروتونی در فراسدهای انرژی‌خواه

در سال ۱۹۶۱ پیتر میشل این نظریه را مطرح کرد که بیرونی محرکه پروتونی عرس عشاء داخلی میتوکندریایی صبع هوری انرژی برای ستر ATP می‌باشد. در واقع تعدادی محققانی که همسر بلاسیون اکسیژناتو و فتوستر را مطالعه می‌کردند ابتدا فرضیه شیمیر اسموتیک^(۱) ایشان را رد کردند. آنها مکانیسمی را پیشنهاد کردند که مشابه فسفریلاسیون در سطح سوپسرای موجود در گلبکولیر، که در ن بدن شیمیایی یک موبکول سوپسرا رسل فسفونول پیرواب) مستقیماً با ستر ATP جهت شده است، می‌باشد. عیبر عم تلاش‌های وسیعی که توسط محققان رمادی صورت می‌گیرد هنوز حداک قوی برای چس مکانیسم مستقیم ارائه شده است.

مدیرک مشخصی که از فرضیه میشل حمایت کند به بداع تکنیک‌های حدسازی و بازسازی عشاهای اندامکی و پروتئین‌های عشایی بستگی داشت. آزمایش بر روی وریکول‌های ساخته شده از عشاهای نیلاکوبیدی کلروپلاستی دارای ATP ستار (در بر توصیح داده شده است) (شکل ۱۲-۲۱) یکی از آزمایشاتی بود که اثبات می‌کرد این پروتئین یک آنزیم تولیدکننده ATP است که تولید ATP در آن به حرکت پروتونی در جهت شیب الکتروشیمیایی بستگی دارد. مشخص شده است که پروتون‌ها هنگام عبور از عشاء از ATP ستار

۱. Chemiosmotic hypothesis

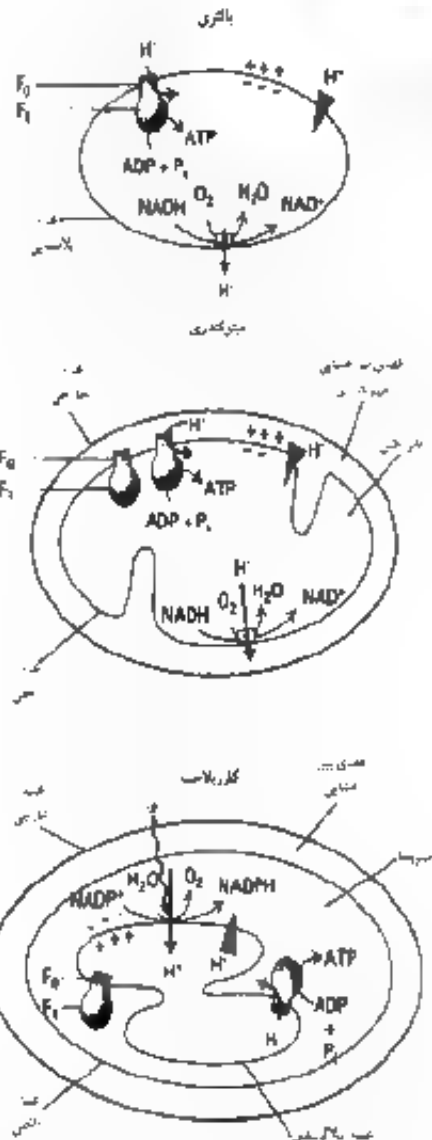
2. Inside-out

می‌شود و ما این واژه و ATP ستار را به جای یکدیگر می‌استفاده خواهیم کرد.

مکانیسم ستر ATP در باکتری‌ها، میتوکندری‌ها و کلروپلاست‌ها مشترک می‌باشد

گرچه باکتری‌ها فقط در گونه‌های داخلی هستند، با وجود این باکتری‌های هواری طی فرایندی مشابهی که در میتوکندری‌های یوکاریوت‌ها اتفاق می‌افتد فسفریلاسیون اکسیژانیو انجام می‌دهند. انزیم‌هایی که واکنش‌های مسیر گلیکولیز و چرخه اسید سیتریک را کاتالیز می‌کند در سیتوزول باکتری‌ها یافت می‌شوند و آرایشی که NADH را به NAD^+ اکسید می‌کند و الکترون‌ها را به پذیرنده O_2 انتقال می‌دهد در عشاء پلاسمایی باکتری یافت می‌شود. حرکت الکترون‌ها از طریق این حامل‌های عشایی با یمپ کردن پروتون‌ها به خارج از سلول همراه شده است، برگشت پروتون‌ها به داخل سلول، در جهت کاهش شیب غلظت آنها، با ستر ATP همراه شده است. این فرایند کمی در باکتری‌ها و یوکاریوت‌ها (در میتوکندری‌ها و کلروپلاست‌ها) مشابه است (شکل ۱۲-۲۲). ATP ستار (کمپلکس F_0F_1) با کتریایی اساساً از نظر ساختاری و عملکردی مشابه ATP ستار میتوکندریایی و کلروپلاستی می‌باشد. تنها تفاوت آنها در سادگی استخراج و مطالعه ATP ستار باکتری می‌باشد.

باکتری‌های هواری اولیه احتمالاً پیش‌داد^(۱) میتوکندری‌ها در سلول‌های یوکاریوتی می‌باشد (شکل ۱۲-۲۳). مطابق فرضیه هم‌رینی درونی^(۲)، عشاء داخلی میتوکندری از عشاء پلاسمایی باکتری مشتق می‌گردد و سطح سیتوزولی عشاء باکتری تبدیل به سمت فضای ماتریکس میتوکندری می‌شود. به‌طور مشابه، در گیاهان عشاء یلاسمایی پیش‌داد (پروپیتور) به عشاء نیلاکونیدی کلروپلاستی تبدیل می‌گردد و سطح سیورویی آن، به سطح استرومایی کلروپلاست بدیل می‌گردد (با جزئیات در زیر آورده شده است). در تمامی موارد، ستر ATP با ذمه‌ین گروهی F_1 انجام می‌گردد که در سطح سیتوزولی عشاء هرز گشته است. به‌این ATP همیشه در سطح سیورولی عشاء تشکیل می‌گردد (شکل ۱۲-۲۲) را ملاحظه کنید. پروتون‌ها همیشه از طریق ATP ستر از سطح اگرولیاسمیک به سطح سیتوزولی عشاء حرکت می‌کنند بطوری‌که در



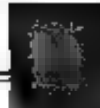
شکل ۱۲-۲۳ شیمیواسمزیس در باکتری‌ها، میتوکندری‌ها و کلروپلاست‌ها. سطح عشایی که به سمت ناحیه سایه‌دار است سطح سیتوزولی می‌باشد؛ سطحی که به سمت ناحیه غیر سایه‌دار است، ناحیه سبب سطح اگرولیاسمیک می‌باشد. توجه داشته باشید که سطح سیتوزولی عشاء پلاسمایی باکتری‌ها، سطح ماتریکس عشاء داخلی میتوکندریایی، و سطح استرومایی عشاء نیلاکونیدی همگی مطلقاً هم هستند در هنگام انتقال الکترونی، عامل پروتونی (سطح اگرولیاسمیک < سطح سیتوزولی) و یک پتانسیل الکتریکی (سطح سیتوزولی منفی و سطح اگرولیاسمیک مثبت) برقرار می‌گردد در ستر ATP، پروتون‌ها در مسیر عکس (یعنی در جهت سبب الکتروشیمیایی از میان ATP ستار [کمپلکس F_0F_1] که به صورت برآمدگی در سطح سیتوزولی تمام موارد فوق یافت می‌شود حرکت می‌کند.

دارد و به سبب فضای ماتریکس میتوکندریایی کشیده شده است) تقسیم می‌شود سایرین ATP ستار سبب کمپلکس F_0F_1 نامیده

1- Progenitor

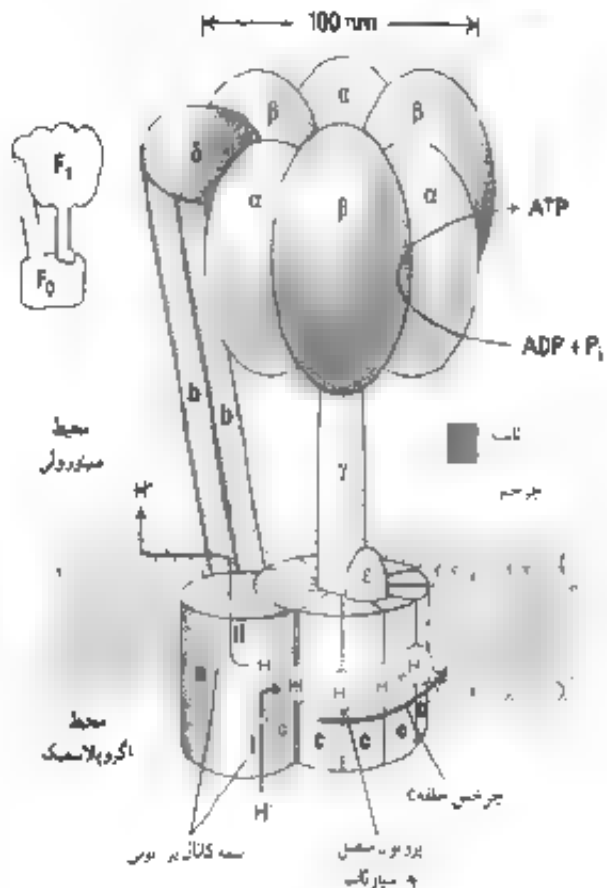
2- Endosymbiont hypothesis





شکل ۷-۲۴ (شکل رنگی) ساختار و عملکرد ATP

استار کمپلکس (F_0F_1) غشاء پلاسمایی باکتریایی. بخش F_0 محصور در غشاء، ATP از سه پروتون عبایی سرآموری a ساخته شده است؛ یک کپی از a ، دو کپی از b و به طور متوسط 10 کپی از c به صورت حلقه‌ای در سمخته غشاء افزایش یافتند. دو نیمه کانال پروئونی در فاصله بین زیر واحد a و حلقه c قرار گرفته است. نیمه کانال به پروتون اجازه می‌دهد که از محیط آگروپلاسمی حرکت کرده و به آسیانات Fe (موجود در مرکز زیر واحد c به c نزدیک میانه غشاء متصل گردد، نیمه کانال a بعد از چرخش حلقه c) پروتون‌ها امکان می‌دهد که از آسیانات کنده شوند و به محیط سیوروی حرکت کنند. بخش F_1 دارای سه کپی از هر یک از زیر واحدهای α و β می‌باشد که هگزامر تشکیل می‌دهند و در بالای زیر واحد γ میلایی شکل که به حلقه F_0 متصل است، قرار می‌گیرد. زیر واحد e به طور محکم به زیر واحد γ و چند زیر واحد c متصل شده است. در واحد c به طور تقبی یکی از زیر واحدهای کمپلکس F_1 و زیر واحد b کمپلکس F_0 به یکدیگر مرتبط می‌شوند. بنابراین زیر واحدهای a و b و F_0 و زیر واحدهای F_1 و هگزامر $(\alpha\beta)_3$ یک ساختار محکمی را می‌سازد که در غشاء لگرمی، سارد (نارمبی)، در هنگام حرکت پروئونی، حلقه c و زیر واحدهای e و γ متصل شده به هم بصورت واحد (سیر) چرخش کرده و باعث تغییرات کنفورماسیونی در زیر واحدهای F_1 می‌گردند که موجب سنتز ATP می‌گردد.



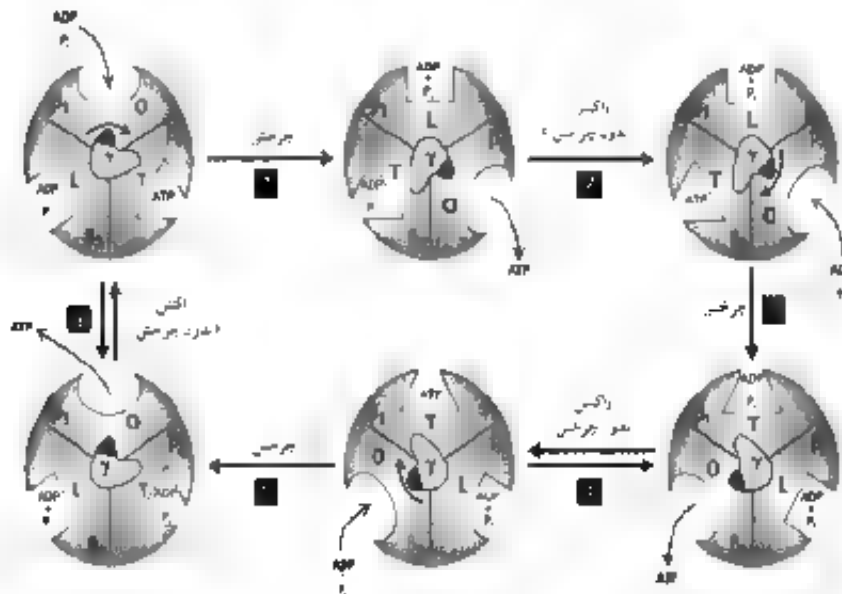
حضور بخش F_1 دارد. آن F_1 ATPase خوانده می‌شود؛ ب‌وجود این، عملکردش در سلول‌ها عکس هیدرولیز ATP و بنابراین ستر ATP می‌باشد. هیدرولیز ATP یک فرایند حوریه‌جوئی ($\Delta G < 0$) است به‌طوری‌که برای صننر و تولد ATP توسط ATPase انرژی نیاز است.

با جرمش m و F_1 واحد F_1 که ناشی از حرکت پروتوبی از طریق F_1 است، ATP ستر می گردد

هر یک از سه زیر واحد موجود در بخش F کمپلکس کاهش F_0F_1 می‌تواند به ADP و P_i متصل شوند و زمانی که با جریان پروتونی از محیط آگروپلاسمیک (فضای بین غشایی در میوکندری) به محیط سببوری (ماتریکس) جهت شوند، ستر ATP را کاتالیزر کند. با وجود این، جهت شدن جریان پروتونی و ستر ATP بیستی غیرمستقیم باشد، زیرا محل اتصال بوکلوئید بر روی زیر واحدهای F_0 ، جایی که ستر ATP رخ می‌دهد، $\sim 90^\circ$ از سطح غشاء

میله‌ای شکل γ یا آن حرکت می‌کند. ربر واحد ϵ در F_1 بطور محکم به ربر واحد γ و ربر به چند ربر واحد ϵ در F_0 متصل شده است. ربر واحدهای α و β معمول شکل کروی ربر کمپلکس F_1 می‌باشد و به صورتی آرایش می‌یابد که هگزامر $\alpha\beta\alpha\beta\alpha\beta$ یا $3(\alpha\beta)$ تشکیل می‌دهد و در بالای ربر واحد γ قرار می‌گیرد. ربر واحد δ به طور دائمی به یکی از ربر واحدهای F_1 α و ربر به ربر واحد δ F_0 متصل می‌شود. بنابراین ربر واحدهای α و δ F_0 و ربر واحد γ و هگزامر $3(\alpha\beta)$ کمپلکس F_1 یک ساختار محکم تشکیل می‌دهد که در عشاء لنگر انداخته است. ربر واحد میله‌ای شکل b تشکیل یک «استاتور»^(۱) می‌کند که از حرکت هگزامر $3(\alpha\beta)$ در مان اسامحاط بر روی ربر واحد γ ممانعت می‌کند. چرخش بین هگزامر به همراه ربر واحدهای F_0 c بخش اساسی در مکانیسم پمپ ATP که در ربر جمع شده است، بازی می‌کند.

وقتی که ATP سنتاز در عشاء قرار می‌گیرد بخش F_1 بصورت برآمدگی از بخش سیتورولی (معدل آن در میتوکندری، حاتریکس است) بیرون می‌رود. به دلیل این‌که F_1 جثا شده از عشاها توانایی کاتالیز هسورولی ATP (تبدیل ATP به ADP و P) را در عدم



شکل ۲۵-۱۲ مکانیسم تغییر ناشی از اتصال سنتز ATP از ADP و P_i در بین F_1 از سطح عشایی مشاهده می‌گردد. شکل ۲۴-۲۲. ملاحظه کنید، وقتی که ریز واحد γ به اندازه 120° چرخش می‌کند هر کدام از ریز واحدهای β بین سه کفور ماسیون (O)، باز که به صورت بیسی مسان داده شده است، یا آن که به صورت مسطحیل مسان داده شده است، T ، محکم که به صورت ثابت مسان داده شده است. به طور متناوب تغییر می‌کند، این سه کفور ماسیون دارای معاین متفاوتی به ADP ، ATP و P_i می‌باشد. چرخه بالا سمت چپ) با اتصال سل ADP و P_i به یکی از سه ریز واحد β (در این جا β_1) نمایش داده شده است) که محل اتصال مولکولهای در کفور ماسیون O (باز) مسه آغاز می‌گردد. جریان پروتون از بخش F_0 پروتئین باعث چرخش 120° ریز واحد γ (سمت به ریز واحد ثابت β می‌گردد. مرحله ۱). این کار باعث می‌شود چرخش ریز واحد γ ماسیون، ریز واحدهای β را هل دهد و منجر به تغییر کفور ماسیونی و افزایش معاین اتصال ریز واحد β به ADP و P_i (از O به L)، افزایش معاین اتصال ریز واحد β به ADP و P_i که قبلاً متصل شده است، از L به T) و کاهش معاین اتصال ریز واحد β به ATP از قبل متصل شده (از T به O)، که باعث آزاد شدن ATP متصل شده می‌شود، گردند. مرحله ۲. بدون چرخش اضافی ADP و P_i موجود در محل T (در بین چرخش واحد β شال داده شده ATP سبکی می‌دهند، این واکنش به دلیل محیط و بره مکان حال خال T یار به ورود انرژی مزاد سارد. در همان زمان ADP و P_i جدید به طور سل به محل O اتصال سده روی β متصل می‌شود. مرحله ۳. جریان پروتونی باعث یک چرخش 120° دیگری در ریز واحد γ ، متغیلا به عییراب کفور ماسیونی در محل های اتصال ($O \rightarrow L$ ، $T \rightarrow O$)، آزاد شدن ATP از β می‌گردد. مرحله ۴. بدون چرخش اضافی، ADP و P_i موجود در محل β ATP تشکیل می‌دهد، و ADP و P_i دیگری به محل اتصال شده. β متصل می‌گردد. مرحله ۵. فرایند چرخش (مرحله ۴) و تشکیل ATP (مرحله ۱) تا زمانی تکمیل چرخه ادامه یابد می‌کند. در هر چرخش 360° ریز واحد γ سه ATP تولید می‌گردد.

مختلف می‌گردد. همانگونه که به طور شماتیکی در بخش زیرین ساختار گری هگرامر $(\alpha\beta)$ ، در شکل ۲۵-۱۲ مسان داده شده است، چرخش ریز واحد γ نسبت به هگرامر ثابت $(\alpha\beta)$ باعث می‌شود که محل اتصال مولکولهای در ریز واحد β در سه کفور ماسیون ریز چرخش کند.

- ۱- حالت O (باز) که به ATP به طور بسیار کمتر و به ADP و P_i به طور صحیف متصل می‌شود.
- ۲- حالت L (سل) که به ADP و P_i به طور قوی می‌چسبد اما به ATP نمی‌تواند چسبید.
- ۳- حالت T (مسمن) که به ADP و P_i به طور خیلی

می‌چسبند. فاصله دارد مدل بدیرفته شده عمومی برای مسر ATP توسط کمپلکس F_1F_0 - مکانیسم تغییر ناشی از اتصال (۱). بها مدل بوجیه کننده جهت شدن غیر مستقیم می‌باشد (شکل ۲۵-۱۲).

طبق این مکانیسم انرژی آزاد شده از حرکت H^+ به پایین (۲) پروتون ها از طریق F_0 ، به طور مستقیم باعث چرخش حلقه ریز واحد C و ریز واحدهای γ و ϵ متصل به آن می‌شود (شکل ۲۴-۱۲). ملاحظه کنید، ریز واحد γ به عنوان یک محور چرخانده ماسیون عمل می‌کند که چرخش آن در مرکز هگرامر ثابت $(\alpha\beta)$ باعث می‌شود که چرخش آن در ریز واحدهای β بچرخند و ساینس باعث بوجود آمدن عییراب چرخشی در کفور ماسیون های آنها در سه حالت

1- Binding-change mechanism

2- Downhill

شد چرخش ریز واحد γ نسبت به هگزامر ثابت $(\alpha\beta)$ ، به‌طور مستقیم در آزمایش موجود در شکل ۱۲-۲۶ مشاهده گردید در یک آزمایش دیگر که در آن درت کوچک طلا به جای فیلامنت اکسین به ریز واحد γ متصل گردید، در هر ثانیه ۱۲۴ چرخش مشاهده گردید در واکنش معکوس همس آنزیم به نظر می‌رسد که هیدروپیر ATP ۳ باعث یک چرخش می‌گردد؛ این نتیجه مشابه متوجه حاصل از آزمایشی است که در آن میرابی هیدروپیر ATP توسط کمپلکس‌های F_1F_0 را تعیین شد تقریباً ۴۰۰ ATP در هر ثانیه در یک آزمایش دیگر مشاهده گردید که ریز واحد γ که به ریز واحد ϵ و حلقه c متصل شده است نسبت به هگزامر ثابت $(\alpha\beta)$ می‌چرخد چرخش ریز واحد γ در این آزمایشات توسط هیدروپیر ATP صورت می‌گیرد. این عمل عکس فرایند طبیعی است که در آن حرکت پروتومی بواسطه کمپلکس F_1F_0 منجر به چرخش ریز واحد ϵ می‌شود. این مشاهدات نشان داد که ریز واحد γ به همراه حلقه c و ریز واحد ϵ می‌چرخد و بنابراین باعث تغییرات کمپورماسیونی در ریز واحد β می‌گردد که برای اتصال ADP و P_i و صافاً مسیر ATP و آزاد شدن آن ضروری است.

برای ستر ATP تعدادی از پروتون‌های حباب‌جاشده لازم است

یک محاسبه ساده نشان می‌دهد که برای ستر یک مولکول ATP از ADP و P_i عبور بیشتر از یک پروتون نیاز می‌باشد اگرچه ΔG این واکنش تحت شرایط استاندارد استاندارد $27/2 \text{ kcal/mol}$ می‌باشد در غلظت‌های مراد موجود در میتوکندری، ΔG ممکن است بیشتر باشد (10 kcal/mol تا $12+$)، ما می‌توانیم از طریق معادله درست بقدر $n=1$ و اندازه‌گیری ΔE در واحد ولت، میران انرژی آزاد شده از عبور ۱ مول پروتون در جهت شیب الکتروشیمیایی 220 mV (۲۲۷٪) را محاسبه کنیم.

$$\begin{aligned}\Delta G (\text{cal/mol}) &= nF\Delta E \\ &= (23,062 \text{ cal} \cdot \text{V}^{-1} \cdot \text{mol}^{-1}) \Delta E \\ &= (23,062 \text{ cal} \cdot \text{V}^{-1} \cdot \text{mol}^{-1}) (0.22 \text{ V}) \\ &= 5.1 \text{ kcal/mol} \text{ یا } 5074 \text{ cal/mol}\end{aligned}$$

از آنجایی که حرکت ۱ مول پروتون تنها 5 kcal انرژی دارد می‌کند، ظاهراً برای ستر هر مولکول ATP از ADP و P_i عبور دو پروتون ضروری می‌باشد.

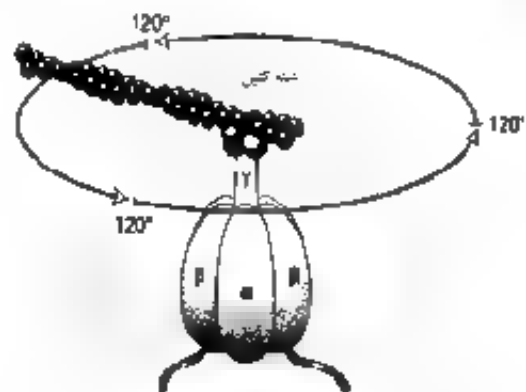
محکم می‌گردد به‌طوری که آنها به‌طور خود به‌خودی واکنش داده و ATP به وجود می‌آورند.

در حالت T، ATP تولید شده به‌طور محکم متصل شده است به‌طوری که نمی‌تواند به سادگی از آن مکان جدا شود. ATP نامانی که یک چرخش دیگر در ریز واحد γ از ریز واحد β را به حالت O بر گرداند بر آنها به دام افتاده است. بنابراین بعد از چرخش ریز واحد γ ATP آزاد می‌گردد و چرخه مجدداً آغاز می‌گردد. ATP یا ADP همچنین به مکان تطبیعی یا آلوستریک موجود بر روی سه ریز واحد α نیز متصل می‌شود؛ این اتصال میران و سرعت مسیر ATP را مطابق با سطح ATP و ADP موجود در ماتریکس تعیین می‌دهد، اما به‌طور مستقیم در ستر ATP از ADP و P_i دخالت نمی‌کند. مدارک زیادی مکانیسم تغییر ناشی از اتصال را تأیید می‌کند.

ابداً مطالعات بیوشیمیایی نشان داد که یکی از سه ریز واحد β موجود در نوات جدا شده F_1 می‌تواند به‌طور محکم به ADP و P_i متصل گردد و سپس ATP تشکیل دهد که به‌طور محکم و متصل به آن باقی می‌ماند. ΔG اندازه‌گیری شده برای این واکنش نزدیک به صفر است و نشان می‌دهد که وقتی ADP و P_i به حالت T ریز واحد β متصل شدند آنها به‌طور خود به‌خودی ATP تشکیل می‌دهند. چیزی که اهمیت دارد این است که جد شدن ATP از ریز واحد β در نوات F_1 بطبیعی شده خیلی آهسته رخ می‌دهد. این یافته‌ها پیشنهاد می‌کند که جد شدن ATP بایستی توسط تغییر کمپورماسیونی ریز واحد β اتفاق بیفتد که به نوبه خود این تغییر کمپورماسیونی ناشی از حرکت پروتومی می‌باشد.

آنالیز کریستالوگرافی اشعه X هگزمر $(\alpha\beta)$ یک نتیجه مهم در برداشت اگرچه سه ریز واحد β از نظر توالی و ساختار کلی مشابه هستند. محل‌های اتصال ATP/ADP در هر ریز واحد کمپورماسیونی‌های مختلفی دارند. استنتاج منطقی این است که سه ریز واحد β می‌تواند واکنش وابسته به انرژی در سه کمپورماسیون مختلف (O, L, T) می‌چرخد به‌طوری که در آنها مکان اتصال نوکلئوتید اساساً ساختارهای مختلفی دارند.

در مطالعات دیگر، کمپلکس‌های F_1F_0 سالم با مواد شیمیایی برقرار کننده اتصال عرصی^(۱) که به‌طور گوالان ریز واحد‌های γ و ϵ و حلقه ریز واحد c را به یکدیگر متصل می‌کند، تیمار شدیدی این مشاهدات که در این کمپلکس‌های بیمار شده ATP ستر می‌شود با استفاده از ATP پمپ پروتون فعال می‌شود حاکی از آن است پروتئین‌های متصل شده به‌طور طبیعی با یکدیگر می‌چرخد. سرانجام هم‌طور که در مکانیسم تغییر ناشی از اتصال بین



▲ شکل تجربی ۱۲-۲۴. ریز واحد ۷ کمپلکس F_1 نسبت به فگرا مرز (۱۲) چرخش می‌کند. کمپلکس F_1 طوری مهندسی شد تا در پروتئین‌های β بولی ۶ تا ۸ His داشته باشد. این توانی باعث می‌گردد آنها به نیمه شیشه‌ای پوشیده شده و مواد فلزی که به پلی‌هیسیدین متصل می‌گردد، بچسبند. ریز واحد ۷ کمپلکس‌های F_1 مهندسی شده به‌طور گوالان به فیلامنت اکسین نشان‌دار به علاوه فلورسانس متصل گردید. به میکروسکوب فلورسانس مشاهده گردید که فیلامنت اکسین در حضور ATP، اثر هیدرویزر ATP توسط ریز واحد‌های β به صورت پلاندستیکورد به گام‌های مشخص 120° می‌چرخد.

حرکت پروتون از طریق P_0 و چرخش حلقه C هر سببه از ریز واحد C دارای دو α هیکس فرو رفته در غشاء می‌باشد که ساختار شبه مسجانی سری تشکیل می‌دهد. به نظر می‌رسد که ریشه اسپارنات ($Asp61$) موجود در مرکز یکی از این هیکس‌ها در حرکت پروتون نقش داشته باشد. مسیر شیمیایی این اسپارنات توسط سم دی‌سیکلو هگترین کریودی‌امید یا جهش آن به آلانین به‌طور ویژه حرکت پروتونی را از طریق F_1 مهار می‌کند. بر طبق یک مدل، سویمه کانال پروتونی، α و β در میال ریز واحد α و حلقه C فراگرفته است (شکل ۱۲-۲۴). ملاحظه کنید، عینیت بر این است که پروتون‌ها به‌طور جداگانه از طریق سویمه کانال α از محیط گزویلاسیک حرکت می‌کنند و به ریحیره جانبی کربوکسیلات $Asp61$ ریز واحد C متصل می‌گردند. اتصال پروتون به این اسپارنات محرک به تغییر کفور ماسیون در ریز واحد C می‌گردد و باعث می‌گردد آن سبب به ریز واحد ثابت α حرکت کند یا به‌طور مساوی در صفحه غشایی چرخش کند. این چرخش، ریز واحد C مجاور را به همراه ریحیره جانبی اسپارنیل یوبیره شده آن، به کانال α می‌آورد، و بنابراین به آن اجازه می‌دهد که پروتون بعدی، اگر نه و مسافراً سبب به ریز واحد C تغییر کند چرخش مداوم حلقه C به دلیل اتصال پروتون‌ها به ریز واحد‌های

دیگر، سرانجام باعث می‌شود که اولین ریز واحد C دارای $Asp61$ پروتونه به سویمه کانال α که به سپورول وصل است، هیراستا شود. پیشنهاد شده است که ریحیره جانبی یا مار مثبت $Arg210$ ریز واحد α با ریز حقی $Asp61$ سیانکس می‌دهد و حرکت ریز واحد‌های C و خانه‌های پروتونی را سهیل می‌کند. وقتی این عمل رخ دهد، پروتون موجود بر روی ریشه اسپارنیل جانشیده (تشکیل اسپارنات یوبیره) و به محیط سیورویی حرکت می‌کند.

به دلیل اینکه ریز واحد F_1 به‌طور محکم به حلقه F_0 متصل شده است، چرخش حلقه C که به حرکت پروتونی همراه است، باعث چرخش ریز واحد F_1 می‌گردد. طبق مکانیسم مسیر ناشی از اتصال، چرخش 120° باعث ستر یک ATP می‌گردد. شکل ۱۲-۲۵ را ملاحظه کنید. بدین‌ارین چرخش کاس حلقه C به اندازه 360° محرک به تولید ۳ ATP خواهد شد. در *E. coli* که ترکیب F_1 آن $a_3 b_{10} c_{10}$ است حرکت ۱۰ پروتون باعث یک چرخش کامل می‌گردد و بنابراین سه ATP تولید می‌گردد. این مقدار با داده‌های آزمایشگاهی موجود از جریان پروتونی در هنگام ستر ATP مطابقت می‌کند و به‌طور غیر مستقیم مدل جهت‌شن حرکت پروتونی یا چرخش حلقه C نشان داده شده در شکل ۱۲-۲۴ را تأیید می‌کند. F_0 کلروپلاست‌ها دارای ۴ ریز واحد C در هر حلقه می‌باشد و حرکت ۱۴ پروتون برای ستر ۳ ATP ضروری است. دلیل این‌که جز این کمپلکس‌های $F_1 F_0$ مشابه، سبب H^+ ATP متفاوت دارند، هنوز آشکار شده است.

تبادل ATP/ADP از عرص غشاء داخلی میتوکندری توسط نیروی محرکه پروتونی صورت می‌گیرد

ملاوه بر ستر ATP ، نیروی محرکه پروتونی عرص غشایی داخلی میتوکندری باعث قدرت بخشیدن به تبادل ATP حاصله از فسفریلاسیون اکسیداتیو داخل میتوکندری و ADP و P_i موجود در سیتورول می‌گردد. این سادش که برای نامین سوبسرای ADP و P_i فسفریلاسیون کسیناتیو ضروری است، توسط مو پروتین موجود در غشاء داخلی وسامعت می‌گردد. یک انتقال ده‌دهه (1) (آنی‌پورتر OH^- و HPO_4^{2-}) که باعث ورود یک HPO_4^{2-} و خروج یک H می‌گردد و یک آنی‌پورتر ATP/ADP (شکل ۱۲-۲۷) را ملاحظه کنید.

آنی‌پورتر ATP/ADP وقتی که یک مونکون ATP به‌طور خود به‌خودی خارج شود به یک مونکول ADP اجازه ورود می‌دهد. آنی‌پورر ATP/ADP ، مونکول دایمر دارای دو ریز واحد $Da 30000$ می‌باشد که ۱۵-۱۰ درصد از پروتئین‌های عسای داخلی



و مورد بحث قرار داده است. تقریباً ۱۶۰۰ سال این کتاب مرجع اصلی پزشکی از اروپای شمالی تا اقیانوس هند بوده که قابل مقایسه با مرجع امروزی Physicians' Desk Reference که به عنوان راهنمای استفاده از داروها اسامهده می‌گردد، می‌باشد.

سرعت اکسیداسیون میتوکندریایی به‌طور طبیعی به سطح ADP بستگی دارد

هر گاه میتوکندری‌های جد شده مثال در حضور NADH (یا منبع $FADH_2$ مثل سوکسینات) به علاوه O_2 و P قرار داده شوند اکسیداسیون NADH و O_2 سریعاً متوقف می‌شود به دلیل این که میری ADP درون آن به تشکیل ATP تمام می‌شود. هر گاه ADP اضافه گردد اکسیداسیون NADH سریعاً شروع می‌گردد. بنابراین میتوکندری‌ها می‌توانند $FADH_2$ و NADH را تنها در حضور منبع ADP و اکسید کرده و ATP تولید کنند. این پدیده کنترل تنفسی^(۳) نامیده می‌شود و به دلیل این که اکسیداسیون NADH و سوکسینات ($FADH_2$) شدیداً با انتقال پروتون از عرض عشاای داخلی میتوکندریایی تحت شده است، اتفاق می‌افتد. هر گاه نیروی محرکه پروتون در هنگام مستر ATP تضعیف شود، هم شیب عظمت پروتونی عرض عشاای و هم پتانسیل الکتریکی عشاء به میزان زیادی ازیش خواهد یافت. در این لحظه بری پمپ کردن پروتون‌های دیگر از عرض عشاای داخلی نیاز به انرژی بیشتری است به‌طوری که سرانجام پمپ شدن متوقف می‌گردد و اکسیداسیون NADH و سایر سوسترها مهار می‌گردد.

میتوکندری‌های چربی‌فروهای از نیروی محرکه پروتونی به منظور تولید گرما استفاده می‌کنند

بافت چربی‌تهره‌ای، که رنگ آن به خاطر حضور میتوکندری‌های فراوان می‌باشد، برای تولید گرما تخصص یافته است. بر خلاف آن، بافت چربی سفید به منظور ذخیره چربی تخصص یافته است و نسبتاً میتوکندری کمتری دارد.

علا، داخلی میتوکندری‌های چربی‌فروهای دارای ترموژن می‌باشد. این پروتئین به عنوان غیر هم‌کننده^(۴) فسفریلاسیون اکسیداتیو و تولید نیروی محرکه پروتونی عمل می‌کند. ترموژن، با UCP_1 یکی از چندین پروتئین غیرجفت‌کننده (JCPS)

را تشکیل می‌دهد. بنابراین آن یکی از پروتئین‌های غالب میتوکندریایی می‌باشد. فعالیت دو آنی‌پورتر با یکدیگر باعث ورود یک ADP^{3-} و یک P^{2-} و خروج یک مولکول ATP^{4+} و OH^- می‌گردد. هر OH^- که به خارج انتقال داده می‌شود با یک پروتون، (پروتون که در هنگام انتقال الکترون به فضای بین عشاای انتقال یافته است) ترکیب شده و H_2O تشکیل می‌دهد. این عمل باعث پسررفت ثنجام واکنش در جهت خروج ATP و ورود ADP و P_i می‌شود.

به دلیل این که معادلی از پروتون‌های انتقال یافته به خارج بر میتوکندری بر انتقال الکترونی باعث انجام مبادله $ATP-ADP$ (یا OH^- خارج شده ترکیب می‌شود) می‌گردد برای مستر ATP پروتون‌های کم‌تری باقی می‌ماند. همین رده می‌شود که به ازای هر چهار پروتونی که به خارج انتقال داده می‌شود، سه پروتون در مستر یک مولکول ATP و یک پروتون برای انتقال ATP، در ماحوه با ADP و P_i مورد استفاده قرار می‌گیرد. مصرف انرژی ذخیره شده در شیب عظمت پروتونی به منظور خارج ساختن ATP از میتوکندری باعث تضمین نسبت بالای ATP به ADP در سیورول می‌شود، که هینروولر پیوند تسواینتری در انرژی موجود در آن (ATP) به منظور انجام بسیاری از واکنش‌های انرژی‌خواه مورد استفاده قرار می‌گیرد.

بای اولی بار مطالعه درباره وجود فعالیت آنی‌پورتر ATP/ADP به ۲۰۰۰ سال قبل می‌گردد زمانی که دیوسکورید^(۱) وجود گیاه سمی *Atacyllis gummifera* را که عمدتاً در نواحی مدیترانه‌ای یافت می‌شود، گزارش کرد. ماده مشابهی در داروی گیاهی سستی چند منظوره *Cailliepis laureola* در نالی جنوب آفریقا^(۲) (Zulu) یافت می‌گردد. در *impia*, Zulu، به معنی «سلام» است. اگرچه مسمومیت ناشی از این گیاه نیز مشاهده شده است. در سال ۱۹۶۲ ثابت شد که ماده فعال موجود در این گیاه، آنراکینورید که آنی‌پورتر ATP/ADP را مهار می‌کند، فسفریلاسیون اکسیداتیو ADP خارج میتوکندریایی را مهار می‌کند ولی ADP داخل میتوکندریایی را مهار نمی‌کند. این عمل اهمیت آنی‌پورتر ATP/ADP را اثبات کرد و یک اسرر هدرستی در مطالعه مکانیسم عملکرد این ناقل گردید.

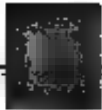
دیوسکورید (۹۰-۴۰ AD) در Tarsus در عهد رم در جنوب غرب آسیا که امروزه ترکیه نامیده می‌شود زندگی می‌کرد. کتاب ۵ حلد ایشان De Materia Medica (مواد دارویی) درباره آماده‌سازی خواص و آزمایشات دروها می‌باشد و خواص دارویی تقریباً ۱۰۰۰ فرآورده طبیعی و ۴۷۴۰ استفاده پزشکی آنها

1 Dioscorides

2 Zulu

3. Respiratory control

4. Uncoupler



دارد. سموم خاص با وزن مولکولی کوچک نیز با نفوذپذیر کردن غشای داخلی میوکندریایی به پروتون‌ها به عنوان غیرجفت‌کننده عمل می‌کنند. یک مثال از این موارد ماده شیمیایی مخلوط در چربی ۲ و ۴ دی سبروفومون (DNP) می‌باشد که به‌طور برگشت‌پذیری به عشاء چسبیده و پروتون‌ها را از فضای بین غشایی به داخل ماتریکس هدایت می‌کند.

تربید محیطی مقدار ترموژنیز را در میوکندری‌های چربی فله‌های تعلیم می‌کند. برای مثال، وقتی رتبه به سرما سازش پیدا می‌کند توانایی بافت‌های اسفای برای سوخت ATP با اتقا سنتز ترموژنیز افزایش پیدا می‌کند. در جانورانی که به سرما سازش مقاوم‌اند ممکن است که ترموژنیز تا ۱۵ درصد از کل پروتئین‌های عشاء داخلی میوکندری را تشکیل دهد.

انسان بالغ چربی فله‌های کم‌تری دارد اما در دوران انسانی می‌توان آن بیشتر است. در موزانلی و سیر در پستاندارانی که به خواب زمستانی می‌روند تولید ترموژنیز توسط میوکندری‌های چربی فله‌های برای به این‌ها ضروری و حیاتی است. در حوکهای ایبی و سایر جانورانی که به‌طور طبیعی به سرما سازش بافته‌اند، میوکندری‌های سلول عضلانی دارای ترموژنیز می‌باشد. در نتیجه مقدار بی‌سیر می‌تواند محرکه پروتئینی برای تولید گرم استفاده می‌شود و دمای بدن حفظ می‌شود.

نکات کلیدی بخش ۱۲-۳

استفاده از نیروی محرکه پروتونی در فرآیندهای انرژی خوراکی

■ پیتز میشل فرصه شیمیواسموتیک را پیشنهاد کرد که طی آن نیروی محرکه پروتونی موجود در غرض غشای داخلی

موقع مستقیم انرژی در ستر ATP می‌باشد.

■ ساکری‌ها، میوکندری‌ها و کلروپلاست‌ها یک سیستم

شیمیواسموتیک و ATP ستار مشابهی دارند.

■ وقتی که پروتون‌ها از غشای داخلی میوکندری در جهت

سیب پروتونی الکتروشیمیایی حرکت می‌کنند انرژی ATP

ستار (کمپلکس F_1F_0) باعث ستر ATP می‌شود.

■ F_0 دارای یک حلقه C است که از ۱۳-۱۰ پروتون تشکیل

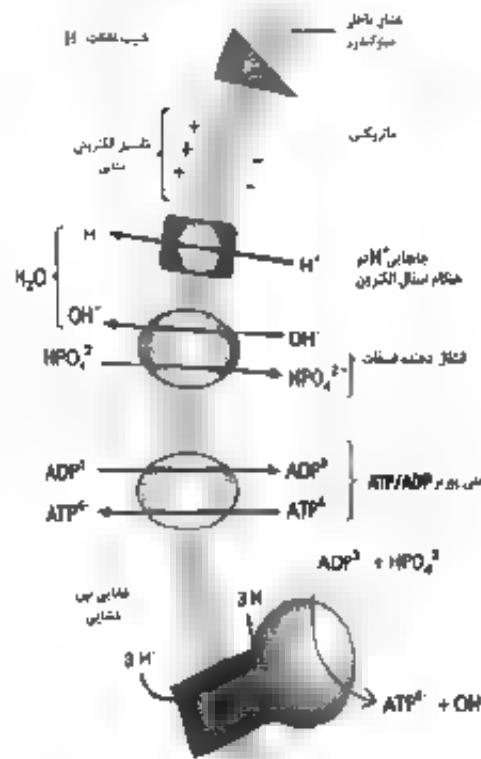
شده است و به طور محکم به ریبوحد ۷ سیلای شکل ر

ریبوحد ۴ بخش F_1 متصل شده است. تمامی آنها بر هنگام

ستر ATP چرخش می‌کنند. ریر واحد ۲ به عنوان دسته

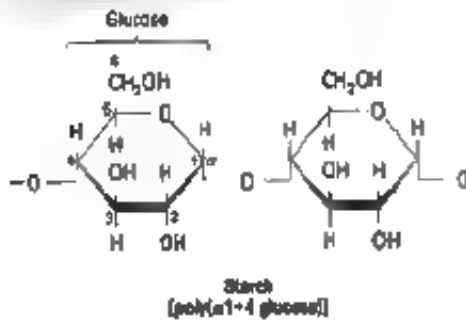
هگزامر $[(\alpha\beta)]_3$ بخش F_1 عمل می‌کند و به سمت

ماتریکس میوکندری (سیپروول در باکتری‌ها) برآمده است.



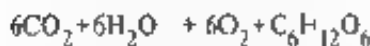
▲ شکل ۱۲-۲۲ (اشکال رنگی) سیستم انتقال هسکات و ATP/ADP در عشاء داخلی میوکندریایی. عمل هسکات دو اسید پورته (آلغوانی و سیر) منجر به جذب یک ADP^{3+} و یک HPO_4^{2-} در محوطه با یک ATP^{4-} و یک هیدروکسیل می‌گردد. این عمل توسط خروج یک پروتون توسط پروتئین‌های رنجیره انتقال الکتریون، لیبی در هنگام انتقال الکتریون، پیش بوده می‌شود. عشاء خارجی به دیس این‌که به مولکول‌های کوچک برآز $D_5=D_5$ نفوذپذیر است در این‌جا نشان داده نشده است.

می‌باشد که بر بسیاری از یوکاریوت‌ها (به جز محرم‌های تخمیرکننده) بافت می‌شود. ترموژنیز با نفوذپذیر کردن غشای داخلی میوکندریایی به پروتون، میرهی محرکه پروتئینی را در بین می‌برد. در نتیجه انرژی آزاد شده از کمیناسیون NADH در رنجیره انتقال الکتریون به گرمای تبدیل می‌گردد. ترموژنیز کانال پروتئینی می‌باشد بلکه یک انتقال دهنده پروتئینی است و پروتون‌ها را از غرض عشاء به میران یک میلیون برابر کم‌تر از کانال‌های یونی عبور می‌دهد (اشکال ۱۱-۳) را ملاحظه کنید. ترموژنیز از نظر توانی، مثل بیشتر پروتئین‌های انتقال دهنده میوکندریایی که جانواده انتقال دهنده ATP/ADP را تشکیل می‌دهند به انتقال دهنده ATP/ADP میوکندریایی شباهت



شکل ۱۲-۲۸ ساختار نشاندهنده این پلیمر بزرگ گلوکز و دی ساکارید ساکار. (شکل ۱۲-۱۹) فرورده اصلی و نهایی فتوسنتز می باشد هر دو آنها از قندهای ۶ کربنه (هکسوزها) ساخته شده اند.

نشاسته برگری در کلروپلاست سنتز و ذخیره می گردد. ساکار در سینئورول برگ از پیش سرهای سه کربسی تولید شده در کلروپلاست سنتز می گردد؛ ساکار به بافت های غیر فتوسنتزی (غیر سبز) مثل ریشه ها و دانه ها منتقل می گردد و منبع انرژی مسیرهایی که در بخش های فین توصیف داده شد می باشد. طی فسوستر در گلبال و همچنین در جذب های تک سلولی یوکاریوتی و باکتری های قهوه ای (مثل سیانوباکترها و پروکلروفیت ها) نیز کمپلکس تولید می گردد، واکنش کلی فتوسنتز که اکسیژن تولید می کند به صورت زیر است



این واکنش عکس واکنش کلی اکسیداسیون کربوهیدرات ها به CO_2 و H_2O می باشد. در واقع در فوسفر قندهای پر انرژی تولید می شود که توسط میتوکندری ها در فرید تسس سلولی شکسته شده و انرژی آنها مورد مصرف قرار می گیرد.

اگرچه باکتری های سبز و ارغوانی نیز فتوسنتز انجام می دهند، ولی آنها از یک فرایندی استفاده می کنند که اکسیژن تولید نمی کند. همان طور که در بخش ۱۲.۵ بحث شده است، آنالیز حرارتی سیستم فتوسنتزی در این باکتری ها، مراحل اولیه فرید فتوسنتز تولیدکننده اکسیژن را نشان می دهد. در این بخش ما مروری کلی بر مراحل فتوسنتز تولیدکننده اکسیژن خواهیم داشت و اجزای اصلی مثل کلروفیل ها که مهم ترین و اصلی ترین رنگبره های جذب کننده نور هستند را معرفی می کنیم.

خانهای بیلاکونیدی کلروپلاست ها مکان فوسفر در گیاهان می باشد

کلروپلاست ها به صورت عدسی شکل با قطر تقریبی ۵ μm و

سه ربرواحد β مکان سنتز ATP می باشد (شکل ۱۲-۲۴ را ملاحظه کنید).

■ حرکت پروتون ها از میانی دو نیمه کانال موجود در سطح تماس ربرواحد F_0 و حلقه c باعث چرخش حلقه c و ربرواحد های ε و γ F_1 متصل به آن می گردد.

■ چرخش ربرواحد γ F_1 که به مرکز هگزاسر (αβ) فرورفته است و شبیه به میله چرخ دنده عمل می کند، باعث تغییرات کنفورماسیون مکان های تحریک اتصال در سه ربرواحد β می شود. توسط مکانیسم تغییر اتصال ربر و حلقه های β به ADP و P متصل شده و از آنها ATP تولید می کند و سپس آن را آزاد می کند. در هر دور چرخش ربرواحد های c، γ، ε و سه ATP ساخته می شود.

■ نیروی محرکه پروتونی همچنین به ازای خروج ATP و OH میتوکندریایی باعث جذب P_i و ADP از سینئورول می شود و بنابراین مفیدی از انرژی خود را برای سنتز ATP از دست می دهد. انتی پورتر ADP ATP که باعث میباید این ترکیبات می شود یکی از پروتون های دروازه غشای داخلی میتوکندری می باشد.

■ ادامه کسیناسیون میتوکندریایی NADH و O_2 بستگی به ADP موجود در ماتریکس دارد. این بدینیه که به کنترل معکوس معروف است مکانیسم مهمی در هماهنگی اکسیداسیون و سنتز ATP در میتوکندری ها می باشد.

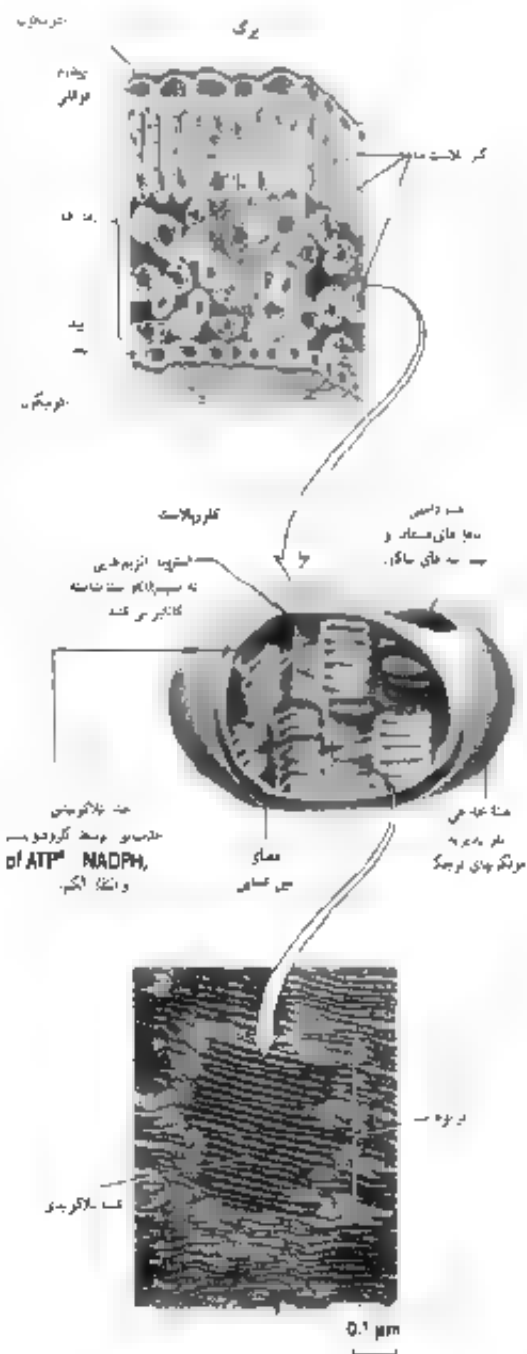
■ در چربی قهوه ای، غشای داخلی میتوکندری دارای پروتئین غیر جفت کننده ترموژن است. این پروتئین یک حامل پروتونی است که نیروی محرکه پروتونی را در تولید گرما از بین می برد، بعضی از مواد شیمیایی مانند DNP نیز به عنوان غیر جفت کننده عمل می کنند و باعث جفت نشدن هسیریلامیون اکسیداتیو با انتقال الکترون می گردد.

۱۲.۲ فتوسنتز و رنگبره های جذب کننده نور

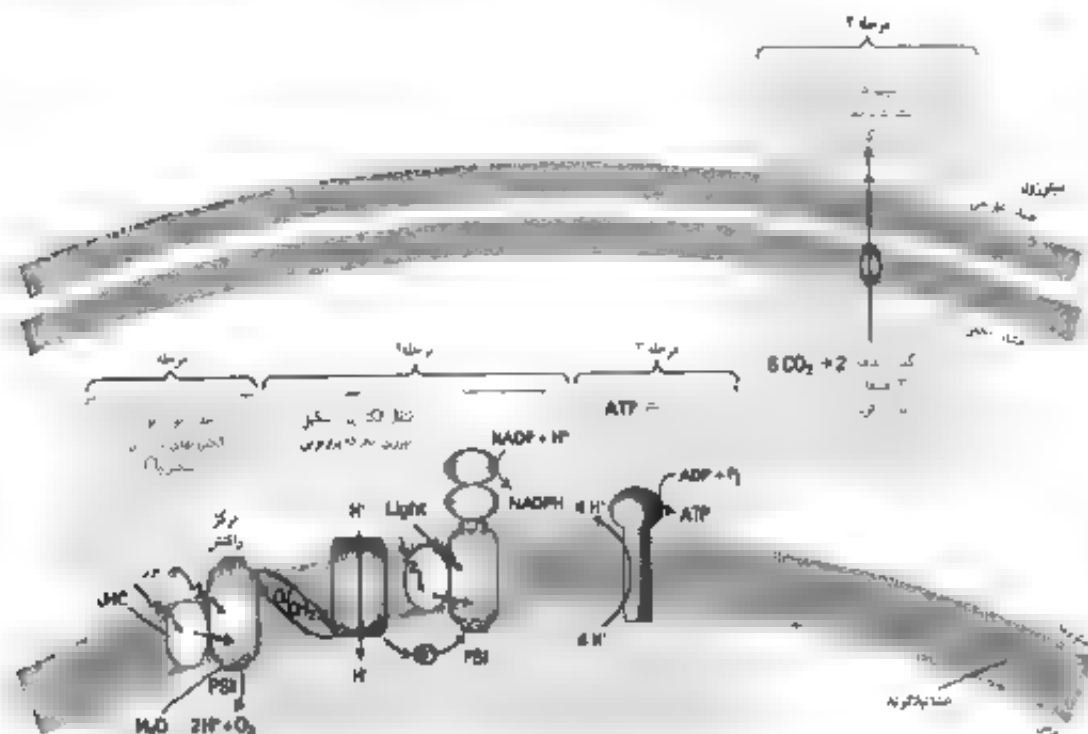
حال به فتوسنتز که یک فرایند اصلی نامیده در مسر ATP می باشد، می پردازیم. در گیاهان فتوسنتز در کلروپلاست ها رخ می دهد. کلروپلاست ها اندامک های برگری می باشند که به طور غالب در سلول های برگ گیاهان یافت می شود. علاوه بر این اصلی که از دی اکسید کربن و آب تولید می گردد، دو کربوهیدرات می باشد که پلیمر قندهای هگزوز (۶- کربنه) می باشد. ساکار، دی ساکارید گلوکز - فروکتوز (شکل ۱۲-۱۹) را ملاحظه کنید و نشاسته برگری که پلیمر بزرگ گلوکز بوده و اصلی ترین ذخیره قندی در گیاهان عالی می باشد (شکل ۱۲-۲۸) را ملاحظه کنید.

عرض $2/5 \mu m$ بوده و در وسط دو عشاء که فاصله کلروفیل هسند و مستقیماً در فتوسنتز مشارکتی ندارند، احاطه شده‌اند (شکل ۱۲-۲۹). مثل میتوکندری‌ها، عشای خارجی کربوپلاست‌ها دارای پورین می‌باشد و بنابراین به منابع‌هایی با وزن مولکولی کوچک هودیدیر می‌باشد عشای داخلی یک مانع هودیدیر می‌باشد و دارای پروتئین‌های نقل می‌باشد که ورود و خروج مواد به اندامک را تنظیم می‌کند. بر خلاف میتوکندری‌ها، کربوپلاست‌ها دارای یک عشای سوم می‌باشند. عشای تیلاکوئیدی که فتوسنتز در آنجا اتفاق می‌افتد، عقیده بر این است که عشای تیلاکوئیدی کربوپلاست یک صفحه واحدی و تشکیل می‌دهد که ساختارهای کوچک و بهر مرتبط به هم، تیلاکوئیدها، تشکیل می‌دهد. تیلاکوئیدها به صورت سکه‌هایی بر روی هم آرایش یافته‌اند و گرانای نامیده می‌شود (شکل ۱۲-۲۹). فضای موجود بین تمامی تیلاکوئیدها یک بخش مهمی است که بر من تیلاکوئیدی نامیده می‌شود. عشای تیلاکوئیدی دارای معادل‌ریادی پروتئین سراسری عشایی می‌باشد که دارای گروه‌های پروستتیک مهم و رنگبرهای جذب‌کننده نور، عمدتاً کلروفیل، می‌باشند. سنتز کربوهیدرات در استروما، فاز محلول بین عشای تیلاکوئیدی و عشای داخلی، اتفاق می‌افتد. بر باکتری‌های فتوسنتزکننده هروفتگی‌های وسیع عشای پلاسمایی باعث به وجود آمدن یک سری عشای داخلی می‌گردد که عشای تیلاکوئیدی نامیده می‌شود و محل انجام فتوسنتز می‌باشد.

به مرحله از چهار مرحله فتوسنتز تنها در روش‌هایی رخ می‌دهد. درایند فتوسنتز در گیاهان را می‌توان به چهار مرحله تقسیم کرد (شکل ۱۲-۲۰) که هر مرحله در فضای مشخصی از کربوپلاست انجام می‌شود. (۱) جذب نور، تولید الکترون پر انرژی و تشکیل O_2 از H_2O ؛ (۲) انتقال الکترون که منجر به احیا $NADP^+$ به $NADPH$ می‌گردد و تولید پیروی محرکه پروتون؛ (۳) سنتز ATP ؛ و (۴) بدین CO_2 به کربوهیدرات که به تثبیت کربسی معروف است. بعضی چهار مرحله فتوسنتز شدیداً با یکدیگر در ارتباطند و شدیداً کنترل می‌شوند تا معادل کربوهیدرات مورد نیاز برای گیاه را تولید کنند. همه واکنش‌های مراحل ۱-۳ توسط کمپلکس‌های چند پروتئینی موجود در عشای تیلاکوئیدی کاتالیز می‌گردد. تولید pmf و استفاده از pmf به منظور سنتز ATP مشابه مراحل III و IV فمربلاست‌ها و اکسیژان‌ها میتوکندریایی می‌باشد. اسیرم‌هایی که CO_2 را وارد حد واسطه‌های شیمیایی می‌کنند و سپس آنها را به

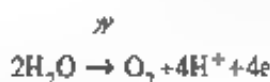


شکل ۱۲-۲۹ ساختار معمولی برگ و کربوپلاست. مانند میتوکندری‌ها، کربوپلاست‌های گیاهی بر توسط یک عشای دولایه‌ای که دارای فضای بین عشایی است احاطه شده است. فتوسنتز در یک عشای سوم، عشای تیلاکوئیدی، که توسط عشای داخلی احاطه شده است و یک سری وریکول‌های بین (تیلاکوئیدها) که فضای داخلی مرتبط به هم به نام فضای لومینال دارند، اتفاق می‌افتد. رنگ سبز گیاهانی به دلیل رنگ سبز کلروفیل است که تناس آن در عشای تیلاکوئیدی قرار گرفته است. به روی هم قرار گرفتن سکه مانند تیلاکوئیدها گرانوم گفته می‌شود. اسیرم‌ها فضای است که توسط عشای داخلی احاطه شده است و تیلاکوئیدها را در بر می‌گیرد.



▲ شکل ۲-۳۰ مرور کلی بر چهار مرحله فتوسنتز در مرحله ۱ نور توسط کمپلکس‌های جمع‌کننده (LHC) و مرکز واکنش فتوسنتز II (PS II) جذب می‌گردد. LHC انرژی جذب شده را به مرکز واکنش انتقال می‌دهند، تا بر اساس اسفاده شیب یا انرژی جذب شده و فوتون به منظور اکسید کردن آب به اکسیژن مولکولی و تولید الکترون‌های پر انرژی انتقال می‌دهند در مرحله ۲. این الکترون‌ها به سمت پایین رنجیره انتقال الکترونی حرکت می‌کند در این مرحله، از حامل‌های الکترونی محلول در چربی (Q/QH₂) یا محلول، از آب، پلاستوسیانین (PC) به منظور انتقال الکترون‌ها بین کمپلکس‌های پروتئینی مختلف استفاده می‌شود. وقتی که الکترون‌ها به سمت پایین رنجیره حرکت می‌کند آنها انرژی خود را آزاد می‌کند و کمپلکس‌ها را پر انرژی در تولید نیروی محرکه پروتونی استفاده می‌کند، بعد از این که انرژی بیشتری توسط جذب نور به فتوسنتز II (PSII) وارد شد در سنتز حاصل الکترونی پر انرژی NADPH، استفاده می‌شود. در مرحله ۳، حرکت پروتونی ناشی از نیروی محرکه پروتونی باعث سیر ATP توسط ATP synthase می‌گردد مراحل ۳ و ۴ در فضای تیلاکوئیدی کاربوپلاست اتفاق می‌افتد در مرحله ۴ در اسرمای کاربوپلاست، انرژی ذخیره شده در NADPH و ATP طی فرایندی به نام تثبیت کربن در بدین CO₂ به مولکول‌های سه کربنه (گلیسرالدهید ۳-فسفات) مورد استفاده قرار می‌گیرد این مولکول‌ها سپس به سیتروپول سون انتقال داده می‌شود تا به منتهای هگرو به هرم ساکارز تبدیل شوند گلیسرالدهید ۳-فسفات در ساحت سست سست در کاربوپلاست سیر مورد استفاده قرار می‌گیرد.

شده سرانجام در برداشتن الکترون‌ها از یک دهنده (در گیاهان سیر آب) مورد استفاده قرار می‌گیرد و اکسیژن تشکیل می‌شود.



الکترون‌ها به پذیرنده اولیه الکترون، کیون که با Q نشان داده می‌شود و مشابه CoQ در میوکندری، می‌باشد منتقل می‌گردد در گیاهان، اکسیداسیون آب در یک کمپلکس چند پروتئینی به نام فتوسنتز II (PSII) اتفاق می‌افتد.

مرحله ۲: انتقال الکترون و تولید نیروی محرکه پروتونی

شسته تبدیل می‌کند از اجزای محلول استرومای کاربوپلاست می‌باشد. آنزیم‌هایی که ساکارز را از حد واسطه‌های سه کربنه می‌سازد در سیتروپول قرار دارند.

مرحله ۱ جذب نور: مرحله اول در فتوسنتز جذب نور توسط کلروفیل‌هایی است که به پروتئین‌هایی موجود در عشا‌های تیلاکوئیدی متصل هستند مانند اجزاء همی سبکروم، کلروفیل‌ها از حلقه پورفیری که دارای رنجیره جانبی طویل هیدروکربنی می‌باشد ساخته شده‌اند (شکل ۱۴-۳۱). بر خلاف هم (شکل ۱۴-۱۲) ملاحظه کنید، کلروفیل‌ها دارای یک یون Mg^{2+} مرکزی (به جای Fe) هستند و یک حلقه ۵ صغی اصغی دارند. انرژی نور جذب

واکنش‌های مرحله ۴ به تدریج محدود شده‌اند و در واقع در نور میرج می‌دهند.

هر فوتون نور دارای مقدار مشخصی انرژی می‌باشد

مکانیک کوانتوم ثابت کرده است که نوره ششلی از بایس الکترومغناطیسی، هم خاصیت موجی و هم خاصیت ذراتی دارد. وقتی که نور یا ماده برخورد می‌کند به صورت بسته‌های محزای انرژی (کوانتا) بنام فوتون رفتار می‌کند. انرژی هر فوتون به فرکانس امواج نوری وابسته است: $E = h\nu$ ، h ثابت پلانک (6.626×10^{-34} J.s) و ν فرکانس امواج نوری می‌باشد. در ریسمان‌شناسی رنج است که به جای فرکانس ν از طول موج λ مور استفاده شود. از رابطه دو مورد فوق با معادله ساده $\lambda = c/\nu$ می‌تواند که در آن c سرعت نور (3×10^8 cm/s) در حلاله می‌باشد. توجه داشته باشید که فوتون‌هایی با طول موج کوتاه‌تر انرژی بالاتری دارند. هم‌چنین انرژی یک مول فوتون را می‌توان به $E = N E$ سال داد که در آن N عدد آووگادرو می‌باشد (6.023×10^{23} مولکول یا فوتون در مول). بنابراین:

$$E = N h \nu = \frac{N h c}{\lambda}$$

انرژی نورانی قابل ملاحظه است و ما می‌توانیم انرژی نوری با طول موج 550 nm (5.5×10^{-7} cm) نور خورشید را بصورت زیر محاسبه می‌کنیم:

$$E = \frac{(6.023 \times 10^{23} \text{ مول فوتون}) (6.626 \times 10^{-34} \text{ J.s}) (3 \times 10^{10} \text{ cm/s})}{5.5 \times 10^{-7} \text{ cm}} = 51.88 \text{ cal/mol}$$

با تقریباً 52 kcal/mol است. این انرژی هرگاه به مطلق سسر ATP استفاده شود برای سنتز چندین مول ATP از ADP و P کافی است.

فتوسنتز شامل یک مرکز واکنش و کمپلکس‌های جمع‌کننده نور وابسته می‌باشند

جذب انرژی نورانی و تبدیل آن به انرژی شیمیایی در کمپلکس‌های چند پروتئینی به نام فتوسنتزها اتفاق می‌افتد. فتوسنتزها که در همه موجودات فتوسنتز کننده، هم پروکاریوتی و هم یوکاریوتی، یافت می‌شوند از دو جز بسیار نزدیک به هم تشکیل شده است: یک مرکز واکنش که در آنجا مرحله اولیه فتوسنتز رخ می‌دهد، و یک کمپلکس آنتی که از کمپلکس‌های پروتئینی زیادی

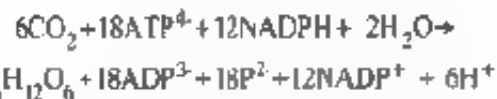
الکترون‌ها از طریق یک سری حمل‌های الکترون از پذیرنده اولیه لکترون کیپن به پذیرنده نهایی الکترون، معمولاً فرم اکسید شده سکوبینامیداین دی‌موکلوئید فسفات (NADP^+) حرکت می‌کند و آن را به NADPH احیا می‌کند. NADP^+ مشابه NAD^+ می‌باشد با این تفاوت که در ساختار آن یک گروه فسفات اضافی وجود دارد هر دو آنها لکترون‌ها را به‌طور مشابه دریافت و در دست می‌دهد (شکل ۲-۳۲ را ملاحظه کنید). در گیاهان احیا NADP^+ در کمپلکسی به نام فتوسنتز ۱ (PSI) رخ می‌دهد. انتقال الکترون‌ها در عشا ییلاکوئیدی با حرکت پروتون‌ها از سسروما به لوس ییلاکوئید همراه شده است و باعث تشکیل شیب pH در عرض غشاء می‌گردد (لوس $\text{pH} > \text{pH}$ سسروما). این فرایند مشابه یخچال بیرونی محرکه پروتونی در عرض عشا ییلاکوئیدی میوکندری و عشا ییلاصمایی باکتریایی در هنگام انتقال الکترون می‌باشد (شکل ۱۲-۳۲ را ملاحظه کنید).

بنابراین واکنش کلی مراحل ۱ و ۲ را می‌توان به صورت زیر خلاصه کرد:

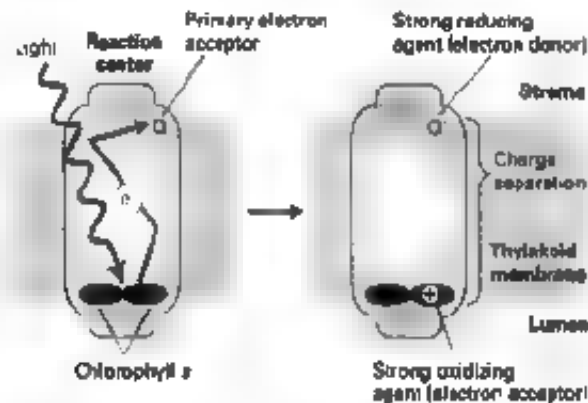


مرحله ۳: سنتز ATP. پروتون‌ها در جهت شیب غلطی خودش از لوس ییلاکوئید به واسطه کمپلکس $\text{ATP}(F_0F_1)$ سنار به سسروما حرکت می‌کند این کمپلکس در اثر حرکت پروتون باعث سنتز ATP می‌شود. سنار کلروپلاستی مشابه سنار میوکندری‌ها و باکتری‌ها عمل می‌کند (شکل ۱۲-۲۵ را ملاحظه کنید).

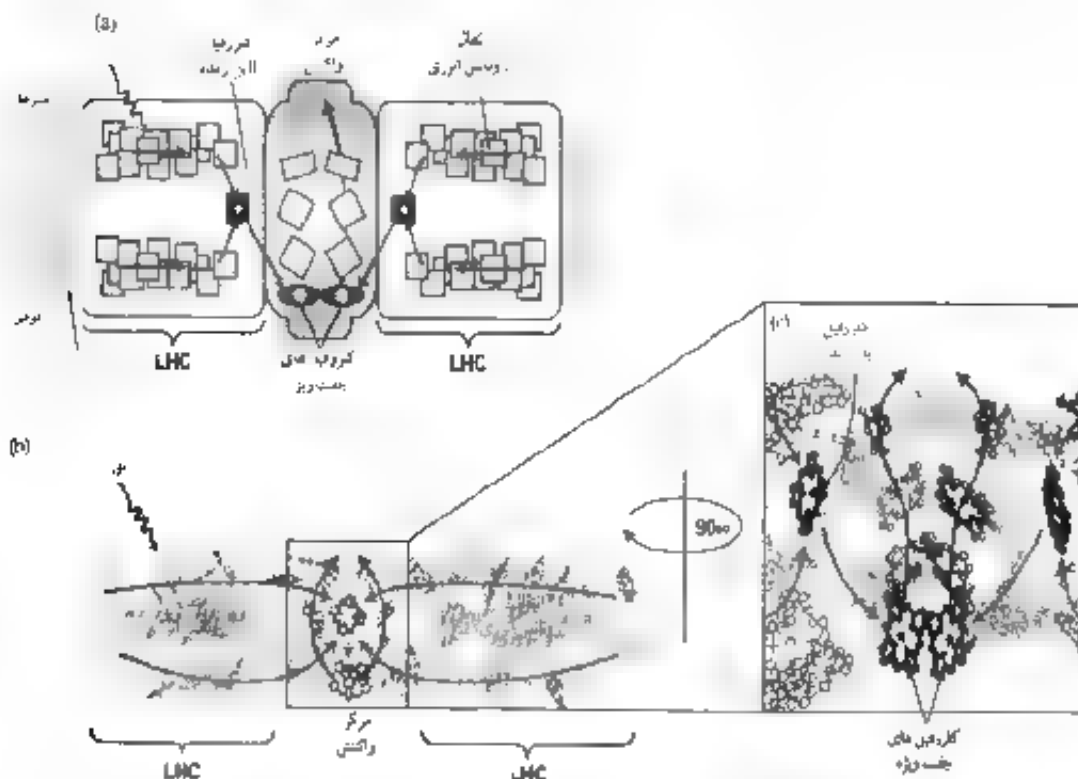
مرحله ۴: تثبیت کربن. ATP و NADPH تولید شده در مرحله دوم و سوم فتوسنتز انرژی و الکترون‌های لازم برای سنتز بیمه‌های قندهای شش کربنه از CO_2 و H_2O فراهم می‌دهد. معادله شیمیایی کلی به صورت زیر است:



واکنش‌هایی که در آنها ATP و NADPH لازم برای تثبیت کربن تولید می‌گردد، مسعیما به انرژی نورانی وابسته هستند. بنابراین مراحل ۱، ۳ واکنش‌های نورانی فتوسنتز نامیده می‌شوند. واکنش‌های مرحله ۴ به‌طور غیرمستقیم به انرژی نورانی وابسته است؛ آنها معمولاً واکنش‌های تاریکی فتوسنتز نامیده می‌شوند زیرا در تاریکی می‌تواند انجام شوند، و از انرژی ATP و NADPH تولید شده توسط انرژی نورانی استفاده می‌کنند علی‌رغم این،



شکل ۱۲.۳۳ (رنگی) انتقال فوتوالکترون، اولین اتفاق در فتوسنتز بعد از جذب فوتون نور، یکی از حصای ویژه بهیج سده کلروفیل a در مرکز واکنش (چپ) از طریق چندین حد واسطه یک الکترون به مولکول پذیرنده‌ای که به صورت مستقیم کبک Q به سطح اسمحای عمای بیلاکولیدی متصل شده است، می‌دهد و باعث ایجاد تفکیک بار برگشتناپذیر از عرض عشاء می‌گردد (راست). الکترون می‌تواند به سادگی به مرکز واکنش برگردد و کلروفیل a دارای بار مثبت و خنثی کند. در گیاهان اکسیژن‌ساز، اب به کسپژن مولکولی در کمپلکس چند پروتئینی به نام فتوسیستم II اتفاق می‌افتد. کمپلکس فتوسیستم I از یک سیر انتقال فوتوالکترونی ساده‌ی استفاده می‌کند اب به جای اکسید کردن اب به حامل الکترون $NADP^+$ را جاب می‌کند.



شکل ۱۲.۳۴ (شکل رنگی) کمپلکس‌های جمع‌کننده نور و فتوسیستم‌های موجود در سیانوباکترها و گیاهان، (a) دیاگرام عشاء یک سیانوباکتر که در آن کمپلکس چند پروتئینی جمع‌کننده نور (LHC) دارای ۹۰ مولکول کلروفیل a و ۲۱ مولکول کبک دیگر می‌باشد. تمامی این مولکول‌ها در یک پوشش حصایی ویژه قرار می‌گیرند تا حداکثر جذب نور و انتقال انرژی را داشته باشند. ۶ مولکول کلروفیل موجود در مرکز واکنش، دونا، یک جعبه کلروفیل ویژه (بعضی‌های سبز سیر) هستند که می‌تواند بر عامل بهیج (فلش اب) انتقال فوتوالکترونی را آغاز کند. انتقال درون‌انسی انرژی (فلش‌های قرمز) سریعاً انرژی را از نور جذب شده به یکی از دو کلروفیل a پس‌رفته (میریداد سبز سیر) و سپس به کلروفیل‌های موجود در مرکز واکنش انتقال می‌دهد. (b) سازمان بایی سه‌بعدی فتوسیستم I (PSI) و LHC‌های آن در *Pisum sativum* (نخودفرنگی) که با کریستالوگرافی اشعه x تعیین شده است. تنها کلروفیل‌ها و حامل‌های الکترون مرکز واکنش نشان داده شده است. (c) نمای برگ‌سده از مرکز واکنش (b) که به اندازه 10^4 در محور عمودی چرخش یافته است.

این اکسدها و چاکسدهای ریکی کل انرژی مورد نیاز برای پیس بزف سامی واکنشهای فتوسنتز فراهم می‌کند انتقال الکترونی (مرطه ۲)، سنتز ATP (مرطه ۳)، و تثبیت CO_2 (مرطه ۴).

کلروفین a هم‌چنین نور و در طول موج‌های کوتاه‌تر از ۶۸۰nm جذب می‌کند (شکل ۱۲-۳۲)؛ ملاحظه کنید؛ چنین جذبی باعث می‌شود مولکول به یکی از چند سطح تهیج شده، که انرژی آنها بیشتر از حالت تهیج شده اولیه گفته شده در بالا می‌باشد برسد. این حالت با آردس دانی انرژی در 10^{-16} ثانیه (یک پیکو ثانیه) پس از آن که بیشتر آن به صورت گرما می‌باشد، به حالت اولیه کم‌انرژی می‌رسد. به دلیل این‌که انتقال فوتوالکترونی و تفکیک بار خاص از آن‌ها از حالت تهیج شده اولیه کلروفین a مرکز واکنش رخ می‌دهد، بازده کوانتومی (میل فتوسنتز به فوتون جذب شده) برای سامی طول موج‌های نور مرئی کوتاه‌تر (انرژی بیشتر) از ۶۸۰nm یکسان می‌باشد. این‌که جقدر طول موج نور با طیف‌های جذبی رنگرهد، مناسب است تعیین‌کننده احتمال جذب فوتون می‌باشد. زمانی که فوتونی جذب شد، صرف‌نظر از این‌که طول موج دقیق آن جقدر است، انرژی لازم برای رسانش کلروفین به حالت تهیج شده اولیه را دار می‌باشد.

آنتی‌داحطی و کمپلکس‌های جمع‌کننده نور کارایی فتوسنتز را افزایش می‌دهد

اگرچه مولکول‌های کلروفین a موجود در یک مرکز واکنش که به‌طور مستقیم در تفکیک بار و انتقال الکترون درگیر هستند و توانایی جذب مستقیم نور و آغاز فتوسنتز را دارند اما آنها عموماً به‌طور غیرمستقیم از طریق رنگرهدهای دیگر جذب‌کننده نور و انتقال‌دهنده انرژی، انرژی کسب می‌کند. این رنگرهدهای دیگر، که شامل بسیاری از مولکول‌های دیگر کلروفیل می‌باشد، در جذب فوتون‌ها و انتقال انرژی به مولکول‌های کلروفیل a مرکز واکنش نقش دارند. بعضی از این رنگرهدها به ریز واحدهای پروتئینی که از اجزای داخلی فتوسیستم می‌باشد و بنابراین انتی‌های داخلی نامیده می‌شوند متصل می‌شوند؛ بعضی دیگر از این رنگرهدها به کمپلکس‌های پروتئینی، که خودشان به پروتئین‌های مرکزی فتوسیستم متصل هستند ولی مغلوب از آنها هستند و کمپلکس‌های جمع‌کننده نور (LHC) نامیده می‌شوند متصل می‌شوند. حتی در حاکم شب نور

الکترونی در اطراف انتهای C و N حلقه پورفیرین از حالت پایه (تهیج شده) متفاوت می‌باشد. حالت‌های تهیج شده متابند می‌باشد و الکترون‌ها، طی فرایدهای مختلفی به حالت پایه بر می‌گردند. در کلروفین a که در محلول‌های آبی مثل اتانول حل می‌گردد واکنش‌های آنتی‌که انرژی حالت تهیج شده را از بین می‌برد به صورت نشر نور (فلورسانس و فسفرسانس) و نشر حرارت (گرما) می‌باشد. وقتی که همان کلروفین a به محیط پروتئینی ویژه‌ای در مرکز واکنش متصل است از بین رفتن انرژی حالت تهیج شده توسط فرایندی کاملاً متفاوت اتفاق می‌افتد این فرایند کلید فتوسنتز می‌باشد.

انتقال فوتوالکترونی از کلروفیل a به انرژی موجود در مرکز واکنش باعث تفکیک بار می‌شود

جذب فوتون نوری با طول موج ۶۸۰nm به‌وسیله یکی از یک جهت کلروفیل a ویژه^۱ موجود در مرکز واکنش انرژی آن را ۴۲ kcal/mol (اولین حالت تهیج شده) افزایش می‌دهد. چنین کلروفین a پرانرژی در مرکز واکنش سریعاً یک الکترون به یک پذیرنده حد واسطه می‌دهد و الکترون سریعاً به پذیرنده اولیه الکترونی، کمون (Q) نزدیک سطح استرومایی غشای تیلاکوئیدی وارد می‌شود (شکل ۱۲-۳۳). این انتقال الکترونی با واسطه نور، که انتقال فوتوالکترونی^۲ نامیده می‌شود، به محیط ویژه هم‌کلروفین‌ها و پذیرنده موجود در مرکز واکنش بستگی دارد. انتقال فوتوالکترونی، که تقریباً هر لحظه که فوتونی جذب می‌گردد اتفاق می‌افتد، باعث بردار کردن (بار مثبت) کلروفیل a نزدیک سطح لومینال غشای تیلاکوئید (سمت مخالف استروما) می‌گردد و در نزدیک سطح استرومایی باعث تولید پذیرنده احیایی با بار منعی (Q^-) می‌گردد. Q تولید شده در اثر انتقال فوتوالکترونی یک فاکتور احیایی قوی می‌باشد که تبدیل قوی به انتقال الکترون به مولکول دیگر و در نهایت $NADP^+$ دارد کلروفیل a دارای بار مثبت، یک مولکول شدیداً اکسید شده، یک الکترون از دهنده الکترونی موجود در سطح لومینال جذب می‌کند و مجدداً کلروفیل a اولیه تولید می‌کند. در گیاه، قدرت اکسیدکنندگی چهار مولکول کلروفین a به کمک حد واسطه، به‌طور برداشت چهار الکترون از دو مولکول H_2O متصل به مکانی در سطح پومینال و تولید O_2 مورد استفاده قرار می‌گیرد.



نکات کلیدی بخش ۲-۱۲ -

مراحل فتوسنتز و رنگرهای جذب‌کننده نور

■ فرآورده‌های فتوسنتز در گیاهان کمپژن مولکولی و پسماند قدش کربنه (شاسته و ساکارا) می‌باشد.

■ واکنش‌های جذب‌کننده نور و تولید کننده ATP در فتوسنتز تر عسای بیلاکونیدی موجود در کلروپلاست‌ها رخ می‌دهد. عشاء بودیدر خارجی و عشاء داخلی کلروپلاست مستعماً در فتوسنتز مشارکت می‌کند (شکل ۲۹-۱۲ را ملاحظه کنید).

■ در فتوسنتز چهار مرحله وجود دارد: (۱) جذب نور، تولید الکترون پراثری و تشکیل O_2 از آب؛ (۲) انتقال الکترونی که محرک به حیا $NADP^+$ به $NADPH$ و تولید بیرونی محرکه یرویی؛ (۳) سنتز ATP؛ و (۴) تبدیل CO_2 به کربوهیدرات‌ها (نشیب کربن).

■ در مرحله ۱ فتوسنتز انرژی نورانی توسط مولکول یک جهت کلروفیل a ویژه که به پروتئین‌های مرکز واکنش شش بیلاکونیدی چسبیده جذب می‌گردد. کلروفیل‌های پراثری از طریق یک حدواسط یک الکترون به کیوم موجود بر روی سمت مقابل عشاء می‌دهد و باعث ایجاد تعکیک بر می‌گردد (شکل ۲۳-۱۲ را ملاحظه کنید). در گیاهان سیر، سیس کلروفیل‌های با باز مثبت الکترون‌ها را از آب برداشته و موجب تشکیل اکسیژن مولکولی (O_2) می‌شوند.

■ در مرحله ۲، الکترون‌ها از طریق حامل‌های الکترونی موجود در عسای بیلاکونیدی از کیوم حیا به یک یدیرنده بهایی الکترون حیا می‌بود این یدیرنده بهایی معمولاً $NADP^+$ است و با رمیش الکترون به $NADPH$ تبدیل می‌گردد طی انتقال الکترونی پروتون‌ها از استر به لوم تیلاکوئید حرکت می‌کند و باعث ایجاد شیب (نیروی محرکه یرویی) در عرص عسای تیلاکوئیدی می‌گردند.

■ در مرحله ۳، حرکت یرویی، از طریق کمپلکس‌های F_1F_0 ATP سنتاز در جهت شیب الکتروشیمیایی موجب سنتز ATP از ADP و P_i می‌گردد.

■ در مرحله ۴، $NADPH$ و ATP تولیدشده در مرحله ۲ و ۳ انرژی و الکترون‌های لازم برای نشیت CO_2 که حاصل از سیر کربوهیدرات‌ها می‌باشد فراهم می‌کند. این واکنش‌ها در استرمای تیلاکوئیدی و سیتورول رخ می‌دهد.

■ به هر مرکز واکنش چندین انش درونی و کمپلکس‌های

(آلفا بصری گرمسیری) در موجودات فتوسنتزکننده هر مولکول کلروفیل a مرکز واکنش بهادر هر تائیه یک فوون جذب می‌کند که نیاز فتوسنتزی گیاه را تأمین می‌کند. حال انش داخلی و LHCها به‌طور قابل ملاحظه‌ای کارایی فتوسنتز را، مخصوصاً در شدت‌های نوری معمولی، با افزایش جذب نور 680nm افزایش محدوده طوی موج‌های نور که توسط رنگرهای دیگر آنس می‌نواند جذب شود، افزایش می‌دهد.

فوون‌ها توسط مولکول‌های رنگر موجود در آنس‌ها توسط LHC جذب می‌شوند پس انرژی جذب شده سریعاً (در 10^{-9} ثانیه) به یکی از یک جهت کلروفیل a ویژه موجود در مرکز واکنش انتقال یافته تا در اینجا تعکیک بار فتوسنتزی اولیه را شروع کند (شکل ۲۳-۱۲). یروئین‌های مرکزی فتوسنتز و یروئین‌های LHC مولکول‌های رنگر را در ادیش و موقعیت دقیق و بهینه جهت می‌کند تا حداکثر جذب و انتقال انرژی را داشته باشند. یایرین انتقال یروئین‌ها بسیار سریع و کارآمد انرژی را از رنگرهای آنس به کلروفیل‌های مرکز واکنش افزایش می‌دهند. انتقال انرژی یروئین‌ها بر انتقال الکترونی سرد مطافعات انجام شده بر روی یکی از دو فتوسنتز موجود در سیانوباکترها، که مشابه فتوسنتزهای موجود در گیاهان عالی می‌باشد، شل می‌دهد که انرژی حاصل از نور جذب شده این به کلروفیل «پیل رسیده» (۲) موجود در هر LHC و سپس به یک جهت ویژه کلروفیل مرکز واکنش وارد می‌شود (شکل ۲۴-۱۲). به‌طور شگفت‌انگیزی، عی‌رغم این که ساختارهای مولکولی LHCهای گیاهی و سیانوباکترها کاملاً از LHCهای باکتری سیم و ارغوانی متفاوت هست، هر دو دارای کاروئیندها و کلروفیل‌هایی می‌باشد که به صورت مجموعه‌ای در عشاء آرایش یافته‌اند (شکل b ۲۴-۱۲). نور یج رنگرهای کلروفیل و آنس‌های LHC1 اصراف آن را در فتوسنتز گیاه *Psidium sativum* (مخودفرنگی) شل می‌دهد. حداد زیادی از کلروفیل‌های انش داخلی و LHC مرکز واکنش را محاط کرده‌اند تا انتقال انرژی بر جذب شده به کلروفیل‌های ویژه در مرکز واکنش کارآمد باشد.

اگرچه کلروفیل‌های انش LHC می‌نواند انرژی نورانی جذب شده از یک فوون را انتقال دهد اما نمی‌نواند الکترونی آزاد کند هم‌طور که قبلاً مشاهده کردیم. این نقش را دو کلروفیل مرکز واکنش بر عهده دارد. به‌طور ترک توانایی آزاد سازی الکترون، ما ساختار و عملکرد مرکز واکنش در فتوسنتزهای باکتریایی و گیاهی را در بخش بعدی مورد بررسی قرار می‌دهیم.





هم‌چنین دو فتوسنتز به‌طور متفاوتی در عشا‌های تیلاکوئیدی بوریج شده‌اند. PSII به‌طور عمده در بواخی که عشا‌ی بیلاکونیدی‌ها روی هم چیده شده‌اند، گران‌ا، شکل ۱۲-۳۹ را ملاحظه کنید) و PSI در بواخی که عشا‌ی بیلاکونیدها روی هم چیده شده‌اند بوریج شده‌اند. روی هم لرا‌گیری عشا‌های بیلاکونیدی ممکن است به دلیل خواص انصالی پروتئین‌های موجود در PSI باشد. مدارکی که سورج هوسبیم‌ها، نشان می‌دهد طی مطالعاتی به دست آمده است که در آنها عشا‌های بیلاکونیدی را توسط اولتراسوند^(۳) به‌طور ملایم به صورت وریکون در آوردند، وریکون‌های تیلاکونیدی انباشته شده^(۴) و انباشته شده سپس توسط سانتریفوز با شیب جگالی جد، شدید، اجراء انباشته شده به‌طور عمده دارای PSII بوده و اجزاء انباشته شده دارای PSI بود.

سرانجام این که دو فتوسنتز کربو‌پلاستی به‌طور قابل ملاحظه‌ای از نظر عملکردشان متفاوت هستند (شکل ۱۲-۲۷) سه PSII اب را به اکسیژن تحریه می‌کند. در حالیکه PSI الکترون‌ها را به پذیرنده نهایی الکترون، NADP^+ انتقال می‌دهد. در فتوسنتز کربو‌پلاستی بیر مانند باکتری‌های سبز و ارغوانی مسیر چرخه‌ای یا خطی وجود دارد. مسیر خطی، که ما این‌د بحث کردیم، باعث نیست کریب و سیر ATP می‌گردد. در مقابل، مسیر چرخه‌ای تنها ستر ATP را تأمین می‌کند و هیچ NADPH خطی شده‌ای به‌طور مصرف در تثبیت کربس تولید نمی‌کند. چیک‌ها و سینتوباکتری‌های فتوسنتزکننده دارای دو فتوسنتز می‌باشد که آنالوگ فتوسنتزهای کربو‌پلاستی می‌باشد.

در جریان خطی الکترون بواسطه دو فتوسنتز گیاهی، PSII و PSI بیروی محرکه پروتونی، O_2 و NADPH تولید می‌شود. در جریان خطی الکترونی در کربو‌پلاست‌ها، PSI و PSII به صورت یک مجموعه‌ای پست سر هم قرار می‌گیرند. به‌طوری‌که در آن الکترون‌ها از H_2O به NADP^+ منتقل می‌شود. هر یک با جذب فوتون توسط PSI آغاز شده و باعث می‌شود الکترونی از کلروفیل a (P_{680}) به یک یلاستوکسیون (Q_B) سطح اسرما‌ی حرکت کند (شکل ۱۲-۲۷). P_{680}^+ اکسید شده یک الکترون از دهنده سیناً بی‌تمیل H_2O برداشت می‌کند، و باعث تشکیل یک خط واسطه در هنگام تشکیل O_2 و یک پروتون می‌شود که در نومن بیلاکونیدی

باعث تشکیل گوگرد می‌شود و یا از گاز هیدروژن (H_2) ناشی می‌شود.



این الکترون‌ها به‌طور احی یک سیتوکروم مورد استفاده قرار می‌گیرد. به‌طوری‌که این سیتوکروم به بوبه خود یک الکترون به یک جهت کلروفیل ویژه موجود در مرکز واکنش می‌دهد تا کلروفیل a اکسید شده مرکز واکنش و به حالت پایه‌اش برگرداند. به‌طور کلی حاصل مسیر خطی، اکسیدسیون H_2S یا H_2 و احیا NAD^+ به NADH می‌باشد، از آنجایی که H_2O یک دهنده الکترونی نیست O_2 تشکیل نمی‌شود.

هر دو مسیر چرخه‌ای و خطی جریان الکترونی در فتوسنتز باکتریایی باعث به وجود آمدن بیروی محرکه پروتونی می‌شود. هستند سیستم‌های دیگر، این بیروی محرکه پروتونی توسط کمپلکس F_1F_0 موجود در عشا‌ی پلاسمایی باکتری به‌طور تولید ATP و بیر انتقال مولکول‌ها در جهت خلاف شیب غلفنی مورد استفاده قرار می‌گیرد.

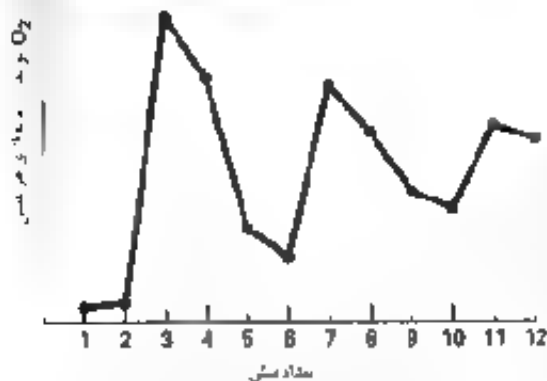
کربو‌پلاست‌ها دارای دو فتوسنتز هستند که از نظر عملکردی و فضایی متفاوت می‌باشد.

در دهه ۱۹۴۰، بیولیزیکندانی به نام امرسون کشف کرد که سرعت فتوسنتز گیاهی در بوری طول موج ۷۰۰nm را می‌پول با افزودن بوری یا طول موج کوتاه‌تر (انرژی بیشتر) افزایش داد. این نشان در یافتند که با ترکیب نور در طول موج‌های ۶۰۰ و ۷۰۰nm سرعت فتوسنتز بیشتر از مجموع سرعت دو طول موج مجز، می‌باشد. این اثر امرسون^(۱) به محققان اجازه داد تا دریابند که در فتوسنتز میانکنش دو فتوسنتز مجز به نام‌ها PSI و PSII نقش دارند. PSI در بوری با طول موج ۷۰۰nm یا کمتر و PSII آنها در بوری با طول موج کوتاه‌تر ($< 680\text{nm}$) عمل می‌کند.

در کربو‌پلاست‌ها، یک جهت ویژه کربو‌پین مرکز واکنش که انتقال فوتوالکترونی را در PSI و PSII شروع می‌کند به دلیل اختلاف در محیط پروتئینی آنها، از نظر جاکتر جذب بوری متفاوت است. به همین دلیل این کربو‌پین‌ها اغلب با P_{680} (PSII) و P_{700} (PSI) نشان داده می‌شوند. مانند مرکز واکنش باکتری، هر مرکز واکنش کربو‌پلاستی به چند آنتن داخلی و کمپلکس‌های جمع‌کننده نور (LHCs) متصل شده است، LHC‌هایی که به PSII و PSI متصل شده‌اند برای پروتئین‌های متفاوتی می‌باشد.

1 Emerson effect 2- Infrared

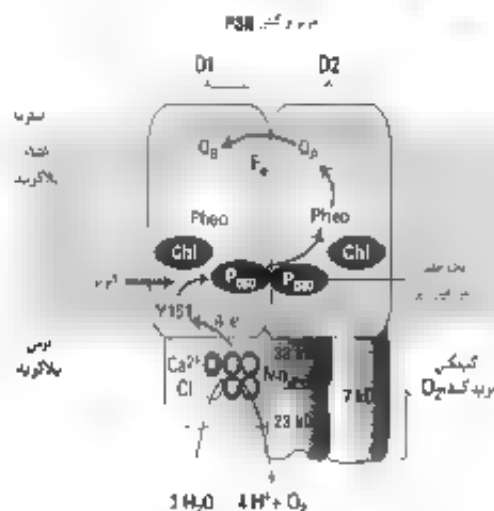
3 Stacked



▲ شکل تصویری ۱۲-۳۹ یک PSII واحد فوتونی را جذب می‌کند و یک الکترون را چهار بار انتقال می‌دهد تا یک مولکول O_2 تولید کند. کلروپلاست‌های سازش یافته به تاریکی تحت محاورت پالس‌های کوتاه (۱۵۴۵) که تمامی PSIIها را در محلول آماده شده فعال می‌کند، قرار می‌دهند. پیک‌های تولید O_2 بعد از پالس چهارم مشاهده گردید که نشان می‌دهد به منظور تولید هر مولکول O_2 به جذب چهار فوتون توسط PSII نیاز است. به دلیل این که کلروپلاست‌های سازش یافته به تاریکی ابتدا در حالت سباتی شده بودند، پیک‌های تولید O_2 بعد از پالس‌های ۷ و ۱۱ مشاهده گردید.

کلروفل a مرکز واکنش، P_{700} می‌شود (شکل ۱۲-۳۷). P_{700}^+ اکسید شده توسط الکترونی که از مرکز واکنش PSI به واسطه کمپلکس سیتوکروم b_6 و پلاسوکسین عبور می‌کند، احیا می‌شود. این عین مشابه عین میوکستری‌ها است که در آن سیتوکروم c به عنوان سبب مایکل الکترونی از کمپلکس III به کمپلکس IV عین می‌کند (شکل ۱۶-۱۲ را ملاحظه کنید). الکترونی که در سطح بومیال به وسیله P_{700} پر انرژی جذب شد، در PSI از طریق چندین حامل به سمت سطح استرمانی عتای میلاکوئیدی، جایی که به هروئوکسین، بیروتنی آهن - سولفور (Fe-S) می‌رسد، حرکت می‌کند. الکترون‌های بهیچ شده در PSI توسط آنزیم هروئوکسین - $NADP^+$ ردوکتاز (FNR) می‌تواند، در هروئوکسین جایجا شود. این آنزیم به کمک یک گروه پروستتیک FAD، به عنوان حامل الکترونی، و یک پروتون استرمانی باعث احیا $NADP^+$ و تولید مونکون NADPH می‌گردد.

کمپلکس F_1F_0 موجود در عتای تیلاکوئیدی به کمک بیرونی محرکه پروتونی ناشی از جریان خطی الکترونی در بخش استرمانی غشاء باعث مسر ATP می‌گردد. بنابراین طی این مسیر به کمک انرژی خاصه، در فوتون‌های جذب شده توسط هر دو PSI و PSII و آن‌های آنها در مسرمانی کلروپلاست ATP و NADPH تولید می‌شود و از آنها در تثبیت CO_2 استفاده می‌گردد.



▲ شکل ۱۲-۳۸ (شکل رنگی) جریان الکترونی و تولید O_2 در PSII کلروپلاست. مرکز واکنش PSII، که از دو پروتین سراسری D_1 و D_2 ، یک جفت کلروفل ویژه $P_{680}(P_{680})$ و دیگر حاملین الکترونی تشکیل شده است، در سطح بومیال دارای یک کمپلکس بوبندکسه اکسین می‌باشد. چهار یون منگنز (Mn)، فرم Mn^{2+} (ای) و یک یون Cl^- (زرد) به سه پروتین خارجی (۲۲، ۳۳ و ۱۷ kDs) کمپلکس بوبندکسه اکسین متصل شده است. این یون‌های متصل به تجزیه H_2O نقش دارند و محیط را آماده می‌کند تا سرعت تولید O_2 بیشتر شود. بیرونی - ۱۶۱ (Y151) پی‌بند D_2 الکترون‌ها را از یون‌های Mn به کلروفل اکسید شده مرکز واکنش (P_{680}^+) انتقال می‌دهد و آن را به حالت پایه P_{680} احیا می‌کند.

می‌ماند و در بیرونی محرکه پروتونی شرکت می‌کند. بعد از آن که P_{680} دومین الکترون را جذب کرد سیمی کیون Q دومین الکترون را می‌گیرد و در پروتین از عتای استرمانی برناشت می‌کند و QH_2 تولید می‌کند. QH_2 در عتای انتشار می‌یابد و سپس به مکان Q کمپلکس سیتوکروم (آنالوگ کمپلکس سیتوکروم bc_1 باکتریایی و کمپلکس III میوکستریایی) متصل می‌شود. وقتی در این سیستم‌ها چرخه Q کز می‌کند بیرونی محرکه پروتونی توسط انتقال الکترونی افزایش می‌یابد. بعد از این که کمپلکس سیتوکروم b_6 الکترون‌ها را از QH_2 پذیرفت الکترون‌ها را بصورت تک‌تک به حامل الکترونی محلول پلاستوسیاینین، Cu^{2+} آن، (آنالوگ سیتوکروم c باکتریایی) انتقال می‌دهد و باعث احیا آن به فرم Cu^+ می‌شود. سپس پلاستوسیاینین احیا شده در لومن تیلاکوئیدی انتشار یافته و الکترون را به PSI حمل می‌کند.

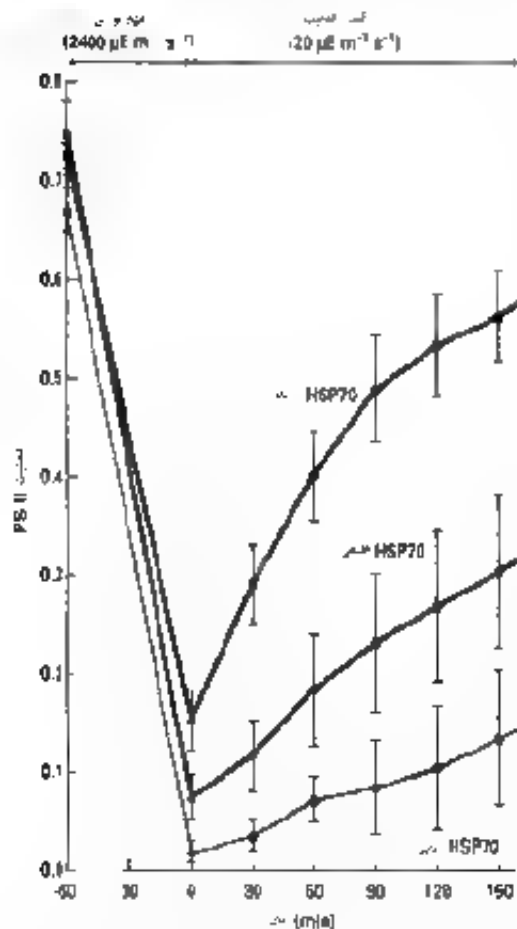
جذب یک فوتون توسط PSI باعث برناشت یک الکترون از

یک کمپلکس تولیدکننده اکسیژن^(۱) بر روی سطح لومینال مرکز واکنش PSII قرار گرفته است

به‌طور تقریباً سگفت‌آوری، ساختار مرکز واکنش PSII، که الکترون‌ها را از H_2O برداشته تا تولید O_2 کند، به‌همانی خود در مرکز واکنش باکتری‌های ارغوانی فتوسنتزکننده، که تولید O_2 نمی‌کند، شباهت دارد. مانند مرکز واکنش باکتریایی، مرکز واکنش PSII دارای دو مولکول کلروفیل a (P_{680})، به‌علاوه دو کلروفیل صمیمه، دو فتوفیتین، دو کیسئون (Q_A و Q_B)، و یک انیم آهن غیرهمی می‌باشد. بین مولکول‌های کوچک به‌دو پروتئین موجود در PSII به نام D₁ و D₂ متصل هستند این پروتئین‌ها از نظر توانی به‌طور قابل ملاحظه‌ای به زیر واحدهای L و M مرکز واکنش باکتریایی شباهت دارند که شار می‌دهد آنها دارای مشابیه‌ت‌های مشترک می‌باشد. (شکل ۱۲-۲۵ را ملاحظه کنید). وقتی که PSI⁺ فوتونی، طول موج 680 nm جذب کرد شروع به از دست دادن یک الکترون از یک مولکول P_{680} کرده و P_{680}^{+} تولید می‌کند. همانند باکتری‌ها، ارغوانی فتوسنتزکننده، الکترون سریعاً از طریق کلروفیل صمیمه به فتوفیتین و سپس به کیسئون (Q_A) و سپس به بیدرنده اولیه الکترون، Q_B موجود در سطح ظراحی (السمایی) غشای تیلاکوئیدی منتقل می‌شود (شکل ۱۲-۲۶ و ۱۲-۲۸).

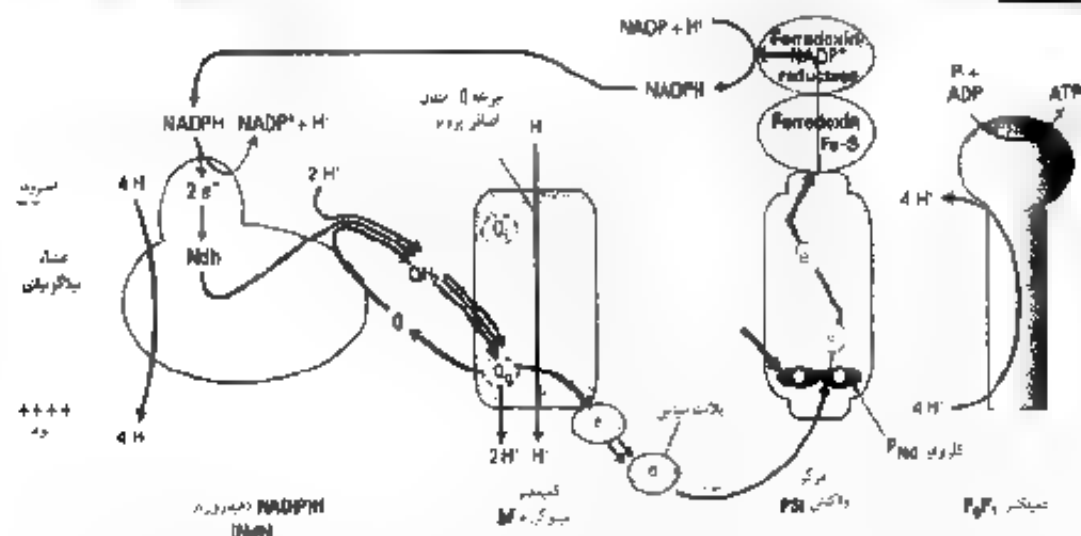
کلروفیل اکسید شده مرکز واکنش PSII، P_{680}^{+} ، قوی‌ترین اکسیدکننده ریستی شناخته شده می‌باشد. پتانسیل آحیایی P_{680}^{+} و یون‌های H^+ بسیار مثبت‌تر از پتانسیل آحیایی آب است، و بنابراین می‌تواند آب را اکسید کرده و O_2 و یون‌های H^+ تولید می‌کند. در باکتری‌های فتوسنتزی به دلیل این‌که گروفل a^+ تهییج شده در مرکز واکنش به حد کافی اکسیدکننده قوی نمی‌باشد، این‌ها نمی‌توانند آب را اکسید کنند (همان‌طور که قبلاً اشاره شد، باکتری‌های ارغوانی به‌مطور اچ کلروفیل a^+ در جریان حصی الکترونی از دهنده‌های الکترونی مثل H_2S و H_2 استفاده می‌کند).

شکست مولکول آب، که الکترون‌های مورد نیاز برای احیای P_{680}^{+} در PSI⁺ را فراهم می‌کند، توسط یک کمپلکس دارای سه پروتئین، کمپلکس تولیدکننده اکسیژن که در سطح لومینال غشای تیلاکوئیدی قرار دارد کانالیز می‌گردد. کمپلکس تولیدکننده اکسیژن دارای چهار یون منگنز (Mn) به‌علاوه یون‌های Ca^{2+} و Cl^- می‌باشد (شکل ۱۲-۲۸). یون‌های منگنز و سه پروتئین خارجی را می‌توان توسط بیمار یا محلول‌های نمکی عیض از مرکز واکنش برداشت. این عمل تشکیل O_2 را مهار می‌کند اما بر روی جذب نور به مرحله اول انتقال الکترونی تأثیر نمی‌گذارد.



شکل ۱۲-۴۰: چارپون HSP70B به PSII کمک می‌کند تا بعد از مجاورت با نور شدید از مهار نوری قرار گیرد. چیک سیر تک سلولی کلایدرومونی ریازدی به‌طور نسبی می‌تواند تا پروتئین چارپون HSP70B را به میزان غیرطبیعی تولید کند. سوبه‌ها که چارپون طبیعی، بیشتر و کمتر دارند به علت ۶۰ دقیقه تحت مجاورت نور بسیار شدید $2 \times 10^4 \text{ mW/cm}^2$ قرار گرفتند تا مهار نوری افا شود و سپس به مدت ۱۵۰ دقیقه تحت نور صعیف $2 \times 10^2 \text{ mW/cm}^2$ قرار گرفتند. اثبات مهار نوری حاصله از نور بسیار شدید و توانایی PSII در قرار از مهار نوری ب اندازه‌گیری فعالیت PSI با استفاده از اسپکتروسکوپی فلورسنتی سنجیده شد. توانایی سلول‌ها در برگرداندن فعالیت PSI پس‌گهی به سطح HSP 70B داشت. هر چقدر میزان HSP 70B بیشتر بود برگشت فعالیت سریع‌تر بود. زیرا HSP 70B از مرکز واکنش PSI⁺ که در آن زیر واحد D در O_2 دچار آسیب شده بود محافظت می‌کند.

اکسیداسیون دو مولکول H_2O و تشکیل O_2 نیاز به برداشت



▲ شکل ۱۲-۲۱ جریان چرخه‌ای الکترون در گیاهان که بیرونی محرکه پروتونی و ATP تولید می‌کند ولی اکسیژن با NADPH تولید نمی‌کند در مسیر وابسته به NAD(P)H. هیدروژن (Ndh) جریان چرخه‌ای الکترون از انرژی نورانی جذب شده توسط PSII به منظور انتقال الکترونی در چرخه استفاده می‌شود و بدون کسید کردن آب بیرون محرکه پروتونی و ATP تولید می‌گردد. NADPH توسط FNR به طریق $\text{FNR} + \text{NADPH} \rightarrow \text{FNR} + \text{NADP}^+ + \text{H}^+$ به حای این که در سبب کربن مورد استفاده قرار گیرد توسط Ndh اکسید می‌شود الکترون‌های آزاد شده در عشاء به بلاسوکسین (Q) منتقل می‌شوند تا QH_2 تولید کنند. QH_2 الکترون‌ها را به کمپلکس سیتوکروم b_6/f سپس به بلاسوکسین و سرانجام به PSII منتقل می‌کند که مسیری مشابه مسیر جری حقی الکترونی می‌باشد (شکل ۱۲-۲۷ را ملاحظه کنید).

فوتوالکترونی گیاهان نیز معید می‌باشد یکی از رده‌های غلبه‌کننده S - بری‌رین‌ها (مثل آنتراین)، به‌طور ویژه به ریز واحد D1 مرکز و کنش PSII متصل می‌گردد، و بنابراین از اتصال Q_A به منبع انرژی عشاء تیلاکویدی ممانعت می‌کند. وقتی که S - تری‌آرین‌ها به کلروپلاستی که در معرض روشنائی است احسانه می‌گردد باعث می‌شود که تمام حاملین الکترونی به‌دین‌دست در حالت اکسید شده تجمع یابند و بنابراین هیچ الکترونی نمی‌توانند از PSII آزاد گردند در جهش یافته‌های مقاوم به آنتراین، مسیر یک اسیدآمینه در D1 مانع از اتصال غلبه‌کنش می‌شود و بنابراین فتوسنتز با سرعت طبیعی انجام می‌شود چنین غلبه‌های هرر مظلوم، یکی از مشکلات عمده کشاورزی می‌باشد.

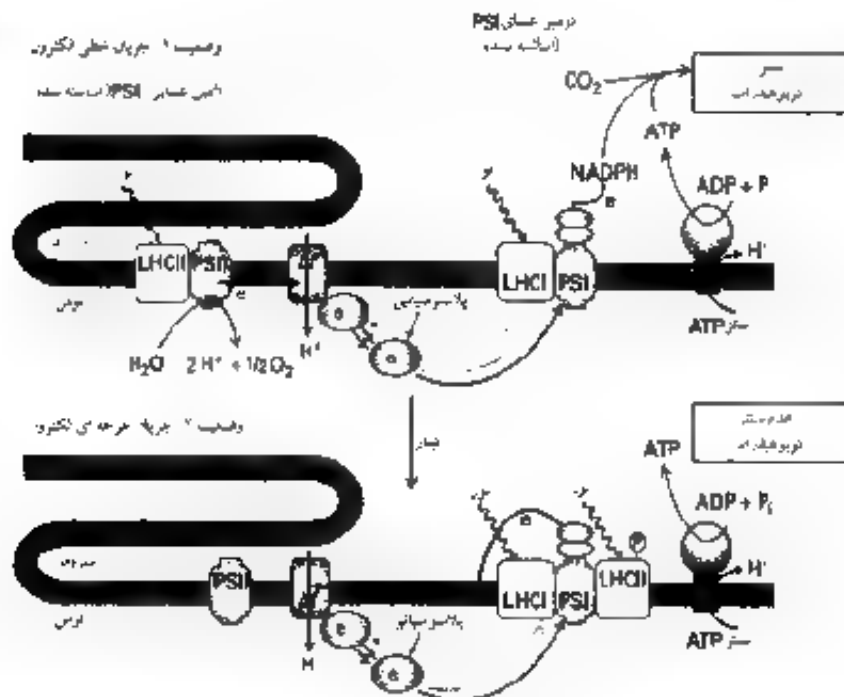
سول‌ها به منظور محافظت از تخریبات حاصل از گونه‌های فعال اکسیژن تولید شده در هنگام انتقال فوتوالکترونی از مکانیسم‌های متعددی استفاده می‌کند.

همان‌گونه که قبلاً در مورد تولید ROS توسط میتوکندری دیدیم، تولید ATP توسط رنجیره انتقال الکترون برای اثرات جانبی احتمالی می‌باشد. این پدیده در مورد کلروپلاست نیز صادق است. اگرچه فتوسنتزهای PSI و PSII و کمپلکس‌های

چهار الکترون دارند، اما جذب فوتون توسط PSII تنها محرکه انتقال یک الکترون می‌گردد یک آزمایش ساده، که در شکل ۱۲-۲۹ آورده شده است، مشخص کرد که آیا تشکیل O_2 بستگی به یک PSII واحد دارد یا به چندین فتوسنتز که با یکدیگر همکاری می‌کنند. نتایج حاکی از این بود که یک PS I و حد بایستی یک الکترون از دست دهد و سپس به‌طور منظم چهار بار کمپلکس تولیدکننده کسین و اکسید کند تا یک مولکول O_2 تولید گردد.

مشخص شده است که مسگر در حالت‌های مختلف کسیداسیونی، از دو بار مثبت تا پنج بار مثبت یافت می‌شود. در واقع مطالعات اسپکتروسکوپی نشان داد که یون‌های مسگر منحن شده به کمپلکس تولیدکننده اکسیژن در پنج حالت مختلف اکسیداسیونی S_0 ، S_1 ، S_2 ، S_3 و S_4 یافت می‌شود. در این چرخه S دو مولکول H_2O به چهار پروتون، چهار الکترون، و یک مولکول O_2 تحریه می‌شود. الکترون‌های آزاد شده از H_2O به‌طور مرتب از طریق یون‌های مسگر و رنجیره جانبی بیرونی ریز واحد D1 به مرکز واکنش P_{680}^+ جایی که آنها باعث تولید مجدد کلروفیل احیا شده، حالت پایه P_{680} می‌گردند، منتقل می‌شوند. پروتون‌های آزاد شده از تحریه H_2O در لوس تیلاکویدی می‌باشد.

غلبه‌کنش‌هایی که فتوسنتز را مهار می‌کند به تنها در کشاورزی مهم هستند بلکه در مطالعه جریان‌های مسیر انتقال



شکل ۱۲-۲۲: تنظیم جریان خطی و چرخه‌ای الکترونی. (بالا) در نور معمولی، PSII و PSI به یک اندازه فعال می‌گردند و فتوسنتزها در وضعیت ۱ افزایش می‌یابند. در این نوع آرایش، کمپلکس جمع‌کننده نور II (LHCII) به‌طور موقت به مرکز واکنش PSII در گرانا متصل شده است. در نتیجه PSII و PSI می‌توانند به‌طور یکنواختی جریان خطی و چرخه‌ای را داشته باشند (پایین). حالتی که به‌تجربه نوری و فوسفیت متعادل نیست (مثلاً در PSII زیاد باشد)، LHCII به‌تجربه شده، از PSII جدا می‌شود و به حلقه‌های آویخته شده، جایی که در آنجا به PSI و LHCI جمع‌شده است، متصل می‌شود. انتشار می‌یابد. در این نوع سازمان‌یابی، فتوسنتز الکترونی، وضعیت ۲، بیشتر انرژی نور جذب‌شده به PSI منتقل شده و باعث حفظ جریان چرخه‌ای الکترونی و تولید ATP می‌گردد. با تولید NADPH و بنابراین تثبیت CO₂ وجود نخواهد داشت.

کاروسن که رنگ نارنجی هویج به دلیل آن می‌باشد. و α -توکوفرول (شکلی از ویتامین E) مولکول‌های کوچک هیدروفوب هستند که به عنوان خاموش‌کننده^(۴) عمل می‌کنند و از گناهان محافظت می‌کنند. برای مثال، مهار سنتز توکوفرول در جلبک سبز تک سلولی کلامیدوموناس، زیست‌زیستی توسط علائقش پیرازولینات باعث مهار نوری آفتا شده توسط نور بسیار شدید می‌شود. به‌طور جنونگیزی از تخریب احتمالی در آنش‌های جمع‌کننده نوره، مولکول‌های کاروتنوئیدی انرژی از کلروفیل سه‌گانه خطرناک منحرف می‌کنند و بنابراین مانع از تشکیل 1O_2 می‌شوند.

بخت روشنائی شدید فتوسنتز PSII به‌طور ویژه استفاده تولید 1O_2 دارد. در حالی که ROSهای دیگر مثل سوپراکسید هیدروژنی پراکسید و رادیکال‌های هیدروکسیل را تولید می‌کنند، ریز

جمع‌کننده نور همراه آنها به‌طور قابل ملاحظه‌ای توانایی تبدیل انرژی تابشی را به انرژی شیمیایی به شکل ATP و NADPH دارند، اما آنها عالی عمل نمی‌کنند. بر حسب شدت نور و شرایط فیزیولوژیک سلول، انرژی نسبتاً کم‌تر - اما مؤثر - که توسط کلروفیل‌های موجود در آنش‌های جمع‌کننده نور و مراکز واکنش جذب می‌گردد به‌سبب می‌شود. کلروفیل به یک حالت فعال شده به نام کلروفیل سه‌گانه^(۱) تبدیل کرد. در این وضعیت، کلروفیل می‌تواند مقداری از انرژی خود را به اکسیژن مولکول داده و آن را از حالت طبیعی خود حالت پایه نسبتاً غیرفعال، به نام اکسیژن سه‌گانه (3O_2) به حالت بسیار فعال (1O_2) تبدیل کند. هرگاه 1O_2 توسط مولکول‌های جاذب‌کننده^(۲) ویژه O_2 جمع‌آوری نشود، مولکول‌های مردد خود را واکنش داده و آنها را تخریب می‌کند. این تخریب کارایی فعالیت نیلاکوئیدی را مهار می‌کند و مهار با نور^(۳) نامیده می‌شود. کاروتنوئیدها، به‌ویژه از گروه‌های اشباع شده ایروپرین، مثل بتا

- | | |
|------------------------|------------------------|
| 1- Triplet chlorophyll | 2- Scavenger molecules |
| 3- Photoinhibition | 4- Quencher |

فروندوکسین و فروندوکسین - NADP⁺ ردکتاز (FNR) می‌باشد. سپس OH_2 تشکیل شده توسط Ndh از طریق غشای بیلاکوئیدی به سمت محل اتصال Q در سطح لومینال کمپلکس سیتوکروم bf انسار می‌یابد. در آنجا، آن دو الکترون به کمپلکس bf و دو پروتون به لوس می‌لاکوئیدی آزاد می‌کند و نیروی محرکه پروتونی تولید می‌کند. مانند جریان حطی الکترون، ی الکترون‌ها از طریق پلاستوسیفین به PSI می‌گردند. ی جریان چرخه‌ای الکترون به فرایند چرخه‌ای که یها در فتوسنتز واحد باکتری‌های ارضی اتفاق می‌افتد، شباهت دارد (شکل ۱۲-۳۶) را ملاحظه کنید. چرخه Q در هنگام جریان چرخه‌ای الکترون در کمپلکس سیتوکروم bf برقرار است و به ازای هر حط الکترون منتقل شده باعث انتقال دو پروتون دیگر به لوس می‌گردد و نیروی محرکه پروتونی را افزایش می‌دهد.

در مسیر چرخه‌ای الکترونی مستقل از Ndh که مکانسم آن کاملاً مشخص نشده است، الکترون‌های حاصل از فروندوکسین حوله از طریق فروندوکسین منحل به غشاء پلاستوکسین اکسیژن‌ردکتاز (FQR) و حوله از طریق مکال Q که حرنی از چرخه Q در کمپلکس سیتوکروم bf می‌باشد، در احیا Q استفاده می‌شود.

مکانسم سی فتوسنتزهای ا و لا تنظیم شده است

برای این که PSII ، که ترجیحاً در گرنا قرار دارد و PSI ، که ترجیحاً در غشاهای بیلاکوئیدی انباشته شده قرار گرفته است، در هنگام جریان حطی الکترونی به‌طور متوالی عمل کنند، بایستی معبر انرژی یورنی که به دو مرکز واکنش می‌رسد، یوری کنترل شود که هر مرکز واکنش به‌اندازه یکسانی الکترون فعال کند. این شرایط معادل وضعیت ۱-۱۲-۴۲ می‌شود (شکل ۱۲-۴۲). هرگاه دو فتوسنتز به‌طور یکسانی به‌یج نگرند جریان چرخه‌ای الکترون که در PSI و PSII اتفاق می‌افتد، کم‌تر فعال می‌شود (وضعیت ۲). تغییرات طول موجی و شدتی نور حورشید (در اثر طول روز، هوای ابری، و عمر فعالیت سی دو فتوسنتز) تغییر می‌دهد به یی معنی که مفادیر سیی جریان حطی و چرخه‌ای الکترونی مورد نیاز برای تولید سب به‌یج ATP و NADPH را آتفنه می‌سازد.

یکی از مکانسم‌های تنظیم همکاری سیی PSI و PSII در پاسخ به تغییرات شرایط یوری و سایرین میزان سیی جریان حطی و چرخه‌ای الکترونی متممین توزیع مجدد کمپلکس جمع‌کننده نور LHCII بین دو فتوسنتز می‌باشد. هر چقدر LHCII بیشتری به

واحد D1 موحود، در مرکز واکنش PSII (شکل ۱۲-۲۸) را ملاحظه کنید) حتی در سزید یوری یاین در معرض آسیب‌های ناشی از O_2 می‌باشد. مرکز واکنش آسیب‌دیده از گرنا به یواحی انباشته شده بیلاکوئیدی حرت می‌کند و در آنجا، یز واحد D1 توسط پروتئازی بحریه شده و حطی فرایندی به نام چرخه تعمیر آسیب پروتئین D1 ، ریز واحد D1 توسط پروتئین‌ها D تازه ستر شده جایگزین می‌گردد. جایگزینی سریع D1 آسیب‌دیده، که نیاز به سرعت بالای ستر D1 دارد، به PSII کمک می‌کند تا از مهار یوری فرار کرده و فعالیت خود را حصد کند. آزمایش شکل ۱۲-۴۰ نشان می‌دهد که ترکیب اصلی چرخه تعمیر آسیب پروتئین جایگزینی HSP70B می‌باشد (فصل ۳ را ملاحظه کنید) که به PSII آسیب‌دیده متصل شده و به ی کمک می‌کند تا در هنگام جایگزینی D1 سایر اجزا آن از بین نرود. میران مهار یوری می‌تواند به میران HSP70B موحود در کلروپلاست پسگی داشته باشد.

جریان چرخه‌ای الکترون در PSI تولید نیروی محرکه پروتونی می‌کند اما NADPH با O_2 تولید نمی‌کند

همان‌گونه که مشاهده کردیم، الکترون‌های خاصه از فروندوکسین احی شده در PSI در هنگام جریان حطی الکترونی به NADP^+ انتقال می‌یابند و باعث تولید NADPH می‌گردند (شکل ۱۲-۳۷) را ملاحظه کنید. در برخی موارد سلول‌ها بایستی سبب متفاوتی از ATP و NADPH در جریان حطی الکترونی تولید کنند (مثلاً ATP بیشتری نسبت به NADPH تولید کنند). برای انجام این کار، آنها از نظر فتوسنتزی به‌یج تولید NADPH در PSI ، ATP تولید می‌کند. این عمل به کمک یک فرایند مستقل از PSII به نام فتوفسفریلاسیون چرخه‌ای^(۳) محقق می‌گردد. حطی این فرید الکترون‌ها بین PSI ، فروندوکسین، پلاستوکسین (Q)، و کمپلکس سیتوکروم bf چرخش می‌کند (شکل ۱۲-۴۱) سایرین NADPH تولید نشده و ییازی به اکسید کردن آب و تولید O_2 نمی‌باشد. دو مسیر جریان چرخه‌ای الکترونی موحود دارد: مسیر وابسته به NAD(P)^+ و مسیر دهیدروژناز (Ndh) (در شکل ۱۲-۴۱ نشان داده شده) و مسیر مستقل از Ndh آنزیم کمپلکسی است که بسیار شبیه به کمپلکس I میتوکندریایی می‌باشد (شکل ۱۲-۱۶) را ملاحظه کنید. یی آنزیم در حالی که NADPH یا NADH را اکسید می‌کند، Q به QH_2 احیا می‌کند و با انتقال پروتون در تولید نیروی محرکه پروتونی نقش دارد. در جریان چرخه‌ای الکترون، سوبسترای Ndh NADPH تولید شده در اثر جذب نور توسط فتوسنتز PSI .

1 D Protein damage - repair cycle

2 Cyclic photophosphorylation

■ الکترونها توسط حامل‌های مشابه حامل‌های موجود در فتوسیسیم باکتریایی در PSII حرکت می‌کند برخلاف سیسیم باکتریایی، P_{680}^{+} اکسید شده در PSII توسط الکترون‌هایی که از نخریه H_2O بوجود می‌آید مجدداً به P_{680} تبدیل می‌شود (شکل ۲۷، ۱۲، چپ)

■ در جریان حطی الکترون P_{700}^{+} اکسید شده در PSI توسط الکترون‌هایی که از طریق کمپلکس سیتوکروم b_6 و پلاستوسیانین محلول حابجا می‌شوند احیا شده و P_{700} توند می‌شود الکترون‌هایی که بدینال بهیج PSI از P_{700} آزاد می‌شوند از طریق چندین حامل سرانجام به $NADP^{+}$ رسیده و $NADPH$ تولید می‌کند (شکل ۲۷، ۱۲، راست)

■ جذب نور پوسیده رنگیده‌های کروموفلاستی ممکن است باعث تولید گونه‌های فعال کمیز (ROS)، مثل اکسیرن، O_2^{1-} و پراکسید هیدروژن H_2O_2 شود، هارو کننده‌های کوچک ROS و آنزیم‌های انی‌اکسیدانت مولکول‌ها را در برابر تخریب باسی از ROS محافظت می‌کند، با وجود این اکسیرن‌ها باعث تخریب ریرواحد PSI، DI می‌گردد و باعث مهار نوری می‌شود، چپرون $HSP70$ باعث از بین رفتن اثر آسیب وارده به PSII می‌شود

■ برخلاف جریان حطی الکترونی، که به هر دو PSI و PSII پیر دارد، در جریان چرخه‌ای الکترونی به PSI درگیر است. در این مسیر با وجود تولید نیروی محرکه پروتونی هیچ $NADPH$ یا O_2 تشکیل نمی‌شود.

■ فسفریلاسیون و فسفریلاسیون برگشت‌پذیر کمپلکس جمع‌کننده نور II سازماندهی دستگاه فتوسری در عشا‌های تیلاکوتیدی را کنترل می‌کند در حالت ۱ جریان حطی الکترون رخ می‌دهد در حالیکه در حالت ۲ جریان الکترون چرخه‌ای است (شکل ۴۲، ۱۲)

۱۲.۶ متابولیسم CO_2 در فتوستتر

■ کلروپلاست‌ها بسیاری از واکنش‌های متابولیکی را در برگ‌های سبز انجام می‌دهد، علاوه بر تثبیت CO_2 ترکیب CO_2 گازی با مولکول‌های کوچک آلی و تولید هند سنتز تقریباً تمامی اسیدهای امیه، تمامی اسیدهای چرب و گلیکوس‌ها، تمامی پروتئیدها و احتمالاً تمامی پورین‌ها در کلروپلاست‌ها رخ می‌دهد

فتوسیسیم خاصی همراه شود، فتوسیسیم با کارایی بیشتری توسط نور فعال می‌گردند و همکاری بیشتری در جریان الکترونی خواهد داشت. توزیع LHCII در بین PSI و PSII توسط فسفریلاسیون و دفسفریلاسیون برگشت‌پذیر آن توسط آنزیم کیناز سطحی عشا‌یی و فسفاتاز فعال تنظیم می‌شود فرم دفسفرینه LHCII درحفا به PSII چسبیده است و فرم فسفرینه در عشا‌ی تیلاکوتیدی از گران به ناحیه اناشک شده انتشار می‌یابد و بیشتر از فرم غیرفسفرینه به PSI متصل می‌شود در شرایط نوری که ترجیفاً PSII نور را جذب می‌کند میزان بالایی از QH_2 تولید شده که به کمپلکس سیتوکروم b_6 متصل می‌شود شکل ۲۷، ۱۲ را ملاحظه کنید، پییراب کهورعاشیون این کمپلکس مسئول فعالسازی LHCII کماز، اثر بش فسفریلاسیون LHCII، اثریش فعالیت PSI نسبت به PSII، و بتابیرین افزایش جریان چرخه‌ای الکترونی در وضعیت ۲ می‌باشد (شکل ۳۲، ۱۲).
ساراین تنظیم سازمان‌یابی فتو مولکولی^(۱) فتوسیسیم‌ها در گیاهان بر حسب شرایط نوری و احتیاجات متابولیکی گیاه تاثیر مستقیمی در تولید ATP (وضعیت ۲) یا تولید کی‌والان‌های حطی ($NADPH$) و ATP دارد (وضعیت ۱). هم $NADPH$ و هم ATP در بدین CO_2 به ساکارز یا ششاسه (مرحله چهارم فتوستترکه در بخش آخر این فصل بحث می‌شود) ضروری می‌باشد

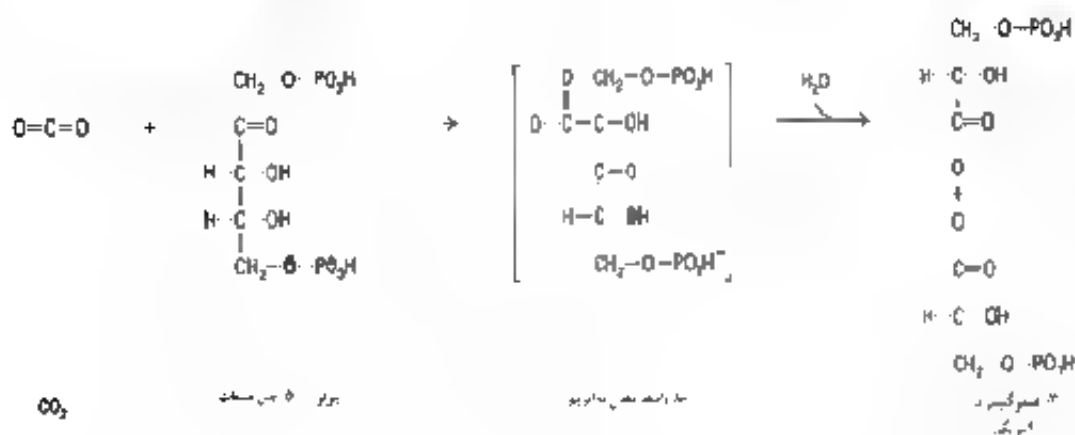
نکات کلیدی بخش ۵-۱۲

آبایر مولکولی فتوستتر

■ در سها فتوسیسیم باکتری‌های ارعوانی، جریان چرخه‌ای الکترون از یک جمع مولکول کلروفیل ۹ ویژه بهیج شده توسط نور موجود در مرکز واکنش باعث تولید نیروی محرکه پروتونی می‌شود نیروی محرکه پروتونی تولید شده عموماً توسط کمپلکس F_0F_1 موجود در عشا‌ی پلامیدی در ستر ATP مورد استفاده قرار می‌گیرد (شکل ۴۶، ۱۲)

■ گبها‌ی دارای دو فتوسیسیم PSI و PSII می‌باشد که دارای نفس‌های متفاوتی هستند و در عشا‌ی تیلاکوتیدی از نظر فیزیکی از یکدیگر جدا شده‌اند. PSII مولکول آب را به O_2 نخریه می‌کند و PSI باعث احیا $NADP^{+}$ به $NADPH$ می‌گردد. سیوباکترها دو فتوسیسیم مشابه دارند.

■ در کلروپلاست‌ها، انرژی نور جذب‌شده توسط کمپلکس‌های جمع‌کننده نور (LHC)‌ها به مولکول‌های کلروفیل ۹ موجود در هر راکس (P_{680} در PSII و P_{700} در PSI) منتقل می‌شود.



شکل ۲-۴۳ واکنش اول روبیسکو که CO_2 را در ترکیبات آلی تثبیت می‌کند. در این واکنشی که توسط ریپور ۱ و ۵ یس فسفات کربوکسیلاز (روبیسکو) کاتالیز می‌گردد CO_2 با یک قند پنج کربنه ریپور ۱ و ۵ فسفات ترکیب می‌شود. فرآورده نهایی دو مولکول ۳- فسفوگلیسران می‌باشد.

مشاهده شد، به دلیل این که CO_2 اندک در یک ترکیب سه کربنه ظاهر می‌شود، جرحه کالوین به مسیر C_3 تثبیت کربن نیز معروف است (شکل ۲-۴۴).

سردهشت ۳- فسفوگلیسران ساخته شده توسط روبیسکو پیچیده است. مقداری از آن به هگرو تبدیل می‌شود که در نشاسته یا ساکارز وارد می‌شود اما مقداری از آن در تولید مجدد ریپور ۱ و ۵ یس فسفات مصرف می‌شود. حداقل ۹ آنزیم برای پوس ریپور ۱ و ۵ یس فسفات ۳- فسفوگلیسران نیاز است به طور کلی، به ازای هر ۱۲ مولکول ۳- فسفوگلیسران تولید شده توسط روبیسکو ۳۶ آنزیم کربن، دو تا از آنها (۶ آنزیم کربن) به دو مولکول گلیسرآلدئید ۳- فسفات (و سرانجام به یک هگرو تبدیل می‌شود، در حالی که ۱۰ مولکول (۳۰ آنزیم کربن) به ۶ مولکول ریپور ۱ و ۵ یس فسفات تبدیل می‌شود (شکل ۲-۴۴ بالا). تثبیت ۶ مولکول CO_2 و تشکیل دو مولکول گلیسرآلدئید ۳- فسفات به ۱۸ ATP و ۱۲ NADPH که توسط فرایندهای وابسته به نور فتوسنتز تولید شده‌اند، نیاز دارد.

ستر ساکارز از CO_2 تثبیت شده، در سیتورول صورت می‌گیرد
بعد از این که گلیسرآلدئید ۳- فسفات در استرمای کلروپلاست پوسد شد در محوصه با فسفات به سیتورول انتقال می‌یابد. مراحل نهایی ستر ساکارز (شکل ۲-۴۴ پایین) در سیتورول سول‌های برگ رخ می‌دهد.

یک پروتئین انی‌پورب موجود در غشای کلروپلاست وقتی که سول ساکارز به بیرون می‌فرستد، CO_2 تثبیت شده (به صورت گلیسرآلدئید ۳- فسفات) را به داخل سیتورول می‌آورد تا زمانی که

با وجود این سنز قند از CO_2 ، از جمله مسیرهای بیومتری می‌باشد که در سول‌های گیاهی بیشتر مطالعه شده است. ما ابتدا، مسیر بی‌همانی با چرخه کالوین (کشف شده توسط منوی کالوین) که در آن CO_2 با ترکیبات سه کربنه تثبیت می‌شود را بحث می‌کنیم. انرژی پیش‌برنده این چرخه از هپرویر ATP و اکسیداسیون NADPH نامی می‌شود.

روبیسکو CO_2 را در استرمای کلروپلاست تثبیت می‌کند

آنزیم ریپور ۱ و ۵ یس فسفات کربوکسیلاز، با روبیسکو، CO_2 را در مولکول‌های پیش‌ساز که بعداً به کربوهیدرات‌ها تبدیل می‌شوند تثبیت می‌کند. جایگاه روبیسکو فضای استرمایی کلروپلاست می‌باشد. این آنزیم CO_2 را با قند ۵ کربنه ریپور ۱ و ۵ یس فسفات ترکیب می‌کند و دو مولکول سه کربنه ۳- فسفوگلیسران تولید می‌کند (شکل ۲-۴۳). روبیسکو آنزیم سرری است (۷۰-۸۰ kDa) که از هشت زیر واحد بزرگ و هشت زیر واحد کوچک تشکیل شده است. یک زیر واحد آن توسط DNA کلروپلاست و دیگری توسط DNA هسته‌ای کد می‌شود. به دلیل این که سرعت کاتالیز روبیسکو بسیار پایین است، نسخه‌های زیادی از آنزیم به منظور تثبیت CO_2 مورد نیاز است. در واقع این آنزیم تقریباً ۵۰٪ پروتئین‌های کلروپلاست را تشکیل می‌دهد و عمده بر این است که فراوان ترین پروتئین موجود در زمین است.

وقتی که جلبک‌های فتوسنتزکننده در معرض یالسن کوبه CO_2 نشاندار با ^{14}C قرار گرفت و سپس سول‌ها سریعاً شکسته شدند، ۳- فسفوگلیسران پوسد شد و رادیواکتیویتی در گروه کربوکسیل

بوسیله روشنائی می‌باشد.

روبیسکو اگرچه دارای تنظیم پیچیده و مهمی می‌باشد و کاملاً تنظیم آن شناخته شده است اما یکی از انرژیم‌های حساس به روشنائی، احیا می‌باشد. روبیسکو در حضور غلظت بالای CO_2 و Mg^{2+} به‌طور خود به‌خودی فعال می‌گردد و واکنش فعالساز CO_2 به‌طور کوالان به گروه امین لیرین موجود در جایگاه فعال انرژیم منتقل می‌شود و گروه کربامات تشکیل می‌دهد پس این گروه به یون Mg^{2+} که برای فعالیت ضروری است منتقل می‌شود یا به‌طور خود این، تحت شرایط طبیعی، در غلظت‌های محدود CO_2 واکنش آهسته است و به‌طور کاتالیز نیاز به روبیسکو اکتیواژ دارد. این آنزیم به‌طور خود به‌خودی ATP را هیدرولیز می‌کند و انرژی آن را به منظور اتصال CO_2 به لیرین استفاده می‌کند. روبیسکو اکتیواژ هم‌چنین تغییر کفولاسیون را در روبیسکو تسریع می‌کند (میر حاتم بسنه - غیرفعال به حالت باز - فعال). تنظیم روبیسکو گسبوز توسط تیورنوکسین، حداقل در بعضی از گونه‌ها، مسئول حساسیت روبیسکو به روشنائی / احیا می‌باشد. مضافاً این که فعالیت روبیسکو اکتیواژ به نسبت ATP-ADP حساس است. هر گاه این نسبت کم باشد (در ADP زیاد)، اکتیواژ روبیسکو، فعال نمی‌کند (و بنابراین مسئول مقدار کمتری از میرین ATP پایین خود را صرف تثبیت کربن می‌کند). با توجه به نقش کلیدی روبیسکو در کسب انرژی و جریس کربن (هر دو بخش) در یک کلروپلاست واحد و به عبارت دیگر در کل بیوسفر (در) تنظیم دقیق فعالیت آن موجب می‌شود.

تغییر نوری، که بافت‌روستز رقابت می‌کند در گیاهانی که CO_2

از طریق مسیر C₃ تثبیت می‌کند، کاهش می‌یابد.

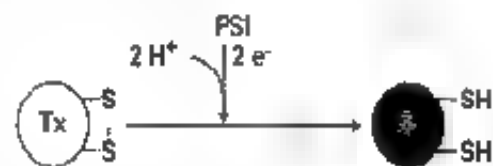
همان‌طور که در بالا اشاره شد، روبیسکو ترکیب CO_2 با ریبولوز ۱ و ۵ بیس فسفات و کاتالیز می‌کند. روبیسکو می‌تواند یک واکنش ثانویه متفاوت و رقابتی را به همان سوبسترا - ریبولوز ۱ و ۵ بیس فسفات - کاتالیز کند اما به جای CO_2 ، O_2 به عنوان سوبسترای ثانویه استفاده می‌کند (شکل ۱۲-۴۵). تراوردهای واکنش ثانویه یک مولکول ۲ - فسفولیسرات و یک مولکول دو کربنه فسفولیکولات می‌باشد. واکنش اول (تثبیت کربن) زمانی رخ می‌دهد که غلظت CO_2 نسبتاً بالا است در حالی که واکنش ثانویه در زمانی که غلظت CO_2 پایین و O_2 بیشتر است، رخ می‌دهد. مسیری که توسط واکنش ثانویه

فسفاتی وارد کلروپلاست شود تا جایگزین فسفات مصرف شده به صورت گلیسرآلدئید ۳ - فسفات گردد هیچ CO_2 تثبیت شدیدی کلروپلاست را ترک نمی‌کند در هنگام ستر ساکار. روبیسکو آلدئید ۲ فسفات، گروه‌های فسفات آلی آزاد می‌گردد (شکل ۱۲-۴۴) پایین، چپ). بنابراین ستر ساکار یا تامین فسفات برای آنتی‌پور به همراه است که به نوبه خود باعث تسهیل انتقال گلیسرآلدئید ۲ - فسفات از کلروپلاست به سیتوپلازم می‌گردد.

سور و آنزیم روبیسکو اکتیواژ^(۱) تثبیت CO_2 را سرعت می‌دهد.

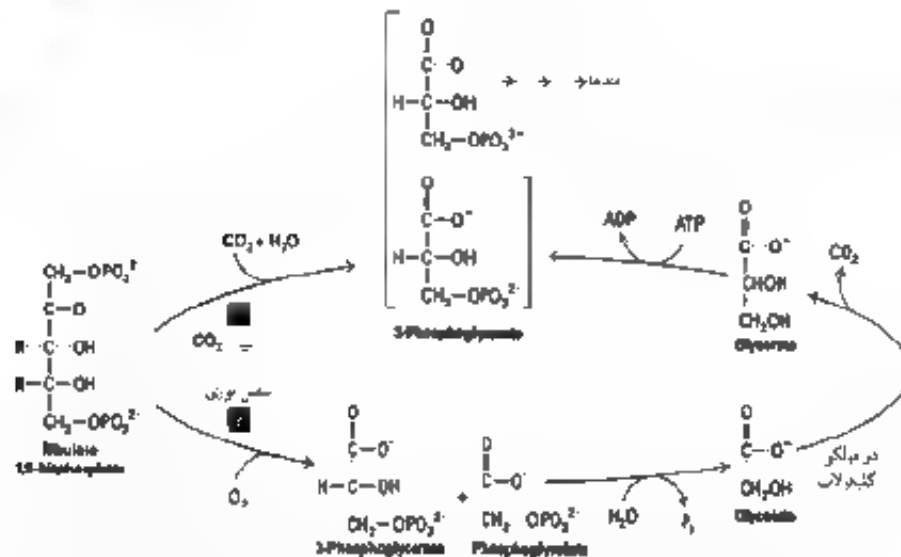
انرژیم‌های چرخه کالوین که باعث تثبیت CO_2 می‌شوند در تاریکی سریعاً غیرفعال می‌گردند، بنابراین باعث حفظ ATP تولید شده در تاریکی برای سایر واکنش‌های سنتزی مثل بیوسنتز پپید و اسیدآمینه می‌شود. یکی از مکانیسم‌های دخیل در این کنترل وابستگی چندین آنزیم چرخه کالوین به pH می‌باشد به دلیل این که پروتون‌ها در هنگام انتقال پروتون‌های از استرما به بوم بیلاکوئیدی منتقل می‌شوند (شکل ۱۲-۴۷) و ملاحظه کنید، pH استرما در روشنائی در pH تقریباً ۲ در تاریکی به تقریباً ۸ افزایش می‌یابد. افزایش pH باعث افزایش فعالیت چند آنزیم چرخه کالوین می‌شود که این هم به نوبه خود تثبیت CO_2 را در روشنائی افزایش می‌دهد.

یک پروتئین استرمایی به نام تیورنوکسین (Tx) نیز نقش مهمی در کنترل بعضی از انرژیم‌های چرخه کالوین بازی می‌کند. در تاریکی تیورنوکسین دارای یک پیوند دی‌سولفیدی است. در روشنائی الکترون‌ها از طریق پروتئین‌های از PSI به تیورنوکسین منتقل می‌شوند و باعث احیا پیوندهای دی‌سولفیدی می‌شوند.



پس تیورنوکسین احیا شده یا حیا پیوندهای دی‌سولفیدی چند آنزیم چرخه کالوین، باعث فعال شدن آنها می‌شود. در تاریکی وقتی که تیورنوکسین اکسید می‌شود، این آنزیم‌ها نیز اکسید می‌شوند و در نتیجه غیرفعال می‌گردند. سایرین، این آنزیم‌ها به وضعیت انیونی استرما که این هم به نوبه خود به روشنائی حساس است حساس می‌باشد. این مکانیسم یک مکانیسم دخیل در تنظیم فعالیت آنزیمی





▲ شکل ۱۲-۴۵ تثبیت CO₂ و تنفس نوری. هر دو این مسیرهای متابولیسمی توسط ریپلور ۱ و ۵ بیس تسفات کربوکسیلاز (روبیسکو) شروع می‌شوند و در هر دو ریپلور ۱ و ۶ بیس تسفات استفاده می‌شود تثبیت CO₂ مسیر ① به کمک CO₂ بالا و کمتر پایین O₂ شروع می‌شود تنفس نوری، مسیر ② در CO₂ پایین و فشار بالای O₂ اتفاق می‌افتد (تحت شرایط طبیعی اتمسفری). فسفولیکولات توسط یک سری واکنش‌های پیچیده که در براکسیرومدها، میوکندری‌ها و کلروپلاست اتفاق می‌افتد گردش می‌کند. نتیجه نهایی، به ازای هر دو مولکول فسفولیکولات تشکیل شده در اثر تنفس نوری چهار اتم کربن، سه اتم یک مول ۲- فسفولیکسیرات تشکیل شده و گردش می‌کند و یک مولکول CO₂ دست می‌رود.

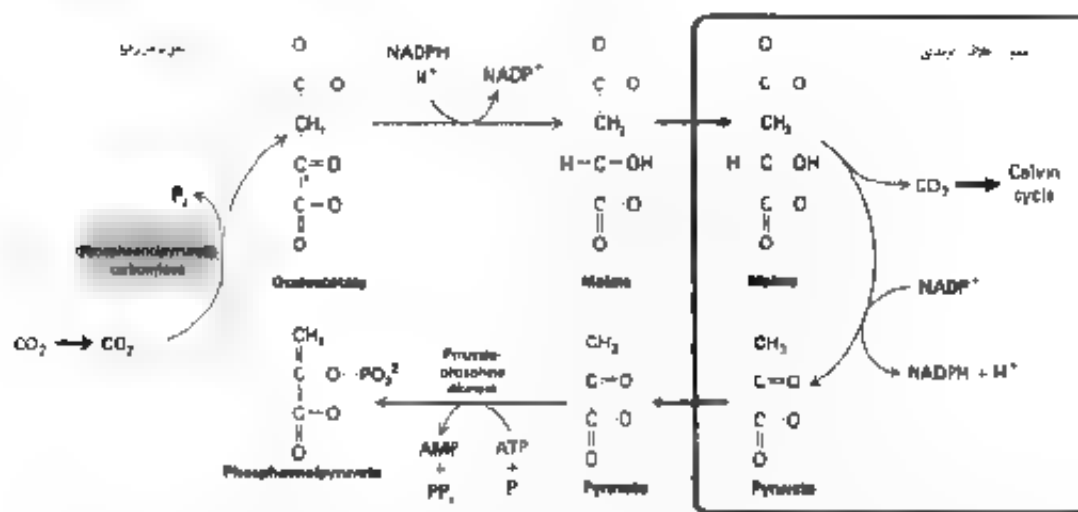
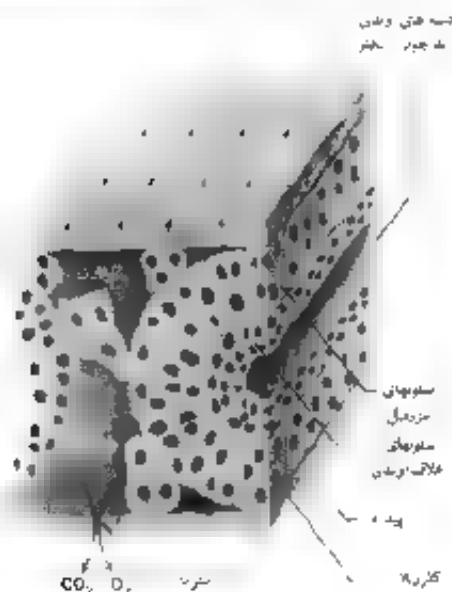
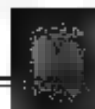
با O₂ آغاز می‌گردند تنفس نوری^(۱) نامیده می‌شود تنفس نوری هر پدی است که در روشی ریج می‌دهد، O₂ مصرف می‌کند و ریپلور ۱ و ۵ بیس تسفات را به‌طور جزئی به CO₂ تبدیل می‌کند. همان‌طور که در شکل ۱۲-۴۵ نشان داده شده است تنفس نوری بری اقتصاد انرژی گیاه ضرر است زیرا آن ATP و O₂ مصرف می‌کند و بدون تثبیت کربن، CO₂ تولید می‌کند در واقع زمانی که غلظت CO₂ پایین و O₂ بیشتر است، مقدار زیادی از CO₂ تثبیت شده توسط چرخه کالوین، به دلیل تنفس نوری از دست می‌رود. مطالعات اخیر نشان می‌دهد که این واکنش عجیب و اتلاف‌کننده که توسط روبیسکو کاتالیز می‌گردد ممکن است نتیجه نقص ذاتی آنزیم است که به مولکول CO₂ متصل می‌شود و به دلیل نواتایی CO₂ و O₂ در واکنش یا حد واسطه‌های آنزیم ریپلور ۱ و ۵ بیس تسفات رویه یکسان می‌باشد که فرآورده‌های متفاوتی بودند می‌کند.

تنفس نوری در گیاهانی که بر محیط‌های گرم و خشک زندگی می‌کند مشکل‌ساز است زیرا آنها وابستگی متافه متادله‌کننده گاز (روزنه‌ها) برگ‌هایشان را غالباً بسته نگه دارند تا از خروج زیاد رطوبت جلوگیری کنند. در نتیجه سطح CO₂ داخل برگ به کم از K_m روبیسکو برای CO₂ کاهش می‌یابد تحت این شرایط سرعت

فتوسنتز کند شده و شدیداً تنفس نوری آغاز می‌شود و ردگی گیاه به دلیل تثبیت ماکافی CO₂ به خطر می‌افتد. تحت بیشتر Crabgrass و سایر گیاهانی که در مناطق گرم و خشک رشد می‌کند یک مسیری هر دو که از این مشکل فرار می‌کنند آنها از یک مسیر دو مرحله‌ای تثبیت CO₂ استفاده می‌کنند که در آن، یک مرحله انباشت CO₂^(۲) بر چرخه کالوین تقدم می‌یابد. این مسیر به مسیر C₄ نامگذاری شد زیرا به کمک CO₂ [C] نشاندار مشخص شد که در این مسیر اولین مولکول‌های رادیواکتیو ساخته شده در فتوسنتز به پای مولکول‌های سه کربنه‌ای که چرخه کالوین را آغاز می‌کند (مسیر C₃) ترکیبات چهار کربنه مثل اگزالوگستات و مالات می‌باشد.

در مسیر C₄ دو نوع سلول درگیر می‌شود، سلول‌های مروفین، که در مجاورت روزنه‌های هوایی ناحیه برگ می‌باشد، و سلول‌های خلاص آوندی^(۳) که بافت آوندی را در برگ می‌گیرند و از سطح بالای کسین که سلول‌های مروفین در مجاورت آن هستند به دور می‌باشد (شکل ۱۲-۴۶).

1. Photorespiration
2. CO₂ - hoarding step
3. Bundle sheath cells



▲ شکل ۱۲-۴۶ آناتومی برگ گیاهان C_۳ و مسیر C_۴ (a) برگ گیاهان C_۴، سلولهای غلاف آوندی سطح دسته‌های آوندی دارای اویسهای خوب و انکسار مرسوم می‌کند. سلولهای مروفیل، که در مجاورت فضای هوایی است، می‌تواند CO₂ را در غلظت‌های محدود با ترکیب چهار کربنه ترکیب کند و آن را به سلولهای غلاف آوندی داخلی بفرستد. سلولهای غلاف آوندی دارای کربوکسیلاست‌های زیادی می‌باشد و مکنی فوسفات و ستر ساکارز می‌باشد. ساکارز در طریق آوند ابکسی به بقیه قسمت‌های گیاه حمل می‌شود. در گیاهان C_۴ که فقط سلولهای غلاف آوندی می‌باشد، چرخه کالوین در سلولهای مروفیل عمل تثبیت CO₂ را انجام می‌دهد، (b) آنزیم کلیدی در مسیر C_۴ فسفاتون پیروات کربوکسیلاز می‌باشد که باعث جذب CO₂ و تسکین اگرالاستات و سلولهای مروفیل می‌شود. حتی دیکربوکسیلاسیون مالات با سایر حد واسطه‌های C_۴ در سلولهای غلاف آوندی CO₂ آزاد می‌شود که به چرخه کالوین وارد می‌شود (شکل ۱۲-۴۴ بالا را ملاحظه کنید).

دارای ΔG منفی می‌باشد. بنابراین تثبیت CO₂ حتی در زمانی که غلظت CO₂ پایین است نیز انجام خواهد شد. اگرالاستات تولید شده در سلولهای مروفیل به مالات احیا می‌شود سپس مالات توسط یک مائل ویژه به سلولهای غلاف آوندی انتقال داده می‌شود و در آنجا CO₂ توسط دیکربوکسیلاسیون آزاد شده و وارد چرخه کالوین می‌شود (شکل b ۱۲-۴۶). به دلیل انتقال CO₂ از سلولهای مروفیل، غلظت CO₂ در

پیروات، یک مولکول سه کربنه مشتق شده از پیروات، با CO₂ وارد واکنش می‌شود و یک ترکیب چهار کربنه، اگرالاستات تولید می‌کند (شکل b ۱۲-۴۶). آنزیمی که این واکنش را کاتالیز می‌کند فسفاتون پیروات کربوکسیلاز، نام دارد و تقریباً در تمام گیاهان C_۴ یافت می‌شود ولی بر خلاف روبیسکو به O₂ حساس نمی‌باشد. در واکنش پیروات تا اگرالاستات یک مولکول ATP هیدرولیز می‌شود و این واکنش

کنید.

■ فعالسازی وابسته به نور بعضی از آنزیم‌های چرخه کالوین و سایر مکانیسم‌ها باعث افزایش تثبیت CO_2 در نور می‌گردد. حالت احیایی مصرف نفس کلیدی در این تنظیم دارد مانند تنظیم فعالیت روبسیکو بوسیله آنزیم روبسیکو کتیاز ■ در گیاهان C_3 ، بخش اعظم CO_2 که توسط چرخه کالوین تثبیت می‌شود در اثر تنفس نوری از دست می‌رود. این فرآیند و کنشی است که در سطح پایین CO_2 و بالای O_2 توسط روبسیکو کاتالیز می‌گردد و یک واکنش اتلاف کننده است (شکل ۴۵ و ۱۲ را ملاحظه کنید).

■ در گیاهان C_4 ، CO_2 ابتدا با فسفوانول پیروات در سولهای مروفیل خارجی واکنش داده و تثبیت می‌گردد. سپس مولکول چهار کربنه حاصله به سولهای علاف آوندی درونی، جاذبه که CO_2 را از شده و در چرخه کالوین مورد استفاده قرار می‌گیرد، منتقل می‌شود. سرعت تنفس نوری در گیاهان C_4 بسیار پایین‌تر از گیاهان C_3 است.

چشم‌اندازی به آینده - - -

اگرچه فرآیندهای کلی فتوسنتزی و اکسیداسیون میوکندریایی به خوبی کشف شده‌اند، ولی بسیاری از جزییات مهم هنوز در ابهام باقی مانده‌اند و نیاز به کشف دارد. برای مثال، چگونه کمپلکس I و IV میوکسری با استفاده از حرکت پروتونی و الکترونی باعث تولید پروی محرکه پروتونی می‌کند. مشخصاً اگر چه مکانیسم تغییر ناشی از اتصال برای ستر ATP توسط کمپلکس F_1F_0 امروزه عموماً پذیرفته شده است ولی ما نمی‌دانیم که چگونه تغییرات کهورمادی هر ریز واحد F_0 با اتصال چرخه‌ای ADP و P_i تشکیل ATP و سرانجام آزاد شدن ATP جهت شده است. به علاوه سوالات زیادی درباره مکانیسم حس دقیق پروتئین‌های انتقالی موجود در هشاها داخلی میوکندریایی و کروملاستی، که نقش مهمی در هسریلاسیون کمیداسیو و فوسفر باری می‌کند، وجود دارد.

با امروزه می‌دانیم که آزاد شدن سیوکرم C و سایر پروتئین‌های دیگر از فضای بین غشایی میوکسری‌ها به داخل سینورون نفتی اصلی را در شروع اپوپتوزیس باری می‌کند (فصل ۲۱). پروتئین‌های خاصی از خانواده Bcl 2 که پروتئین‌های اپوپتوزیک هستند و پروتئین‌های خاصی از کانال‌های یونی موجود در غشای خارجی میوکندری در بین فرایند حس دارد ارتباط بین متابولیسم انرژی و مکانیسم‌های اپوپتوزی هنوز نیاز به کشف دارد و کاملاً درک شده است.

سنول‌های علاف آوندی گاهان C_4 از غنظت مرمال اتمسفری بیشتر خواهند شد. سلول‌های علاف آوندی هم‌چنین بدلیل نداشتن PSII و این‌که نه جزییات جزییات الکترونی توسط PSI انجام می‌شود و بنابراین O_2 تولید نمی‌شود غیرمعمول هستند. غنظت بالای CO_2 و غنظت پایین O_2 در سنول‌های علاف آوندی به تثبیت CO_2 توسط روبسیکو و تولید ۲-فسفولیسرات کمک می‌کند و مصرف روبولور ۱ و ۵ بیس فسفات را در تنفس نوری مهار می‌کند.

علی‌رغم این، غنظت بالای O_2 در اتمسفر به تنفس نوری در سنول‌های مروفیل گیاهان C_3 کمک می‌کند (مسیر ۲ در شکل ۱۲.۴۵) و در نتیجه تقریباً ۵۰ درصد از کربن تثبیت شده توسط روبسیکو ممکن است به CO_2 تبدیل شود. گیاهان C_3 در کسب CO_2 موجود به گیاهان C_4 حقوق دارد. زیرا آنزیم فسفوانول پیروات کربوکسیلاز C_4 تعاین بیشتری نسبت به روبسیکو چرخه کالوین به CO_2 دارد. با وجود این در فرایند چرخه‌ای C_4 یک ATP مصرف می‌شود (در توبه فسفوانول پیروات از پیروات)؛ بنابراین کارایی کلی تولید شد از NADPH و ATP در گیاهان C_4 نسبت به گیاهان C_3 که تنها در چرخه کالوین تثبیت CO_2 انجام می‌دهند پایین‌تر است. با وجود این سرعت خالص فتوسنتز در گیاهان C_4 من درت یا بشکود و به سه برابر سرعت گیاهان C_3 مثل گندم، برنج، یا جو می‌باشد که به دلیل حذف تلفات ناشی از تنفس نوری می‌باشد. از دو ترکیب کربوهیدرانی تولید شده در فتوسنتز، نشاسته در سنول‌های مروفیل گیاهان C_3 و سلول‌های علاف آوندی گاهان C_4 باقی می‌ماند. در این سلول‌ها، با استفاده از نشاسته، گلیکولیز انجام می‌شود و ATP، NADH و مونکول‌های کوچک تشکیل می‌شود. مونکول‌های کوچک به غشوی واحدهای سازنده در ستر اسیدهای آمینه، لیپیدها و سایر جزیای سلولی مورد استفاده قرار می‌گیرند. ساکارز بر خلاف نشاسته از سنول‌های فتوسنتزی به خارج حمل می‌شود و به کل قسمت‌های گیاه منتقل می‌شود.

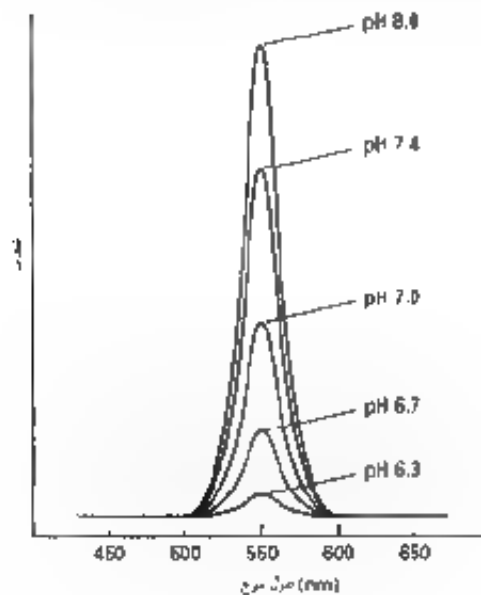
نکات کلیدی بخش ۶-۱۲

متابولیسم CO_2 در هنگام فتوسنتز

■ در چرخه کالوین، CO_2 طی یک سری واکنش‌هایی که در استرهای کلروپلاست رخ می‌دهد به مونکول‌های آلی تبدیل شده و تثبیت می‌گردد. واکنس تول توسط روبسیکو کاتالیز می‌شود و ترکیب سه کربنه شکل می‌گیرد. مقداری از گلیسر لاهید ۳ فسفات تولید شده در چرخه به سیتورول منتقل شده و به ساکارز تبدیل می‌گردد. شکل ۳۴ و ۱۲ را ملاحظه



یضا کرد کاهش شدت فلورسنت در این وریکول‌ها شاهده می‌شود؟
 (b) انتظار دارید غلظت ADP ، P و O_2 در طی انجام آزمایش
 ا ب چه تغییری کند؟ چرا؟
 (c) بعد از اینکه وریکول‌ها در بافر حاوی ADP ، P و O_2 انکوبه
 شده بعد از مدتی اضافه کردن دی‌سیروفوفوس باعث افزایش
 فلورسانس BCECF گردید. در مقابل اضافه کردن والیومایسین
 تغییر اندکی ایجاد کرد این یافته‌ها را تفسیر کنید.



(d) هرگاه آزمایش با غشاهای دخیلی میوکسری چربی
 دهم‌های انجام شود چه اتفاقی می‌افتد پاسخ خود را تفسیر کنید

تواند ROS سمی در کربوپلاست باعث فعال شدن ژن‌های
 محافظت‌کننده تر هسته می‌گردد. تعیین مکانیسم‌های این
 مسیرهای انتقال پیام باعث اتخاذ مکرش‌های عمیق در علت وجود
 چنین مسیرهای تنظیمی می‌گردند هر چقدر که ما مکانیسم دقیق
 فتوسنتز را مخصوصاً عملکرد روبیسکو و تنظیم آن را بدانیم، قادر
 خواهیم بود این مکرش‌ها را در بهبود بازده محصول به کار بگیریم و
 مواد غذایی فراوان و ارزان برای همگن تأمین کنیم.

تجزیه و تحلیل داده‌ها

شیب پروتومی را می‌توان با رنگ‌های فلورسنت که شدت نشر
 آنها با تغییر pH تغییر می‌کند تعیین کرد یکی از رنگ‌هایی که در
 اندازه‌گیری شیب pH عرض عشا می‌تواند در عموماً مورد استفاده
 قرار می‌گیرد فلوروفور ۲، ۷-بیس-۲-کربوکسی اتیل، ۵-(۶)-
 کربوکسی فلورسین (BCECF) می‌باشد که ترکیب محلول در آب و
 غیرقابل عبور از عشا می‌باشد. تأثیر pH بر شدت نشر BCECF با
 طول موج تهییجی ۵۰۵nm در شکل نشان داده شده است. در یک
 مطالعه بر وریکول‌های حاوی این ترکیب استفاده شد. این وریکول‌ها
 از مخلوط کردن عشا دخیلی میتوکسری با BCECF به‌نسبت
 می‌آید. بعد از اینکه وریکول‌ها مجدداً توسط غشاء مسکین شده توسط
 سائربویژ جمع‌آوری شده و در محیط غیرفلورسنت حل گردند

(a) فرض کنید این وریکول‌ها در بافری زیروپوتنسیل حاوی ADP ، $NADH$ ،
 P و O_2 انکوبه شد شدت فلورسنت BCECF درون آن به تدریج کاهش



نمودار الکترونی بکاره یک سبیل و حر در درون سلولی سار می‌دهد نه به سبیل‌های تازه تولید شده به سمت هدف گرفته شده‌اند. غشاهای شبکه دیواره‌ای حش پروتئین‌های ترششی و پروتئین‌های سبیلی نه برای سطح سلول به‌صورت داده شده‌اند در سبیل می‌شوند و سبیل‌های سبیل‌های در تقس به طرف حر مختلفی در سبیل‌های هم چون ماریکس، غشای داخلی و فضای بین غشایی ارسال می‌شوند.

فصل ۱۳

حرکت پروتئین‌ها به غشاء‌ها و اندامک‌ها

رویس مطالب

- ۱۳.۱ انتقال پروتئین‌های ترششی از میان غشای شبکه آندوپلاسمی
- ۱۳.۲ ورود پروتئین‌ها به غشاء شبکه آندوپلاسمی
- ۱۳.۳ تغییر تا خوردن و کنترل کیفیت پروتئین در ER
- ۱۳.۴ ارسال پروتئین‌ها به میتوکندری‌ها و کلروپلاست‌ها
- ۱۳.۵ ارسال پروتئین‌های پراکسیروم
- ۱۳.۶ انتقال به داخل و خارج از هسته

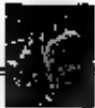
موسوم بوده و روند بسیار متفاوتی هستند اولین روند شامل هدف‌یابی یک پروتئین به سمت غشاء یک اندامک درون سلولی بوده و می‌تواند در حین لریند ترجمه یا بلافاصله پس از یکمین مسر پروتئین صورت گیرد در مورد پروتئین‌های غشایی، هدف‌یابی پروتئین محتر به ورود پروتئین به دو لایه بیبیدی غشاء می‌شود در حالی که در مورد پروتئین‌های محلول در آب، هدف‌یابی محتر به پایه‌جایی کل پروتئین از بین غشاء به محیط آبی داخل اندامکی می‌شود

پروتئین‌ها با سبیل‌های سبیلی، به شبکه‌های آندوپلاسمی (ER)، میتوکندری، کلروپلاست‌ها، پراکسیروم‌ها و هسته هدایت می‌شوند (شکل ۱۳.۱).

نومین روش معمول تقسیم و انتقال پروتئین‌ها به عنوان

یک سبیل استاندارد تا ۱۰۰۰۰۰ نوع و یک سبیل محتر تا ۵۰۰۰۰ نوع پروتئین مختلف دارد. مقدار زیادی از این پروتئین‌ها توسط ریپوردهای سبیل‌های تولید شده و خیلی از آنها در سبیل‌های می‌مانند اما حدود سبیلی از انواع پروتئین‌های تولید شده در یک سبیل به یک اندامک خاص درون سلول یا به سطح سبیل ارسال می‌شوند. برای مثال، حش از پروتئین‌های گیرنده هورمون‌ها و پروتئین‌های ناقل باید به غشای پلاسمایی منتقل شوند. برخی از آنزیم‌های محلول در آب مثل DNA و RNA پلیمرها باید به سمت هسته بروند و جزای ماریکس خارج سلول به همراه آنزیم‌های هم‌کننده و مولکول‌های پلی‌بیدی پیام دهنده (سیگنالی) باید در جهت ترشح از سلول، به سمت سطح هدایت شوند. این‌ها و تمامی پروتئین‌های دیگر تولید شده توسط یک سلول باید در موقعیت مکانی صحیح خود قرار گیرند تا بتوانند عملکرد مناسبی داشته باشند.

سبیل‌های پروتئین‌های تازه سنتز شده به مقاصد مناسب سبیلی، معمولاً به هدف‌یابی پروتئین^(۱) یا انتقال پروتئین^(۲)



سلولی وجود ندارد به طور مثال، ما هم اکنون می‌دانیم، اطلاعات برای ورود پروتئین به یک اندامک خاص در توالی اسید آمینای آن پروتئین رمزدهی می‌شود (معمولاً توالی‌های «ش»^۱ اسید آمینای و عموماً یا عنوان توالی سیگنال^(۱) ساخته می‌شود) (شکل ۱-۱۳)؛ این توالی‌ها را هم چنین توالی‌های هدف یا سیگنال جذب^(۲) یا پپتیدهای سیگنالی نیز می‌نامند. هر اندامک مجموعه‌ای از گیرنده‌های پروتئینی دارد. این گیرنده‌ها فقط به نوع خاصی از توالی‌های سیگنال متصل می‌شوند. اطلاعات رمز شده در توالی سیگنالی باعث اختصاصی شدن جهت‌گیری پروتئین می‌شود. وقتی پروتئین دارای توالی سیگنال با گیرنده خود میانکشی می‌دهد، رنجیره پروتئینی به نوعی کانال انتقال^(۳) تغییر شکل داده و به پروتئین اجازه می‌دهد تا از عشاء دو لایه عبور کند. انتقال یک‌طرفه پروتئین به یک اندامک بدون بازگشت دوباره به سیتوزول، معمولاً در اثر حبس شدن انتقال با یک واکنش انرژی‌زا مثل هیدروبر ATP صورت می‌گیرد. برخی پروتئین‌ها بعداً به انرژی کوچک‌تر در یک اندامک انتقال می‌یابند؛ این انتقال به توالی‌های سیگنال و گیرنده‌های پروتئینی دیگری وابسته است. در نهایت، اغلب وقتی انتقال از عشاء انجام گرفت، توالی‌های سیگنال توسط پروتئین‌های ویژه از پروتئین بالغ حذف می‌شوند.

برای هر یک از ولیدج جهت‌گیری پروتئینی مورد بحث در این فصل، ما به دنبال جواب چهار سؤال اساسی هستیم.

- ۱- ماهیت توالی سیگنالی چیست و چه چیزی آن را از دیگر توالی‌های سیگنالی متمایز می‌کند؟
- ۲- گیرنده توالی سیگنال چیست؟
- ۳- ساختار کانال انتقالی که به پروتئین امکان عبور از عشاء دو لایه را می‌دهد چگونه است؟ به ویژه این که آیا این کانال به اندازه‌ای باریک است که فقط پروتئین در حالت باز شده [بدون انحورگی] می‌تواند از آن عبور کند، یا کانال می‌تواند با دمین یا حورده پروتئین نیز همراهی نماید؟

۴- هیچ انرژی که باعث انتقال یک‌طرفه عشاء می‌شود چیست؟ در قسمت اول این فصل، جهت‌گیری پروتئین به شبکه اندوپلاسمی مورد بحث قرار می‌گیرد. این قسمت شامل تعریف پس از ترجمه‌ای بوده و وقتی پروتئین‌ها وارد مسیر ترشحی می‌شوند روی آنها صورت می‌گیرد. سپس ما در مورد جهت‌گیری پروتئین‌ها به

می‌باشد جهت‌گیری به شبکه اندوپلاسمی عموماً شامل پروتئین‌های در حال سفر می‌باشد. وقتی این پروتئین‌ها از عشاء شبکه اندوپلاسمی جابه‌جا می‌شوند، آنها توسط کاتالیزورهای ساندینه پروتئین موجود در لومن شبکه اندوپلاسمی، به کونفورماسیون طبیعی خود در می‌یابند. این روند به وقت تحت نظارت قرار می‌گیرد و فقط بعد از تکمیل نا حورده‌گی و ساخت پروتئین‌ها به آنها اجازه داده می‌شود تا از شبکه اندوپلاسمی خارج شده و به دیگر اندامک‌ها منتقل شوند. پروتئین‌ها همچنین بعد از انتقال به شبکه اندوپلاسمی، با روش‌های متفاوتی تغییر می‌یابند. این تغییرات می‌تواند شامل اضافه شدن گروه‌های کربوهیدرات، پایداری شدن ساختار پروتئینی در اثر تشکیل پیوندهای دی‌سولفیدی، و برش‌های پروتئولیزی اجزای، باشد. پروتئین‌هایی که مقصد نهایی آنها گلژی، لیزوزوم یا سطح سلول است، در طول مسیر ترشحی به وسنه عص و ریبکون‌های کوچک منتقل می‌شوند. این ریبکون‌های کوچک از عشاء یک اندامک خوانه رنده و سپس به عشاء اندامک دیگر جوش می‌خورند (شکل ۱-۱۴). ما در مورد انتقال پروتئین‌ها توسط وریکول‌ها در فصل بعد بحث خواهیم کرد. در نظر مکانیسمی، تفاوت‌های فاحشی با جهت‌گیری پروتئین‌ها به عشاء اندامک‌های درون سلولی دارد.

در این فصل، ما مطالعه می‌کنیم که چگونه پروتئین‌ها به سمت عشاء اندامک‌های درون سلولی جهت‌گیری کرده، در پی آن به عشاء اندامک منتقل شده و یا به سمت درون اندامک حرکت می‌کنند. دو خصوصیت این فرایند انتقال پروتئین، مهم و مورد سؤال است. چگونه یک پروتئین تنها به سمت یک عشاء خاص هدایت می‌شود و این که چگونه مونکون‌های نسبتاً بزرگ پروتئین، بدون به هم ریختگی و تخریب عشاء دو لایه، همانند یون‌ها و مولکول‌های کوچک، از بین عشاء جابه‌جا می‌شوند. با استفاده از روش‌های هالمن‌سازی بیوشیمیایی - به همراه جداسازی ژسیکی جهش یافته‌هایی که قادر به انجام مراحل خاصی از جابه‌جایی هستند.

ریسمان‌شناسی مولی اجرای سلولی زیادی را شامل می‌گردد که برای انتقال پروتئین از عشاءهای مختلف داخل سلولی لازم است. به علاوه، جایی از روندهای انتقالی اصلی در سلول با استفاده از انرژی پروتئین حاصلی وارد شده در لایه‌های لیپیدی مصنوعی، بازسازی شده‌اند. چنین سیستم‌های آزمایشگاهی را می‌توان به راحتی بررسی نمود.

این مطالعات نشان داده، برخی تعاریف، مکانیسم‌های مسریک برای انتقال پروتئین به اندامک‌های مختلف درون

۱- Signal sequence

2. Uplake-targeting sequence

3. Translocation cana.



برشخی ر دریافت می‌کند به عنوان شبکه آندوپلاسمی خشن شناخته می‌شود. زیرا تراکم زیادی از ریبوزوم‌ها و پوشانده از نظر ظاهری از غشاهای دیگر شبکه آندوپلاسمی متفاوت می‌باشد (شکل ۱۳-۲). وقتی سول‌ها هوموژیزه می‌شوند، شبکه آندوپلاسمی خشن به وریکول‌های بسته و کوچکی به نام میکروروم‌های خشن^(۱) می‌شکند که جهت آنها با جهت‌گیری موجود در سول سالم مشابه است (ریبوزوم‌ها در خارج هستند). آزمایش‌های موجود در شکل ۱۳-۳ (که در آنها میکروروم‌ها از سول‌های نشاندار شده پالسی تیمار شده یا پروتئاز جدا شده‌اند) نشان می‌دهد که این که پروتئین‌های برشخی در ریبوزوم‌های متصل به سطح سیتوزولی غشاء شبکه آندوپلاسمی ستر می‌شوند، اما پلی‌پپتیدهای نوید شده این ریبوزوم‌ها به بوس وریکول‌های شبکه آندوپلاسمی وارد می‌شوند. رعایت‌هایی مشابه این، این سؤال را در ذهن ایجاد می‌کند که چگونه پلی‌پپتیدها در مدت کوتاهی پس از شروع ستر، به عنوان پروتئین‌های برشخی شناخته شده و چگونه انتهای N یک پروتئین مظهر برشخی، از غشاء شبکه آندوپلاسمی عبور می‌کند.

توانایی سیگنالی آبگریز در انتهای N، پروتئین مظهر برشخی و به سبب شبکه آندوپلاسمی جهت‌دهی می‌کند

بعد از شروع ستر پروتئین‌های ترشخی در ریبوزوم‌های آزاد در سیتوزول، یک توانایی سیگنالی شبکه آندوپلاسمی ۳۰-۶۰ اسید آمینه‌ای در پروتئین تازه ستر شده ریبوزوم به سمت غشاء شبکه آندوپلاسمی هدایت می‌کند و انتقال پلی‌پپتید در حال ستر از میان غشاء ER آغاز می‌شود (شکل ۱۳-۱، جپ). توانایی سیگنالی ER در انتهای N پروتئین واقع شده و باین بخشی از پروتئین است که ستر می‌شود. توانایی سیگنالی پروتئین‌های ترشخی مختلف همگی در پی چسبند اسیدآمینه با سبب مثبت بوده و در محاور یک دنباله ۱۲-۱۶ قاعده‌ای آبگریز (هسته) قرار دارند اما این توانایی از جهت دیگر، اشتراک کمی دارند. در اغلب پروتئین‌های ترشخی، توانایی سیگنالی هنگامیکه پروتئین در ریبوزوم در حال تولید شدن است، از آن بریده می‌شود بنابراین توانایی سیگنال معمولاً در پروتئین‌های «نازع» در سول مشاهده نمی‌شود.

هسته آبگریز توانایی سیگنال شبکه آندوپلاسمی برای عملکرد آنها ضروری است. برای مثال، حذف هر کدام از اسیدهای آمینه آبگریز از توانایی سیگنالی یا وارد کردن اسیدهای آمینه

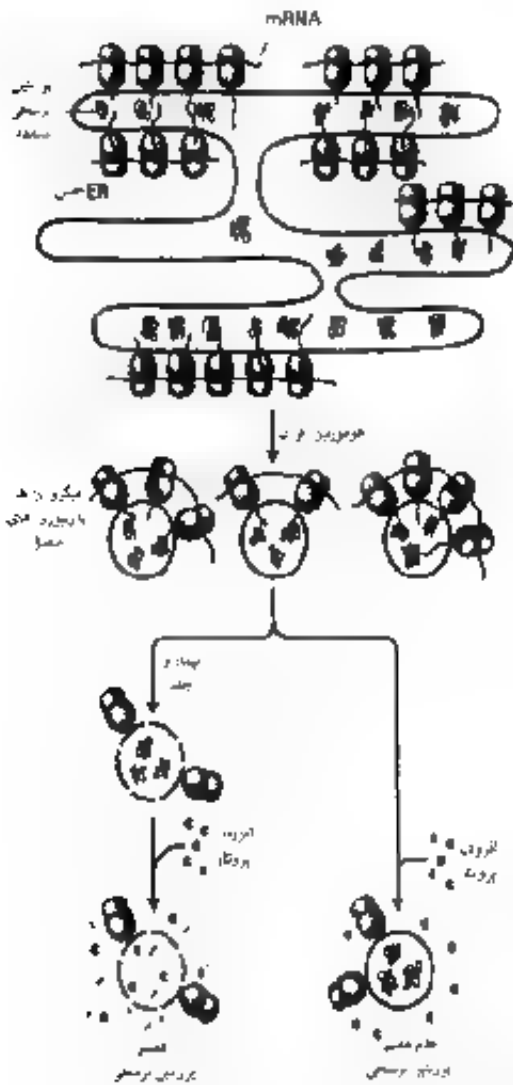
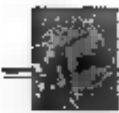
میکومری‌ها، کلوپلاست‌ها و پراکسیرم‌ها بحث جوامع کرد در بهایته در مورد انتقال پروتئین‌ها به داخل و خارج هسته از طریق صافد هسته‌ای صحبت جوامع کرد

۱۳-۱ انتقال پروتئین‌های ترشخی از میان غشای شبکه آندوپلاسمی

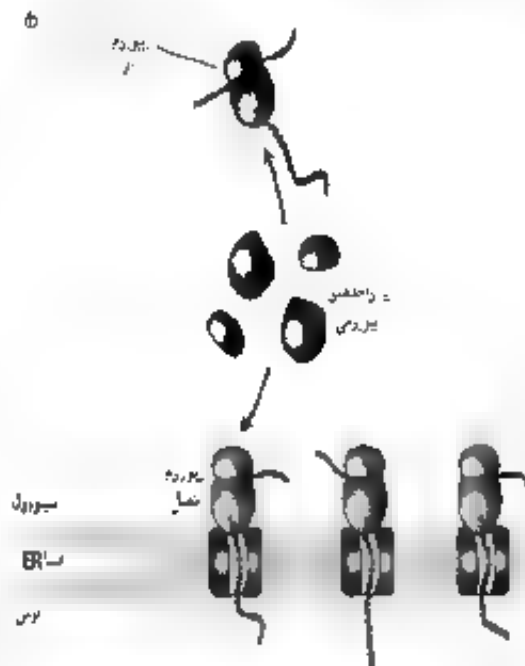
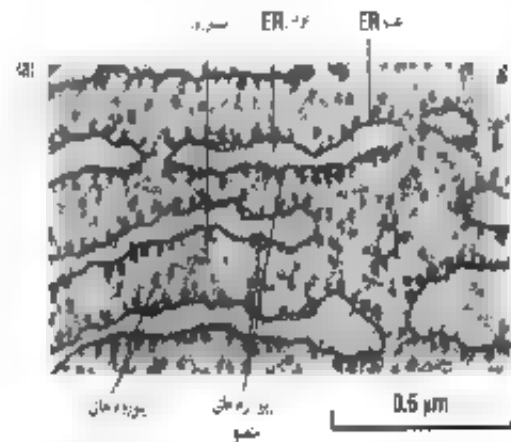
همه سول‌های یوکاریوت برای ستر و انتقال پروتئین‌های ترشح شده و پروتئین‌هایی که در فضای این بوس یا غشاء شبکه آندوپلاسمی، گلزی و لیبوزوم‌ها باقی می‌مانند، از یک مسیر استفاده می‌کنند (شکل ۱۳-۱ جپ). برای سهولت بیشتر، ما مجموع این پروتئین‌ها را پروتئین‌های ترشخی می‌نامیم. مکانیسم پایه مسیر ترشخی شامل سه مرحله است: ۱- ستر پروتئین و انتقال از داخل غشاء شبکه آندوپلاسمی. ۲- تاجورد و تغییر پروتئین‌ها در داخل بوس شبکه آندوپلاسمی و ۳- انتقال پروتئین‌ها به گلزی، لیبوزوم و با سطح سول از طریق جوامع و جوش خوردن وریکول‌ها. در دو قسمت اول این فصل چگونگی هدف‌یابی پروتئین‌های ترشخی به شبکه آندوپلاسمی و این که چگونه برخی پروتئین‌ها می‌توانند به غشاء شبکه آندوپلاسمی وارد شوند، مورد بحث قرار می‌گیرد زیرا این فرید از نظر مکانیسمی مشابه هدف‌یابی پروتئین‌ها به دیگر اندامک‌های مورد بحث در این فصل می‌باشد. هم چنین در قسمت ۱۳-۳ چگونگی تاجورد و تغییرات پروتئین‌ها در حین ورود به شبکه آندوپلاسمی مورد توجه قرار می‌گیرد. فرایند انتقال وریکولی نیز در این قسمت بررسی می‌شود.

علی‌رغم این که همه سول‌ها پروتئین‌های مختلفی را ترشح می‌کنند (مثلاً پروتئین‌های ماتریکس خارج سولی)، انواع مشخصی از سول‌ها برای ترشح مقادیر زیادی از پروتئین‌های خاص، تخصص یافته‌اند برای مثال، سلول‌های انیسی پانکراس، مقادیر زیادی از چندین تریپسین همزی و تولید آنها را از طریق مجاری به روده ترشح می‌کنند. چون این سول‌ها به مقادیر زیادی حاوی اندامک‌های مسیر ترشخی (بطوریکه شبکه آندوپلاسمی و گلزی) هستند، از آنها در مطالعه این مسیر استفاده‌های زیادی می‌شود.

ترتیب وقایعی که بلافاصله پس از ستر پروتئین‌های ترشخی صورت می‌گیرد اولین بار با آزمایش‌های ساندار کرتس پالسی بر روی سول‌های انیسی پانکراس مشخص گردید. در چنین سول‌هایی، اسیدهای آمینه ساندار شده ب مواد رادیو اکتیو در ساختار پروتئین‌های ستر شده در ریبوزوم‌های متصل به سطح شبکه آندوپلاسمی وارد می‌شوند. بخشی از شبکه آندوپلاسمی که پروتئین‌های وریدی مسیر



شکل ۱۲-۳ پروتئین‌های ترشعی وارد شبکه آندوپلاسمی می‌شوند. آزمایش‌های نشاندن کردن، مشخص کرده‌اند که پروتئین‌های ترشعی در شبک کوتاهی پس از تولید در لومن شبکه آندوپلاسمی قرار می‌گیرند. سول‌ها برای مدد کوتاهی در مجاورت اسیدهای آمینه نشاندار شده رادیو اکتیو قرار می‌گیرند تا پروتئین‌های تازه ستر شده نشاندار شوند. سپس سلول‌ها هوموژینه و عشاء، پلاسمای شکافته و شبکه آندوپلاسمی حین به صورت وریکول‌های کوچکی به نام میکروروم جرد می‌شوند. به دلیل وجود ریبوروهای متصل، میکروروم‌ها چگالی بیشتری نسبت به عشاء دیگر آیدلیک‌ها داشته و می‌توان آنها را با استفاده از سانتریفوژ سبب چگالی از هم جدا کرد (مصل ۹). میکروروم‌های تخلیص شده در حین یا عیاب درجهت یا پروتئین‌ها می‌سوزد، پروتئین‌های ترشعی نشاندار مرتبط با میکروروم‌ها فقط وقتی توسط پروتئین‌ها هم می‌شوند که سد نفوذپذیری عشاء میکروروم در ابتدا توسط بیمار با درجهت تحریک شده باشد. این یافته‌ها نشان می‌دهد پروتئین‌های تازه ساخته شده در حین میکروروم‌ها که معادل لومن شبکه آندوپلاسمی حین می‌باشد، هستند.



شکل ۱۲-۲ ساختار شبکه آندوپلاسمی حین. (a) میکروگراف الکترونی از ریبوروهای متصل به شبکه آندوپلاسمی حین در سلول‌های ایسی پانکراس. بیشتر پروتئین‌های تولید شده توسط این نوع سلول‌ها، به وسیله ریبوروهای متصل به عشاء ترشح و شکل داده می‌شوند. تعداد کمی ریبورو متصل شده به عشاء (آزاد) نیز مشاهده می‌شوند؛ احتمالاً این ریبوروهای آزاد، پروتئین‌های سیمورولی یا دیگر پروتئین‌های غیرترشعی را تولید می‌کنند. (b) تصویر شماتیک ستر پروتئین در شبکه آندوپلاسمی. توجه کنید ریبوروهای متصل به عشاء و آزاد سیمورولی یکسانی هستند. ریبوروهای متصل به عشاء طی ستر پروتئین حوی توانی می‌گنجان شبکه آندوپلاسمی، به شبکه آندوپلاسمی متصل می‌شوند.

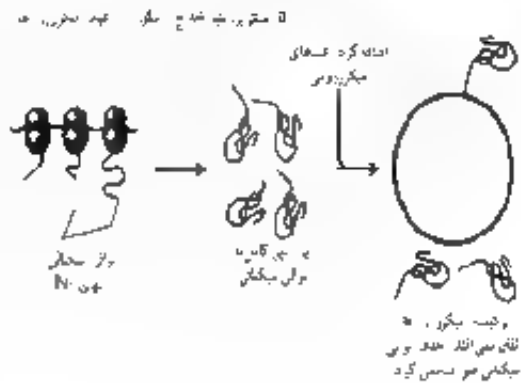
هسته توانی سیگنالی ER محل انصالی ر شکل می‌دهد که برای مابکس بین توانی‌های سیگنالی ب مابین مسئول هدف‌یابی پروتئین به عشاء شبکه آندوپلاسمی، ضروری است.

مطالعات بیوشیمیایی ب استفاده از ستر پروتئین در خارج از سول، mRNA رمز می‌کشد پروتئین ترشخی، و میکروروم‌های که ریبوزوم‌های شل کنده شده عملکرد و سربوست توانی‌های سیگنالی ER ر روشن می‌سازد. آزمایشات آبدیی ب این سیستم مشخص کرد پروتئین ترشخی به میکروروم وارد شده و فقط زمانی توانی سیگنالی خود ر از دست می‌دهد که میکروروم در حل ستر پروتئین حضور داشته باشد. اگر میکروروم بعد از نکین ستر پروتئین به سیستم اضافه سوت هیچ انتقال پروتئینی به میکروروم‌ها سورت می‌گیرد (شکل ۱۳-۴).

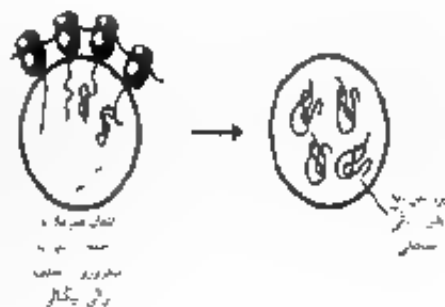
آمایشات بعدی برای تعیین مرحله دقیق حضور میکروروم‌ها در حین ستر پروتئین انجام شد که در آن مرحله میکروروم حتماً باید حضور داشته باشد تا انتقال سورت گیرد در این آزمایشات، میکروروم به مخلوط در حال واکنش در زمان‌های مختلف بعد از شروع ستر پروتئین اضافه شدند. ب آزمایشات سان داد میکروروم‌ها پیش از انصال حدود ۷۰ اسید آمینه اول پروتئین بایستی عافه شود تا جای‌گیری پروتئین ترشخی در بوم میکروروم به‌طور کامل انجام شود. در این بقیه، حدود ۴۰ اسید آمینه یا بیشتر از ریبوزوم برون آمده و شامل توانی سیگنالی می‌باشد که بعداً ب رینه می‌سوت و حدود ۴۰ اسید آمینه دیگر بر کاتال ریبوزوم قرار دارد (شکل ۱۳-۵). بنابراین انتقال اغلب پروتئین‌های ترشخی به شبکه آندوپلاسمی وقتی شروع می‌شود که پروتئین جدید در حل ستر سوز به ریبوزوم منصل است؛ به این فرآیند انتقال همزمان با ترجمه^(۱) گفته می‌شود.

انتقال همزمان با ترجمه توسط دو پروتئین هیدرولیزکننده - GTP آغاز می‌شود

چون پروتئین‌های ترشخی با مشارکت عشاء شبکه آندوپلاسمی (نه در هیچ عشاء سلولی دیگر) ستر می‌شوند و بک مکانیسم تشحیص توانی سیگنالی بایستی پروتئین‌های ترشخی ر به عشاء شبکه آندوپلاسمی هدایت نماید، نو حرو اصلی این هدف‌یابی دره تشحیص - سیگنال (SRP)^(۲) و گیرنده آن هستند که در عشاء شبکه آندوپلاسمی قرار دارند. SRP یک دره ریبونوکلوپروتئین



شکل ۱۳-۴: انتقال پروتئین به عشاء غشایی



شکل ۱۳-۴: انتقال و ترجمه به سورت همزمان صورت می‌گیرد. آزمایشات خارج از سول ثابت کرد که انتقال پروتئین‌های ترشخی با ترجمه جفت شده است. بیمار میکروروم‌ها ب EDTA، که یون‌های Mg^{2+} را می‌گیرد، باعث رها شدن ریبوزوم‌ها از میکروروم‌ها شده و به ما اجازه می‌دهد تا میکروروم‌های بدون ریبوزوم را که عشاء شبکه آندوپلاسمی اسید جدا کنیم (شکل ۱۳-۵). ستر در سیستم خارج از سلول حاوی ریبوزوم‌های فعال، tRNA، ATP، GTP و ادریم‌های سیپورینی که mRNA را رمزگشایی می‌کند، سورت می‌گیرد پروتئین ترشخی در حباب میکروروم‌ها ستر می‌شود. اما فقط زمانی از عشاء وریکون منتقل شده و توانی سیگنالی خود را از دست می‌دهد که در حول ستر پروتئین، میکروروم‌ها ب حضور داشته باشند (b).

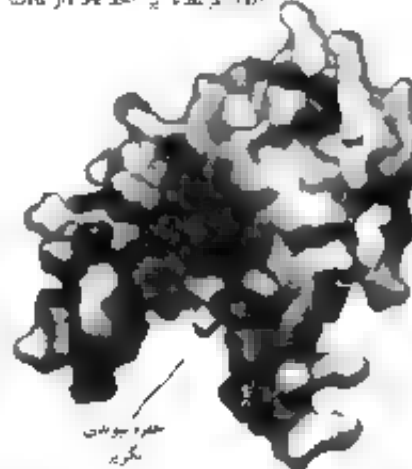
بدون به هسته آنکریز بوسینه جهش می‌تواند باعث اختلال در عملکرد انهای N پروتئین که به عنوان توانی سیگنال است گردد. در نتیجه، پروتئین معییر یافته در سیپورین باقی مانده و قادر نیست از طریق عشاء ER وارد لوس شود. ب استفاده از تکنیک‌های DNA سوبرکریبه محققین به یروتنی‌های سیتورولی توانی‌های اسید آمینه‌ای در انهای N اضافه کردند اگر توانی اضافه شده به اندازه مناسب طول و آنکریز باشد، ین پروتئین دسکاری شده سیتورولی به لوس ER منتقل می‌شود. بنابراین دسکاری آنکریز در

- Cotranslational translocation

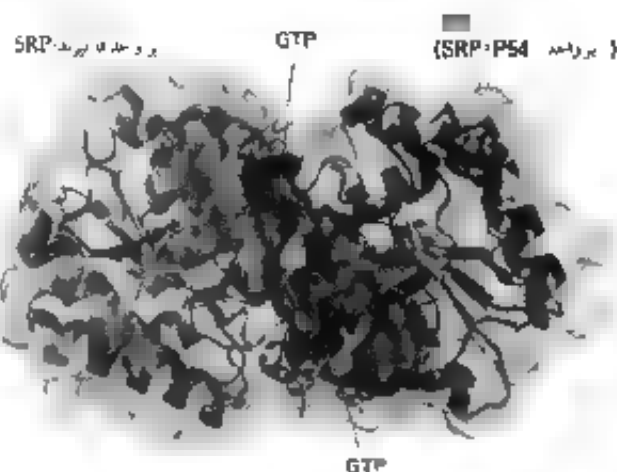
2- Signal-Recognition Particle



الف: دیم اتصال به سیگنالی
PD: در حدود ۱۰۰ واحد P54 و SRP



(b)

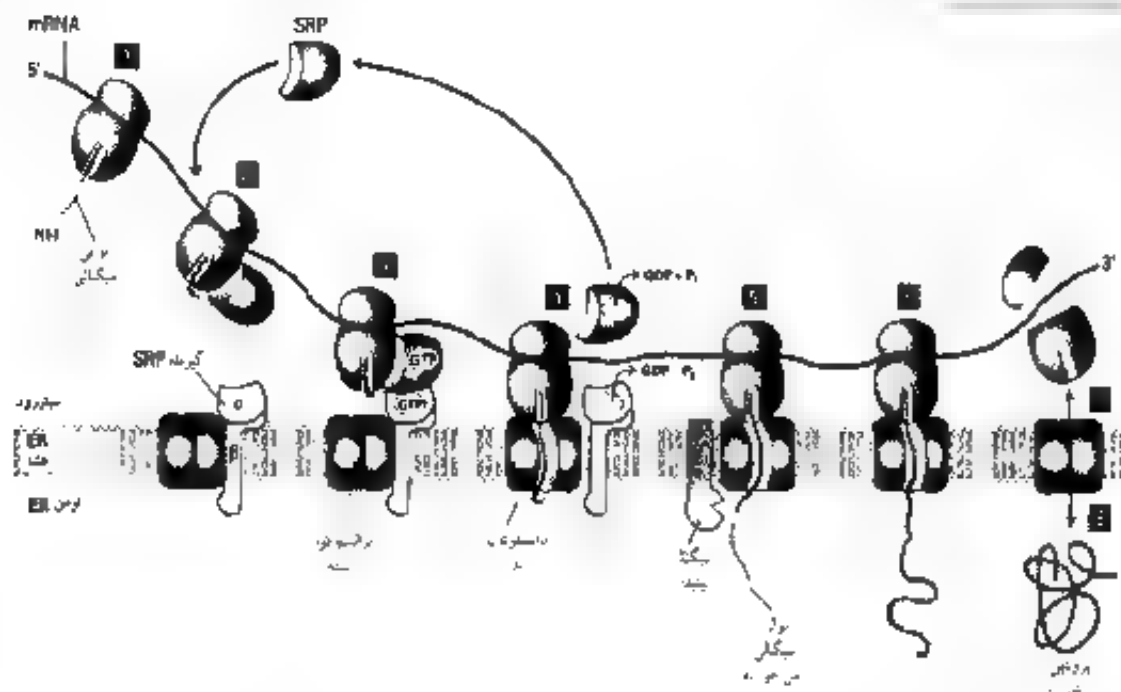


شکل ۱۳: ساختار ذره تشخیص سیگنال (SRP). (a) پروتئین Ffh باکتریایی هموپلوگ پروتئین P54 است که به بوالی‌های سیگنال ER متصل می‌شود. مدل سطح، دیم اتصال در Ffh و نشان می‌دهد این دیم دارای شکاف بزرگی می‌باشد که در آن اسیدهای آمینه آبگیر قرار می‌گیرند. رنجیره جانبی این اسیدهای آمینه با بوالی‌های سیگنال میانکشی می‌دهد. (b) ساختار GTP متصل شده به پروتئین‌های FtsY (هموپلوگ باکتریایی زیر واحد α گیرنده SRP) و Ffh نشان می‌دهد چگونه میانکشی بین این پروتئین‌ها با اتصال و هیدرولیز GTP کنترل می‌شود. Ffh و FtsY هر دو می‌توانند به یک مولکول GTP متصل شده و هرگاه Ffh و FtsY به هم دیگر اتصال باید دو مولکول GTP متصل شده در بین دو زیر واحد قرار گرفته و دیم را پایدار می‌کند. ابتدا دیم بیه متقارن باعث تشکیل دو جایگاه فعال برای هیدرولیز دو مولکول GTP متصل شده می‌گردد. هیدرولیز GTP به GDP میانه دیم را ناپایدار نموده و باعث می‌شود زیر واحدهای دیم از هم جدا شوند.

P54 نیز دارای شکاف مشابهی بوده و با سیگنال‌های انتهایی N آگریز از پروتئین ترشحی میانکشی داده و به‌طور انتخابی آنها را به سمت عشاء شبکه آندوپلاسمی هدایت می‌کند. بقیه پلی‌پپتیدها در SRP با ریبوزوم میانکشی داده و یا برای انتقال پروتئین به بوم ER مورد نیاز می‌باشد. SRP کمپلکس را به پیچیدگی تازه ستر شده - ریبوزوم را با اتصال به گیرنده SRP به عشاء ER می‌آورد. پروتئین گیرنده در عشاء ER از نو زیر واحد ساخته شده است. یک زیر واحد α و یک زیر واحد کوچکتر بتا (β). میانکشی کمپلکس SRP / رنجیره تازه ستر شده / ریبوزوم با گیرنده SRP وقتی قدرت می‌گیرد که زیر واحد P54 از SRP و زیر واحد α از گیرنده SRP به GTP متصل شوند.

ساختار مشابه به زیر واحد P54، SRP (Ffh) و زیر واحد α گیرنده SRP (FtsY) از آرکتو باکتری *Thermus aquaticus* نظریاتی را در مورد این که چگونه چرخه اتصال و هیدرولیز GTP می‌تواند اتصال و جداسازی این پروتئین‌ها را پیش برد، ارائه داد. شکل ۱۴: b نشان می‌دهد که Ffh و FtsY هر کدام به یک

سینورولی است و به صورت موقت به بوالی سیگنالی ER در پروتئین جدید و زیر واحد بزرگ ریبوزومی متصل شده و کمپلکس بزرگی را تشکیل می‌دهد. سپس SRP با اتصال به گیرنده SRP در عشاء ER کمپلکس پروتئین - ریبوزوم را به سمت عشاء شبکه آندوپلاسمی هدایت می‌کند. SRP از شش پلی‌پپتید چنانگانه ساخته شده که به یک rRNA ۳۰۰ مولکولوبندی متصل می‌شود. RNA به عنوان درمست برای این شش زیر واحد عمل می‌کند. یکی از پروتئین‌های SRP (P54) از طریق شبیهایی می‌تواند با بوالی سیگنالی ER اتصال برقرار کند. این امر نشان می‌دهد این پروتئین خاص در زیر واحدی است که به بوالی سیگنالی در پروتئین جدید متصل می‌شود. ناحیه‌ای از P54 شامل دنباله‌ای از اسیدهای آمینه آبگیر بوده و با پروتئین باکتریایی به نام Ffh هموپلوگ است که عملکردی مشابه با P54 در انتقال پروتئین از عشاء سیتوپلاسمی سلول‌های باکتری دارد. ساختار Ffh دارای یک شکاف بوده و سطح داخلی این شکاف با رنجیره جانبی اسیدهای آمینه آبگیر به هم متصل شده است (شکل ۱۴: a). عقیده بر این است که ناحیه آبگیر

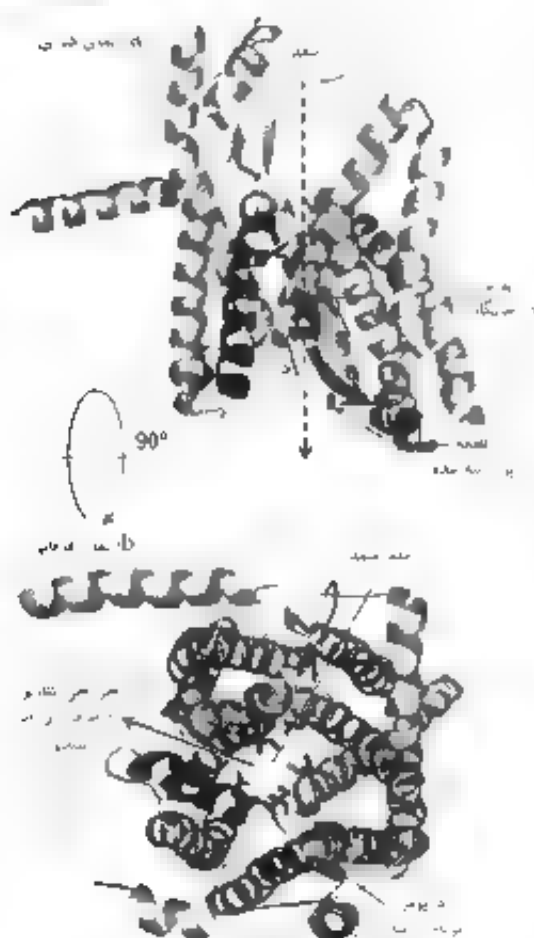


▲ شکل ۱۳-۶ انتقال هم‌زمان با ترجمه. مراحل ۱ و ۲: هنگامی که نوآلی سیگنال ER در ریبوزوم پیروی می‌برد، به سه بخشی سیگنال (SRP) متصل می‌شود. مرحله ۳: SRP کمپلکس ریبوزوم، پی‌پپید جدید با به گیرنده SRP در عشاء ER تحویل می‌دهد. این میانکس با پیوند به GTP و گیرنده آن محکم می‌شود. مرحله ۴: انتقال ریبوزوم، پلی‌پپید جدید به ترانسلوکون باعث بار شدن این کانال انتقالی و ورود نوآلی سیگنالی و هم‌زمان پی‌پپیدی محور و در حال سر به سر مرکز می‌شود. SRP و هم گیرنده SRP هنگامی که از ترانسلوکون جدا شدند و GTP متصل را هیدرولیز کردند، سپس آماده شروع بهای وارد کردن رنجیره پلی‌پپیدی دیگری می‌شوند. مرحله ۵: درحالی که رنجیره پلی‌پپید طولی می‌شود، از این کانال ترانسلوکون به سمت بوم شبکه اندوپلاسمی عبور می‌کند. در اینجا نوآلی سیگنالی توسط سیگنال پیپیدار بریده و به سرعت تحریر می‌گردد. مرحله ۶: به موازات ترجمه mRNA به سمت انتهای ۳ رنجیره پیپیدی طولی می‌شود. چون ریبوزوم به ترانسلوکون متصل است، رنجیره به حال سر از طریق ترانسلوکون به سمت بوم ER می‌رود. هر خل ۷ و ۸: وقتی ترجمه کامل شد، ریبوزوم رها شده و پروتئین به داخل بوم شبکه اندوپلاسمی کشیده می‌شود، ترانسلوکون بسته شده و پروتئین کنتورماسون طبیعی به خود می‌گردد.

به دستورالعمل برگشته و هر دو SPR و گیرنده‌اش آماده آغاز دور دیگری از میانکشی بین ریبوزوم‌های سترکسده پروتئین‌های جدید ترشخی و عشاء شبکه اندوپلاسمی می‌شوند. در سیستم ترجمه خارج سلولی که قبلاً شرح داده شد، در عیاب میکرورومها، حضور SRP باعث آهسته طولی شدن پروتئین ترشخی شده و در نهایت از ستر پروتئین کامل جلوگیری می‌شود (مکمل ۱۲-۴). این یافته‌ها بیان می‌کند میانکس SRP با رنجیره تازه ستر شده پروتئین ترشخی و با ریبوزوم‌های آزاد مانع از طولی‌تر شدن رنجیره تازه ستر شده می‌گردد. تنها بعد از این که کمپلکس SRP / رنجیره تازه ستر شده / ریبوزوم به گیرنده SRP در عشاء

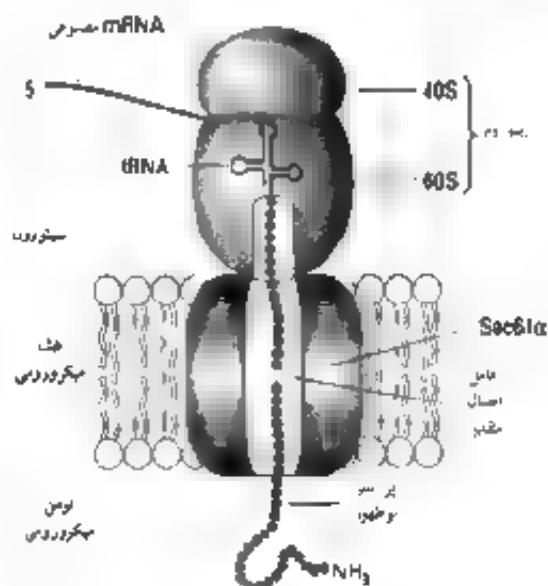
مولکون ساده GTP متصل شده و یک هترودایمر متقارن کادبا^(۱) را تشکیل می‌دهد. هر کدام از زیر واحد به تنهایی دارای یک جایگاه فعال برای هیدرولیز GTP هستند. بعد وقتی دو پروتئین کنار یکدیگر قرار می‌گیرند دو جایگاه فعال کامل را تشکیل می‌دهد که قادر است هر دو مولکون GTP متصل شده را هیدرولیز نماید.

شکل ۱۳-۶ خلاصه‌ای از دانسته‌های ما در مورد ستر پروتئین‌های ترشخی و نقش SRP و گیرنده آن در این فرآیند است. هیدرولیز GTP اتصال یافته در جنا شش SRP و گیرنده SRP نقش داشته و به صریحی که هنوز شناخته شده نیست، انتقال رنجیره تازه ستر شده و ریبوزوم را به محلی که در آنجا جایگیری پروتئین به داخل ER می‌تواند انجام شود، آغاز می‌کند. بعد از جد شدن SRP و گیرنده‌اش از همدیگر، هر کدام GDP متصل را رها می‌کند، SRP



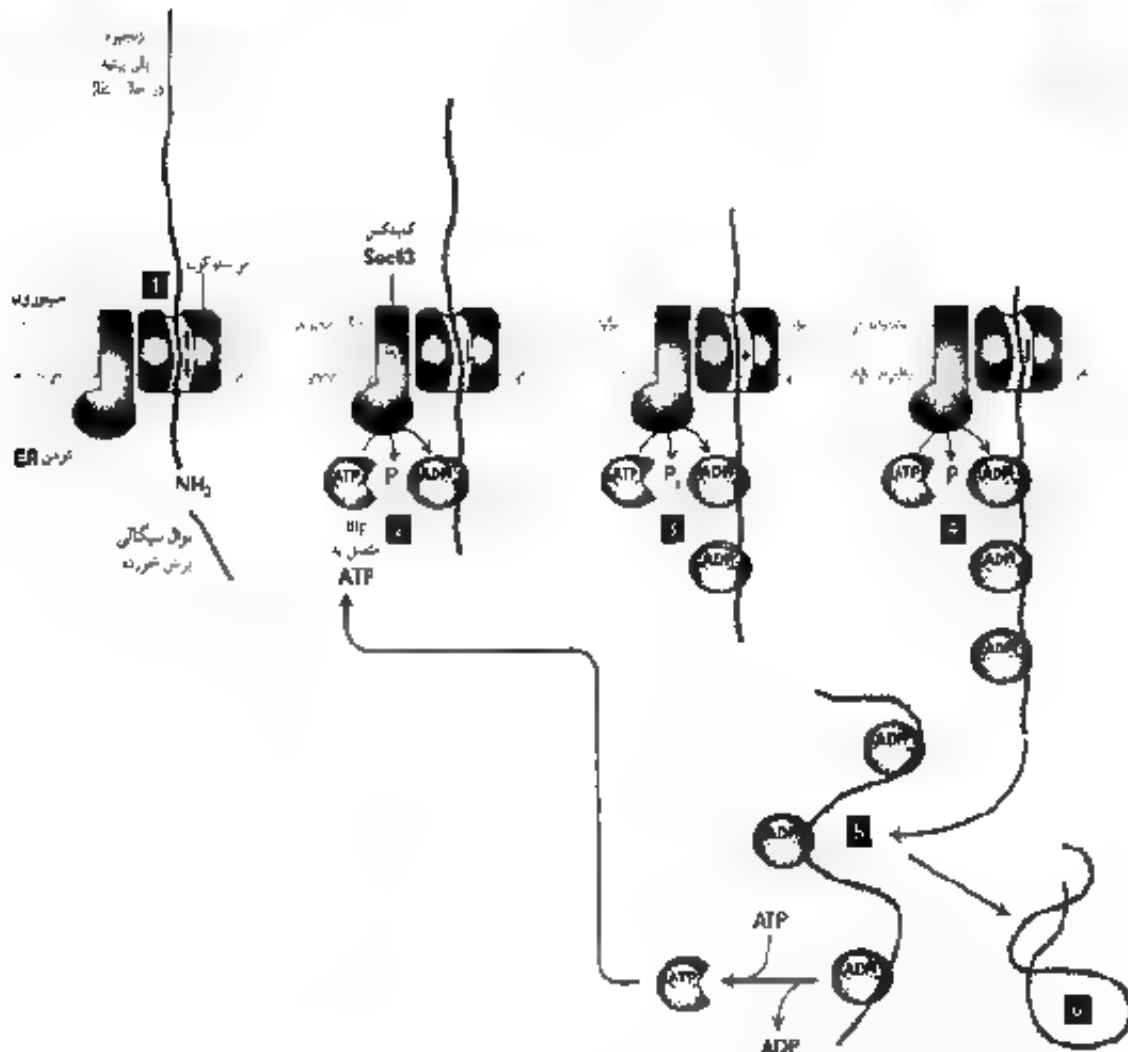
▲ شکل بصری ۱۳-۷ ساختار کمپلکس Sec61 باکتریایی. ساختار Sec61 حل شده در دترجیب از «رکی باکتری Mjannaschi (ک) به عنوان کمپلکس SecY هم نامیده می شود) توسط کریستالوگرافی با اسعه X-مین شد. (a) نمای کثاری، کانالی به شکل ساعت شنی را در مرکز حفره شلی می دهد. حلقه ای از اسیدهای آمینه اپروکسین در کمر منقبض شده حفره ممکن است به شکل یک واشری در آمده و کانال را تا هنگام عبور پلی پپتید انتقالی از کانال در بولور مولکول های کوچک بسته نگه دارد. هنگامیکه پلی پپتید در حال انتقال وجود ندارد، کانال توسط درپوش پلی پپتی بسته می شود. به نظر می رسد این درپوش در حین انتقال به سمت خارج از کانال حرکت می کند. بر این مده نیمه جنوبی پروتئین حذف شده تا حفره بهتر دیده شود (b) نمای از مرکز کانال. نقش می دهد که در اینجا در سب چپ مارپیچ ها جدا شده و اشکال هیر جایی دمین گردیده از حاشه دیگری را به داخل دو لایه لیپیدی می دهند.

برانسووکون^(۱) به لومن ER وارد می شود. ترانسووکون تا کامل شدن ترجمه و ورود کامل رنجیره پلی پپتیدی به لومن شبکه آندوپلاسمی باز باقی می ماند.



▲ شکل بصری ۱۳-۷ Sec61 یکی از اجزای ترانسووکون است. آزمایش های اتصال شیمیایی نشان داد Sec61 یکی از اجزای ترانسووکون، هنگامیکه پروتئین های ترشحی جدید به سمت لومن ER عبور می کنند، به آنها متصل می شود. mRNA رمزکننده ۷۰ اسیدآمینه انتهایی N پروتئین ترشحی پرولاکتین در میسم بدون سلول محتوی میکروروم ها، ترجمه شد (شکل b ۱۳-۸) را ملاحظه کنید. این mRNA فاقد کدون حلقه رنجیره و حاوی یک کدون برین در نزدیکی وسط توالی است. واکنش ها برای لیزیل tRNA تی تعیر یافته شیمیایی بودند که در آن یک معرف اتصالی فعال شده با نور (Light-activated cross-linking reagent) به رنجیره جانبی لیزین متصل شده بود. با وجود این که تمام mRNA ترجمه شد پلی پپتید کامل شده بدون کدون حلقه، نمی توانست از ریبوزوم رها شود یا برین به صورت جمعیده به غشای ER باقی ماند. سپس مخلوط واکنش در معرض نور شدید قرار داده شد. این امر باعث می شود رنجیره تازه بسز شده با هر پروتئینی که در نزدیکی ترانسووکون است پیوند کووالانسی ایجاد نماید. وقتی آزمایش با میکروروم های صبور های پستانداران انجام شد، رنجیره جدید با Sec61 پیوند کووالانسی برقرار کرد. انواع مختلفی از mRNA پرولاکتین ساخته شد که در آنها اسیدهای آمینه معیر یافته برین در فاصله های مختلفی از ریبوزوم قرار دسند. آنها پیوند مقاب با Sec61 نهایی مشاهده شد که اسید آمینه تعیر یافته برین درون کانال انتقالی قرار می گرفت.

هنگامی که پلی پپتید در حال سنتز وارد لومن ER می شود، بوالی سیگنالی توسط سیگنال پپتیداز که یک پروتئین عبور کننده از غشای بوده و با ترانسووکون در ارتباط است (شکل ۱۳-۶) بریده می شود. سیگنال پپتیداز یک بوالی ر در سمت انتهایی C هسته آبگیر پیید سیگنالی شناسایی نموده و هنگامی که ب بوالی به فضای لومن شبکه آندوپلاسمی وارد شد، رنجیره را برش می دهد. بعد از بریده شدن توالی سیگنال، پلی پپتید در حال طولیل شدن از طریق



▲ شکل ۱۳.۹ انتقال پس از ترجمه بین مکانیسم در محبها متداول بوده و احتمالاً گاهی در یوکاریوت‌های عالی نیز مشاهده می‌شود. پیکان‌های کوچک در درون ترانسلوکون‌ها، نشان‌دهنده شر خوردن‌های تصادفی پپتیدهای انتقالی به سمت داخل و خارج است. اتصال BiP ADP به قنداب پلی‌پپتید وارد شده، از شر خوردن پلی‌پپتید به سمت خارج یعنی سیمپول جلوگیری می‌کند.

کمانال در درون عشا است، در حین ادامه ترجمه، محبیره در حال طولیل شدن مستقیماً از زیر واحد بزرگ ریبوزوم به حفره مرکزی ترانسلوکون وارد می‌شود. زیر واحد ۶۰S ریبوزومی چسب با حفره ترانسلوکون مطابق می‌باشد که محبیره در حال رشد به هیچ وجه در معرض سیویلاسم قرار نمی‌گیرد و این امر از تا خوردن پروتئین‌ها از رسیدن به لومن شبکه اندوبلاسمی جلوگیری می‌کند (شکل ۱۳.۶).

برای نولیل بار جهش‌هایی در ژن محمری رمزکده Sec61 α که باعث توقف انتقال پروتئین ترشخی به لومن ER می‌شد باعث شناسایی و تشخیص ترانسلوکون گردید. سپس سه پروتئین به نام کمپلکس Sec61 یافت شد که ترانسلوکون پستانداران را تشکیل می‌دادند این سه پروتئین عبارتند از: Sec61 α ، یک پروتئین

شبکه اندوبلاسمی متصل شد و SRP محبیره جدید را رها کرد اجازه طولیل شدن با سرعت طبیعی داده می‌شود بنابراین SRP گیرنده SRP به بها به می‌فکس بین محبیره پروتئینی جدید و عشا ER کمک می‌کند، بلکه با هم طوری عمل می‌کند که فقط در حضور عشا شبکه اندوبلاسمی اجازه طولیل شدن و تولید پروتئین کامل را می‌دهد.

عبور پلی‌پپتید در حال ستر از میان ترانسلوکون به وسیله انرژی آزاد شده در طول ترجمه انجام می‌گیرد.

وقتی SRP و گیرنده آن یک ریبوزوم در حال ستر پروتئین ترشخی به عشا ER می‌برد، ریبوزوم و محبیره تازه ستر شده به سرعت به ترانسلوکون منتقل می‌شوند. ترانسلوکون یک پروتئین

جد، شده از ER سول‌های یوکاریوتی نشان داده شده به چهار سطح از Sec61a به هم‌دیگر در قسمتی از عشاء کتر هم قرار می‌گیرند. اهمیت عملکردی این ارتباط بین کانال‌های ترانسسوکون هم‌ر مشخص نشده، اما الیگومریزه شدن کانال‌های ترانسسوکون ممکن است باعث سهیل در ربط بین ترانسسوکون، سیگنال پیتیداز و کمپلکس‌های پروتئینی بوم شود که در فرایند انتقال مشارکت می‌کند.

هیدرولیز ATP به انتقال‌های پس از ترجمه‌ای بومی و ویتین‌های ترشخی در مخمر انرژی می‌دهد

در اغلب یوکاریوت‌ها، پروتئین‌های ترشخی هم‌ر با ترجمه وارد شبکه اندوپلاسمی می‌شوند اما بر مخمر، برخی پروتئین‌های ترشخی بعد از کلس شدن ترجمه وارد بوم شبکه اندوپلاسمی می‌گردند. در چنین انتقال بعد از ترجمه‌ای^(۱) پروتئین انتقالی از همان Sec61 که در انتقال هم‌ر با ترجمه استفاده می‌شد عبور می‌کند اما SRP و گیرنده SRP در انتقال بعد از ترجمه شرکت نداشته و به حفر می‌رسد در چنین مواردی مهارکنش مستقیم بین ترانسسوکون و توالی سیگنالی بر پروتئین کامل شده برای هدف‌یابی به عشاء ER کافی می‌باشد. به علاوه، نیروی پیش‌برنده برای انتقال یک طرفه از عشاء ER، توسط کمپلکس پروتئینی دیگری تأمین می‌گردد. این کمپلکس به عبول کمپلکس Sec63 شاخته شده و یکی از اعضای چاپرون‌های مولکولی خانواده Hsc ۷۰ یعنی BiP است. کمپلکس ترانزمری Sec63 در عشاء ER نزدیک ترانسسوکون قرار دارد، در حالی که BiP در لوم ER وجود دارد. همچون اعضای دیگر خانواده Hsc ۷۰، BiP یک دمی اتصال به پیتید و یک دمی ATP آزی دارد. این چاپرون‌ها به پروتئین‌های ما محوره یا پروتئین‌های ما محوره به صورت حرئی، محصل شده و آنها را پاید می‌کنند (شکل ۱۶-۳).

صل انتقال پس از ترجمه یک پروتئین به ER، در شکل ۱۳-۹ نشان داده شده است. وقتی انتهای N یک پروتئین وارد بوم ER می‌شود، سیگنال پیتیداز توالی سیگنالی از دقیقاً مثل انتقال هم‌ر با ترجمه پرس می‌دهد. مرحله ①، میانکشی ATP BiP به همراه بخش لومی کمپلکس Sec63 باعث هیدرولیز ATP متمصل می‌شود. این امر خود باعث تغییر در کمپلکس بیپ BiP شده و باعث اتصال آن به محیره پی‌پیتیدی می‌شود. (مرحله ②)، چون Sec63 در نزدیکی ترانسسوکون قرار گرفته است، بی‌ایر این BiP در مناطقی

ترانزمری عشاء ۱۰ مارپیچ عبورکننده از عشاء و دو پروتئین کوچک‌تر به نام‌های Sec61 β و Sec61 γ از ماباشات اتصال میبایی ثابت کرد، رنجیو پی‌پیتیدی در حال انتقال هم در مخمر و هم بر سلول‌های یسانداران با پروتئین Sec61a تماس پیدا می‌کند. این امر ثابت می‌کند Sec61a یکی از اجزا ترانسسوکون است (شکل ۱۳-۴).

وقتی میکروروم‌ها در سیستم انتقال بوم سلول با وریکون‌های فسفولپیدی بازسازی شده که حاوی گیرنده SRP و کمپلکس Sec61 می‌باشد، جابگیرش شدت، پروتئین ترشخی جدید از کمپلکس SRP / ریبوروم‌اش به وریکون منتقل شد. این یافته‌ها مشخص کرد که گیرنده SRP و کمپلکس Sec61 تنها پروتئین‌های عشاء ER هستند که برای انتقال ضروری هستند. چون هیچ‌کدام از این دو بومی توانند از هیدرولیز ATP و یا از طریق دیگری انرژی لازم جهت راه‌اندازی انتقال را فراهم نمایند، به نظر می‌رسد انرژی حاصل از طول شدن رنجیره در ریبوروم برای هل دادن رنجیره پی‌پیتیدی در عشاء، کافی باشد.

ترانسسوکون باید قادر باشد انواع مختلفی از توالی‌های پلی‌پیتیدی را از خود عبور دهد و در عین حال سبب به مونکون‌های کوچک نظیر ATP و یا اسید آمینه‌ها بسته باشد. علاوه بر این، جهت نکه دانش سد محدودپذیری عشاء شبکه اندوپلاسمی در عیاب پلی‌پیتید انتقالی، بایستی مسیری وجود داشته باشد تا ترانسسوکون را طوری تنظیم نماید که در حالت عادی بسته باشد و تنها هنگامی باز شود که کمپلکس رنجیره تازه ستر شده ریبوروم، به آن متصل می‌گردد. ساختار دقیق کمپلکس Sec61 از آرکئی باکتری *Methanococcus nashtiljan* اخیراً توسط کریسئالوگرافی، اسمه x تعیین شد. این یافته بین می‌کند، چگونه ترانسسوکون یکپارچگی عشاء را حفظ می‌کند (شکل ۱۴-۸). ۱۰ مارپیچ گذرنده در عشاء در Sec61 α یک کانال مرکزی را شکل می‌دهد که پیتید انتقالی از آن عبور می‌کند. ساختار در میانه حفره مرکزی Sec61 α حاوی اسیدهای آمینه ابرونوسن آمگیر بوده و حتمالاً مثل یک وایر دور پیتید انتقالی را می‌گیرد. به علاوه، مدر ساختاری کمپلکس Sec61 (که بوم پیتید انتقالی جلداساری شد و احتمالاً فرم سه‌است) نشان داد یک پیتید مارپیچی همانند سرپوشی، کانال مرکزی را می‌بندد. مطالعات بیوشیمیایی درباره کمپلکس Sec61 نشان داد پسید تشکیل‌دهنده سرپوش می حابه‌جایی عمال، متحص تغییر شکل مهمی می‌گردد، بطوریکه وقتی پیتید انتقالی وارد کانال می‌شود، پیتید سرپوش به کنار رفته و اجازه جیه‌جایی را می‌دهد.

دررسی‌ها با میکروسکوپ الکترونی بر روی کمپلکس Sec61

به غشاء ER متصل شده و ER خوشه‌ها را تشکیل می‌دهد (شکل ۱-۱۲ سمت چپ را ملاحظه کنید).

■ بوالی سیگنال ER روی پروتئین‌های ترشحی تأثیر مستقیم دارد. حاوی قطعه‌ای بکریور از اسیدهای آمینه بوده و به‌طور کلی در انتهای N قرار می‌گیرد.

■ در انتقال همراهان با ترجمه، دره سانسایی سیگنال (SRP) این بوالی سیگنال ER بر روی پروتئین ترشحی تازه سنتز شده و سانسایی نموده و به آن متصل می‌شود. SRP از طرف دیگر به گیرنده SRP روی غشاء ER متصل شده و به‌این باعث هدایت کمپلکس ریبوزوم / ترجمه در حال سیر به ER می‌شود.

■ SRP و گیرنده SRP سپس باعث ورود پروتئین ترشحی در حال سنتز به داخل ترانسلوکون (کمپلکس Sec61) می‌شود. هیدرولیز دو مولکول GTP توسط SRP و گیرنده‌اش باعث ایجاد این فرایند اتصال شده و موجب جدا شدن SRP می‌شود. شکل‌های ۵-۱۲ و ۶-۱۳ ملاحظه کنید. به مولات اتصال ریبوزوم به ترانسلوکون، ترجمه ادامه یافته و رنجیره نانخورده پروتئین به داخل لومن ER وارد می‌شود. برای انتقال انرژی دیگری لازم نیست.

■ ترانسلوکون حاوی یک کانال مرکزی است که در آن اسیدها می‌توانند بکریور قرار گرفته و امکان می‌دهد تا رنجیره پروتئین نانخورده از آن عبور کند. در حالیکه بقیه قسمت‌ها در ترانسلوکون به یون‌ها و مولکول‌های اموات متصل می‌شوند. علاوه بر آن ترانسلوکون دارای درپوش بوده و فقط هنگامی باز است که پلی‌پپتیدی از آن در حال عبور می‌باشد.

■ در انتقال پس از ترجمه، پروتئین‌های ترشحی کامل از طریق میانکشی بوالی سیگنال با ترانسلوکون به طرف غشاء ER هدایت می‌شوند. رنجیره پلی‌پپتیدی از طریق مکانیسم چرخ دنده‌ای سبازند به هیدرولیز ATP توسط BiP (که ورود پلی‌پپتیدی را پدید می‌آورد) به داخل ER وارد می‌شود (شکل ۹-۱۲). ملاحظه کنید که باکتری‌های بیرونی محرکه برای انتقال پس از ترجمه از طریق SecA تأمین می‌شود. SecA ATP را سبوزولی کرده و باعث حرکت پلی‌پپتید از کانال ترانسلوکون می‌شود.

■ هم در انتقال همراهان با ترجمه و هم انتقال پس از ترجمه، سیگنال پپتیدی در غشاء ER بوالی سیگنال ER در پرومیس ترشحی به محض ورود انتهای N به لومن، می‌برد.

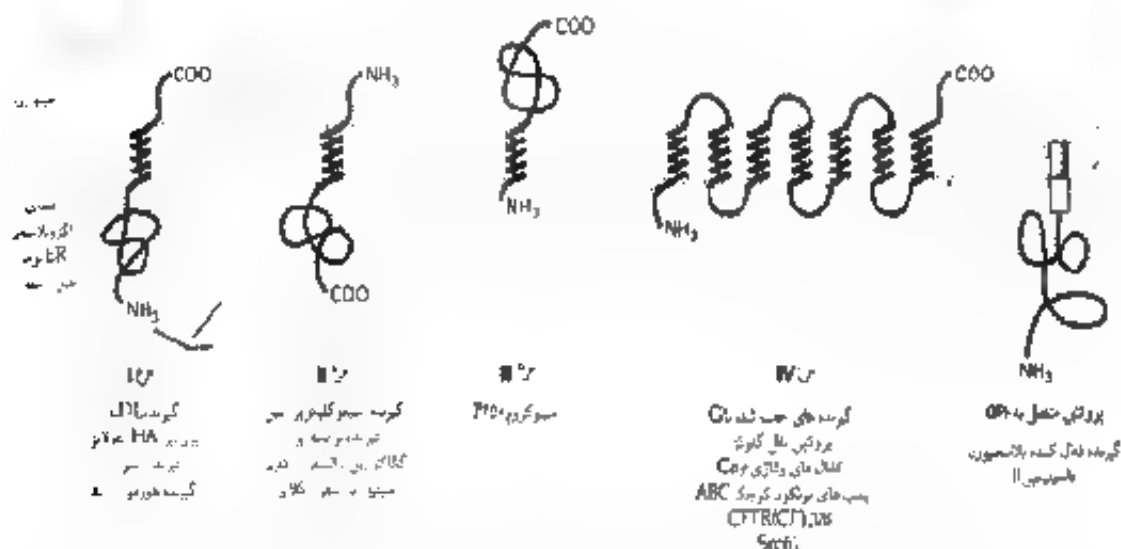
فعال می‌شود که پلی‌پپتید به‌طور از آن مناطق می‌تواند وارد ER شود. برخی آرماساب بوالی می‌کند بدون اتصال به B.P، پلی‌پپتید بدون تاخوردگی در کانال ترانسلوکون به عقب به جلو سیر می‌خورد. چنین حرکت و سیر خوردن‌های اتفاقی به سبب باعث عبور پلی‌پپتید از غشاء ER می‌شود. اتصال یک مولکول BiP ADP به قسمت لومنی پلی‌پپتید از سیر خوردن پلی‌پپتید به بیرون ER جلوگیری می‌کند. به موازات سیر خوردن‌های تصادفی، قسمت بیشتری از پلی‌پپتیدها به سمت غشاء ER رفته و با اتصال مولکول‌های BiP ADP به رنجیره پلی‌پپتیدی این مولکول‌ها به عنوان چرخ‌دنده عمل نموده و در به‌تدریج تمام پلی‌پپتید در عرض چند ثانیه به داخل ER می‌کشاند. مراحل ۱ و ۲، در مقیاس زمانی آهسته، مولکول‌های BiP به صورت خودبه‌خود ADP اتصال یافته را با ATP جایگزین کرده و این امر موجب رهاسازی پلی‌پپتید شده و پلی‌پپتید می‌تواند ساختمان تصادفی طبیعی خود را به خود بگیرد (مراحل ۳ و ۴). BiP ATP باز یافت شده برای میانکشی بعدی با Sec63 آماده است. BiP و کمپلکس Sec63 هم چنین برای انتقال همراهان با ترجمه سیر لازم و ضروری هستند. جربات هاش آنها در بر فرآیند به خوبی مشخص نیست، اما عصبه بر این است که آنها در مرحله ابتدایی این روند هم چون هم‌سفر کردن و ردیف کردن پپتید نشانه به درون حفره ترانسلوکون، وارد عمل می‌شوند.

واکنش کلی انجام شده توسط BiP مثال مهمی از این است که چگونه انرژی شیمیایی آزاد شده از هیدرولیز ATP می‌تواند موجب حرکت مکانیکی یک پروتئین از غشاء شود. سول‌های باکتریایی نیز از انرژی حاصل از ATP برای انتقال پروتئین‌های کامل شده، از غشاء پلاسمایی استفاده می‌کند. در باکتری‌ها، بیرونی پیش‌برنده اتصال توسط یک ATP از سیتروپلاسمی به نام پروتئین SecA حاصل می‌شود. SecA به سمت سیتوپلاسمی ترانسلوکون متصل شده و ATP سبوزولی را هیدرولیز می‌کند. پروتئین SecA مکانیسمی که هم‌اکنون به خوبی شناخته شده، در یک چرخه مکانیکی جفت شده یا هیدرولیز ATP، قطعات پلی‌پپتیدی را از غشاء عبور می‌دهد.

نکات کلیدی بخش ۱-۱۳

انتقال پروتئین‌های ترشحی از غشای ER

- سیر پروتئین‌های ترشحی، پروتئین‌های انسگراال غشاء پلاسمایی، پروتئین‌های رهسار به ER. کمپلکس گلژی یا ریبوزوم، روی ریبوزوم‌های سبوزولی شروع می‌شود. این ریبوزوم‌ها



شکل ۱۲-۱۰ پروتئین‌های غشایی ER چهار دسته توپولوژیکی پروتئین‌های انتگرال عشاء در شبکه اندوپلاسمی خشن سس می‌شوند و نوع یکم با دنباله فسفولیپیدی به عشاء متصل می‌شود. پروتئین‌های غشایی بر اساس جهت‌گیری‌هایشان در عشاء به انواع مسکال‌هایی که آنها را به سمت عشاء هدایت می‌کند، دسته‌بندی می‌شوند. در دسته‌های I تا IV قطب‌بندی‌پذیر رنجیره پروتئینی، مارپیچ‌های α را تشکیل می‌دهد که در عشاء دو لایه قرار می‌گیرند. بواحی بیرون از عشاء اندوسیت بوده و به صورت کپورهای سیون‌های مختلفی تا می‌خورند. همه پروتئین‌های نوع IV چند مارپیچ α عبورکننده عشاء دارند. توپولوژی نوع IV نمایش داده شده در این جا مربوط به گیرنده جهت شده G پروتئین بوده و دارای هفت مارپیچ α در انتهای N و در سمت گروپلاسمیک عشاء و انتهای C در سمت سیتوپلاسمی قرار می‌گیرد. سایر پروتئین‌های نوع IV ممکن است تعداد مارپیچ‌های α مختلف و جهت‌گیری انتهای N و انتهای C متفاوتی داشته باشند.

۱۲-۲ ورود پروتئین‌ها به عشاء شبکه اندوپلاسمی

جهت‌گیری کلاس‌های متفاوتی از پروتئین‌های انتگرال در عشاء را هدایت می‌کند. این فرایند در اثر تغییرات مکانیسم پایایی مورد استفاده برای جابه‌جایی پروتئین‌های ترشحی محلول از بین عشاء ER صورت می‌گیرد.

گروه‌های توپولوژیک متعددی از پروتئین‌های انتگرال عشایی در ER ستر می‌شود

توپولوژی یک پروتئین عشایی به دو نکته اشاره دارد. تعداد دهانی که رنجیره پلی‌پپتیدی از درون عشاء عبور می‌کند و جهت این قطعات عبورکننده از عشاء در درون عشاء. قطعات کلیدی پروتئینی که توپولوژی آن را تعیین می‌کنند حداث قطعات عبورکننده از عشاء بوده و معمولاً مارپیچ‌های α ۲۰ تا ۲۵ اسیدآمینه انگریز می‌باشد که بر عبورکنش‌های مناسب از لحاظ انرژی در درون دو لایه فسفولیپیدی آگریز شرکت می‌کند.

اکثر پروتئین‌های انتگرال عشاء جرو یکی از چهار دسته

در هم‌های قبل با پروتئین‌های یکنال مختلفی مواجه شدیم که در سلول حضور دارند. هر یک از پروتئین‌ها توجه به عشاء دو لایه فسفولیپیدی جهت‌گیری خاصی دارند. پروتئین‌های انتگرال عشایی واقع در ER، گلژی و لیزوزوم‌ها و هم چنین پروتئین‌های موجود در عشاء پلاسمایی، همگی در شبکه اندوپلاسمی خشن سس شده و با جهت‌گیری خاص خود در عشاء پائی می‌مانند تا از طریق مسیر مشابه پروتئین‌های ترشحی محلول، به طرف هدف پدید خود حرکت کند (شکل ۱۲-۱). چپ می‌این جابه‌جایی، جهت‌گیری پروتئین عشایی حفظ می‌شود؛ بدین معنی که بعضی از قطعات پروتئین همیشه به سمت سیتوپلازم بوده و بعضی دیگر همیشه در جهت مخالف قرار می‌گیرند. بنابراین جهت‌گیری پهای این پروتئین‌های عشایی در طول سوسنر آنها بر روی عشاء ER مشخص می‌شود. در این قسمت ابتدا در این رابطه بحث خواهیم کرد که چگونه پروتئین‌های انتگرال می‌توانند با عشاء میانکشی دهند و پس بررسی می‌کنیم چگونه انواع مختلفی از بوالی‌ها که در مجموع به عنوان بوالی‌های توپولوژیک^(۱) شناخته می‌شوند، ورود و



پروتئین‌های نوع I، تمامی پروتئین‌های درون عشاایی نوع I یک نوالی سبکالی در انتهای N و هم چنین یک نوالی آبگریز که مارپیچ α عبورکننده از عشاء را تشکیل می‌دهد، در نوالی سبکالی انتهای N در پروتئین نوع I تازه ستر شده هم چون پروتئین‌های ترشچی، انتقال هم‌رس با ترجمه پروتئین را با عمل مشترک SRP و گیرنده SRP آغاز می‌کند. هنگامی که انتهای N پی‌پتید در حال ستر وارد لوس ER می‌شود نوالی سبکالی بریده شده و رتخیر، در حال ستر به خارج شش از عشاء ER ادامه می‌دهد. با این حال، بر خلاف پروتئین‌های ترشچی وقتی نوالی خطواً ۲۲ اسیدامینه‌ای آبگریز که ناحیه گذرنده از عشاء رتخیر جدید می‌باشد، وارد ترانسلوکون شد، انتقال پروتئین از کاتال را متوقف می‌کند، شکل ۱۱-۱۳). ساختار کمپلکس Sec61 شش می‌دهد کاتال ممکن است مانند دو کفه یک صدف باز شده و به قطعه آبگریز گذرنده از عشاء پتید در حال انتقال اجازه دهد تا به صورت جانبی از بین دمی‌های پروتئین‌های تشکیل‌دهنده دیواره ترانسلوکون عبور کند (شکل ۱۳A). وقتی پتید بدین صورت از ترانسلوکون خارج می‌شود، به دو لایه لیسر پتیدی عشاء متصل گردد. به دلیل عمل دوگانه این چنین نوالی‌هایی یسی توقف عبور رتخیر پلی‌پتیدی از ترانسلوکون و به وجود آوردن یک قطعه گذرنده از عشاایی آبگریز در عشاء دولایه. به آن **نوالی اتصالانی توقف انتقال**^(۳) می‌گویند.

وقتی انتقال مختل شد، ترجمه در ریبوزوم متصل به ترانسلوکون حالی و بسته ادامه می‌یابد. به موازات ستر انتهای C رتخیر پروتئینی، این قسمت به طرف سیوروی عشاء خارج می‌شود وقتی ترجمه کامل شد، ریبوزوم از ترانسلوکون جدا شده و انتهای C پروتئین نوع تازه ستر شده در سیتورول باقی می‌ماند.

مطالعه بر روی cDNAهای رمزدهی‌کننده گیرنده‌های جهش یافته هورمون رشد انسانی (HGH) که در سلول‌های کشت داده شده و پستانداران بیان می‌شوند تأییدی بر این مکانیسم است. گیرنده طبیعی HGH (یک پروتئین نوع I بوده) به صورت طبیعی به عشاء پلاسمایی منتقل می‌شود اما گیرنده جهش یافته‌ای که دارای آمیندهای آمینه یاردار بر قطعه مارپیچ α عبورکننده از عشاء بوده و فاقد قسمت زیادی از این قطعه مارپیچ باشد، به‌طور کامل به بوس ER انتقال پت کرده و در نهایت به عوالی یک پروتئین محلول از سول ترشح می‌شوند. این قبیل رتخیشات نشان می‌دهند که مارپیچ

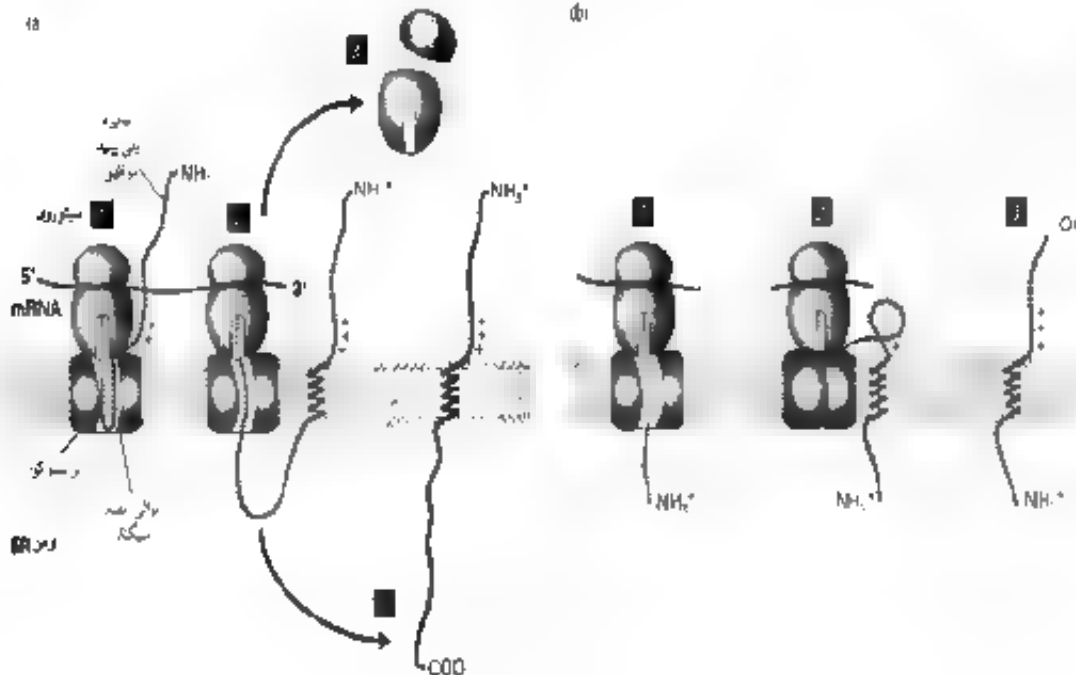
پوپولوزیکی که شکل ۱۰-۱۳ نشان داده شده هستند، دسته‌های پروتئینی I، II و III شامل پروتئین‌های تک-گذر^(۱) بوده و فقط یک قطعه مارپیچ α گذرنده از عشاء دارند. پروتئین‌های نوع I یک نوالی سبکالی بریده شده در انتهای N داشته و ناحیه انتهای N شش که در سمت لوس (به سمت لوس، سمت اگزوپلاسمی نیز گفته می‌شود) و با ناحیه آبگریز انتهای C، در سمت سیتورولی عشاء قرار می‌گیرد. پروتئین‌های نوع II نوالی سبکالی ER قابس برش ساخته و با ناحیه آبگریز انتهای N در سمت سیورولی و ناحیه آبگریز انتهای C در سمت اگزوپلاسمیک در عشاء ER جهت‌گیری یسی بر خلاف پروتئین‌های نوع I می‌کنند. پروتئین نوع III، جهتی مشابه پروتئین‌های نوع I داشته، اما نوالی سبکالی ER قابل برش ندارد. این پوپولوزی متفاوت همان‌طور که در بحث بعدی مورد بحث قرار خواهد گرفت، خاص مکانیسم‌های جداگانه‌ای است که توسط ملول استفاده می‌شود تا جهت‌گیری عشاایی قطعات درون عشاء را بخشد کند.

پروتئین‌های سبکین‌دهنده دسته پوپولوزیکی IV، V یا چند قطعه گذرنده از عشاء داشته و پروتئین‌های چندگذره^(۲) نامیده می‌شوند. برای مثال جیبی از پروتئین‌های انتقالانی عشاایی مورد بحث در فصل ۱۱ و بعد ریادی از گیرنده‌های جیب شده با C پروتئین (که در فصل ۱۵ ذکر می‌شوند) خروجی دسته قرار می‌گیرد. آخرین نوع پروتئین‌های عشاایی قطعه آبگریز عبورکننده از عشاء را بدسته وی این پروتئین‌ها به یک دنباله امفیپاتییک فسفولیپیدی متصل هستند که در داخل عشاء قرار می‌گیرد (شکل ۱۰-۱۳، راست).

نوالی‌های داخلی متوقف‌کننده انتقال و نوالی‌های اتصال سبکال، پوپولوزی پروتئین‌های تک‌گذر را تعیین می‌کند.

ما بحث خود را با این موضوع شروع می‌کنیم که چگونه پوپولوزی پروتئین عشاایی با ورود عشاایی پروتئین‌های آبگریز که شامل یک قطعه آبگریز درون عشاایی هستند، تعیین می‌شود. نوالی در هدف‌یابی و جهت‌گیری پروتئین‌های نوع I در عشاء سبک اندوپلاسمی نقش درند. در حالی که پروتئین‌های نوع I و II شامل یک نوالی توپوز داخلی هستند. همان‌طور که خواهیم دید سه نوع نوالی پوپوز اصلی وجود دارد که برای هدایت پروتئین‌ها به عشاء ER و جهت‌گیری آنها در عشاء استفاده می‌شود. با یک نوالی سبکالی ER در انتهای N آشنا شدیم، نوالی دیگر در این جا مورد بحث قرار می‌گیرد. این نوالی‌های داخلی به عوالی نوالی‌های اتصالانی توقف انتقال و نوالی‌های اتصال سبکالی نیز شناخته می‌شوند.





شکل ۱۳-۱۲. فراگیری پروتئین‌های تک‌گذر نوع I، نوع II، و نوع III پروتئین‌های نوع I. مرحله ۱: بعد از سر جالی اتصال سیگنال داخلی در ریبوزوم‌های سیورومی، این نوالی به SRP متصل می‌شود ازشلی داده شده SRP، کمپلکس ریبوزوم / رنجیره تازه ستر شده را به سمت غشاء ER هدایت می‌کند این عمل مشابه هدف‌یابی پروتئین‌های ترشحی محلول است، با این تفاوت که در پروتئین‌های ترشحی محلول توانایی سیگنالی مکرر در انتهای N واقع شده و سپس بریده می‌شود رنجیره تازه ستر شده در برانسلوکون به سمت انتهای N خود به طرف سیوروم جهت‌گیری می‌کند عقلا بر این است که این جهت‌گیری به واسطه اسیدهای آمینه با بار مثبت موجود در انتهای N تالی اتصال سیگنال می‌باشد مرحله ۲: در حین طویل شدن رنجیره و ورودش به سمت بومن تالی اتصال سیگنال داخلی به صورت جانی به سمت خارج از ترانسلوکون حرکت کرده و رنجیره را به دو لایه فسفولیپیدی متصل می‌کند. مرحله ۳: هنگامی که سمت پروتئین تکمیل شده انتهای C بی‌بیبید در لومن آزاد شده و بر واحدهای ریبوزومی در سیوروم ها می‌گردد (b) پروتئین‌های نوع III. مرحله I: مرحله هدایت عملکرد ریبوزوم و رنجیره تازه ستر شده به طرف ER مسبه پروتئین‌های نوع II است به خر با این تفاوت که اسیدهای آمینه با بار مثبت موجود در سمت انتهای C نوالی اتصال سیگنال، باعث می‌شود قطعه عبورکننده از غشاء در ترانسلوکون به صورتی جهت‌گیری کند که قسمت انتهای C به سمت سیوروم و انتهای N پروتئین به سمت لومن ER قرار گیرد مراحل ۲ و ۳: طویل شدن رنجیره در سمت انتهای C پروتئین تکمیل شده و بر واحدهای ریبوزومی آزاد می‌گردد

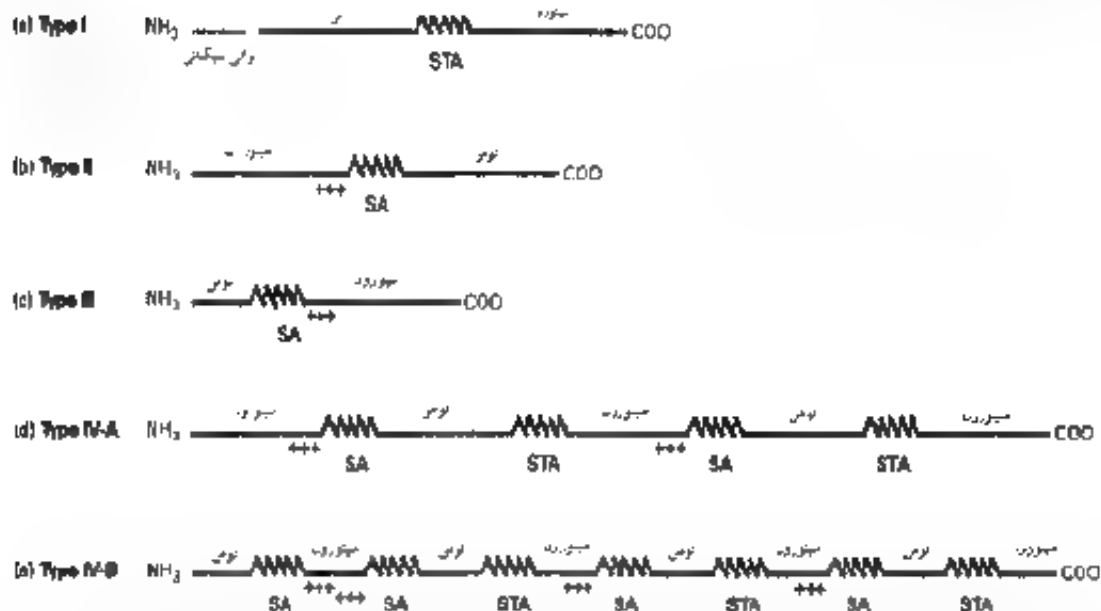
مایل دارد در سمت سیورومی غشاء باقی مانده و از غشاء به سمت بومن ER حرکت نکند. بنابراین موقعیت اسیدهای آمینه باردار، جهت‌گیری نوالی اتصال سیگنال را در ترانسلوکون تعیین نموده و مشخص می‌کند که یا ناقیمانده رنجیره پی‌پتیدی به عبور به سمت بومن ER ادامه دهد یا ادامه انتقال متوقف شود پروتئین‌های نوع II اسیدهای آمینه با بار مثبت را در سمت انتهای N نوالی اتصال سیگنال خود داشته و با جهت‌دهی انتهای N در سیورول امکان عبور سمت انتهای C را به ER می‌دهد (شکل ۱۳-۱۲ a). در حالی که در تن‌های نوع II اسیدهای آمینه با بار مثبت در سمت انتهای C نوالی اتصال سیگنال قرار داشته و با ورود انتهای N در ترانسلوکون،

کرده و از خروج بیش از حد رنجیره تازه ستر شده به لومن ER جلوگیری می‌کند (شکل ۱۳-۱۲ b). طویل شدن رنجیره انتهای C مثل پروتئین‌های نوع I با نوالی اتصال سیگنال / توقف انتقال ادامه پیدا کرده و باعث ساخته شدن توانایی آنگریزی می‌شود که با حرکت جانی از بین ریز واحدهای ترانسلوکون عبور کرده و با اتصال به غشاء باعث اتصال پلی‌پپتید به غشاء می‌شود (شکل ۱۳-۱۱).

یکی از خصوصیات توانایی اتصال سیگنال که به نظر می‌رسد جهت‌گیری ورود را تعیین می‌کند، وجود تراکم زیادی از اسیدهای آمینه با بار مثبت در محاورت یک انتهای قطعه انگریز است. به دلایلی که به خوبی مشخص نیست، این دنباله با بار مثبت



STA = نرد داخل انحصار در حد انتظار
BA = بولر نهان سپید: اصلی



۵ (زوج یا فرد، مشخص می‌شود)

پروتئین‌های چندگنده دارای چندین توانی توپوژن هستند.
شکر ۱۳-۱۴ آرایش توانی‌های سوپوژن در پروتئین‌های
عبورکننده از عشاء تک گنده و چندگنده را به صورت خلاصه آورده
است. در پروتئین‌های چندگنده (نوع IV)، هر کدام از ساریچ‌های α
گنترده از عشاء همس طوری که ذکر شد به عنوان توانی توپوژیک
عمل می‌کنند. امهائی تواند پروتئین‌ز به ER هدایت نموده و باعث
انصال پروتئین در عشاء ER شود و یا انتقال پروتئین از درون عشاء
و ا متوقف نماید. پروتئین‌های چند گنده بر اساس قرارگیری انتهای
N در سمت سیتوپلازم یا عشاء گروپلاسمی (مثلاً لوس ER، خارج
سلولی) به دو دسته تقسیم می‌شوند. این توپوژوزی امهائی N معمولاً
با قطعه انگیزر نزدیک انتهای N و بار توانی‌های محاور آن تعیین

انتهای C در ستورول باقی می‌ماند (شکل b ۱۲، ۱۳). یکی از تحقیقات جالب که نشان دهنده اهمیت نادر بودن نالی‌های مجاور در تعیین جهت‌گیری در عشاء است بر روی نور امپیداز انجام گرفته است. نور آمپیداز پروتئین نوع II بوده و در سطح پوشش وپروس آلفا قرار وجود دارد. سه امید آمپه آرژینین در انتهای N نالی اتصال سیگنال نور امپیداز قرار ندارد. جهش بافتن یں سه اسید آمپه با دار مثبت به اسیدهای آمپه گلوتمات یا بار منفی باعث می‌شود جهت‌گیری نور آمپیداز معکوس شود. تحقیقات مشابهی نشان داده جهت‌گیری پروتئین‌های دیگر در عشاء ER را که دارای جهت‌گیری نوع II و یا نوع III می‌باشند می‌توان با ایجاد جهش در اسیدهای آمپه نادر موجود در کنار قطعه داخل اتصال سیگنال، تغییر داد.

می‌گردد.

اگر یک پروتئین نوع IV تعداد زوجی مارپیچ α درون غشایی داشته باشد هر دو انتهای C و انتهای N در یک طرف غشاء قرار می‌گیرند (شکل d ۱۳-۱۳). بر عکس اگر پروتئین نوع IV دارای تعداد فرد مارپیچ α باشد، دو انتهای N جهت‌های مخالفی خواهد داشت (شکل e ۱۳-۱۳).

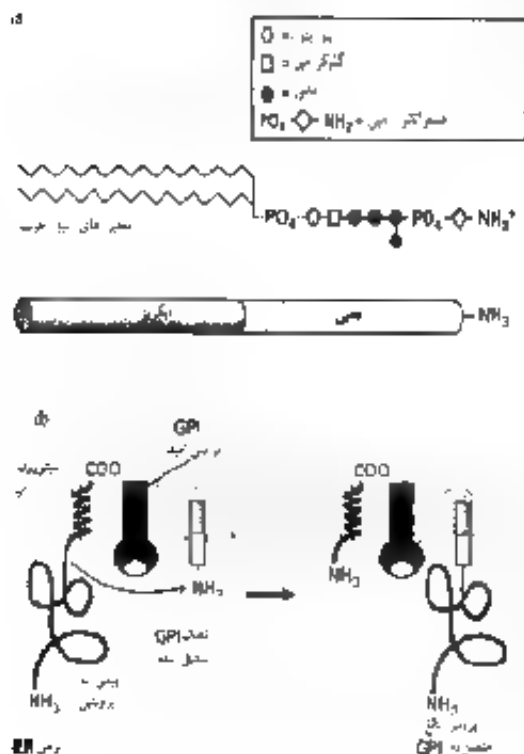
پروتئین‌های نوع IV با انتهای N در سیتورول

در میان پروتئین‌های چند گره که انتهای N آنها به سمت سیتورول قرار می‌گیرد خاصه‌ای مختلف گلوکز (GLUT) و اغلب پروتئین‌های کانال یونی قرار می‌گیرند که در فصل ۱۱ مورد بررسی قرار گرفته‌اند. در این پروتئین‌ها، قطعه دیگری مجاور انتهای N ورود رنجیره جدید ر به غشاء ER با انتهای N به سمت سیتورول آغاز می‌کند؛ بنابراین، این قطعه مارپیچ α همانند توالی داخلی اتصال سیگنال پروتئین‌های نوع II عمل می‌کند (شکل ۵ ۱۳-۱۲). ملاحظه کنید، هنگامی که رنجیره جدید به دیال اولین مارپیچ α هلیکس طولی می‌شود، از میان ترانسلوکون عبور می‌کند تا دومین مارپیچ α دیگری شکل گیرد. این مارپیچ از بیرون زدگی بیشتر رنجیره جدید، ترانسلوکون دیگری می‌کند؛ پس عملکرد آن مشابه توالی اتصال توقف انتقال در پروتئین‌های نوع I است (شکل ۱۳-۱۱).

بعد از ستر دو مارپیچ α اول عبور کرده از غشاء، هر دو انتهای رنجیره جدید به سمت سیتورول قرار گرفته و حلقه بین آنها به سمت لومن امتداد می‌یابد. سپس انتهای C رنجیره جدید مثل پروتئین‌های نوع I و III به رشد به سمت سیتورول ادامه می‌دهد. بر اساس این مکانیسم، سومین مارپیچ α مثل یک توالی اتصال سیگنال نوع II و چهارمین مارپیچ α همانند یک توالی توقف انتقال عمل می‌کند (شکل d ۱۳-۱۳).

ظاهراً، وقتی اولین توالی توپوز یک پلی‌پپتید چند گره شروع به جمع ترانسلوکون می‌کند، ریبوزوم به‌طور متص به ترانسلوکون باقی مانده و توالی‌های توپوزی که جدا از ریبوزوم خارج می‌شوند بدون نیاز به SRP و گیرنده SRP به ترانسلوکون متصل می‌شوند.

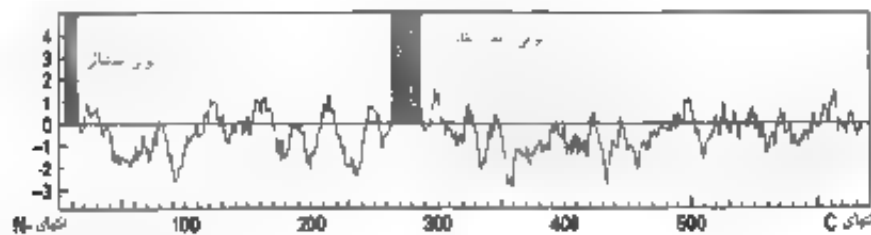
ازمایشاتی که با استفاده از تکنیک‌های DNA بوت‌ریک برای تعیین مارپیچ α دیگری انجام شده، دیدگاهی در مورد عملکرد توالی‌های توپوزیک در پروتئین‌های چند گره یپ IV-A ارائه داده است. این آزمایشات مشخص کرد که ترتیب مارپیچ‌های α دیگری سبب به هم‌دیگر در یک رنجیره در حال رشد، به میزان



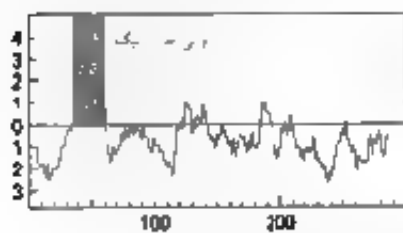
شکل ۱۳-۱۳ پروتئین‌های متصل شده با GPI (a) ساختار یک گلیکوپیل فسفاتیدیل ایو-ریل (CPI) از محور بخش دیگری مولکول از رنجیره‌های اسید چرب تشکیل شده است. در حالی که بخش قطبی (ایسوست) از دیال‌های کربوهیدراتی و گروه‌های فسفات تشکیل شده است، در موجودات رنده دیگر، هم رنجیره‌های اسید و هم بخش کربوهیدراتی ممکن است با حدودی با ساختار مشابه شده باشند. داشته باشد. (b) شکلی پروتئین‌های متصل شده با GPI در غشاء ER، همان‌طور که در شکل ۱۳-۱۱ نشان داده شده پروتئین ستر شده و در ابتدا وارد غشاء ER می‌گردد. به‌طور همزمان یک توانس آمیناز خاص، پروتئین پس ساخته را در منطقه R، به سمت اگر و بالاسمی در نزدیکی توالی اتصال توقف انتقال (قرمز) برش داده گروه کربوکسین انتهای C جدید را به انتهای گروه امپو در اتصال GPI انتقال می‌دهد.

زیادی تعیین می‌کند یک مارپیچ به عنوان یک توالی اتصال سیگنال عمل کند یا توالی اتصال توقف انتقال. علاوه بر دیگری پوش، توالی خاص اسید آمینه‌ای یک مارپیچ خاص، می‌تواند تأثیر اندکی بر عملکرد آن داشته باشد. بنابراین اولین مارپیچ α در انتهای N و دیگر مارپیچ‌های R شماره فرد به عنوان توالی‌های اتصال سیگنال عمل می‌کنند، در حالی که مارپیچ‌های با شماره زوج بینایی به عنوان توالی اتصال توقف انتقال عمل می‌کند.

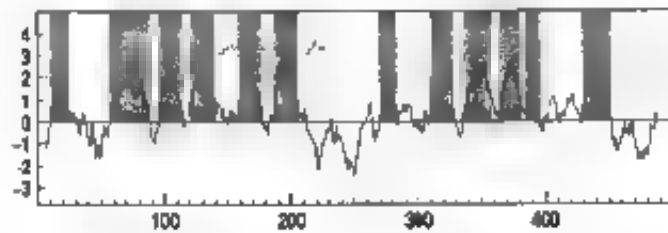
شکل ۱۵) گزیده هورمون رشد شش (۱۵)



شکل ۱۶) گزیده سیگنالینگ پروتئین (۱۶)



شکل ۱۷) GLUT1 (۱۷)



▲ شکل تجربی ۱۳-۱۵ پروتئین‌های هیدروپاتی پروتئین‌های هیدروپاتی می‌تواند نوالی‌های نوپروتیک بر پروتئین‌های پیکرال عشا‌یی ر عین کند. آنها با ترسیم انگریز بودن هر قطعه از ۲۰ اسیدآبه شب سر هم در طول یک پروتئین تولید می‌شوند. مقادیر مثبت سه دهمه هم‌های سبتاً انگریز و مقادیر منفی قسمت‌های سبتاً قطبی پروتئین هستند. نوالی‌های نوپروت اجمالی علامت‌گذاری شده‌اند. پروتئین‌های پیچیده برای پروتئین‌های چندگانه (نوع IV)، مثل GLUT1 در قسمت (C)، اغلب برای همین نوپروت‌ها این پروتئین‌ها باید انالیزهای دیگر نیز انجام شود.

۱۶) این پروتئین‌ها، ستر شده و در ابتدا دقیقاً مشابه با پروتئین‌های عبورکننده از عشاء نوع I به عشاء ER، (با یک نوالی میگنالی انهای N برش خورده و نوالی اتصال داخلی توقف انتقال که فرایند هرگزیری در عشاء را هدایت می‌کند) متصل می‌شوند (شکل ۱۳-۱۱).

با این حال، یک نوالی کوتاه اسیدآبه‌ای در منطقه لوم، محاور منطقه گذرنده از عشاء توسط یک ترانس‌امپاز واقع در عشاء ER تشخیص داده می‌شود. این آنزیم به‌طور هم‌زمان نوالی اصلی اتصال توقف را برش رده و قسمت لومی پروتئین را به GPI متصل در عشاء منتقل می‌کند (شکل ۱۳-۱۴ b).

چرا یک نوع اتصال عشا‌یی با یکی دیگر جایگزین می‌شود؟ اتصال به GPI که باعث حذف ناحیه آب‌دوست در سمت سینورول از پروتئین می‌شود، می‌تواند پدیده‌هایی خاصه باشد. پروتئین‌های متصل شده با GPI، برای مثال، می‌توانند به سرعت در منطقه عشاء نو لایه فسفولیپیدی منتشر شوند. بر خلاف این، جایی از پروتئین‌های متصل شده با ماریچ α گذرنده از عشاء نمی‌توانند به صورت جانبی در عشاء حرکت کنند چون قطعات به سمت سینورول آنها با اسکلت سول میانکشی می‌دهند علاوه بر این همین‌طور که در

پروتئین‌های نوع IV با انتهای N در فضای اکروپلاسمی

حانواده بزرگی از گیرنده‌های جفت شده با G پروتئین، که همگی آنها همت ماریچ α عبور کننده از عشاء دارند، معروف‌ترین پروتئین‌های نوع V-B را تشکیل می‌دهند که انتهای N آنها به سمت فضای اکروپلاسمی قرار می‌گیرد. در این پروتئین‌ها، مشابه نوالی اتصال میگنالی نوع III، ماریچ α انگریز در مجاورت انتهای N بوده و به دنبال آن دستای از اسیدهای آمینه با بار مثبت قرار می‌گیرند (شکل ۱۳-۱۲ b). در نتیجه، نوالی ماریچ α ربحیره پروتئینی جدید را با انتهای N قرار گرفته به سمت لوم، به ترانسلوکون وارد می‌کند (شکل ۱۳-۱۳ c). در حین طویل شدن ربحیره دقیقاً به همین ترتیبی که در مورد پروتئین‌های نوع IV A توصیح داده شد ربحیره توسط تناوبی از نوالی‌های اتصال میگنالی نوع II و نوالی‌های توقف انتقال به عشاء ER وارد می‌شود.

اتصال از طریق فسفولیپیدی برخی پروتئین‌های سطح سلول را به عشاء متصل می‌کند

برخی از پروتئین‌های سطحی سلول به جای نوالی اسیدهای آمینه انگریز از طریق پیوند کووالان با یک مولکول امفیپاتیک یا همان، گلیکوسیل فسفاتیدیل اینوریتول (GPI) به نو لایه فسفولیپیدی متصل می‌شوند. (شکل ۱۳-۱۴ a و فصل

می‌گردد.

سکال ۱۳-۱۵ پروتئین هیدروپاتی برای سه پروتئین غشایی مختلف را نشان می‌دهد. قله‌های شاخص در چسب نمودارهایی نوآلی‌های نوپوزیک و هم چسب موقعیت و طول تقریبی آنها را نشان می‌دهند. برای مثال، پروتئین هیدروپاتی گیرنده هورمون رشد انسان هم نشان‌دهنده حضور نوآلی سیگنال آنگریز در انتهای N پروتئین و نوآلی توقف انتقال آنگریز داخلی است (شکل ۵ ۱۳-۱۵). براساس این نقشه، ما می‌توانیم به درستی نتیجه بگیریم که گیرنده هورمون رشد انسان یک پروتئین پتگراال غشایی نوع I است. پروتئین هیدروپاتی گیرنده اسفالوگلیکو پروتئین (یک پروتئین سطح سلولی که حذف گلیکو پروتئین‌های خارج سلولی غیرطبیعی را میانه‌جی‌گری می‌کند) یک نوآلی اتصال سیگنال آنگریز داخلی را نشان می‌دهد. ما هیچ شانه‌ای از نوآلی سیگنال انتهای N نشان نمی‌دهد (شکل ۵ ۱۳-۱۵). در سیخه ما می‌توانیم حدس بگیریم گیرنده اسفالوگلیکو پروتئین یک پروتئین غشایی نوع II با نوع III است. پراکندگی اسیدهای آمینه در دو طرف نوآلی اتصال سیگنال اغلب می‌تواند بین این دو احتمال معیار ایجاد کند، چون اسیدهای آمینه با بار مثبت که در کنار قطعه عبورکننده از غشاء واقع شده‌اند معمولاً به سمت سیتوزولی غشاء جهت‌گیری می‌کنند. به‌طور مثال، در مورد گیرنده اسفالوگلیکو پروتئین ازمانش اسیدهای آمینه مجاور نوآلی اتصال سیگنال نشان داد که این اسیدهای آمینه در سمت انتهای N دارای یک بار خالص مثبت هستند، بنابراین به درستی می‌توان حدس زد این پروتئین یک پروتئین نوع II است.

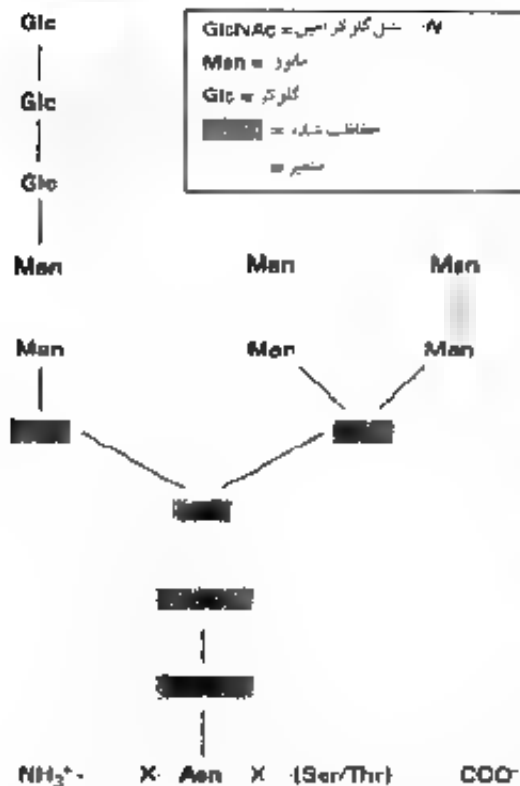
نقشه هیدروپاتی GLUT1 خاص گلوکز یک پروتئین چند گذره (شکل ۵ ۱۳-۱۵) نشان‌دهنده حضور قطعات زیادی است که به اندازه کافی آنگریز هستند تا بتواند مارپیچ‌های عبورکننده از غشاء را تشکیل دهد (شکل ۵ ۱۳-۱۵). پیچیدگی این پروتئین بسیار کم است و وجود مشکل در شناسایی دقیق تمام قطعات عبورکننده از غشاء در یک پروتئین چند گذره و در پیشگویی نوپوزی هر کدام از نوآلی‌های اتصال سیگنال و توقف انتقال می‌باشد. الگوریتم‌های پیشرفته‌تر کامپیوتری قدرت محاسبه حضور اسیدهای آمینه با بار مثبت در مجاورت قطعات آنگریز داده و همچنین مارپیچ را به محاسبه طول قطعات و فضای بین آن‌ها می‌کند. ما استفاده از تمامی این اطلاعات، بهترین الگوریتم‌ها می‌تواند نوپوزی پیچیده یک پروتئین چند گذره را با دقت بیش از ۷۵ درصد، تخمین بزند.

فصل ۱۴ بحث خواهیم کرد، اتصال با GPI در برخی سول‌های ای‌تی‌ال قطعی شده، پروتئین متصل شده را به سمت منطقه آبی غشاء پلاسمایی جهت‌دهی می‌کند.

نوپوزی یک پروتئین غشایی را اغلب می‌توان از روی نوآلی آن تخمین زد

همان‌طور که دیدیم، نوآلی‌های نوپوزی مختلفی در پروتئین‌های پتگراال ستر شده در ER، در میانکشی‌های میان ریحیره جدید یا ترانسوکون تاثیر می‌گذارد. وقتی دانسته‌ایم در مورد یک پروتئین یا عملکرد ناشناخته شروع به مطالعه می‌کنند، شناسایی نوآلی‌های نوپوزی با قوه بر نوآلی ژنی مربوطه، می‌تواند کمک شایانی در مورد عملکرد و گروه نوپوزیکی پروتئین فراهم آورد. برای مثال فرض کنید که ژنی برای پروتئینی شناخته شده مورد نیاز در مسیر سیگنال‌دهی سول شام نوآلی‌های نوکوتوبیدی است که نوآلی سیگنال انتهای N و نوآلی آنگریز داخلی را رمزدهی می‌نماید. این یافته‌ها بیان می‌کنند که این پروتئین یک پروتئین پتگراال غشایی نوع I است و در نتیجه ممکن است برای یک لیگاند خارج سولی یک گیرنده سطح سلولی باشد.

شناسایی یک نوآلی نوپوزی نیاز به روشی دارد تا منابع اطلاعاتی در مورد نوآلی قطعاتی را که به اندازه کافی آنگریز بوده و نوآلی سیگنال یا نوآلی اتصال عبورکننده از غشاء را بررسی کند. نوآلی‌های نوپوزی را معمولاً می‌توان با کمک برنامه‌های کامپیوتری که یک نقشه هیدروپاتی^(۱) برای پروتئین مورد نظر می‌سازند، شناسایی کرد. مرحله اول، تخصیص یک مقدار شناخته شده به عنوان شاخص هیدروپاتی^(۲) برای هر اسید آمینه در پروتئین است. طبق قرارداد اسیدهای آمینه آنگریز مقادیر مثبت و اسیدهای آمینه آنتوست مقادیر منفی دارند. هر چه مقیاس‌های متفاوتی برای شاخص هیدروپاتی یک وجود دارد همه مقادیر مثبت را به اسیدهای آمینه با ریحیره جانبی ساخته شده از هیدروکربن (مثلاً فنیل آلانین و میتوسین) و اغلب مقادیر منفی را به اسیدهای آمینه باردار برای مثال آرژنین و آسپارات (تخصیص می‌دهند گام دوم تعیین و شناسایی قطعات بسندتر با مقدار آنگریزی لازم برای نوآلی سیگنال انتهای N یا نوآلی توقف انتقال داخلی یا نوآلی‌های توقف انتقال و نوآلی‌های اتصال سیگنال است. برای انجام این کار، شاخص هیدروپاتی برای هر قطعه ساخته شده از ۲۰ اسید آمینه پشت سر هم در طول کل پروتئین محاسبه می‌شود. نمودار این مقادیر محاسبه شده علیه موقعیت این اسیدهای آمینه در نوآلی، باعث به دست آمدن پروتئین هیدروپاتی



▲ شکل ۱۶-۱۳ (شکل رنگی) پیش ساز رایج در الیگوساکاریدهای متصل به N. این پیش ساز اتصال به N الیگوساکاریدی با ۱۴ واحد قندی در شبکه اندولاسمی حش به پروتئین جدید اضافه می شود. حذف و یا در مولدنی اضافه شدن واحدهای قندی خاص در مراحل بعدی در ER، کسپلکس گذاری صورت می گیرد. هسته این الیگوساکارید، متشکل از پنج دیال است که به رنگ و توانایی پس داده شده و بر تمامی الیگوساکاریدهای متصل به N حفظ سفتد پیش ساز می تواند بها به آمید آمینو اسید (Asn) متصل شود که با یک آمید آمینو (X) از یک سرین (Ser) یا ترئونین (Thr) در سمت کربوکسیل جدا شده است.

هیل از این که به مقصد هدایی خود برسد چهار معیار اساسی (۱) اضافه شدن کروالان و پروتئین کربوهیدراتها (گلیکولیز شدن) در ER و گلی (۲) تشکیل پیوند دی سولفید در ER (۳) ماحورنی مناسب رتجیرهای پی پتیدی و مجمع صحیح پروتئین های چند زیر واحدی در ER و (۴) برس های پروتئولیزی خاص تر ER، گازی و وریکون های ترشخی را پشت سر می گذارند به صورت کلی گفته می شود این تعیرات باعث تاحورنی پروتئین های ترشخی به ساختار طبیعی و هم چنین باعث پایداری ساختاری پروتئین های در معرض محیط خارج سلولی می گردد تعیراتی همچون گلیکوریله شدن به سلول این داره را می دهد که رایس های مصنوعی از

در نهایت، همپوزی بوالی با یک پروتئین شناخته شده ممکن است به ی این امکان را بدهد که در مورد پوپوزی یک پروتئین چند گنده تازه کشف شده پیشگویی صحیحی انجام بدهیم. برای مثال، روم موحونات رده بر سلولی تعداد بسیار زیادی از پروتئین های چند گنده به هفت ماریج عبورکننده از عشاء را رمزدهی می کند. ششده بین بوالی های این پروتئین ها با قدرت بیایی می کند که همگی پوپوزی مشابه با گیرنده های حفت شده با C پروتئین دارند. بطوریکه انتهای N به سمت گزویلاسمی عشاء و انتهای C به سمت سینورولی از جهتگیری می کند.

نکات کلیدی بخش ۲-۱۲

ورود پروتئین ها به داخل عشاء ER

■ پروتئین های عسایی ایسگرال سررسده بر روی ER حش به چهار کلاس پوپوزیکی و یک نوع متصل به عشاء تقسیم می شوند.

■ بوالی های توپوزیک (بوالی های سیگنال انتهای N، بوالی های داخلی اتصال - توقف انتقال و بوالی های ناحی اتصال سیگنال) ورود و جهتگیری پروتئین تازه سر شده در عشاء ER هدایت می کنند. این جهتگیری در طی انتقال پروتئین عسایی کامل شده به مقصد هدایی خود، باقی می ماند.

■ پروتئین های عسایی یک گنده حاوی یک یا دو بوالی پوپوزیک هستند. در پروتئین های عسایی چند گنده هر قطعه ماریج α بسنه به موقعیت خود در زسحیره پلی پپید و حضور اسیدهای آمینه با مار مثبت مختار، به عبول بوالی توپوزیک درونی عس می نماید (شکل ۱۲-۱۳) را ملاحظه کنید.

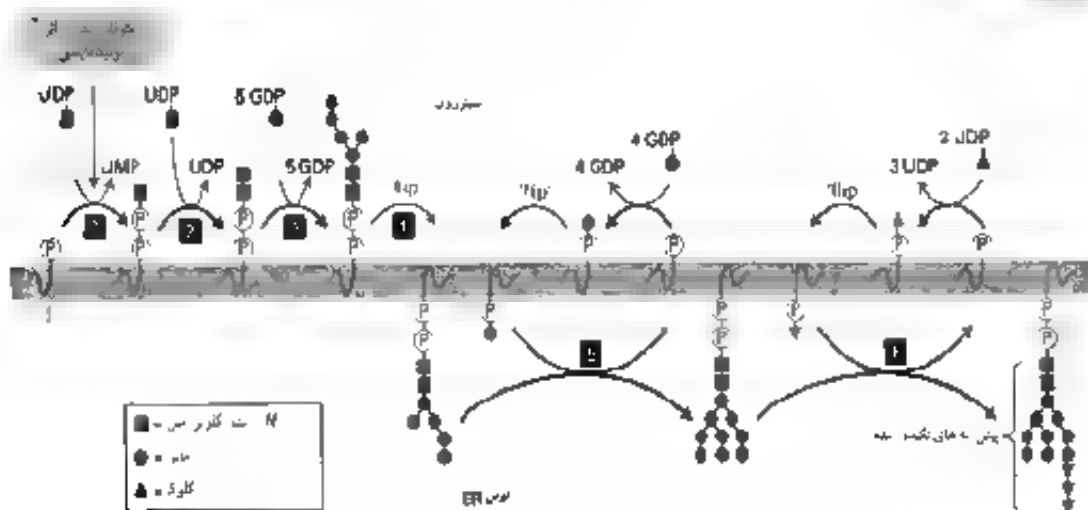
■ بعضی از پروتئین های سطح سلول در اون به صورت پروتئین های نوع I در ER ستر و سپس بریده شده و با زمین پومپال به روی GPI متصل می شوند.

■ توپوزی پروتئین های عسایی اغلب توسط برنامه های کامپیوتری به درستی پیش بینی می شوند. پس برنامه های کامپیوتری قطعات توپوزیک آگریز را در درون بوالی اسید آمینه ای شناسایی کرده و پروتئین هیدروپاتی ر تشکیل می دهد (شکل ۱۵-۱۳) را ملاحظه کنید.

۱۲-۳ تغییرات، نا خوردن و کنترل کیفیت پروتئین

در ER

عشاء و پروتئین های ترشخی محلول سر شده در ER حش



شکل ۱۳-۱۷: میونستر پیش‌ساز الیگوساکاریدی. دویکون فسفات یک چربی به سبب ایگرز آب حاوی ۱۷۵.۹۵ ام کربن بوده و در عشاء ER جای گرفته است. نو. N-اسین گلوکز آمین (GlcNAc) و پنج مایور در یک مرحله به دویکون فسفات در سطح سیورولی ار عشاء ER اضافه می‌شوند (مراحل ۱ و ۲). دهنده‌های بوکلتوبید، هند در این واکنش‌ها و واکنش‌های بعدی در سیورول سسر می‌شوند. قابل ذکر است که لوپین واحد مدی با پیوند پیروفسفاتی بر انرژی به دویکول متصل می‌شود. بویکاماسین که بالین انرژی را در مسیر متوقف می‌کند از ستر الیگوساکاریدهای متصل به N بر سطوح مصانت می‌کند. بعد از چرخش دویکول پروفسفرین با هند واحد مدی به سمت لوپین (مرحله ۳) چهار محور باقی مانده و تمام به واحد گلوکزی یک باره به آن اضافه می‌شوند (مراحل ۴ و ۵). در واکنش‌های بعدی، فیدی که باید اضافه شود در اینجا از یک بوکلتوبید. هدیه حامل دویکون فسفات بر روی سطح سیورولی ER منتقل می‌شود. سپس حامل به سمت بومی چرخیده و در آنجا هند به الیگوساکارید در حل سسر منتقل می‌شود و پس از آن حامل «حالی» دوباره به سمت سیورولی بر می‌گردد.

می‌گردند الیگوساکاریدهای متصل به N رایج‌تر، برگشت و پیچیده‌تر بوده و در بستاندرا به چندین شاخه تقسیم می‌شوند. در این قسمت بر روی الیگوساکاریدهای متصل به N صحبت می‌کنیم که ستر فتدایی آنها در ER صورت می‌گیرد. بعد از گلیکوریبه نشی استایی در ER، رجیبر الیگوساکاریدی در ER معمولاً در گلزی تعبیر می‌یابد.

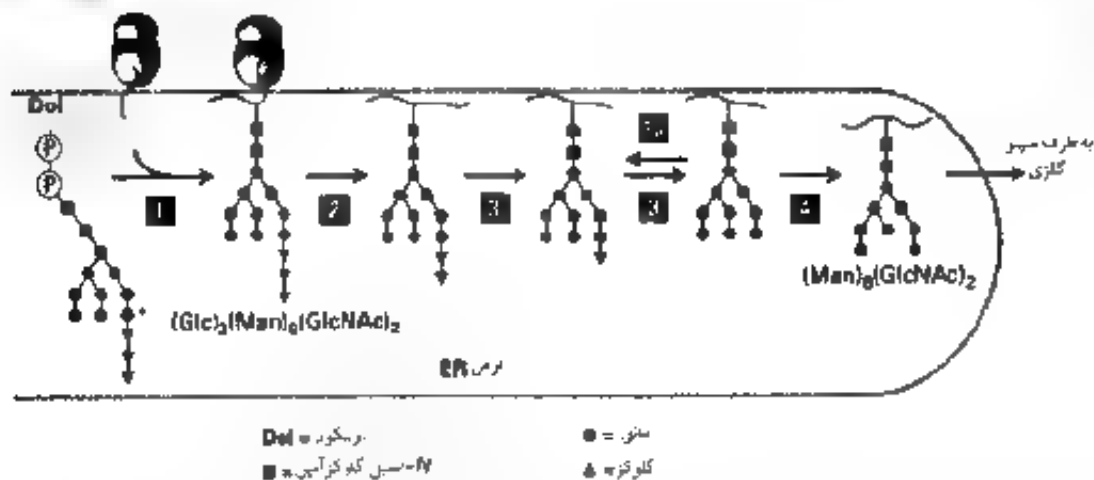
تشکیل پیوند دی‌سولفید تا خوردن پروتئین و تجمع پروتئین‌های چند زیر واحدی که فقط در ER حش انجام می‌گیرد. بر در این قسمت توضیح داده می‌شود فقط پروتئین‌های درست ناهورده و صحیح جمع یافته از ER حش به گلزی و در آخر به سطح سلول یا مقصد بهایی دیگر منتقل می‌شود. پروتئین‌های ناهورده، بد ناهورده یا نیمه ناهورده و تجمع یافته نامناسب به صورت انتحایی در ER حش نگه داشته می‌شوند. در قسمت بهایی

مولکول‌های متمایز از محاط شیمیایی را در سطح سلول تولید کنند که آنها پایه و اساس میانکش‌های مولکولی ویژه در چسبندگی و ارتباطات سلول به سلول هستند.

یک یا چندین رجیبره کربوهیدرات به بسیاری از پروتئین‌هایی که در ER حش ستر می‌شوند اضافه می‌گردند؛ در واقع، گلیکوریبه نشی، تغییر شیمیایی اصلی اکثر یں پروتئین‌هاست. پروتئین به همراه کربوهیدرات متصل و به عنوان گلیکوپروتئین می‌باشد. رجیبره کربوهیدراتی موجود در گلیکوپروتئین ممکن است که به گروه هیدروکسیل در اسید آمینه سرین و یا ترئونین و یا به پیروژن آمید در آسپارازین متصل شود. این‌ها به ترتیب الیگوساکاریدهای متصل به O و الیگوساکاریدهای متصل به N نامیده می‌شوند. انواع مختلف الیگوساکاریدهای متصل به O شامل رجیبره‌های متصل به O نوع موسس (به حامل فراوانی این نوع گلیکوپروتئین‌ها در موکوس و تغییرات کربوهیدرات‌ها در پروتئین‌های گلیکال‌ها است که در حش ۱۹ توضیح داده شده است). رجیبره‌های متصل به O نوع یک تا چهار واحد مدی داشته و توسط آنزیم‌هایی به نام گلیکوزیل ترانسفر که در بوم کمپلکس گلزی قرار دارند، به پروتئین اضافه

O - linked oligosacchandes

2. N - linked oligosacchandes



▲ شکل ۱۸-۱۳ اضافه شدن و پردازش ابتدایی الیگوساکاریدهای متصل به N در ER حش سول‌های مهره‌داران، به محض ورود اسپارژین مسدود به لومن ER. پس‌ساز $(GlcNAc)_2$ و Glc_3Man در حاش دوپیکول به روی N در روی پروتئین در حال مسرعتل می‌شود، مرحله ۱. در به واکسی جداگانه، این یک واحد گلوکز (مرحله ۲)، بعد دو واحد گلوکز (مرحله ۳)، و دو هایت یک واحد مانور (مرحله ۴)، حذف می‌شوند اضافه سن دوباره یک واحد گلوکز (مرحله ۵) در تا خوردگی صحیح حمل از پروتئین‌ها در ER نقش بازی می‌کند که به آن خواهیم پرداخت.

در پروتئین‌های ترشخی و عشاایی حصاً شده است. پیش از انتقال به رنجیره جدید در لومن ER، پیش‌ساز الیگوساکارید بر روی انگتر متصل به عشاء به نام دولیکول فسفات^(۱) که یک رنجیره طولی از پیید پلی‌تریپتونیست، تجمع می‌یابد (فصل ۱۰). بعد از این که دولیکول فسفات $(GlcNAc)_2$ توسط پیوند پروفسفات به دولیکول فسفات متصل شده بقیه فسفا با پیوندهای گلیکورییدی اضافه می‌شوند، این پیوندها با یکسری واکنش‌های پیچیده کاتالیز شده یا آنزیم‌های متصل به سطح لومن یا سیموری عشاء ER حش انجام می‌شوند (شکل ۱۷-۱۳). آخرین دولیکول پروفسورین الیگوساکارید به صورتی جهت‌گیری می‌کند که الیگوساکارید در سمت لومن ER قرار گیرد.

معم ۱۴- واحد قندی پیش‌ساز به موازات ظاهر سن در سمت لومن ER، از حاش دولیکول به رییدی اسپارژین بر روی رنجیره پی‌پتیدی جدید منتقل می‌شوند (شکل ۱۸-۱۴، مرحله ۱). فقط رییدی اسپارژین در سالی به پییدی Asn-X-Ser و Asn-X-Thr (که در آن X هر اسد آمینای غیر از پرولین می‌تواند باشد) سوبسرای آنزیم کاتالیزکننده یی واکنش یعنی الیگوساکاریل ترانسفراز^(۲) هستند دو ریرواحد از سه ریرواحد این آنزیم، پروتئین‌های عشاایی ER بواه و دمن رو به ستورول آنها به ریروم حص شده و باعث می‌شوند ریرواحد سوم از ترانسفراز (ریرواحد

یی بحش یی در مورد «کرل کیفیت» و برخی حصومیات آن صحبت خواهیم کرد.

همان‌طور که پیش از یی گفته شد، توانایی سیگالی ER در انتهای N از پروتئین‌های ترشخی و پروتئین‌های نوع I عشاایی در ER برس داده می‌شوند برخی پروتئین‌ها یی در کمپکس گلزی به وریکول‌های ترشخی متحمل برش‌های دیگری می‌شوند. ما در فصل بعد در مورد یی برش‌ها و هم چنین نصیرات کربوهیدراتی که به صورت ابتدایی یا احصاری در کمپکس گلزی صورت می‌گیرد بحث خواهیم کرد.

تک الیگوساکارید پیش‌ساخته متصل به N به خیلی از پروتئین‌ها در ER حش اضافه می‌گردد

یوستر تمامی الیگوساکاریدهای متصل به N در ER حش با اضافه شدن یک پیش‌ساز الیگوساکاریدی حاوی ۱۴ واحد قندی شروع می‌شود (شکل ۱۶-۱۳). ساختار این پیش‌ساز در گیاهان، جانوران و نوکارت‌های تک سلولی یکس بوده و یک الیگوساکارید شامدر حاوی سه گلوکز $(Glc)_3$ به مانور $(Man)_1$ و دو N-اسیل گلوکز آمین $(GlcNAc)_2$ می‌باشد. وقتی این الیگوساکارید به پروتئین اضافه می‌شود، ساختار کربوهیدرات فاده‌دار با حذف یا اضافه شدن مونوساکاریدها در ER و اجزاء گلزی، تغییر می‌یابد. نصیرات در رنجیره‌های متصل به N از یک گلیکوپروتئین به گلیکوپروتئین دیگر و از یک موجود به موجود دیگر متفاوت است، اما یک‌هسته ثانوی از ۱۴ واحد قندی در ساختار تمامی الیگوساکاریدها

1- Dolichol phosphate

2- Oligosaccharyl transferase



شده‌ای که بر از اشکال گلیکوپرینه پدید هستند. برای مثال، فیبرونکتین گلیکوپرینه شده، یک ترکیب ریح مانزیکس خارج سولی، خیلی آرام‌تر از فیبرونکتین گلیکوپرینه شده توسط پروتئاز یافتی بحریه می‌شود.

الیگوساکاریدها همچنین در گلیکوپروتئین‌های سطح سولی در چسبندگی سلول-سلول نقش دارند مثلاً غشاء پلاسمایی سول‌های سفید خون (نوگوسیت‌ها) در ی مولکول‌های چسبنده سلولی (CAM) هستند که به میزانی زیادی گلیکوپرینه شده‌اند. الیگوساکاریدها در این مولکول‌ها یا ناحیه منصف سوده به قند در سادی از CAMها که در سلول‌های اندوتلیال رگ‌های حوی یافت می‌شوند، میانکشی می‌دهند. یی میانکشی لوکوسینه‌ها را به انتوتلیوم پیوند داده و به حرکت آنها به بافت‌ها در طی پاسخ به یک عفونت حاد کمک می‌کند (شکل ۱۹-۲۶). ملاحظه کنید، دیگر گلیکوپروتئین‌های سطح سولی دارای بحریه حانیی گلیکوپروتئینی بوده و موجب القای پاسخ ایمنی می‌شوند. یک مثال متداول، آنی‌رین‌های گروه حوی A، B و O است که الیگوساکاریدهای متصل به O هستند که به گلیکو پروتئین‌ها و گلیکوپپتیدها در سطح اریتروسیت‌ها و دیگر انواع سلول‌ها متصل می‌شوند (شکل ۱۹-۲۰) را ملاحظه کنید.

پیوندهای دی‌سولفیدی بوسیله پروتئین‌ها در نوس ER تشکیل و پوآزایی می‌شوند

در فصل سوم دیدیم پیوندهای دی‌سولفید ($S-S$) بین مولکولی و درون مولکولی باعث پایداری ساختار سوم و چهارم خیلی از پروتئین‌ها می‌شود. یی پیوندهای کووالان با پیوند کسیدانیو گروه‌های سولفیدریل ($-SH$) که به نام گروه‌های بیونیر ساخته می‌شوند بین دو اسید آمینه سیستئین در یک بحریه پلی‌پپیدی با بحریه دیگر تشکیل می‌شوند. این واکنس رمانی می‌باشد به‌طور خود به‌خود صورت گیرد که اکسیدکننده مناسب حضور نداشته باشد. در سول‌های یونکاریوت، پیوندهای دی‌سولفیدی تنها در نوس ER حش تشکیل می‌شوند؛ در سلول‌های باکتریایی پیوندهای دی‌سولفیدی در فضای پری‌پلاسمی و بین غشاهای داخلی و خارجی شکن می‌گیرد. در نتیجه پیوندهای دی‌سولفیدی تنها در پروتئین‌های ترشخی و در مناطق اگروپلاسمی پروتئین‌های غشایی یافت می‌شود.

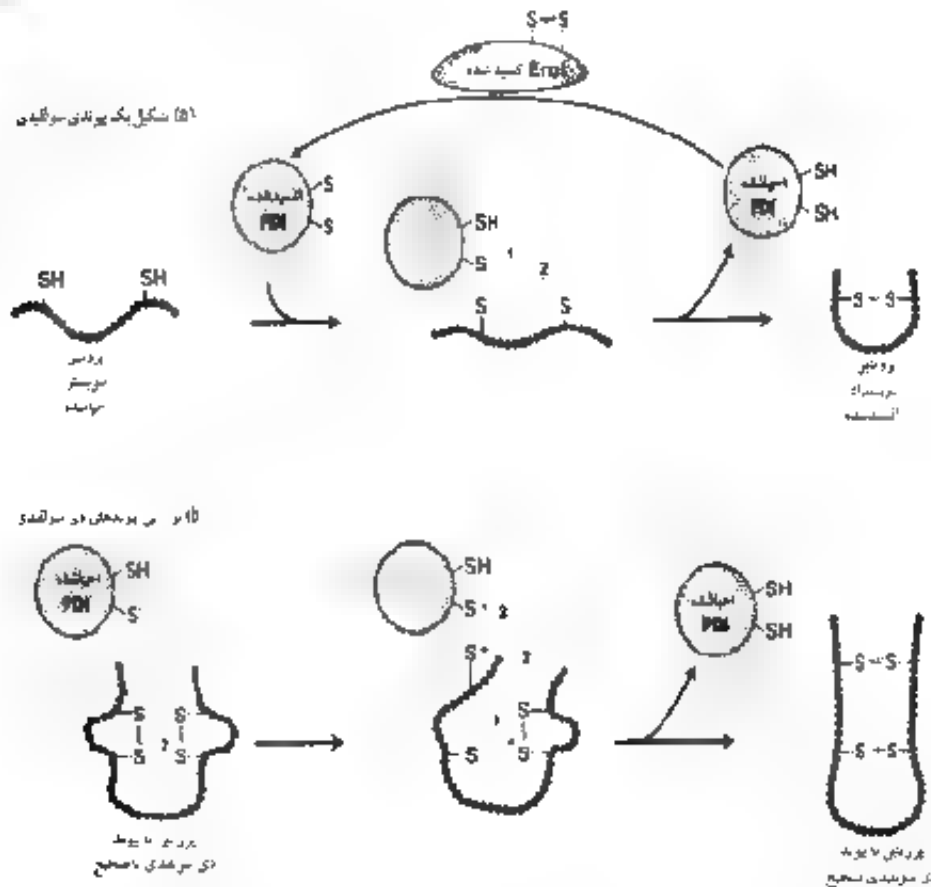
کاتالیزوری، نزدیک بحریه یی‌پپتید در حال سسر در نوس ER واقع شود، تمام بوالی‌های $Asn-X-Ser/Thr$ گلیکوپرینه می‌شوند و ممکن نیست که توان تنها از روی توالی اسیدآمینه‌ای حش رد کدام مناطق بالقوه متصل به N، گلیکوپرینه خواهند شد. برای مثال، در حورس سربع یک قصه از پروتئین حاوی توالی $Asn-X-Ser/Thr$ ممکن است مانع از انتقال پیش‌ساز الیگوساکاریدی به روی آن شود.

بلافاصله یی از یی که ییس‌ساز، $(ClcNAc)$ و $(GlcMan)$ ، به پلی‌پپتید جدید منتقل شد، سه آریم مختلف که گلیکوپریناز نامیده می‌شوند، سه گلوکر و یک مانوز خاص را حذف می‌کند (شکل ۱۲-۱۸، مراحل ۱ و ۲). سه واحد گلوکزی (که آخرین واحدهای قندی که یی ستر پیش‌ساز بر روی حش دولیکول، به آن اضافه می‌شوند، به نظر می‌رسد همانند سگتالی عص می‌کند که این امر یی می‌دهد الیگوساکارید کامل شده و آماده انتقال به پروتئین است.

بحریه‌های جانبی الیگوساکاریدی ممکن است باعث ناحوردگی و پایداری گلیکوپروتئین‌ها گردند

گلیکوساکاریدهای متصل به گلیکوپروتئین‌ها، عسکردهای مختلفی دارند. برای مثال، برخی پروتئین‌ها به الیگوساکاریدهای متصل به N نیاز دارند تا به‌طور مناسب در ER ناحوردند. این عسکر در مطالعه با آنی‌بیویک توبیکاماسین^(۱) اثبات شد. توبیکاماسین اولین مرحله تسکین پیش‌ساز الیگوساکارید متصل به دولیکول را بونکه کره و در نتیجه ستر تمام الیگوساکاریدهای متصل به N را در سول مهار می‌کند (شکل ۱۲-۱۷). بر حضور توبیکاماسین، پپید پیش‌ساز همان‌گلوبین (Hb) ستر می‌شود اما می‌تواند به حوی ناحوردگی پیناکد و یک تربمر صیمی بسرد؛ در این حالت پروتئین با ناحوردگی ناقص در ER حش باقی می‌ماند. به علاوه جهش یک آسیراژین خاص در توالی Hb به گلوتامین، از اضافه شدن الیگوساکارید متصل به N به آن مکان جلوگیری نمود و باعث می‌شود پروتئین در حالت ناحورده در ER تجمع یابد.

علاوه بر پیشبرد ناحوردگی صحیح، الیگوساکاریدهای متصل به N، هم چنین موجب ایجاد پایداری تر خیلی از گلیکوپروتئین‌های برنخی می‌شوند. حتی اگر اضافه شدن تمام الیگوساکاریدهای متصل به N برای مثال یا توبیکاماسین متوقف شود خیلی از پروتئین‌های ترشخی به‌طور مناسب با می‌جورند و به مقصد بهایی خود منتقل می‌نمودند. این حال چنین پروتئین‌های گلیکوپرینه



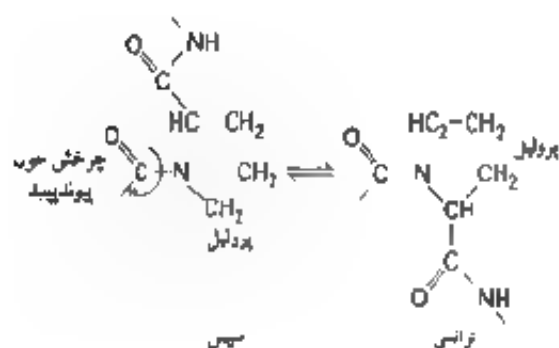
▲ شکل ۱۹-۱۳ (شکل رنگی) عمل پروتئین دی‌سولفید ایزومراز (PDI) توسط یک جایگاه فعال با دو اسید امینه سیستمین نزدیک به هم که به آسانی به دو فرم حیاتی‌دهنده بی‌نیول و فرم دی‌سولفیدی کسید شده فاین تبدیل می‌شود. پیوندهای دی‌سولفیدی ر تشکیل و توارایی می‌کند پیکان‌های شماره‌دار رنگی بولی انتقالی الکتریکی را سار می‌دهد. خطوط زرد نشان‌دهنده پیوندهای دی‌سولفیدی هستند. (a) در تشکیل پیوندهای دی‌سولفیدی، فرم یوئیر شده ($-S-$) بیون سیستمین در پروتئین سوبسترا با پیوند ($S-S$) دی‌سولفیدی در PDI اکسید شده واکس می‌دهد تا خود واسطه سیستمین پروتئین PDI با پیوندهای دی‌سولفیدی را بسکین دهد. سپس بومین نیول یوئیر در سوبسترا با خود واسطه واکس ماده یک پیوند دی‌سولفیدی در پروتئین سوبسترا را تشکیل داده و PDI احیا شده ز نژاد می‌کند. PDI در عوض، الکتردها را به پیوند دی‌سولفیدی در پروتئین بومین Erol مثل می‌کند و بر سبجه دوباره فرم اکسید شده PDI تولید می‌شود. (b) احیا شده می‌تواند پیوندهای نامناسب دی‌سولفیدی را با واکس‌های انتقال نیول - دی‌سولفیدی مشابه، کالایر کند. در این حالت، PDI احیا شده هم آغازکننده واکس است و هم در ین مسیر واکش دوباره تولید می‌شود. این واکش‌ها نقد. فائده ید می‌کند تا پروتئین به پایدارترین شکل فضایی مناسب خود برسد.

پیوند دی‌سولفیدی در جایگاه فعال PDI به راحتی می‌تواند با دو واکنش انتقالی نیولی - دی‌سولفیدی به پروتئین مستقل گردد. PDI احیایی یوئیر شده در این واکنش به عمل پروتئین موجود در ER به نام Erol (که حامل یک پیوند دی‌سولفیدی بوده و این پیوند می‌تواند به PDI منتقل شود) به حالت اکسید شده بر می‌گردد. خود Erol در اثر واکنش با اکسیژن مولکولی موجود در ER کسیده می‌شود.

پروتئین‌های سوبورولی و پروتئین‌های اندامکی که در ریبوروم‌های آزاد ستر می‌شوند فاقد پیوندهای دی‌سولفیدی بوده و یاباری ساختاری آنها به میانکشی‌های دیگر بستگی دارد. تشکیل مؤثر پیوندهای دی‌سولفیدی در لوس ER به انزیم پروتئین دی‌سولفید ایزومراز^(۱) (PDI) وابسته است، که در تمام سلول‌های یوکاریوت وجود دارد. ین انزیم به ویژه در ER سلول‌های ترشحی و در اندام‌هایی مثل کبد و پانکراس یافت می‌شود. در این اندام‌ها مقادیر زیادی از پروتئین‌های حاوی پیوندهای دی‌سولفیدی یوئیر می‌شوند. همان‌طور که در شکل ۱۳-۱۹۵ نشان داده شده است.

تجمعات نامناسب جلوگیری کرده، و از این طریق به پیشبرد ناخوردگی مناسب کمک می کند. پرا سکل سه بعدی بر بسیاری از پروتئین ها ب پیوندهای دی سولفیدی تثبیت می شود.

همان طور که در شکل ۱۲-۲۰ نشان داده شده دو پروتئین ER دیگر، یعنی لکترین های همولوگ (پروتئین های متصل به کربوهیدرات) کالیکسین و کال رتیکیولین، به صورت انتخابی به الگوساکاریدی خاص در رنجیرهای در حال رشد متصل می گردند. لیگاند برای این دو لکترین که شامل یک دیاله ساده گلوکز است، توسط یک گلیکوپریل ترانسفر در بوم ER تولید می شود (شکل ۱۸-۳ مرحله ۳a را ملاحظه کنید). این آنزیم تنها روی رنجیره های پی پیدی تانخورده و بد تاب خورده عمل می کند و از این نظر گلیکوپریل ترانسفرز به عنوان یکی از مکانیسم های نظارتی انتخابی برای نظارت بر کنترل کیفیت پروتئین تاب خورده در ER عمل می کند. اتصال کالیکسین و کال رتیکیولین به رنجیره جدید تانخورده و نشاندار شده با الگوساکاریدهای متصل به N، مانع از تجمع نامناسب قطعات مجاور به هم در پروتئین، در حال ستر در ER می شود. در نتیجه کالیکسین و کال رتیکیولین همانند BiP به پروتئین تارس کمک کرده و از ناخوردگی نادرست قطعات پروتئین تازه ستر شده جلوگیری می کنند.



کاتالیزور مهم دیگر در ناخوردگی پروتئین در بوم ER، پپتیدیل - پیرول ایرومرازها^(۱) هستند. پپیدیل - پیرول ایرومراز خانواده ای از آنزیمها می باشد که موجب تسهیل چرخش حول پیوند پپتیدیل - پیرول در اسید آمینه پرولین در قطعات ناخوردگی یک پی پیپید می شوند. چنین ایرومرازاسیون هایی گاهی اوقات در ناخوردگی پروتئین، مرحله محدودکننده سرعت هستند، خیلی از پپیدیل - پیرول ایرومرازها می تواند چرخش پیوندهای پپیدیل -

در پروتئین هایی که بیش از یک پیوند دی سولفیدی دارند، جهت نفس مناسب اسیدهای آمینه بستن برای ساختار و فعالیت مناسبه لازم هستند. پیوندهای دی سولفیدی معمولاً بین سیستم های پشت سر هم در توالی اسید آمینای و جین ستر پی پیپید در ریبوزوم تشکیل می شوند اما گاهی اوقات این امر باعث اتحاد پیوندهای دی سولفیدی بین سیستم های مشابه می شود. برای مثال، پروآسوسین، پیش ساز هورمون انسولین، سه پیوندی دی سولفیدی در دو که سیستم های ۱ و ۲، ۳ و ۶ و ۳ و ۵ را به هم پیوند می دهد. در این حالت، پیوندی دی سولفیدی که در ابتدا به صورت پشت سر هم در توالی تشکیل شده است (مثلاً بین سیستم های ۱ و ۲) باید بوازی شود تا پروتئین ساختار تصای مناسب خود را به دست آورد. در سلول ها، بوازی پیوندهای دی سولفیدی توسط PDI تسهیل می شود. PDI بر روی مقار ریادی از سویسترهای پروتئینی عمل کرده و باعث می شود آنها به شکل فضایی پایدار خود از سطر ترمودینامیکی برسد (شکل ۱۹-۱۲b). پیوندهای دی سولفیدی معمولاً با یک نظم خاص شکل می گیرند. این پیوندها ابتدا بوازی کوچک پی پیپید پایدار ساخته و سپس باعث پایداری و ثبات میانکش قطعات تورر می شود. این پدیده با ناخوردگی پروتئین HA آنهوازا به تصویر کشیده شده و در قسمت بعدی مورد بحث قرار خواهد گرفت.

چاپرون ها و دیگر پروتئین های ER ناخوردگی و تجمع پروتئین ها را تسهیل می کند

هر چند خیلی از پروتئین های دساتوره به صورت خودکار می توانند مجدداً ناخوردگی و در شرایط آزمایشگاهی به حالت طبیعی خود بازگردند، اما چنین ناخوردگی های مجددی برای کامل شدن، معمولاً به سامعها وقت نیاز دارند ولی در عین حال، پروتئین های جدید محلول و عتایی بویید سده بر ER، عموماً در عرض چند دقیقه بعد از ستر به شکل فضایی مناسب خود می رسد. ناخوردگی سریع این پروتئین های تازه ستر شده در سلول به عمل پی در پی چندین پروتئین موجود در بوم ER ستگی دارد، ما به تازگی این کردیم که چگونه چاپرون ملکولی BiP با اتصال به پی پیپیدهای ستر شده در حال ورود به ER می تواند انتقال بعد از ترجمه را در مخمرها انجام دهد (شکل ۱۲-۹ را ملاحظه کنید).

BiP هم چنین می تواند به صورت موقت به رنجیره نارهای که در حین ورود به ER از طریق انتقال همزمان با ترجمه اسامه متصل شود. BiP متصل شده به نظر می رسد از ناخوردگی انشابه با تشکیل



تاجوردگی (که بیشتر در ER هستند) انزیم می‌دهد پروتئین‌های بد تاجورده نگهدری شده در ER، عموماً به صورت متصل با جاپروس‌های شبکه آندوپلاسمی BiP و کال‌بکسین دیده می‌شوند. این کاتالیزورهای تاجوردگی لومی دو عملکرد مرتبط یعنی کمک به تاجوردگی معمول پروتئین‌ها یا جلوگیری از تجمع و پودهای شدن آنها و پیوند به پروتئین‌های بد ناب خورده غیرقابل برگشته انجام می‌دهند.

هم سلول‌های پستانداران و هم مخمرها با افزایش رونویسی ژن‌های مختلف رمزدهی‌کننده جاپروس‌های ER و دیگر کاتالیزورهای تاجوردگی، به حضور پروتئین‌های تاجورده در ER پاسخ می‌دهند. یک پروتئین کلیدی در پاسخ به پروتئین تاجورده⁽¹⁾ Ire1 است که یک پروتئین عشاایی ER بوده و به صورت دایمر و تریمر وجود دارد.

فرم دیمری، (و نه مونومری)، پیسرسه تشکیل Hsc70، Hsc70 یک فاکتور رونویسی در مخمرها بوده و در پاسخ به پروتئین تاجورده، بیان ژن‌ها را القا می‌کند. همان‌طور که بر شکل ۱۳-۲۶ نشان داده شده، اتصال BiP به منطقه بومی Ire1 مونومری از سکیل دایمر Ire1 جلوگیری می‌کند. بنابراین مقدار BiP آزاد در لوم ER احتمالاً میزان سببی Ire1 مونومر و دایمر را تعیین می‌کند. تجمع پروتئین‌های تاجورده در لوم ER، مونکول‌های BiP را از هم جدا و آنها را برای پیوند به Ire1 از دسترس خارج می‌سازد. در نتیجه مقدار Ire1 دایمری افزایش یافته و این خود موجب افزایش میزان Hsc70 و تولید پروتئین‌هایی می‌شود که به تاجوردگی پروتئین‌ها کمک می‌کنند.

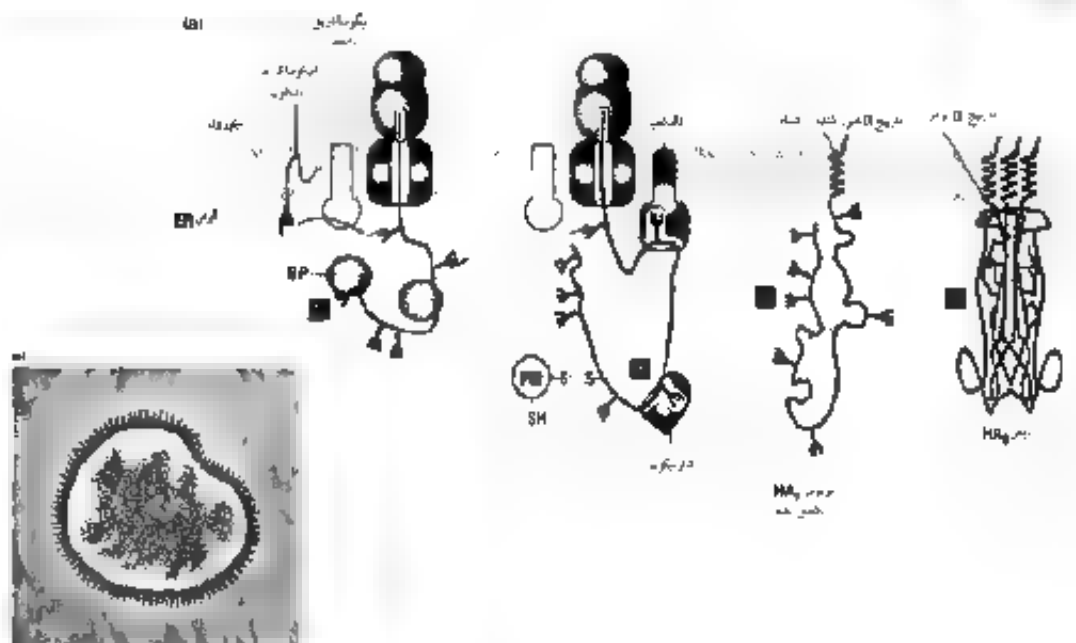
سلول‌های پستانداران دارای یک مسیر تنظیمی دیگر هستند که در پاسخ به پروتئین‌های تاجورده در ER عمل می‌کند. در این مسیر تجمع پروتئین‌های تاجورده در ER باعث پروتئوپیر ATF6 (یک پروتئین عبورکننده از عشااء در ER)، در درون قطعه عبورکننده از عشااء می‌شود. ناحیه سیوروی ATF6 در اثر پروتئولیز رخ شده، به همنه رفته و در آن جا موجب تحریک رونویسی ژن‌های رمزدهی‌کننده جاپروس‌های ER می‌گردد. فعال شدن یک فاکتور رونویسی به چنین پروتئولیز درون عشاایی تنظیم شده در مسیر سیگنالی به و طی فعال شدن فاکتور رونویسی پاسخ به کاسترول یعنی SREBP نیز صورت می‌گیرد (شکل ۱۶-۲۶ و ۱۶-۲۸ را ملاحظه کنید).

پیرون در معرض را در پروتئین‌های ریادی کاتالیز کند اما برخی از این آنزیم‌ها سوچسماهای پروتئینی خاصی دارند.

چنین از پروتئین‌های مهم ترشایی و عشاایی ستر شده در ER از یک با چند زیر واحد پلی‌پپیدی ساخته شده‌اند. در تمام این موارد، تجمع زیر واحدهای تشکیل‌دهنده پروتئین چند زیرواحدی در ER صورت می‌گیرد. یک کلاسی مهم از پروتئین‌های ترشایی چند زیرواحدی، یمونوگلوبین‌ها هستند که حاوی دو رنجیره سنگین (H) و دو رنجیره سبک (L) همگی بوده و ب پیوندهای دی‌سولفیدی بین رنجیرهای به هم متصل شده‌اند. هماگلوبین (Hb) یک پروتئین چند زیرواحدی دیگر است که به خوبی سس‌دهنده تاجوردگی و تجمع زیر واحدها می‌باشد (شکل ۱۳-۲۰). این پروتئین تریمر، دسته‌هایی را تشکیل می‌دهد که از سطح دره وپروس اهلوانر بیرونی می‌آیند. تریمر HA درون ER سلول میریان عمومی شده از سه کپی از یک پیش ساز پروتئین به نام Haa ساخته می‌شود. این پیش ساز یک مارپیچ α عبورکننده از عشااء دارد. در کپلکس گلژی، هر یک از سه پروتئین HA به دو پی‌پتید، HA₁ و HA₂ برش می‌خورند. بنابراین هر مونکول HA موجود در سطح وپروس شامل سه کپی از HA₁ و سه کپی از HA₂ است (شکل ۲۰-۱۰ را ملاحظه کنید). از طریق تریمر میانکنش‌های بین بواخی پررگ اگروپلاسمی سازنده پلی‌پتید که به سمت لوم ER امتداد یافته‌اند، پدید می‌شود. بعد از اینکه HA به سطح منول متصل شد این بواخی در سمت فصای خارج سلولی قرار می‌گیرند. میانکنش‌های بین قسمتهای کوچک‌تر سیوروی و قسمت عبورکننده از عشااء در زیر واحدهای HA نیز به پایداری نسبی این تریمر پروتئینی کمک می‌کند. مطالعات نشان می‌دهد تنها ۱۰ دقیقه زمان می‌برد تا پی‌پتیدهای HA تاجورده و تجمع یابد و شکل فصایی مناسب برپیری خود به دست آورد.

پروتئین‌های تاجورده با مناسب در ER، بیان کاتالیزورهای تاجوردگی پروتئین را انقایی کند

پروتئین‌های نوع وحشی مسر شده بر روی ER حشس ما هنگامیکه بطور کامل به شکل فصایی خود در بیایند نمی‌توانند. ER را ترک کند هم چنین، تقریباً هر جهشی که مانع از تاجوردگی مناسب پروتئین در ER، شود از حرکت پی‌پتید از بوس ER یا عشااء ER به طرف کمپلکس گلژی جلوگیری می‌کند. مکانیسم‌های نگهداری پروتئین‌های تاجورده یا ناقص تاجورده درون ER احتمالاً کار بی‌کنی تاجورده را با نگهداری اشکال واسطه در نزدیکی کاتالیزورهای



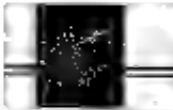
شکل ۱۲-۲۰ تاجوردن و تجمع هماترگلوبینین. (a) مکلنسم تجمع بریم (H_{α}) اتصال موقت پاپرون BiP (مرحله a) به ناحیه جدید و به دو لکین کالیکس و کالیکسین در ناحیه‌های الیگوساکاریدی خاص (مرحله b) باعث پیسرد تاجوردگی مناسب قطعات مجاور می‌شود. تمام هماترگلوبینین متصل به N به بخش لومی ناحیه جدید در طی انتقال همراه با برجه اضافه شده و PDI تشکیل می‌دهد. (c) سوافتی در هر موبهر ر کاتالیز می‌کند. مونومرهای H_{α} تبدیل شده در طریق یک هاریچ α عبورکننده از عشاها باقی‌مانده N در نوس به عشاها متصل می‌شوند (مرحله d). (e) میلکش بین سه ناحیه H_{α} و دیگری و در ابتدا با هاریچ α عبورکننده از عشاها باعث تشکیل یک سافه طولی حاوی یک هاریچ α بر قسمت لومی هر پلی‌پپتید H_{α} می‌شود در نهایت میلکش‌های بین سه راس گلوبولای ایجاد شده و باعث تولید یک بریم H_{α} پایدار می‌گردد (مرحله e). (b) تصویر میکروسکوپ الکترونی از یک ویرپین انفولازا کامل که نشا دهنده پروتئین H_{α} بوده و به شکل دسته‌هایی از سطح عشاها و پروتئین بیرون آمده‌اند

پروتئین‌های تجمع یافته باید تاجورده در ER اغلب برای تخریب شدن به سیورول مستقل می‌شوند

پروتئین‌های بد تاجورده عشاها و ترسجی، همانند ریر واحدهای پروتئین‌های چند ریرواحدی تجمع یافته، اغلب در یک یادو ساعت بعد از ستر شدن در ER حش، تخریب می‌شوند. طی سال‌های متمادی، محققان فکر می‌کردند که آنزیم‌های پروتئولیز در نوس ER پلی‌پپتیدهای تجمع یافته یا بد تاجورده را برای تجزیه کاتالیز می‌کند، اما جیم پروتازهای هیچ وقت پیدا شدند. مطالعات بیشتری که اخیراً صورت گرفت نشا داد پروتئین‌های ترسجی و عشاها بد تاجورده از طریق فرایندی که با عولن جابه‌جاشدن^(۱) یا انتقال معکوس^(۲) شناخته می‌شود. توسط پروتئین‌های عسای ER خاص، شناسایی و برای اتصال ر لوس ER به سیورول جهت دهی می‌شوند. خاصا نشا پروتئین‌های بد تاجورده به خارج از ER به

فرم ارثی امفیرم میل‌کننده تأثیرات ریری‌آوری است که می‌تواند از تاجوردگی‌های اشباه پروتئین‌ها در ER حاصل شود. این بیماری در اثر یک جهش نقطه‌ای در α_1 - آنزیم ترپسین ایجاد می‌شود. α_1 آنزیم ترپسین که به‌طور معمول توسط هیپاتوسیت‌ها و ماکروهاژها ترشح می‌شود، فرم طبیعی پروتئین به ترپسین و هم چنین پروتازا حش (الاساز) متصل شده و آنها را مهار می‌کند. در عیاب α_1 - آنزیم ترپسین، الایساز بافت‌های طریف نشا را که در حش اکسیر شرکت دارد تخریب کرده و در نهایت باعث به وجود آمدن علامت امفیرم می‌شود.

با این که α_1 - آنزیم ترپسین جهش یافته در ER حش ستر می‌شود، به خوبی تاجورده و یک بده شبه کربسالی را تشکیل می‌دهد که از ER خارج می‌شود در هیپاتوسیت‌ها ترشح پروتئین‌های دیگر به دلیل پیر شدن ER حش از α_1 - آنزیم ترپسین‌های تجمع یافته مختل می‌شود.



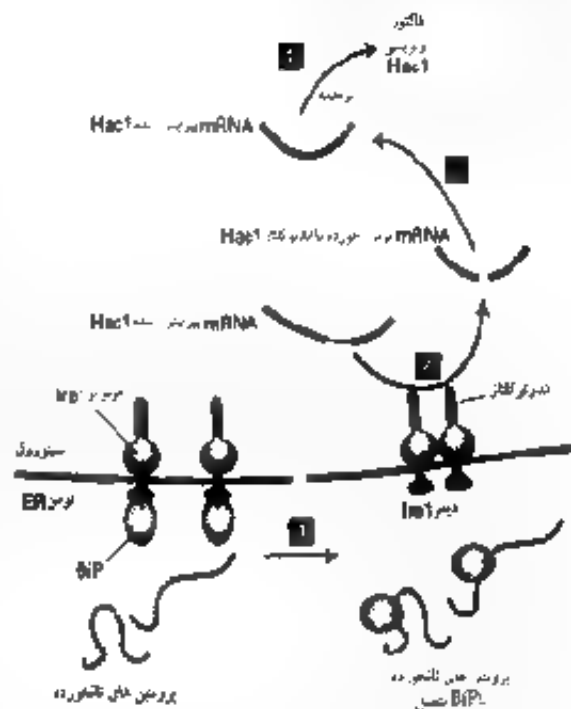
پروتئین‌های طبیعی که حالات ناخوردگی سببی دارند، تشخیص داده می‌شوند.

وقتی پروتئین بد تاحورده شناسایی شد، برای جابجایی از طریق عشاء ER جهت دهنی می‌گردد. انواعی از کانال‌ها باید برای جابجا شدن پروتئین بد تاحورده از بین عشاء ER وجود داشته باشند. ترانسلوکون Sec60 به نظر می‌رسد در واکنش جابجایی مشارک داشته باشد. اما مشاهدات کمپی بیانی می‌کند پی‌پسیدهای جابجا شده به وقع، از مریق کانال کمپکس Sec61 به سمت عقب عبور می‌کند. هنگامی که قطعات پلی‌پسید جابجا شده معکوس در معرض سیتوپلازم قرار می‌گیرند، آنزیم‌های سیمپورولی مواحه می‌نمودند که باعث انفعال معکوس می‌نمود. یکی از این آنزیم‌ها یک ATP از به نام P97 بوده و یکی از عصای حاواده پروتئینی که حانواده ATP-آرهای AAA خوانده می‌نمود، می‌باشد. دیگر اعصای این خانواده به عیون ATP آرهای ششخه می‌نمودند که انرژی سیمپورولی ATP را با حر، کرنی کمپکس‌های پروتئینی حصت می‌کند، برای مثال در فصل ۱۴، یکی از اعصای حانواده ATP آرهای AAA به نام NSF که یکی از جزای مهم مسیر ترشخی است، مواحه خواهیم‌نمود. NSF از انرژی سیمپورولی ATP جهت خود کردن کمپکس‌های پروتئینی تولید شده در طول جوانه‌ری و جوش خوردن، وریکون‌ها، استفاده می‌کند. (شکل ۱۴، ۱۰) ملاحظه کنید در انتقال معکوس، سیمپورولی ATP توسط P97 ممکن است سیمپوری متحرکه جهت هن دادن پروتئین‌های بد تاحورده از عشاء ER به سیمپورول را تامین کند. در هنگامی که پروتئین‌های بد تاحورده دوباره وارد سیتوپلازم می‌نمود، آنزیم‌های بویی‌کونینس لیگاز خاص، ریدوی بویی‌کونینس به پیتهد جابجا شده اضافه می‌کند. همانند عمل P97، واکنش بویی‌کونینس شدن با واکنش سیمپورولی ATP حصت می‌نمود. ین آزاد شدن انرژی در اثر سیمپورولی ATP حصلا در به نام انساختن پروتئینی در سیمپورولی سیر شرکت می‌کند. پی‌پسیدهای پلی‌بویی‌کونینس شده حاصل، اکنون به‌طور کامل در سیمپورول هستند، و با تجزیه در پروسپروم‌ها به‌طور کامل از سلول حذف می‌نمود (شکل ۱۴، ۲۹) ملاحظه کنید.

نکات کلیدی بخش ۳-۱۳

تغییر، تاحوردن و کنترل کیفیت پروتئین در ER

- همه الیگوساکاریدهای متصل به N (که به اسیدهای امینه اسازین عیص می‌نمود) حاوی یک هسته مشکل از سه مانور و دو N-اسیل گلوکز آمین بوده و معمولاً شخه‌های



شکل ۱۴-۲۱ پاسخ به پروتئین ناخوردده. Hac1، یک پروتئین عیو، کشف از عشاء ER بوده و در ناحیه بومی خود جایگاه اتصال برای BiP دارد. ناحیه سیمپورولی دارای یک RNA سیتوپلازمی خاص است. مرحله ۱ جمع شدن پروتئین‌های ناخوردده در بوم ER در اثر اتصال به مولکول‌های BiP. مولکول‌های BiP را از Ire1 رها می‌کند. مرحله ۲ و ۳ mRNA پیش ساز و پیرایش سیافته و سرکنده هاکتیر روپسسی Hac1 توسط دیمر Ire1 پریده شده و دو اکزون به هم حصن می‌نمود تا mRNA عملکردی Hac1، تشکیل عیص سولهد کمپی مشخص می‌کند. با این‌که پرتارس mRNA اولیه عموماً در هسته اتفاق می‌افتد، این فرایند در سیمپورول رخ می‌دهد. مرحله ۴ Hac1 به پروتئین Hac1 ترجمه شده و سپس به هسته گشته و روپسسی ژن‌های مرده‌می‌کند. چندین کانالپور تاحوردگی پروتئین را فعال می‌کند.

مجموعه‌ای از پروتئین‌های قرار گرفته در عشاء ER و در سیتوپلازم بستگی دارند و این پروتئین‌ها سه عمل اساسی انجام می‌دهند: تولید عملکرد شناسایی و تشخیص پروتئین‌های بد تاحورده است که سوسترای واکنش جابجا شدن محسوب می‌نمود، تشخیص در بوم ER اتفاق می‌افتد و در برخی موارد نیز می‌نمود شامل اتصال BiP به پروتئین ناخوردده نیز باشد. با این حال، جزئیات چگونگی تشخیص پروتئین‌های بد تاحورده هنوز به خوبی روشن نشده است. به ویژه مشخص نیست چگونه پروتئین‌هایی که نمی‌نمودند به خوبی تا بخورند، سوسترای اصلی برای جابجا شدن محسوب شده و از

۱۲-۲ ارسال پروتئین‌ها به میتوکندری‌ها و کلروپلاست‌ها

در ادامه این فصل به این مسأله می‌پردازیم که چگونه پروتئین‌های ستر شده در ریبوزوم‌های سیتروپلاسمی به میتوکندری‌ها، کلروپلاست‌ها، پراکسیسوم‌ها و هسته‌ها می‌روند (شکل ۱۲-۱). ملاحظه کنید، هم میتوکندری و هم کلروپلاست دارای یک ناحیه داخلی به نام ماتریکس بوده و با یک عشاء دو لایه احاطه می‌شود و احزای داخلی این اندامک‌ها نیز درون ماتریکس قرار می‌گیرند. در مقابل، پراکسیسوم‌ها دارای یک عشاء ساده بوده و یک جزء ماتریکس لومی دارند. به دلیل این تفاوت و تفاوت‌های دیگر، پراکسیسوم‌ها را در قسمت بعدی مورد مطالعه قرار خواهیم داد. به همین صورت مکانیسم انتقال پروتئین به داخل و خارج از هسته‌ها به‌طور قابل ملاحظه‌ای با انتقال آنها به میتوکندری‌ها و کلروپلاست‌ها متفاوت است. این بحث بر در آخر فصل بررسی می‌شود.

میتوکندری‌ها و کلروپلاست‌ها علاوه بر احاطه بودن با دو عشاء، پروتئین‌های انتقال الکترون مشبیهی داشته و از ATP آزاد می‌کنند. برای سنتز ATP استفاده می‌کنند (شکل ۱۲-۲). ملاحظه کنید، جالب اینکه باکتری‌های گرم منفی نیز چنین ویژگی‌هایی را خودشان می‌دهند. هم چنین مشابه به سلول‌های باکتریایی، میتوکندری‌ها و کلروپلاست‌ها خود دارای DNA هستند که rRNA، tRNA و برخی پروتئین‌های دیگر اندامک را رمزدهی می‌کنند (فصل ۶). علاوه بر این، رشد و تقسیم میتوکندری‌ها و کلروپلاست‌ها به همراه تقسیم هسته‌ای صورت نمی‌گیرد. این اندامک‌ها اغلب با مشارکت پروتئین‌ها و پیوندهای سویی رشد کرده و اندامک‌های جدید از تقسیم اندامک‌های پیشین به وجود می‌آیند. شباهت زیاد سلول‌های باکتریایی از آنجایی که میتوکندری‌ها و کلروپلاست‌ها باعث هدایت ناشصنل به ارائه این فرصت شده که این اندامک‌ها در شارکت باکتری‌ها در ایجاد سلول‌های یوکاریوت و تشکیل اندامک‌های درون همزیست به وجود آمده‌اند. شکل ۱۲-۳، ملاحظه کنید، شباهت توالی حقیقی از پروتئین‌های انتقال حشایی مشترک بین میتوکندری‌ها، کلروپلاست‌ها و باکتری‌ها. دلایل خاصی را در مورد این رابطه یکسانی احزای ارائه داد. در این بخش ما بر پروتئین‌های انتقال عشاء و بیشتر مورد بررسی قرار خواهیم داد.

پروتئین‌های رمزدهی شده توسط DNA میتوکندریایی یا کلروپلاستی توسط ریبوزوم‌های درون اندامک‌ها سیر شده و بلافاصله پس از سنتز به سمت احزای اندامک‌ها هدایت می‌شوند. با

ریزادی دارند (شکل ۱۲-۱۶ را ملاحظه کنید). ایکوساکاریدهای متصل به O (که به ریبوزوم‌های ترنوبین یا سیرین متصل می‌شوند) معمولاً کوتاه بوده و اغلب حاوی یک یا چهار واحد قندی می‌باشد.

■ شکل همه ایکوساکاریدهای متصل به N تا تجمع یک پیش‌ساز بر روی نومولکون شروع می‌شود. این پیش‌ساز ۱۲ واحد قندی، حاوی مانوز ریزادی است (شکل ۱۲-۱۷) را ملاحظه کنید. بعد از یک ایکوساکارید تشکیل شده به اسیدهای آمینه اسپارژین خاص. وی رنجبرهای پلی‌پپتید در حال ستر در لوم ER منتقل شده و سه واحد گلوکز و یک واحد مانوز برداشته می‌شوند (شکل ۱۲-۱۸). ملاحظه کنید.

■ رنجبرهای جانبی ایکوساکارید ممکن است بر ناحورن صحیح گلیکوپروتئین‌ها، کمک به حفاظت پروتئین‌های بالغ در برابر پروتئولیز و در چسبندگی بین سلول‌ها نقش داشته و همچنین به عنوان آنتی رن عمل کند.

■ پیوندهای دی‌سولفیدی به اغلب پروتئین‌های ترشحی و نمین اگروپلاسمی پروتئین‌های عشاء بر ER افزوده می‌شود. پروتئین دی‌سولفیدایرومراز (PDI) در لوم ER موجود بوده و تشکیل و یواری پیوندهای دی‌سولفیدی را کاتالیز می‌کند (شکل ۱۲-۱۹ را ملاحظه کنید).

■ چاپرون BiP لکسین‌های کال مکسین و کل رتیکولین و پسیدیل پروپلین یرومراز یا همدیگر عمل نموده و ناحورن صحیح پروتئین‌های عشاء و ترشحی تازه ساخته شده در ER را تضمین می‌نمایند. ربرواحدهای پروتئین‌های چند ربرواحدهی نیز در ER تجمع می‌یابند.

■ فقط پروتئین‌های ناحورده صحیح و ربرواحدهای تجمع یافته از ER حتی به کمپلکس‌های گلژی در وریکول‌ها منتقل می‌شود.

■ مجمع پروتئین‌های ناحورده غیرطبیعی و ربرواحدهای مجمع یافته در ER، می‌تواند بین زیاد کاتالیز و ناحورن پروتئین را در ER از طریق پاسخ به پروتئین ناحورده، اقاء کند (شکل ۱۲-۲۱ را ملاحظه کنید).

■ پروتئین‌های تجمع یافته یا بناحورده در ER اغلب به طرف سیروون برگشته و در انجا در سیر پپیدی کوئین / پروتئوزوم تجزیه می‌شوند.

جدول ۱۳-۱: توالی‌های هدف‌یابی که پروتئین‌ها را از سینوزول به اندامک‌ها هدایت می‌کنند

اندامک هدف	موقعیت توالی در پروتئین	هدف توالی	ماهیت توالی
شبکه آندوپلاسمی (لوس)	انتهای N	بلی	هسته‌ای از ۱۳-۶۰ اسیدآمینه ابگیر که بین از آنها یک یا چند اسیدآمینه بازی قرار دارند (Arg, Lys) مارپیچ آمفی‌پاتیک، طول ۲۵-۳۰ اسید آمینه با اسید آمینه Lys به Arg در یک قسمت و اسید آمینه ابگیر در سمت دیگر
میتوکندری (ماتریکس)	انتهای N	بلی	موقعیت معمولی نشانده و عموماً عی از Thr Ser و ریمونهای کوچک ابگیر و هم از Asp و Glu و سیگنال PTS1 (Ser-Lys-Leu) در انتهای C- سیگنال PTS2 در انتهای N
کروماتین (استروما)	انتهای N	بلی	سیگنال PTS1 (Ser-Lys-Leu) در انتهای C- سیگنال PTS2 در انتهای N
پراکسیسوم (ماتریکس)	انتهای C (اعلا پروتئین‌ها) انتهای N (برخی پروتئین‌ها)	خیز	انواع مختلف متفاوت، یک مولیف معمول شامل یک قطعه کوتاه عی از Arg و Lys
هسته (نوکلئوپلاسم)	متفاوت	خیز	

توالی‌های دیگر به متفاوت پروتئین‌ها را به عضای اندامک‌ها هدایت می‌کنند

نیازمند عمل متوالی دو توالی هدف‌یابی و دو سیستم انتقال متصل به غشاء است که یکی برای جهت‌دهی پروتئین به اسامک و دیگری برای هدایت به غشاء یا جره اندامکی می‌باشد. همان‌طوری که خواهیم دید، مکانیسم ارسال پروتئین‌های مختلف به میتوکندری‌ها و کروماتین‌ها با برخی از مکانیسم‌هایی که در گذشته گفته شد مرتبط است.

توالی‌های آمفی‌پاتیک، سیگنالی انتهای N، پروتئین‌ها راه سمت ماتریکس میتوکندریایی هدایت می‌کند

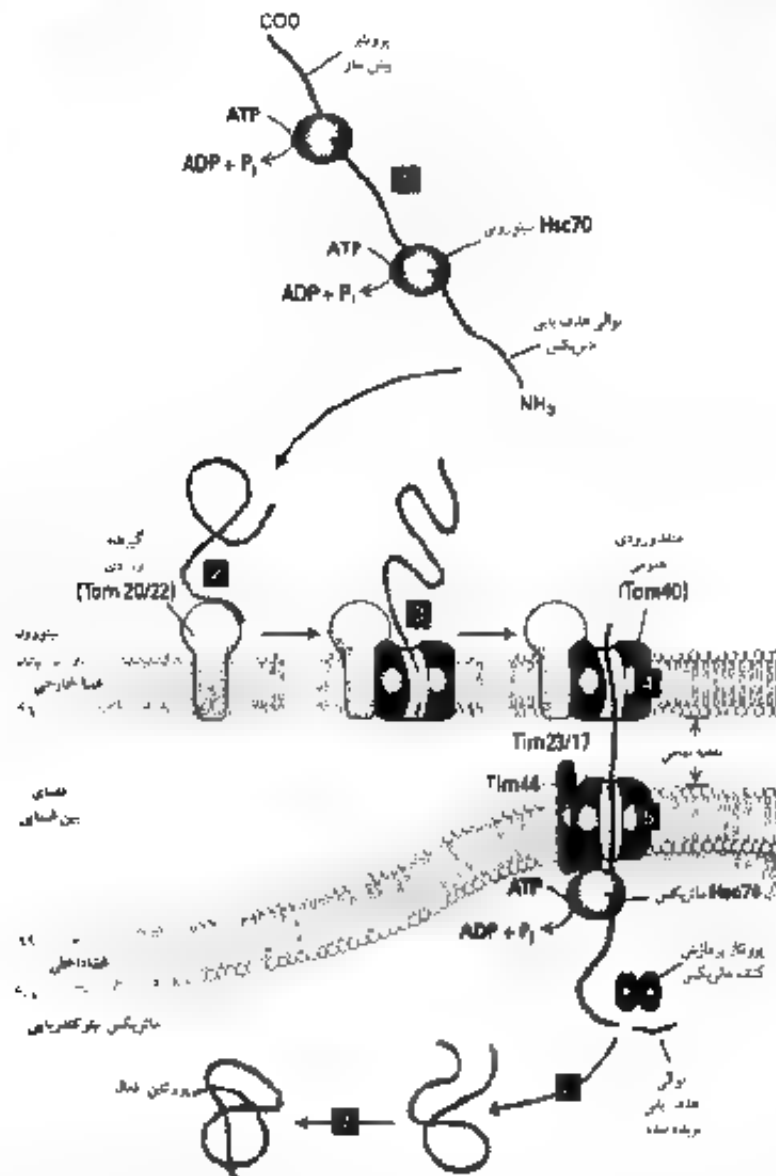
تمامی پروتئین‌هایی که از سینوزول به مقصد میتوکندریایی عریض می‌کند دارای سیگنال‌های هدف‌یابی بوده و دارای مویهای مشترک و مشابهی هستند با این حال توالی‌های سیگنالی در کل یکس هستند. بنابراین گیرنده‌هایی که چنین سیگنالی‌هایی را تشخیص می‌دهد قادر هستند که با تعدادی از توالی‌های مختلف اما مرتبط اتصال پیدا کنند. توالی‌هایی که بیشترین مطابقت در مورد موقعیت‌یابی پروتئین‌ها در میتوکندری صورت گرفته، توالی‌های هدف‌یابی ماتریکس^(۲) هستند. این توالی‌ها در انتهای N واقع شده و معمولاً ۵۰-۲۵ اسیدآمینه طول دارند. آنها عی از اسیدهای آمینه ابگیر، اسیدهای آمینه بازی با بار مثبت (آرژینین و

و خود این بسیاری از پروتئین‌های واقع در میتوکندری‌ها و کروماتین‌ها توسط توالی‌های هسته‌ای رمزدهی و بعد از مسر در سینوزول به اندامک‌ها وارد می‌شوند. طهراً در طول فرس‌های متعددی از نکات، بیشتر اطلاعات ژنتیکی از DNA با کربابی در این اندامک‌های درون هم‌ریست به وسیله یک مکانیسم ناشناخته به هسته منتقل شده‌اند. پیش‌سازهای پروتئینی مسر شده در سینوزول که برای ماتریکس میتوکندری‌ها یا فضای مشابه آن در کروماتین‌ها عی استروما مقدر شده‌اند معمولاً حاوی توالی‌های خاص هدف‌یابی جذب در انتهای N هستند که برای پیوند به پروتئین‌های گیرنده بر روی سطح اندامک‌ها اختصاصی هستند. عموماً این توالی وقتی که به ماتریکس یا استروما می‌رسد، برش می‌خورد. واضح است که توالی‌های هدف‌یابی جذب^(۱) از نظر موقعیت و عملکرد کلی، مشابه توالی‌های سیگنالی بوده و پروتئین‌های جدید را به سمت بوم ER هدایت می‌کند یا وجود این که هر سه نوع سیگنال خصوصیت مشترک توالی دارند. توالی خاص آنها همان‌طوری که در جدول ۱۳-۱ خلاصه شده است به‌طور قابل موجهی متفاوت است.

ولر کرس پروتئین هم بر کروماتین و هم در میتوکندری به‌ارزای دارند و در عضای تعلق می‌دهد که عضای داخلی و خارجی اندامک در تماس نزدیک به هم می‌باشد. چون میتوکندری‌ها و کروماتین‌ها دارای عضای جداگانه و فضاهای محدود بین عضایی هستند، ارسال خیلی از پروتئین‌ها به موقعیت مناسب در آنها اغلب

L peak target ng Sequences

^۲ Matrix target ng sequences



شکل ۱۲-۲ ورود پروتئین به ماتریکس میتوکندریایی. پروتئین پس از سنتز شده در ریبوزوم‌های سیتوپلاسمی در اثر اتصال به چاپرون‌هایی مثل Hsc70، به صورت معلق‌شده یا نسبتاً ناخوردگی باقی می‌ماند (مرحله ۱). بعد از این که پروتئین پیش‌ساز به گیرنده ورودی در بریدگی مکانی تماس با غشاء داخلی محسوس شد (مرحله ۲)، به هدف ورودی عمومی منتقل می‌شود. مرحله ۳، سپس پروتئین در حال انتقال از طریق این کانال و کانال معطوف در غشاء حرکت می‌کند. مرحله ۴ و ۵، به سبب سائید انتقال در «جایگاه‌های تماس» رخ می‌دهد که در اینجا به نظر می‌رسد شباهت‌های داخلی و خارجی با هم تماس دارند. برقراری پیوند بین پروتئین در حال انتقال با چاپرون‌های Hsc70 ماتریکس و سپس هیدرولیز ATP به ورود به ماتریکس کمک می‌کند. وقتی که بوالی هدف‌یابی جذب به وسیله پروتئین‌های ماتریکس حذف می‌شود و Hsc70 از پروتئین تازه وارد شده رها می‌گردد (مرحله ۶) بر ماتریکس به صورت شکل فضاپیما و فعال تا می‌خورد (مرحله ۷). ناخوردگی برخی از پروتئین‌ها به چاپرون‌های ماتریکس بستگی دارد.

عشایی (اگریرا) بعد از سنتز در سیتوپلاسم مستقیماً با غشاء میتوکندریایی میانگش می‌دهد. به طور کلی، فقط پروتئین‌های ناخوردگی می‌توانند وارد میتوکندری شوند. پروتئین‌های چاپرون مانند Hsc70 سیتوپلاسمی پروتئین‌های دوسر و دوطبقه را در حالت ناخوردگی نگه می‌دارند و بتواند بعداً توسط میتوکسری‌ها جذب گردند.

پیشتر پروتئین‌های ورودی دنبال می‌شود تا به صورت جزئی در مورد هر یک از مراحل انتقال پروتئین به ماتریکس بحث خواهیم کرد و سپس بررسی خواهیم کرد که چگونه برخی پروتئین‌ها مستقیماً به سمت اجزای دیگر میتوکندری هدف‌یابی می‌شوند. پیش‌سازهای قابل حل پروتئین‌های میتوکندریایی شامل پروتئین‌های دیسنگرال



هیدرولیز ATP توسط Hsc70 ماتریکس ر تخریب کرده و به نظر می رسد این دو پروتئین با هم موجب انتقال پروتئین به ماتریکس می شود.

برخی از پروتئین های وارد شده بی هیچ کمکی می تواند به فرم پدیده و کنفورماسیون فعال خود در یخ با وجود این تاخوردگی بهایی بسیاری از پروتئین های ماتریکس بازماند یک چاپرومین است. همان طور که در فصل ۳ بحث شد، پروتئین های چاپرومین به صورت فعال تاخوردگی پروتئین ها را طی مسیری که وابسته به ATP است، سهیل می کند. به عنوان مثال، محرم های جهش یافته و ناقص از نظر (Hsc60) (که یک چاپرومین در ماتریکس میتوکندری است) می توانند پروتئین های ماتریکس را وارد کرده و توالی هدفیایی مدب آنها را به طور معمول برش دهند، اما پلی پپتیدهای وارد شده نمی توانند تاخوردگی و به ساختارهای طبیعی سوم و چهارم خود در یابند.

مطالعات با پروتئین های کایمری، ویژگی های مهمی از ورود میتوکندریایی را توضیح داد

شواهد جالبی مبنی بر قابلیت توالی های هدفیایی ماتریکس میتوکندریایی در هدایت ورود از پروتئین های کایمری تولید شده توسط تکنیک های DNA رترکیب به دست آمد. مثلاً توالی هدفیایی ماتریکس الکس دهیدروژناز می تواند به انتهای N دی هیدروفلوات ردوکتاز (DHFR)، که به طور معمول در سیتوزول قرار دارد، حوس بخورد. در حضور چاپروم ها، که از تاخوردگی قطعه انتهای DHFR C در سیتوزول جلوگیری می کند، آزمایشات انتقال در سیستم فاقد سول نشان داد که پروتئین های کایمری به ماتریکس منتقل شده اند (شکل ۱۳-۲۴). مهارکننده متوترکسات^(۱) که با قدرت به جایگاه فعال DHFR متصل شده و کنفورماسیون تاخوردگی آنها را به شدت باید می سازد، پروتئین های کایمری را در مقابل چاپروم های سیتوزولی به بازکننده تاخوردگی مقاوم می سازد. هنگامی که آزمایشات انتقالی در حضور متوترکسات صورت گرفته، پروتئین کایمری به طور کامل وارد ماتریکس شد. این یافته ثابت کرد که یک پیش ساز باید به برای عبور از مانع ورودی در عشاء های میتوکندریایی، به حالت تلفظ در یابد.

مطالعات بیشتر سال داد که اگر یک توالی بلند جداکننده با طول

این فرآیند بازماند هیدرولیز ATP است. وارد شدن یک پیش ساز میتوکندریایی تاخوردگی، با اتصال توالی هدفیایی میتوکندریایی به گیرنده ورود در عشاء خارجی میتوکندری عار می گردد. این گیرنده ها برای اولین بار آزمایش هایی که نشان می داد آنی بادی ها بر عیبه پروتئین های حاصل از عشاء خارجی میتوکندری، مانع ورود پروتئین به میتوکندری های پیروله شده می کردند مشخص شدند. در آزمایشات تکنیکی بعدی، که در آن ژن های پروتئین های عشاء خارجی میتوکندری جهش یافته بودند نشان دادند که پروتئین های گیرنده ویزهای مسول ورود کلاس های مختلفی از پروتئین های میتوکندریایی هستند. برای مثال، توالی های هدفیایی ماتریکس انتهای N به وسیله Tom20 و Tom22 شناسایی می شوند (پروتئین هایی که در عشاء خارجی میتوکندری در هدفیایی و ورود مشارکت می کنند پروتئین های تخصص یافته Tom بوده و محقق ترانسلوکون عشاء خارجی^(۲) است).

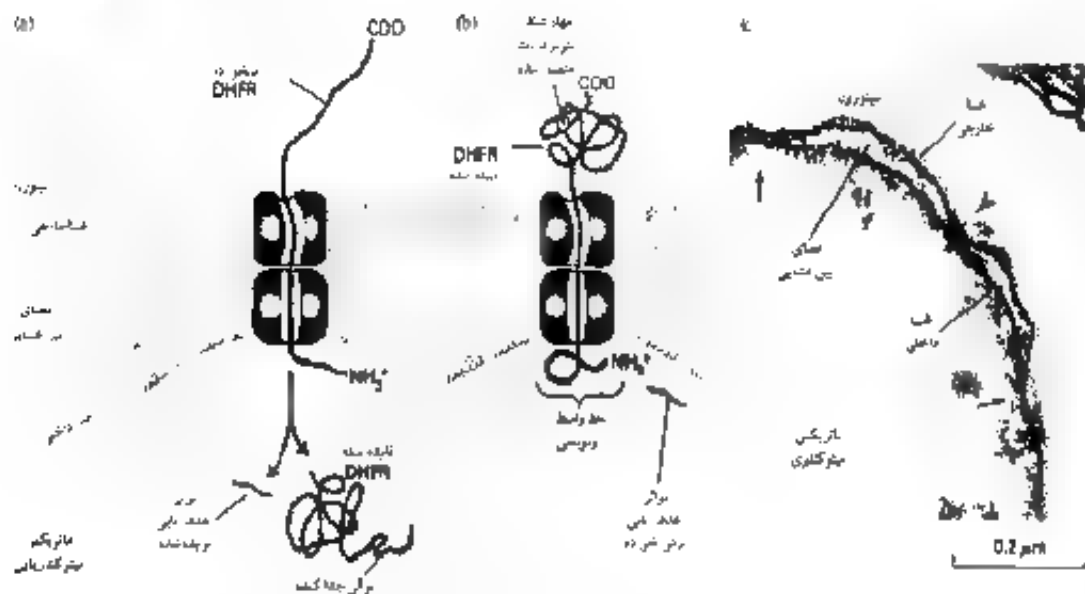
سیس گیرنده های ورود، پروتئین های پیش ساز ر به کانال ورودی در عشاء خارجی متصل می کند. این کانال که غالباً از پروتئین Tom40 ساخته شده است، به عنوان منفذ ورودی عمومی ساخته می شود زیرا تمام پروتئین های پیش ساز از طریق این کانال به اجرای داخلی میتوکندری دسترسی پیدا می کنند. وقتی Tom40 تحلیلیم شده و وارد لیپووم گردید تشکیل یک کانال عبورکننده از عشاء را می دهد. قطر منفذ به اندازه کافی عریض است که رتخیره پلی پپتید تاخوردگی در آن قرار می گیرد.

حفره ورودی عمومی یک کانال منفعل ر در عشاء خارجی میتوکندری تشکیل می دهد و نیروی محرک برای انتقال یک طرفه به میتوکندری ها از درون میتوکندری حاصل می شود. در مورد پیش سازهایی که برای ماتریکس میتوکندریایی در نظر گرفته شده اند، انتقال از مین عشاء خارجی همراه با انتقال از کانال عشاء داخلی مسهل از پروتئین های Tim23 و Tim17 صورت می گیرد. (Tim محقق ترانسلوکون عشاء داخلی^(۳) است.) بنابراین انتقال به ماتریکس در «نقاط تماس» صورت می گیرد، جایی که عشاء های داخلی و خارجی در فاصله بسیار نزدیکی سبب به هم قرار گرفته اند. به محض ورود انتهای N توالی هدفیایی - ماتریکس پروتئین به ماتریکس میتوکندریایی، این آنها توسط پروتئین های موجود در ماتریکس حذف می شود. پروتئین ورودی هم چنین به Hsc70 متصل می شود. Hsc70 چاپروم است که در عشاء داخلی میتوکندری و در نزدیکی کانال انتقالی قرار گرفته و با پروتئین عبورکننده عشاء Tim44 میبانش می دهد. این میبانش

1- Translocon of the outer membrane

2- Translocon of the inner membrane

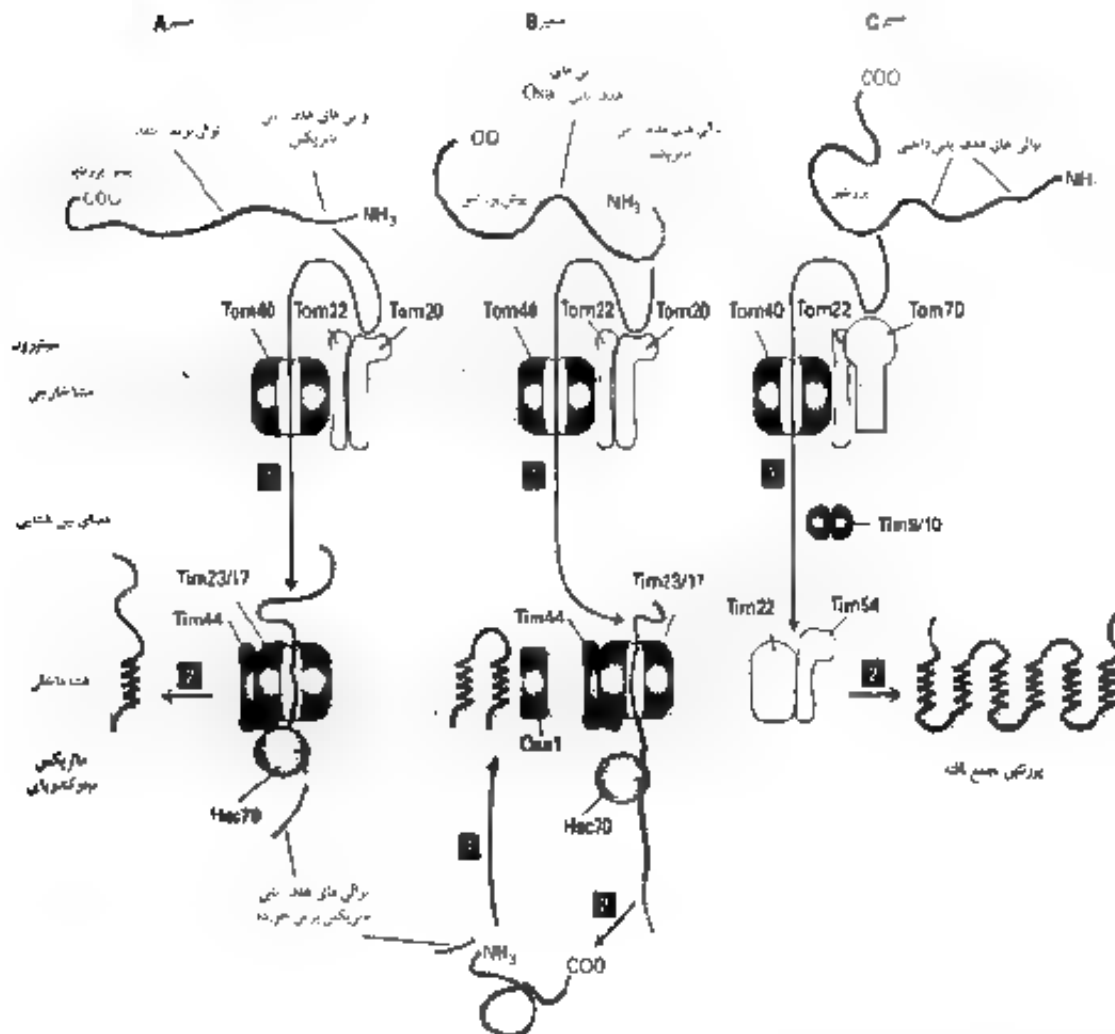
3- Methotrexate



شکل ۲۳-۲۴ (شکل رنگی): آرمایشات بر روی پروتئین‌های کایمری نحوه ورود پروتئین‌های میتوکندری را مشخص کرد. این آزمایشات نشان می‌دهد یک نوآلی هدف‌یابی ماتریکس به تپهایی پروتئین را به ماتریکس میتوکندریایی هدایت کرده و فقط پروتئین‌های تانخورده از بین دو عشاء عبور می‌کند. پروتئین کایمری در این آزمایش دارای یک سیگنال هدف‌یابی ماتریکس در انتهای N خود بوده (قرمز) و به دنبال آن یک نوآلی جداکننده که عملکرد خاصی ندارد، سیاه، و دی‌هیدروفلوالات (DHFR) (انزیمی که به‌طور معمول در سیتوپلاسم قرار می‌گیرد) (آبی) و وقتی ماتریکس فقط DHFR از سب پروتئین کایمری از بین دو عشاء به ماتریکس میتوکندری حرکت کرده و سپس سیگنال هدف‌یابی ماتریکس حذف می‌شود. (b) وقتی انتهای C پروتئین کایمری بر اثر پیوند با متوترکسات در حالت ناهورده فعل می‌شود، جابه‌جایی موقوف می‌شود. گر نوآلی جداکننده به‌تدریج کافی طولی باشد که بین دو کانال عبور کند در حضور متوترکسات یک حد واسطه پایدار انتقال با نوآلی هدف‌یابی بریده شده، تولید گردد. (c) انتهای C حد واسطه انتقال در برانسلوکون (d) را می‌توان با آنکو به عنوان مینوکندری با انی‌بلا‌هایی که به قطعه DHFR متصل می‌شوند و سپس با استفاده از ذرات طلا پوشیده با پروتئین A باکتریایی (که با مونوکون‌های انی‌بلا‌ی غیر اختصاصی پیوند می‌شوند) ردیابی کرد (شکل ۲۹-۲۸ را ملاحظه کنید). تصویر میکروسکوپی الکترونی یک نمونه برش خورده نشان‌دهنده ذرات طلا (بیگانه‌های قرمز) متصل به حد واسطه انتقال در جایگاه تماس بین عشاءهای داخلی و خارجی سب جایگاه تماس دیگر (بیگانه‌های سیاه) بر مشهود هستند.

کوناختن (۲۵ اسیدآمینه) باشد، حد واسطه انتقال پایدار به دست نمی‌آید زیرا این فاصله نمی‌تواند از دو عشاء عبور کند. این مشاهدات شواهد بیشتری بر این شد که پروتئین‌های متصل شده می‌توانند بصورت ناهورده از عشاءهای داخلی و خارجی مینوکندری عبور کنند. مطالعات میکروسکوپی بر روی حدواسطه‌های پایدار انتقال نشان داد آنها در مناطقی جمع می‌شوند که عشاءهای داخلی و خارجی مینوکندریایی به هم نزدیک شده‌اند و بیانگر این است که پروتئین‌های پیش‌ساز فقط در چنین مناطقی وارد می‌شوند (شکل ۲۳-۲۴). فاصله از سمت سیتوپلاسمی عشاء خارجی تا سمت ماتریکس عشاء داخلی در مناطق تماس، با طول مورد نیاز از نوآلی جداکننده در حالت تانخورده، برای تشکیل حد واسطه پایدار انتقال مطابقت دارد. به

مناسب نوآلی هدف‌یابی ماتریکس انتهای N و بخش DHFR پروتئین کایمری را جدا کند، اگر پی‌پتید اشاره کافی به ماتریکس عبور کرده باشد تا جلوی برداشت رنجیره پی‌پتیدی به سمت سیتوپلاسم را بگیرد، در حضور متوترکسات اگر پلی پیپید به اندازه کافی در ماتریکس عبور کرده باشد تا جلوی درگشت رنجیره پی‌پتیدی را به سمت سیتوپلاسم بگیرد یک حد واسطه انتقال که از دو عشاء در حال عبور است می‌تواند به نام بماند. این حد واسطه بوسیله Hsc70 ماتریکس پایداری می‌شود (شکل ۲۴-۲۳). برای تشکیل چنین حد واسطه‌های پایدار انتقال، نوآلی جداکننده باید به اندازه کافی طولی باشد تا از دو عشاء عبور کند؛ یک جداکننده ۵۰ اسیدآمینه‌ای یا حداکثر طول خود برای این عمل کافی است. اگر کایمر حاوی یک جداکننده



شکل ۲۶-۱۳ سه مسیر جهت ورود پروتئین به غشاء داخلی میتوکندریایی از سیتوزول. پروتئین‌ها با نوآلی‌های هدف‌بانی مختلف از مسیرهای مختلف به غشای داخلی هدایت می‌شوند. در تمام سه مسیر پروتئین‌ها در طریق منفذ ورودی عمومی Tom40 از غشاء خارجی عبور می‌کنند. پروتئین‌های ب و C شامل یک نوآلی هدف‌بانی ماتریکس در سرهای V بوده و توسط گیرنده ورودی Tom20/22 در غشای خارجی شناسایی می‌شود. با این که هر دو مسیر از کانال غشای داخلی Tim23/14 استفاده می‌کنند از این جهت متفاوتند که در مسیر B کل پیش‌ساز پروتئین وارد ماتریکس می‌شود و سپس دوباره به سمت غشای داخلی هدایت می‌شود. Hsc70 ماتریکس، بعضی مشابه نقش خود در ورود پروتئین‌های مختلف ماتریکس بازی می‌کند (شکل ۲۳-۱۳) را ملاحظه کنید. پروتئین‌هایی که در طریق مسیر C بوییل می‌شوند شامل نوآلی‌های داخلی بوده و توسط گیرنده ورودی Tom70/Tom22 تشخیص داده می‌شوند. یک کانال اسفالت مطلوب در غشای داخلی (Tim22/54) در این مسیر استفاده می‌شود. دویروسی از غشای (Tim9 و Tim10) انتقال بین کانال‌های داخلی و خارجی را تسهیل می‌کند. برای توضیح بیشتر به متن مراجعه کنید.

میتوکندریایی بدون سطر از مایس محام گرفت، پروتئین دوباره شده در غیاب ATP به ماتریکس وارد شد. در مقابل، وارد شدن پروتئین ناخویره برای عمل طبیعی چارپون‌های سیتوزولی به ATP نیازمند است. چارپون‌های سیتوزولی پروتئین ناخویره را باز می‌سازند. اتصال بائس و آزاد شدن و ویتسه به ATP چندین مونوکون Hsc70 ماتریکس برای جابجایی پروتئین ممکن است به سادگی

و ماتریکس میتوکندری برای وارد کردن پروتئین‌های میتوکندریایی لازم است. Hsc70 سیتوزولی انرژی مصرف می‌کند تا به پیش‌سازهای پروتئینی در حالت ناخویره که آماده ورود به ماتریکس هستند متصل باقی بماند. اهمیت ATP برای این عمل در مطالعاتی مشخص شد که در آن پروتئین پیش‌ساز میتوکندریایی تشخیص و سپس در آنز آورده ناخویره شد. وقتی در میسم انتقال



به بیش از یک توالی هدف یابی نیاز داشته و توسط یکی از چند مسیر صورت می گیرد در شکل ۱۲-۲۵ خلاصه ای از سازماندهی توالی های هدف در پروتئین هایی که قرار است به نقاط مختلف میتوکندری بروند آورده شده است.

پروتئین های غشای داخلی. سه مسیر جداگانه شناخته شده است که از طریق آن پروتئین به غشاء داخلی میتوکندری هدف یابی می شود. یکی از این مسیرها از همان امکاناتی که برای هدف یابی پروتئین های ماتریکس به کار می رود استفاده می کند (شکل ۱۲-۲۶ مسیر A). رپروچند سیموکروم اکسیداز به هم CoxVa یک پروتئین است که از طریق این مسیر انتقال داده می شود فرم پیش ساز CoxVa شامل یک توالی هدف یابی ماتریکس در انتهای N بوده و توسط گیرنده ورودی Tom20/22 تشخیص داده شده و از طریق منعدورودی عمومی غشاء خارجی و کمپلکس انتقال Tim23/17 از غشاء داخلی منتقل می شود. علاوه بر توالی هدف یابی ماتریکس، که در طول وارد شدن بریده می شود CoxVa شامل یک توالی توقف انتقال آنگیز هم هست. در حین عبور پروتئین از کانال Tim23، 17 توالی توقف انتقال از انتقال انتهای C به غشاء داخلی جلوگیری می کند سپس حد واسطه متصل به غشاء مثل ورود پروتئین های متراسری نوع I در غشاء ER به صورت جالبی به غشاء داخلی منتقل می شود (شکل ۱۲-۱۱).

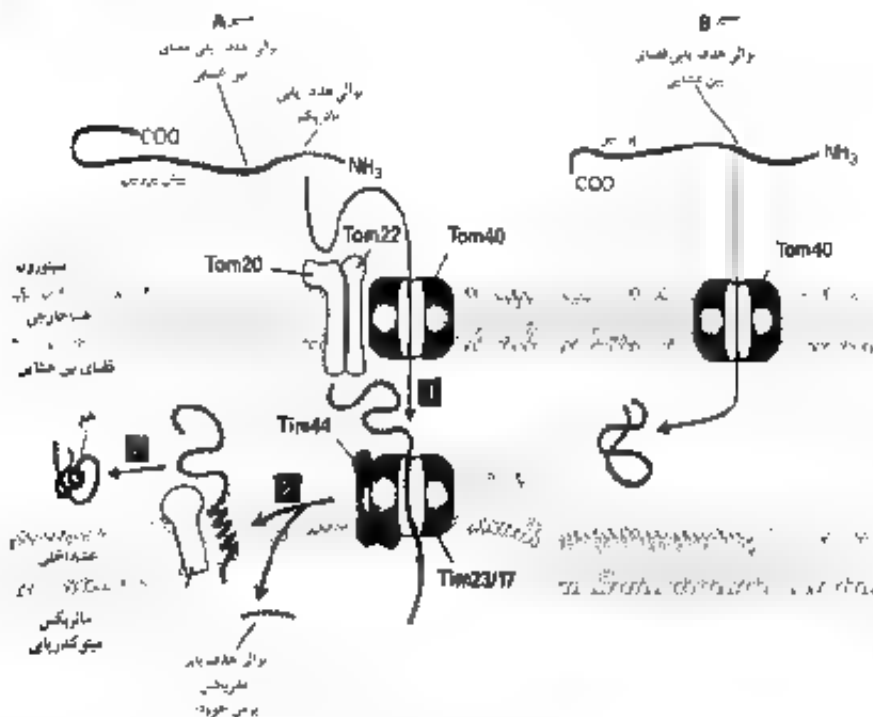
بومی مسیر برای ورود به غشاء داخلی توسط پروتئین هایی (مثلاً رپروچند واحد ۹ ATP سنتاز) است که پیش سازهای آنها هم دارای توالی هدف یابی ماتریکس بوده و هم واحدی آنگیز داخلی دارند که توسط پروتئین غشاء داخلی به نام Oxa1 شناسایی می شوند به نظر می رسد در این مسیر حداقل قسمتی از پیش ساز از طریق کانال های Tom40 و Tim23، 17، به ماتریکس منتقل می شود بعد از برش توالی هدف یابی ماتریکس، پروتئین از طریق فرسادی که یارمند میانکشی با Oxa1 و شاید دیگر پروتئین های غشای داخلی باشد به غشاء داخلی وارد می شود شکل ۱۲-۲۶، مسیر B). Oxa1 با یک پروتئین باکتریایی درگیر در وارد کردن برخی پروتئین های غشاء داخلی در باکتری مرتبط است. این همبستگی و ارتباط بیان می کند که Oxa1 احتمالاً از ناشی انتقال در باکتری درون همبستگی حاصل شده باشد که در نهایت به بین به میتوکندری شده است. به هر حال، پروتئین های سکین دهنده کانال های غشاء

پروتئین تانجوره در ماتریکس به دام اندازد همچنین، Hsc70 ماتریکس، که توسط پروتئین Tim44 به غشاء متصل شده است، می تواند به عبور موتور مولکولی عمل کند تا پروتئین را به سمت ماتریکس هل دهد، شکل ۱۲-۲۳ را ملاحظه کنید. در این حالت، عملکردهای Hsc70 ماتریکس و Tim44 به تریب شبیه به چابرونی های BiP و کمپلکس Sec63 در انتقال پس از ترجمه در لوز ER است. (شکل ۱۲-۹ را ملاحظه کنید).

سومین ورودی انرژی که برای وارد شدن پروتئین لازم است، شیب الکتروشیمیایی H^+ یا نیروی محرکه پروتون^(۱) از غشاء داخلی است. از فصل ۱۲ به یاد بیاورید در طول انتقال الکترون پروتون ها از ماتریکس به فضای بین دو غشاء پمپ شده و در غشاء داخلی باعث سربید پتانسیل غشایی شوند در کس نهایی میتوکندری هایی که از لحاظ تعین فعال بوده و سایرین نیروی محرکه پروتون را در غشاء داخلی تولید می نمایند، قادر به انتقال پروتئین های پیش ساز از سیموون به ماتریکس میتوکندری می باشند بیمار میتوکندری با مهارکننده ها یا حتی کمدهای فسفریلانسیون اکسیداتیو. مثل سیانید دی سیروفیل، بی نیروی محرکه پروتون را به هم می زبرد با این که پیش سازهای پروتئینی هنوز می توانند در این میتوکندری های مسموم با قدرت به گیرنده ها متصل شوند اما پروتئین ها در سلول های دمست محوره یا در سیستم های بدون سلول، حتی در حضور ATP و چابرونی های پروتئینی نمی توانند وارد شوند. دانشمندان هنوز به خوبی متوجه نشدند که نیروی محرکه پروتون چگونه ورود پروتئین را به ماتریکس تسهیل می کند هنگامی که یک پروتئین به طور سببی وارد غشاء داخلی شد، در معرض پتانسیل بین غشایی mV ۲۰۰ قرار می گیرد (فضای معنی ماتریکس). این اختلاف پتانسیل به ظاهر کوچک، وقتی در بین هسته جسی باریک آنگیز دو لایه لیپیدی قرار می گیرد، شیب الکتریکی درونانی برابر با حدود V/cm ۴۰۰۰۰۰ تولید می کند. یک نظریه این است که سازهای مثبت در توالی هدف یابی ماتریکس آمفی پاتیک می توانند به سلای توسط پتانسیل الکتریکی معنی درون غشایی، به فضای ماتریکس هل داده (الکتروفر) شوند.

سیگنال ها و مسیرهای جداگانه پروتئین ها را به ریز اجرایی درون میتوکندریایی هدف می کنند.

بر خلاف هدف یابی به ماتریکس، هدف یابی پروتئین ها به فضای بین غشایی، غشای داخلی و غشای خارجی میتوکندری معمولاً



▲ شکل ۱۳.۲۷ دو مسیر برای ورود به فضای بین غشایی میتوکندری. مسیر A، مسیر اصلی برای تحویل پروتئین‌ها از سیتوپلازم به فضای بین غشایی بوده و مشابه مسیر A برای تحویل به فضای داخلی است (شکل ۱۳.۲۶ - ملاحظه کنید). تفاوت اصلی این است که بوالی هدف‌یابی داخلی در پروتئین‌هایی مثل سیتوکروم c ، که مقصدش فضای بین غشایی است، توسط پروتئاز فضای داخلی شناخته شده و پروتئین را در سمت فضای بین غشایی، غشاء برش می‌زند سپس پروتئین‌ها شده در فضای بین غشایی تاجورده و به کوفاکتور هم متصل می‌شود. مسیر B شامل تحویل مستقیم به فضای بین غشایی و طریق معد ورودی عمومی Tom40 در فضای خارجی است.

(Tim9 و Tim10) که در فضای بین غشایی جای می‌گیرد بستگی دارد به نظر می‌رسد پروتئین‌های Tim کوچک، مانند جیرونها عمل کرده و پیش‌سازهای پروتئینی وارد شده از معد ورودی عمومی را به کمپلکس Tim22/54 در غشاء داخلی هدایت نموده و از طریق برقراری پیوند با بوالی ابگیر آنها، از تشکیل توده‌های نامحلول در محیط این فضای بین غشایی ممانعت می‌کند در نهایت کمپلکس Tim22/54 مسئول وارد نمودن چنین قطعه ابگیر و در پروتئین‌های پرودی، به غشاء داخلی است.

پروتئین‌های فضای بین غشایی، دو مسیر، پروتئین‌های سیتوپلازمی به فضای موجود در بین دو غشاء داخلی و خارجی میتوکندری تحویل می‌دهند در مسیر اصلی که توسط پروتئین‌ها انجام می‌شود (مثلاً، سیتوکروم c) پیش‌سازها دو بوالی مختلف هدف‌یابی انتهایی N دارند که هر دوی آنها در نهایت بریده می‌شوند. اغلب در انتهایی N هر دو بوالی یک بوالی هدف‌یابی ماتریکس است که توسط پروتئاز ماتریکس حذف می‌شود. بوالی دوم هدف‌یابی یک قطعه ابگیر بوده

داخلی در میتوکندری‌ها با پروتئین‌های ترانسپورت‌های ناگزیری مرتبط هستند Oxal هم چنین در ورود به غشاء داخلی پروتئین‌های خاصی (مثلاً ریز واحد II سیتوکروم اکسیژاز) که توسط DNA میتوکندریایی رمزدهی شده و در ماتریکس توسط ریبوروم‌های میتوکندریایی سیر می‌شوند نیز شرکت می‌کند.

مسیر بهایی برای ورود به غشاء داخلی میتوکندریایی توسط پروتئین‌های چند گذره صورت می‌گیرد که مثل آنسی‌پوردر ADP/ATP شامل ۶ ناحیه عبورکننده از غشاء هستند. این پروتئین‌ها فاقد بوالی معمول انتهایی N بوده و حاوی چنین بوالی داخلی هدف‌یابی میتوکندریایی هستند. بعد از این که بوالی داخلی توسط دومین گذره ورود متشکل از Tom22 و Tom70 شناسایی شد، پروتئین وارد شده از غشاء خارجی از طریق معد ورودی عمومی عبور می‌کند (شکل ۱۳.۲۶ - مسیر C). پروتئین سپس به دوسین کمپلکس انتقال در غشاء داخلی متشکل از پروتئین Tim22 و Tim54 می‌رود انتقال به کمپلکس Tim22/54 به یک کمپلکس چند زیرواحدی از دو پروتئین کوچک

می‌شود. آنزیم‌های جرحه‌کالوین مشاهده می‌شوند، که عملکرد آنها تثبیت دی‌کسی‌کربن به صورت کربوهیدرات در طول قوسستر است (فصل ۱۲). ریز واحد بزرگ (L) ریبوزوم ۱ و ۵ پس فسفات کربوکسیلار (RuBisCO، روبیسکو) توسط DNA کلروپلاستی رمزدهی می‌شود و در ریبوزوم‌های فضای اسرومای کلروپلاستی سنتز می‌گردند. ریز واحد کوچک (S) روبیسکو و آنزیم‌های دیگر جرحه‌کالوین توسط ژن‌های هسته‌ای رمزدهی شده و بعد از سنتز در سمپورول به کلروپلاست منتقل می‌شوند. قدم پیش‌ساز این پروتئین‌های استرومایی حاوی یک توالی ورود به استروما^(۱۲) است (جدول ۱۱-۱۳).

ازمایشات بر روی کلروپلاست‌های جدا شده، همانند آزمایشات بر روی میتوکندری‌ها در شکل ۱۳-۲۲ نشان داده شده که بیان کرده آنها می‌توانند پیش‌ساز ریز واحد S را بعد از سنتز وارد کنند. بعد از این که پیش‌ساز نانخورده وارد فضای اسرومایی شده به صورت ناپایدار و گذرا با چپرون Hsc70 استرومایی اتصال یافته و توالی انتهایی N بریده می‌شود در واکنش هدایی که چپرون‌های Hsc60 موجود در فضای استروما تسهیل‌کننده آنها هستند. هشت ریز واحد S یا هشت ریز واحد L تجمع یافته و آنزیم فعال روبیسکو تولید می‌شود.

فرآیند کلی ورود اسرومایی به نظر خیلی مشابه وارد شدن پروتئین‌ها به ماتریکس میتوکندریایی است (شکل ۱۳-۲۲). مطالعه کنید:، حداقل سه پروتئین عشاء خارجی کلروپلاست شامس یک گیره که به توالی ورود به استروما متصل می‌شود و یک کانال انتقال پروتئین و پنج پروتئین عشاء داخلی ساخته شده‌اند که برای هدایت پروتئین‌ها به سمت اسروما ضروری هستند. این پروتئین‌ها از نظر عملکردی یا گیرنده‌ها و کانال‌های پروتئینی در عشاء میتوکندری مشابه هستند اما از نظر سامتاری هوموگ می‌باشد. تعداد توالی‌های مشابه بین این پروتئین‌های کلروپلاستی و میتوکندریایی این می‌کند که آنها حتماً در طول زمان به‌طور مستقل تکامل یافته‌اند.

سواهد موجود بیان می‌کند که پروتئین‌های اسرومایی کلروپلاست، مشابه پروتئین‌های ماتریکس میتوکندریایی در حالت نانخورده وارد می‌شوند. ورود فنی به اسروما به هیدرولیز ATP وابسته بوده و توسط چپرون Hsc70 استرومایی که عمل آن مشابه Hsc70 در ماتریکس میتوکندری و BiP در لومن ER است کاتالیز می‌شود.

و انتقال کامل پروتئین از عشاء داخلی را متوقف می‌کند (شکل ۱۳-۲۷، مسیر A). بعد از این که حد واسطه حاصل جای گرفته در عشاء به صورت جایی، در کانال انتقالی Tim23/17 انتشار یافته، یک پروتئین در عشاء پروتئین ر در نزدیکی قطعه‌گیر عبورکننده از عشاء برش رده و پروتئین بالغ ر به شکل محلول در فضای بین عشایی رها می‌کند. به استثنای برش پروتئین‌ری دوم، این مسیر مشابه پروتئین‌های عشایی داخلی همچون CoxVa است (شکل ۲۶-۲۴، مسیر A) و ملاحظه کنید.

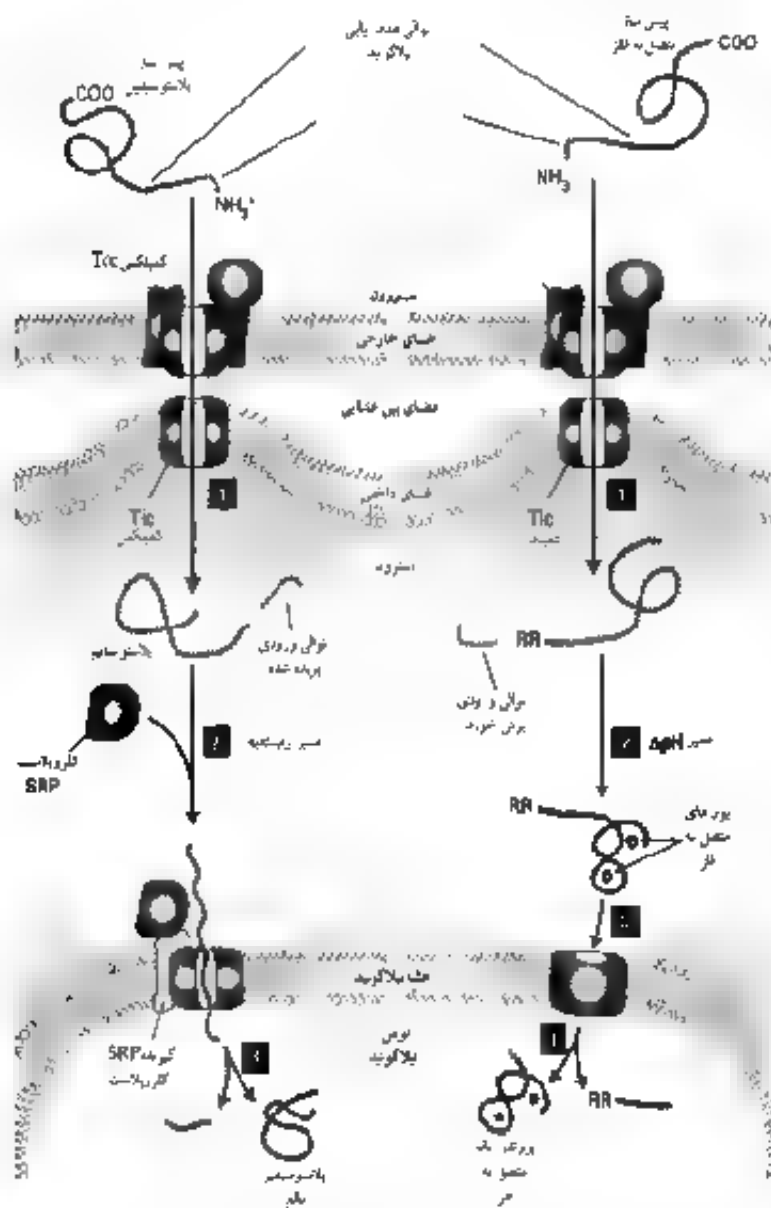
سینوکروم C هم نیاز، آنزیم مسئول اتصال کووالانته هم به سینوکروم C، پتانسر دومین مسیر هدف‌یابی به فضای بین عشایی است. در این مسیر پروتئین وارد شده دارای توالی هدف‌یابی ماتریکس در انتهای N بوده و مستقیماً از طریق مسدود ورودی عمومی بدون دخالت فیکورهای انتقال عشایی درونی به فضای بین عشایی هدایت می‌شود (شکل ۱۳-۲۷، مسیر B). چون انتقال از طریق منهد ورودی عمومی Tom40 با هیچ فرآیندی انرژی‌رایی سطح هیدرولیز ATP یا GTP همراه نشده، مکانیسمی که باعث انتقال یک‌طرفه از طریق عشاء خارجی می‌شود، شناخته نشده است. یک احتمال این است که سینوکروم C هم نیاز از طریق عشاء خارجی انتشار یافته و پس با پیوستن به یک پروتئین دیگر که از طریق یکی از مکانیسم‌های شرح داده شده به فضای بین عشایی آمده باشد، در فضای بین عشایی به نام می‌افتد.

پروتئین‌های عشایی خارجی، بسیاری از پروتئین‌هایی که گرفته در عشاء خارجی میتوکندری همچون خود حفره Tom40 و پورین میتوکندریایی، دارای ساختار بشکه‌ای بوده و در آن رسته‌های اتی‌پارالل که کانال مرکزی را احاطه می‌کنند فضات انگریز عبور کننده از عشاء را شکل می‌دهد. چنین پروتئین‌هایی از طریق توالی میانگش و مسدود ورودی عمومی Tom40 به عشاء خارجی وارد شده و سپس به کمپلکسی به اسم SAM (سامین چینش و تجمع)^(۱۳) متصل می‌شود. SAM حناق از سه پروتئین عشاء خارجی تشکیل شده است. احتمالاً ماهیت خاص پایدار آنگریز پروتئین‌های بشکه‌ای در نهایت باعث می‌شود که آنها به‌صورت پایدار در عشاء خارجی قرار گیرند، اما این که دقیقاً چگونه کمپلکس SAM باعث تسهیل این فرآیند می‌شود، شناخته نشده است.

هدف‌یابی پروتئین‌ها به اسرومای کلروپلاست مشابه وارد شدن پروتئین‌های ماتریکس میتوکندری است
در میان پروتئین‌هایی که در اسرومای کلروپلاست یافت

1- Sorting assembly Machinery

2- Stroma - import sequences



شکل ۱۳.۲۸ انتقال پروتئین‌ها به تیلاکوئیدهای کلروپلاست. در این جا دو مسیر از چهار مسیر انتقال پروتئین‌ها از سیتوپلاسم به پوم بیاکوبیده شدن داده شده است. در این مسیرهای پیش‌سازهای تأخورد از طریق همان پروتئین‌های خارجی که پروتئین‌های واقع در اسروما وارد می‌کند به اسروما تحویل داده می‌شوند. برش توالی انتهایی N ورود به اسروما در مرحله بعدی توسط پروتئاز سیتوپلاسمی توالی هدف‌یابی سلاکوئید را آشکار می‌کند (مرحله ۱). از این جا دو مسیر از هم جدا می‌شوند. در مسیر وابسته به SRP (چپ) پلاسمین و پروتئین‌های مشابه توسط یک سر سیتوپلاسمی در تصویر سالی داده شده در فضای اسرومای در حالت ناآخورده نگهداری می‌شده و توسط توالی هدف‌یابی سلاکوئید هدایت می‌شوند. این توالی به پروتئین‌هایی متصل می‌شود که در ارتباط نزدیکی با SRP باکتریایی، گیرنده SRP و سیتوکس SeY بوده و میانی حرکت به لومن هستند (مرحله ۲). بعد از بریده شدن توالی هدف‌یابی سلاکوئید توسط یک پروتئاز جداگانه در پوم بیاکوبیده، پروتئین به شکل فضایی بالغ خود در می‌آید (مرحله ۳). در مسیر وابسته به pH (راست)، پروتئین‌های متصل به فلر در اسروما تأخورد و کوآکس‌های دوگس (Redox) به کمپلکس اضافه می‌شوند. مرحله ۴. نو اسید آمینه آرژین (RR) بر انتهای N توالی هدف‌یابی سلاکوئید و شیب pH در عرض غشاء داخلی برای انتقال پروتئین تأخورد به لومن بیاکوبیده لازم هستند (مرحله ۵). ترانسلوکون در غشاء تیلاکوئید حداقل از چهار پروتئین مرتبط با پروتئین‌های عادی داخلی باکتریایی تشکیل شده است. توالی هدف‌یابی سلاکوئید حاوی دو اسید آمینه آرژین، در پوم بیاکوبیده بریده می‌شود (مرحله ۶).

برخی از پروتئین‌های رمرده‌ی شده با DNA کلروپلاستی و ستر شده بر اسروما یا متصل شده از سینورول به اسروما، از این طریق وارد غشاء تیلاکوئید می‌شوند.

در نهایت، پروتئین‌های تیلاکوئید که به کوفاکترهای حاوی فنر متصل هستند از طریق مسیر دیگری به لومن تیلاکوئید وارد می‌شوند (شکل ۱۳-۲۸، راست). پیش‌سازهای تاجورده این پروتئین‌ها، تول به اسروما جهت‌دهی شده و در انت موالی انتهایی N ورود به اسروما بریده شد و سپس پروتئین تاجورده به کوفاکور متصل می‌شود. مجموعه‌ای از پروتئین‌های غشایی تیلاکوئید به انتقال پروتئین تاجورده و کوفاکور متصل به لومن تیلاکوئید زفر بندی که بروی آن از شیب pH معمول در غشاء تیلاکوئید نامین می‌شود) کمک می‌کند. توالی هدفیابی تیلاکوئید که پروتئین را به مسیر وابسته به pH هدایت می‌کند شامل دو اسید آمینه آرژین بر دیک به هم است که برای شناسایی ضروری هستند. سول‌های ناکتریابی نیز دارای مکانیسم برای انتقال پروتئین تاجورده از میان غشاء داخلی، با توالی دارای آرژین مسهمی هستند. مکانیسم مولکولی که این پروتئین‌های تاجورده کروی، در طریق آن وارد غشاء تیلاکوئید می‌شوند، هیاکنون بحث مطالعات زیادی قرار دارد.

نکات کلیدی بخش ۱۳-۴

ارسال پروتئین‌ها به میتوکندری‌ها و کلروپلاست‌ها

■ اغلب پروتئین‌های میتوکندریایی و کلروپلاستی بوسیله ژن‌های هسته‌ای رمرده‌ی و بر روی رسوروم‌های سینورولی ستر شده و به صورت پس ترجمه‌ای به داخل اندامک‌ها وارد می‌شوند.

■ همه اطلاعات مورد نیاز برای هدف‌یابی پروتئین پیش‌ساز از سینورول به ماتریکس میتوکندری یا اسرومای کلروپلاست در درون توالی هدف‌یابی جذب در انتهای N آن وجود دارد. بعد از ورود پروتئین توالی هدف‌یابی جذب بوسیله پروتئین‌های درون ماتریکس یا اسروما برداشته می‌شود.

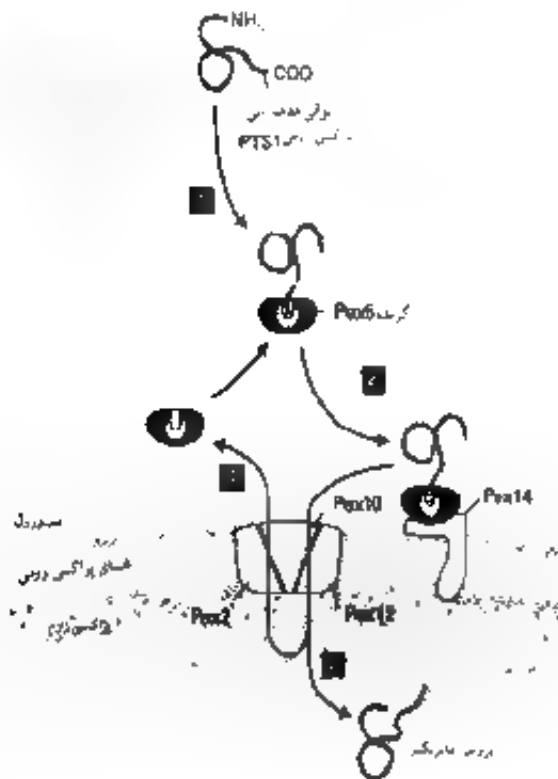
■ چابرونی‌های سینورولی پیش‌سازهای میتوکندریایی و کلروپلاستی، پروتئین‌ها را در حالت تاجورده نگه می‌دارند. فقط پروتئین‌های تاجورده می‌توانند به داخل اندامک‌ها وارد شوند. انتقال در میتوکندری در جایگاه‌هایی اتفاق می‌افتد که غشاءهای داخلی و خارجی اندامک در نزدیکی هم قرار می‌گیرند.

بر خلاف میتوکندری‌ها، کلروپلاست‌ها شیب الکتروشیمیایی (بروی محرکه پروتون) در غشای داخلی خود بونید نمی‌کنند. بنابراین به نظر می‌رسد وارد شدن پروتئین به اسروما فقط در ر بروی هیدرویر ATP صورت می‌گیرد.

پروتئین‌ها از طریق مکانیسم‌های مرتبط با انتقال از میان غشاء داخلی باکتریایی، به تیلاکوئیدها هدف‌یابی می‌شوند.

کلروپلاست‌ها علاوه بر غشای دولایه‌ای که آنها را احاطه کرده، دارای یک سری کیسه‌های غشایی داخلی مرتبط با هم به نام تیلاکوئیدها^(۱) (شکل ۱۳-۲۹) را ملاحظه کنید) هستند. پروتئین‌های واقع در غشاء تیلاکوئید با لومن، فتوسنتز به راه می‌افزاید. حتی از این پروتئین‌ها در سینورول به صورت پیش‌سازهایی یا چند موالی هدف‌یابی ستر می‌شوند. برای مثال، پلاسوسیانین و دیگر پروتئین‌های مهم شده برای لومن تیلاکوئید نیاز به عمل موالی دو موالی هدف‌یابی جذب دارند. تولی موالی ورود به اسروما در انتهای N است که پروتئین را ر همان مسیری ورود زیر واحد ۵ روبیسکو به اسروما هدایت می‌کند. موالی دوم پروتئین ر از اسروما به لومن تیلاکوئید هدف‌دهی می‌کند. نقش این موالی‌های هدف‌یابی ب آزمایشانی مشخص شد که میر جنب پروتئین‌های جهش یافته در طریق تکنیک‌های DNA بوتریکپ را در کلروپلاست‌های جذب شده، اندر گیری می‌کرد. بر ی مثال، پلاسوسیانین جهش یافته که موالی هدف‌یابی تیلاکوئید نداشته اما دارای موالی ورود اسروما می‌باشد، در اسروما تجمع یافته و به لومن تیلاکوئید منتقل نمی‌شود.

چهار مسیر مختلف برای انتقال پروتئین‌ها از اسروما به تیلاکوئید، شناخته شده است. تمامی این چهار مسیر ارتباط نزدیکی با مکانیسم انتقال مشابه در باکتری‌ها دارد که این امر پس‌گسه ارتباط تکاملی نزدیک بین غشای اسرومایی و غشاء داخلی باکتریایی است. انتقال پلاسوسیانین و پروتئین‌های مرتبط به لومن تیلاکوئید از اسروما توسط مسیر وابسته به SRP کلروپلاستی صورت می‌گیرد که از برانسوکوبی مسابه SecY (نسخه باکتریایی کمپلکس Sec61) استفاده می‌کند (شکل ۱۳-۲۸، چپ). دومین مسیر برای انتقال پروتئین‌ها به لومن تیلاکوئید شامل یک پروتئین مرتبط با پروتئین باکتریایی SecA است که از انرژی هیدرویر ATP استفاده می‌کند تا انتقال از طریق ترانسلوکون SecY را انجام دهد. سومین مسیر، در هدف‌یابی پروتئین‌ها به سمت غشاء تیلاکوئید به یک پروتئین مرتبط با پروتئین Oxal میتوکندریایی و پروتئین باکتریایی همولوگ آن وابسته است (شکل ۱۳-۲۶، مسیر B). ملاحظه کنید،



شکل ۱۳-۲۹ ورود هدایت شده پروتئین ماتریکس پراکسیزومی مرحله (۱): کاتالاز و اغلب پروتئین‌های ماتریکس پراکسیزومی حاوی توالی هدف‌یابی جذب PTS1 در انتهای C (فرمر) بوده و گیرنده سیورولی Pex5 متصل می‌شود. مرحله (۲): Pex5 به همراه پروتئین ماتریکسی، یا گیرنده Pex14 واقع در عشاء پراکسیزوم می‌انگاش می‌دهد. مرحله (۳): سپس کمپلکس پروتئین - Pex5 ماتریکس به مجموعه‌ای از پروتئین‌های عشاء منتقل می‌شود (Pex10، Pex12 و Pex2) که برای انتقال به ماتریکس پراکسیزومی از طریق یک مکانیسم ناشناخته ضروری است. مرحله (۴): در برخی نقاط، چه در حین انتقال و چه در بوم، Pex از پروتئین ماتریکس جدا شده و به سیورول بر می‌گردد. این فرایند شامل کمپلکس Pex2/10/12 و پروتئین‌های عشاء و سیورولی دیگر بوده و نشان داده شده است که یاد داشته باشید که پروتئین‌های ناخورد می‌توانند به پراکسیزومها منتقل شوند و همچنین توالی هدف‌یابی در ماتریکس حذف نمی‌شود.

میوکندری‌ها و کلروپلاست‌ها رخ می‌دهد. وقتی پرواکسیزوم‌ها در اثر اضافه شدن پروتئین (و لیپید) بزرگ می‌شوند، در نهایت تقسیم شده و اندامک جدید تشکیل می‌دهند. اندازه و ترکیب ازبمی پراکسیزوم‌ها به نسبت انواع مختلف سول تفاوت قابل توجهی می‌کند. با این حال، تمامی پراکسیزوم‌ها

■ پروتئین‌های مشخص شده برای ماتریکس میوکندری به گیرنده‌های روی عشاء بیرونی میوکندری متصل و سپس به منفذ ورودی عمومی در عشاء میرومی (Tom40) منتقل می‌شوند. انرژی انتقال هم‌زمان از عشاء خارجی و داخلی از بیرونی محرکه پروتون در عشاء داخلی و هیدرولیز ATP بوسیله ATP در Hsc70 در ماتریکس حاصل می‌شود (شکل ۱۳-۲۳ را ملاحظه کنید).

■ پروتئین‌های ارسال شده به مقاصد میوکندریایی غیر از ماتریکس معمولاً حاوی نو یا چند توالی هدف‌یابی هستند که یکی از آنها احتمالاً توالی انشعای N هدف‌یابی ماتریکس است (شکل ۱۳-۲۵ را ملاحظه کنید).

■ بعضی پروتئین‌های میوکندری که مقصدشان فضای بین دو عشاء یا عشاء داخلی است اول به ماتریکس وارد شده و سپس به عشاء داخلی و یا فضای بین عشاء بر می‌گردند. پروتئین‌های دیگر به ماتریکس وارد نشده و مستقیماً به جایگاه بهایی خود می‌روند.

■ ورود پروتئین به درون استرومای کلروپلاست از طریق کانال‌های انتقال عشاء داخلی و عشاء خارجی انجام می‌شود. این کانال‌ها از لحاظ عملکرد شبیه به کانال‌های میوکندری بوده و از پروتئین‌های تشکیل شده‌اند که توالی مشابهی با پروتئین‌های مرتبط در میوکندری دارند.

■ پروتئین‌های با مقصد تیلاکوئید برای توالی هدف‌یابی ثانویه هستند. بعد از ورود به پروتئین‌ها به استروما، برید شدن توالی‌های هدف‌یابی استروما توالی‌های هدف‌یابی به تیلاکوئیدها را انکسار می‌سازد.

■ چهار مسیر شناخته شده در حرکت پروتئین‌ها از استرومای کلروپلاست به تیلاکوئید شباهت نزدیکی به انتقال از عشاء داخل باکتری دارد (شکل ۱۳-۲۸ را ملاحظه کنید). یکی از این سیستم‌ها می‌تواند پروتئین‌های ناخورد را منتقل نماید.

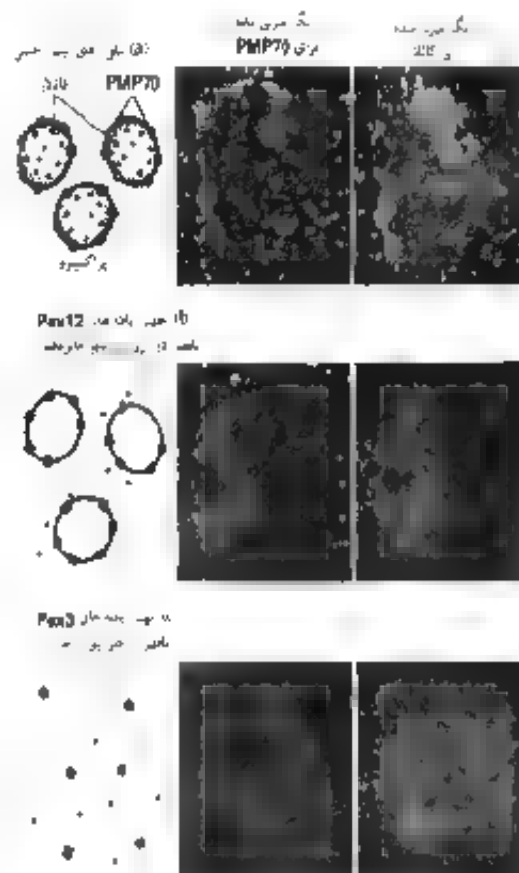
۱۳-۵ ارسال پروتئین‌های پراکسیزومی

پراکسیزوم‌ها اندامک‌های کوچکی هستند که با یک عشاء احاطه می‌شوند. برخلاف میوکندری‌ها و کلروپلاست‌ها، پراکسیزوم‌ها فاقد DNA و ریبوزوم هستند. در نتیجه تمام پروتئین‌های پراکسیزومی توسط ژن‌های هسته‌ای رمزدهی می‌شوند و بر روی ریبوزوم‌های سیورولی سنتز می‌شوند و سپس در ترکیب پرواکسیزوم‌های «قبل» موجود با تازه تولید شده شرکت می‌کنند. همین‌طور که در مورد

پراکسید هیدروژن (H_2O_2) تولید شده در این واکنش‌های کسیداسیون به شدت فعال بوده و برای جزای سولی مصر است. پراکسیروم هم چنین آنزیم‌هایی مثل کاتالاز، دارد که H_2O_2 را به H_2O تبدیل می‌کند. در پستانداران، پراکسیروم‌ها به فراوانی در سول‌های کبد یافت شده و ۱ تا ۲ درصد از حجم سولی را تشکیل می‌دهند.

گیرنده سیتوزولی پروتئین‌های ناوالی SKL در انتهای C با به ماتریکس پراکسیرومی هدف‌دهی می‌کند

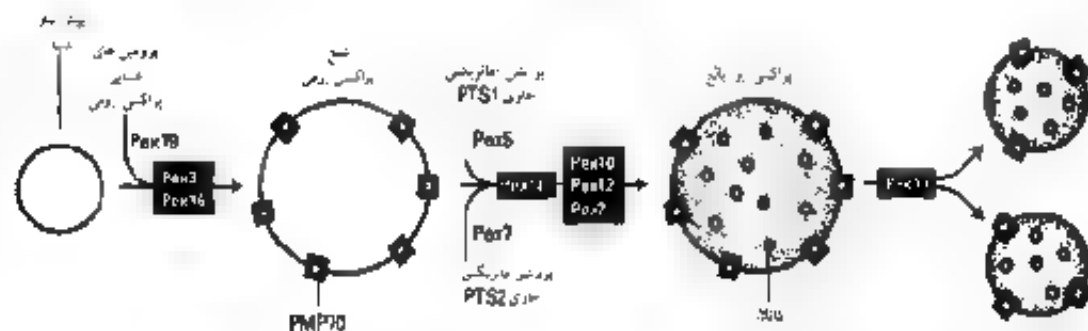
وارد شدن کاتالاز و دیگر پروتئین‌ها به پراکسیروم‌های کبد موش، آزمایشگاهی را می‌توان مثل بررسی ورود پروتئین‌های میتوکندریایی (شکل ۱۴-۲۲) را ملاحظه کرد. در سیستم‌های بدون سولون بررسی کرد. با بررسی پروتئین‌های کاتالاز جهش یافته مختلف در یک سیستم، محققان به این نتیجه رسیدند که توالی Ser-Lys-Leu (SKL) با یک ناوالی مرتبط در انتهای C برای هدف‌یابی پروتئین لازم است. به علاوه، در سول‌های کشت داده شده، صافه کردن ناوالی SKL به انتهای C پروتئین‌های معمول سیتوزولی باعث هدایت آنها برای جذب در پراکسیروم‌ها می‌شود. تمامی پروتئین‌های مختلف ماتریکس پراکسیروم، به جز سادکمی، دارای این نوع ناوالی بوده که به نام توالی هدف‌یابی پراکسیرومی ^(۱) و یا به طور خلاصه PTS خوانده می‌شود. مسیر ورود کاتالاز و دیگر پروتئین‌های دارای PTS1 به ماتریکس پراکسیرومی در شکل ۱۴-۲۹ نشان داده شده است. PTS1 به پروتئین حامل محلولی در سیتوزول (Pex5) متصل می‌شود، که در طرف مقابل گیرنده‌ای در عشاء پراکسیروم (Pex4) متصل می‌گردد. به نظر می‌رسد گیرنده ورودی پراکسیروم که محلول و در ارتباط با عشاء است به جز عملکرد پس برجه‌ای پروتئین محلول متصل شونده به PTS1 عملکردی مشابه با SRP و گیرنده SRP در هدف‌یابی به لومن ER ندارد. پروتئینی که وارد می‌شود، سپس از طریق کانال انتقالی چند زیرواحدی در حالی که هنوز متصل به Pex5 است (این خصوصیت آن را از ورود پروتئین به لومن ER متمایز می‌سازد) حرکت می‌کند. در یک مرحله و در حین یا بعد از ورود به ماتریکس، Pex5 از پروتئین ماتریکس پراکسیروم جدا شده و به سیتوپلاسم بر می‌گردد و باز یافت می‌شود. بر خلاف ناوالی‌های انتهای N هدف‌یابی جذب در پروتئین‌های لومن ER، ماتریکس میوکندری و استرومای



شکل ۱۴-۳۰ مطالعات وجود مسرهای متفاوت برای داخل

شدن پروتئین‌های عسایی و ماتریکس پراکسیرومی نشن می‌دهد. سول‌ها با انسی‌بادی‌های فلورسانت برای PMP70 (پروتئین عشاءه پراکسیروم) و یک با انسی‌بادی‌های فلورسانت برای کاتالاز، (پروتئین ماتریکس پراکسیروم) رنگ‌آمیزی شده و سپس در میکروسکوپ فلورسانت مشاهده شدند. (a) در سول‌های نوع وحشی، هم پروتئین‌های عسایی و هم ماتریکس پراکسیروم به صورت نقاط واضح قابل رؤیت است. (b) در سول‌های بیمارانی دارای Pex12 ناقص، کاتالاز به صورت یکسانی در سیتوزول پراکنده است، در حالی که PMP70 به صورت طبیعی در اجسام پراکسیرومی قرار می‌گیرد. (c) در سول‌های بیمارانی دارای Pex3 ناقص، عشاءهای پراکسیرومی نمی‌توانند جمع یافته و در نتیجه اجسام پراکسیرومی شکل می‌گیرند بنابراین کاتالاز و PMP70 به صورت غیرمعمول در سیتوزول جای می‌گیرند.

شامل آنزیم‌هایی هستند که از اکسیژن مونوکولی برای اکسید کردن سوسترهای مختلف مثل آمینوهای آمینه و اسیدهای چرب استفاده کرده، و آنها را به اجزای کوچک‌تر جرد نموده و برای استفاده در مسیرهای بیوسنتزی آماده می‌کند.



▲ شکل ۱۳-۳۱ مدل بیوترم و تقسیم پراکسیرومی. اولین مرحله تشکیل از نو و حذف پراکسیرومها ترکیب پروتئین‌های غشایی پراکسیرومی یا پیش‌ساز غشاهای مشتق شده از ER است. Pex19 به عنوان گیرنده برای نوآلی‌های هدف‌یابی غشاء عمل می‌کند. Pex3 و Pex6 برای ورود مناسب پروتئین‌ها به غشاهای در حال تشکیل پراکسیرومی مورد نیاز هستند. ورود تمامی پروتئین‌های غشایی پراکسیروم یک شیخ پراکسیرومی را تولید می‌کند که قادر به وارد کردن پروتئین‌های هدف‌یابی شده به ماتریکس است. مسیرهای ورود پروتئین‌های ماتریکس حاوی PTS1 و PTS2 و Pex7 جهت مسایف گیرنده استرومی این ترتیب (Pex7 و Pex5) که به نوآلی هدف‌یابی متصل می‌شود (شکل ۱۳-۳۲) ملاحظه کنید. تفاوت دارند ترکیب کامل پروتئین‌های ماتریکس موجب تولید یک پراکسیروم بالغ می‌شود. تکثیر پراکسیرومها نیازمند تقسیم پراکسیروم‌های بالغ است. این فرایند به پروتئین Pex11 وابسته می‌باشد.

براساس این ایده، خورد شدن وابسته به ATP در کمپلکس، ممکن است موکس‌های محموله به ماتریکس پراکسیروم رها کرد و Pex5 به سپروول آزاد شود تا دور دیگری از ورود محموله را ممکن کند. تعداد کمی از پروتئین‌های ماتریکس پراکسیرومی همانند تیولاز به عنوان پیش‌سازهایی با نوآلی هدف‌یابی جذب به PTS2 ستر می‌شوند. این پروتئین‌ها به پروتئین‌های گیرنده سپرووی مختلفی متصل می‌شوند، اما به نظر می‌رسد وارد شدن آنها توسط مکانیسمی مشابه با پروتئین‌های حاوی PTS1 صورت می‌گیرد.

پروتئین‌های غشاء و ماتریکس پراکسیرومی از طریق مسیرهای مختلفی وارد غشاء می‌شوند.

چشم‌های اترومی معنوب که باعث تجمع نافض پراکسیرومها می‌شود، به صورت طبیعی در جمعیت‌های انسانی رخ می‌دهد. جنس نقص‌هایی می‌تواند باعث ایجاد بیماری‌های تکوینی مرتبط با ناهنجاری جمجمه‌ای شود به عنوان مثال در سندرم رلویگر^(۱) و ناهنجاری‌های مرتبط، انتقال اغلب پروتئین‌ها به ماتریکس پراکسیرومی مختل شده و آنزیم‌های پراکسیرومی تازه ستر شده در سیتوپلازم باقی مانده و در بهات تجربه می‌شوند. بررسی ژنتیکی سول‌های گشت داده شده از بیماران رلویگر و از سول‌های محمر حاوی جهش‌های مشابه، بیش از ۲۰٪ زن ر مشخص ساخت که برای بیوترم پراکسیروم لازم هستند.

کلروپلاسمه نوآلی PTS1 بعد از ورود به پراکسیروم، از پروتئین بریده می‌شود و وارد شدن پروتئین‌ها به پراکسیروم نیازمند هیدرولیز ATP است، اما هر مشخص نیست که چگونه انرژی آزاد شده از ATP برای انتقال یک طرفه از بین غشاء پراکسیرومی استفاده می‌شود.

مانعین ورودی پراکسیروم، بر خلاف پیستر سیستم‌هایی میانجی ورود پروتئین به ER، میتوکندری و کلروپلاسمه می‌تواند پروتئین‌های ذخیره را از غشاء مستقل کند برای مثال، کاتالاز قبل از اتصال به غشاء پراکسیروم، در میوبلاسم ناخورد و به گروه هم متصل می‌شود. مطالعات در سیستم بدون سلول نشان داد ماشین ورود پراکسیرومی می‌تواند درت ماکرومولکولی بزرگ همچون درت طلا به قطر حدود ۹ نانومتر را تا زمانی که دنباله PTS1 به ن متصل شده است، منتقل کند. با این حال، غشاهای پراکسیرومی به نظر نمی‌آید همچون منافذ هسته‌ای که در فصل پنجم توصیف خواهد شد. ساختارهای معدی پایدر بزرگ داشته باشند مکانیسم اساسی انتقال پروتئین ماتریکس پراکسیرومی هنوز به خوبی شناخته شده است اما بطور وسیع در حال بررسی است. برخی از مکانیسم‌های تحت بررسی شامل این ایده هستند که پروتئین‌های غشایی پراکسیروم Pex10، Pex12 و Pex2 امکان دارد تجمع یافته و یک کانال عبورکننده غشاء نسبتاً بزرگ ر تشکیل دهند که دهانه آن حدود ۱۵-۲۰ نانومتر است (برای مقایسه، کانالی که توسط کمپلکس Sec61 تشکیل می‌شود دهانه با حداکثر ۲nm قطر دارد). همچنین Pex5 متصل به مولکول‌های محموله حاوی PTS1 ممکن است کمپلکس‌های الیگومر جای گرفته در غشاء پراکسیروم تشکیل دهد.



به پروتئین دیگری به نام Pex11 بستگی دارد. بیان زیاد پروتئین Pex11 موجب افزایش زیاد تعداد پراکسیسوم‌ها می‌شود که بیان می‌کند این پروتئین می‌تواند تقسیم پراکسیسوم‌ها کنترل می‌کند. پراکسیسوم‌های کوچک تولید شده در اثر تقسیم، می‌تواند از طریق مسیرهای ذکر شده، با ورود سایر پروتئین‌های عشی و ماتریکس دیگری، بزرگ شوند.

نکات کلیدی بخش ۵-۱۳

ارسال پروتئین‌های پراکسیسومی

■ همه پروتئین‌های پراکسیسومی روی سیگنال‌های سیتوزولی ستر شده و بعد از ترجمه به داخل اندامک منتقل می‌شوند.

■ اغلب پروتئین‌های ماتریکس پراکسیسوم حاوی نوآلی هدف‌یابی PTS1 در انتهای C هستند. مقدار کمی از پروتئین‌های ماتریکس نیز حاوی نوآلی هدف‌یابی PST2 در انتهای N هستند. هیچ‌یک از این نوآلی‌های هدف‌یابی بعد از ورود بریده نمی‌شوند.

■ همه پروتئین‌ها به مقصد ماتریکس پراکسیسوم به یک پروتئین حامل سیتوزولی متصل شده (این حامل بین پروتئین‌های حاوی PTS1 و PST2 مابین قابل می‌شود) و سپس به طرف گیرنده ورود معمول و ماشینی انتقال در روی عشاء پراکسیسوم هدایت می‌شوند (شکل ۳۹-۱۳ را ملاحظه کنید).

■ انتقال پروتئین‌های ماتریکس از عشاء پراکسیسومی به هیپروتیو ATP وابسته است. اغلب پروتئین‌های ماتریکس پراکسیسوم در سیتوزول ناچورده و با ساختمان فضایی ناچورده از عشاء عبور می‌کند. این نوع انتقال متفاوت از ورود پروتئین‌ها به داخل اندامک‌هایی همچون ER، میتوکندری و کلروپلاست می‌باشد.

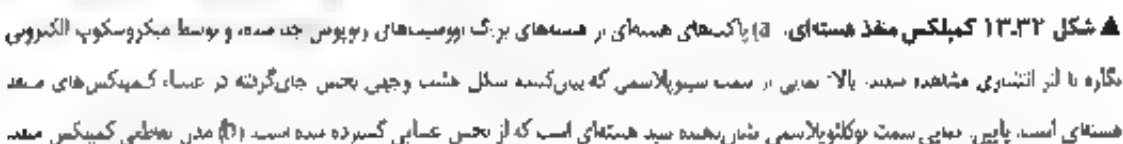
■ پروتئین‌ها به مقصد عشاء پراکسیسوم نوآلی‌های هدف‌یابی متفاوتی نسبت به پروتئین‌های ماتریکس پراکسیسوم داشته و از طریق مسیر متفاوتی وارد می‌شوند.

■ برخلاف میتوکندری و کلروپلاست‌ها، پراکسیسوم‌ها می‌توانند از عشاء‌های پیس‌سازی که احتمالاً از ER مشتق شده‌اند و همچنین تقسیم اندامک‌های (پراکسیسوم‌ها) از پیش موجود می‌باشد، ساخته شوند (به شکل ۴۱-۱۳ را ملاحظه کنید).

مطالعات بر روی جهش یافته‌های تجمع پراکسیسوم نشان داد، در مقایسه با ورود پروتئین‌ها به عشاء پراکسیسوم، مسیرهای مختلفی برای ورود پروتئین‌ها به ماتریکس پراکسیسوم استفاده می‌شود. برای مثال، بررسی سلول‌های بیمار از رویگر موجب شناسایی ژن‌های Pex2، Pex10، Pex12 و Pex20 در هر کدام از این پروتئین‌ها، نمی‌شود. پروتئین‌های ماتریکس را به پراکسیسوم‌ها وارد نمایند با وجود این، سلول‌ها حاوی پراکسیسوم‌های خالی بوده و نمایی طبیعی از پروتئین‌ها عشاء پراکسیسومی ندارند (شکل ۳۰-۱۲).

جهش‌ها در هر کدام از سه ژن دیگر همانند پروتئین‌های ماتریکس باعث توقف ورود پروتئین‌های عشی پراکسیسوم می‌شود (شکل ۳۰-۱۳). این یافته‌ها ثابت می‌کند که یک سری از پروتئین‌ها، پروتئین‌های محلول را به ماتریکس پراکسیسومی منتقل می‌کند اما سری متفاوتی از پروتئین‌ها برای انتقال به عشاء پراکسیسوم لازم است. این وضعیت با وضعیت مشاهده شده در ER، متوکندری‌ها و کلروپلاست‌ها، بطور چشمگیری متفاوت است. در مورد آنها ER میتوکندری‌ها و کلروپلاست‌ها همان‌طور که دیدیم پروتئین‌های عشی و محلول در حین از جزی مسیر برای ورود بر این اندامک‌ها مشاهده هستند.

با این‌که اکثر پراکسیسوم‌ها از تقسیم اندامک‌های قبلی ایجاد می‌شوند، اما این اندامک‌ها نیز می‌تواند به صورت خود ساخته طی سه مرحله شای داده شده در شکل ۴۱-۳۹ تولید شوند. در این حالت، تجمع پراکسیسوم در ER آغاز می‌گردد. حائقی دو پروتئین عشی پراکسیسوم یعنی Pex3، Pex16، از طریق مکانسمی که در بخش ۲-۱۳ بیان داده شد به عشاء ER وارد می‌شوند. Pex3 و Pex16 پروتئین‌های پراکسیسوم دیگری، همچون Pex19، به کار گرفته و یک ناحیه ویژه در عشاء ER تشکیل می‌دهد که می‌تواند از ER جابه‌جا شده و عشاء پیش‌ساز پراکسیسومی تشکیل دهد. بررسی و آنالیز سلول‌های جهش یافته بیان می‌کند که Pex9 پروتئین گیرنده مسئول هدف‌یابی پروتئین‌های عشاء پراکسیسومی است، در حالی که Pex3 و Pex19 برای ورود مناسب آنها به عشاء ضروری هستند. این سه پروتئین به نظر می‌رسد مسئول تجمع پروتئین‌های عشاء پراکسیسومی در پراکسیسوم بالغ و تشکیل از نو پراکسیسوم‌های جدید باشند. وارد شدن پروتئین‌های عشاء پراکسیسومی باعث ایجاد عشی می‌شود که تمامی اجزای لازم برای ورود پروتئین‌های ماتریکس را داشته و موجب تشکیل پراکسیسوم‌های بالغ و عملکردی می‌شود. تقسیم پراکسیسوم‌های بالغ، (که به میزانی وسیعی تعیین کننده تعداد پراکسیسوم‌ها در سلول است)

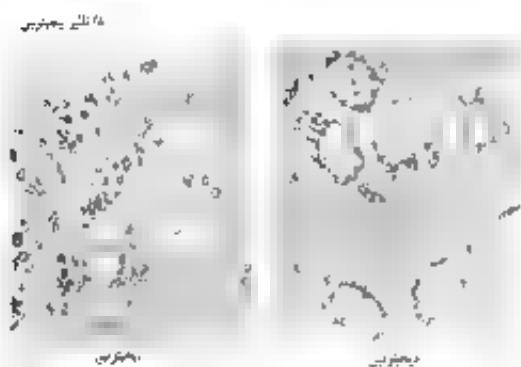


مظفر ریپورورها ۱۴ رده شسته شده و از بی خارج می شود ما هم جیم برسی
خواهیم کرد که چگونه RNA و دیگر کمپلکس های
ریبونوکلئوپروتئینی از طریق هرابندی که از نظر مکانیسم ما ورود
پروتئین های هسته ای متفاوت است به رسته خارج می شود

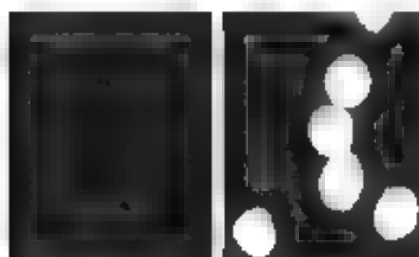
منافذ بی شماری، باکتر هسته‌ای تمام سلول‌های یوکاریوت را
صندبار می‌کند. هر منفذ هسته‌ای از ساختار پیچیده‌ای به نام
کمپلکس منفذ هسته‌ای^(۲) (NPC) ساخته شده که یکی از
بزرگ‌ترین تجمع‌های پروتئینی در سلول است. جرم کل ساختار منفذ
در هر دانه‌ای از ۶۰ میلیون دالتون بوده و حدود ۶۰ پروتئین بزرگ‌تر از
دیویروم است، یک NPC از ۳۰۰ پروتئین مختلف

هسته از سیتوپلاسم به وسیله دو عشا‌یی که پاکت هسته‌ای^(۱) را تشکیل می‌دهند جدا شده است (شکل ۱-۹ ر ملاحظه کنید). پاکت هسته‌ای تا ER ادامه پیدا کرده و بخشی از آن را تشکیل می‌دهد. انتقال پروتئین‌ها از سیتوپلاسم به هسته و حرکت ماکرومولکول‌هایی همچون mRNA، rRNA و وریر و احدهای ریوروسی، به خارج از هسته از طریق ساعد هسته‌ای صورت می‌گیرد که در دو عشا‌ پاکت هسته‌ای قرار می‌گیرند. وارد سس پروتئین‌ها به هسته از چندین جهت یا ورود پروتئین‌ها به دیگر اندامک‌ها مشترک است. مثلاً، پروتئین‌ها هسته‌ای وارد شده، دارای توالی هدف‌یابی و ژئ‌های به نام توالی‌های مکان‌یابی هسته‌ای^(۲) یا NLS هستند. سس پروتئین‌ها بصورت تاحورده وارد هسته می‌شوند و بنابراین ورود هسته‌ای اساساً با انتقال پروتئین از طریق عشا‌های ER، میتوکندری و کلروپلاست متفاوت است زیرا در آنها پروتئین‌ها در طول انتقال به حالت باز شده و تاحورده در می‌ایند در این قسمت م در مورد مکلیم‌های احسی بحث خواهیم کرد که از طریق آن پروتئین‌ها و برخی ریوکلنورین‌ها

- 1 Nuclear envelope
- 2 Nuclear localization sequences
- 3 Nuclear pore Complex

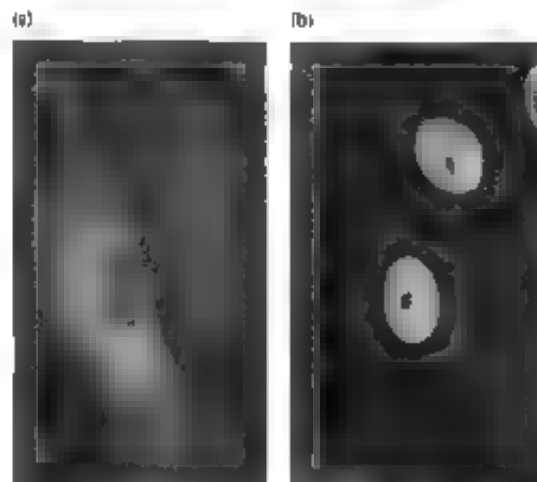


شکل ۱: توزیع پروتئین‌ها در سلول‌های مختلف.



▲ شکل تجربی ۱۳-۳۳ پروتئین‌های سیورولی برای انتقال هسته‌ای لازم هستند. ناتوانی انتقال بر سلول‌های کشت داده شده به‌دنبال مده بر عیاب لیبرات (Y521C) تابش‌کننده برگزینی اجزای محلول سیورولی در عین هر یک است. (B) تصویر فاز کسب‌شده بر سلول‌های هلازی بیمار شده و به‌دنبال شده در اثر دی‌جینوین. بیمار یک لایه از سلول‌های کشت داده شده با درجه‌بند ملایم و تک یونی دی‌جینوین عشا بلاسمایی را جتان به‌دنبال می‌کند که عشا سیورولی به سیورین بست می‌کند اما پاکت هسته‌ای و NPC در دست مجورده و سالم باقی می‌ماند. (A) میکروگراف‌های فلورسانس از سلول‌های به‌دنبال شده با دی‌جینوین در هلا می‌کوبه شده با پروتئین فلورسانس جفت شده سیمایی با پپید NLS آنتی ژن - T از SV40 در حضور و عیاب سیورین (ایزاف). مجمع بین سوبسرای انتقال در هسته فقط زمانی رخ می‌دهد که سیورول در محیطا لکوسین و وجود داشته باشد (راسب).

انسان را باید در عوض این ماکرومولکول‌ها به صورت فعال و نامک پروتئین‌های ناقل محلول که به ماکرومولکول‌ها متصل شده و با نوکلئوپروتئین‌ها بر میانکشی می‌دهد، از طریق NPC منتقل می‌شوند.



▲ شکل تجربی ۱۳-۳۳ سیگنال مکان‌یابی - هسته‌ای (NLS) پروتئین‌ها را به سمت هسته سلولی هدایت می‌کند. پروتئین‌های سیورولاسمی وقتی که به سیگنال مکان‌یابی - هسته‌ای متصل می‌شوند، می‌توانند در هسته جای گیرند. (B) پیروپات کیناز طبیعی، بعد از سیور سلول‌های کشت داده شده با یک آنتی‌بادی خاص (زرد) توسط ایمونوفلورسانس دیده می‌شود که در سیورولاسم جای گرفته‌اند این پروتئین خیلی بزرگ سیورولی در متابولاسم گریویدرات عمل می‌کند. (A) وقتی پروتئین پیروپات کیناز کاپیری خاص NLS از SV40 در انتهای - N بر سلول بیان می‌شود در هسته جای می‌گیرد پروتئین کاپیری از یک ژن مهم‌تری شده بیان می‌شود که بر اثر جوش دادن قطعه ژن ویروسی رمزدهی کننده NLS از SV40 به ژن پیروپات کیناز تبدیل شده است.

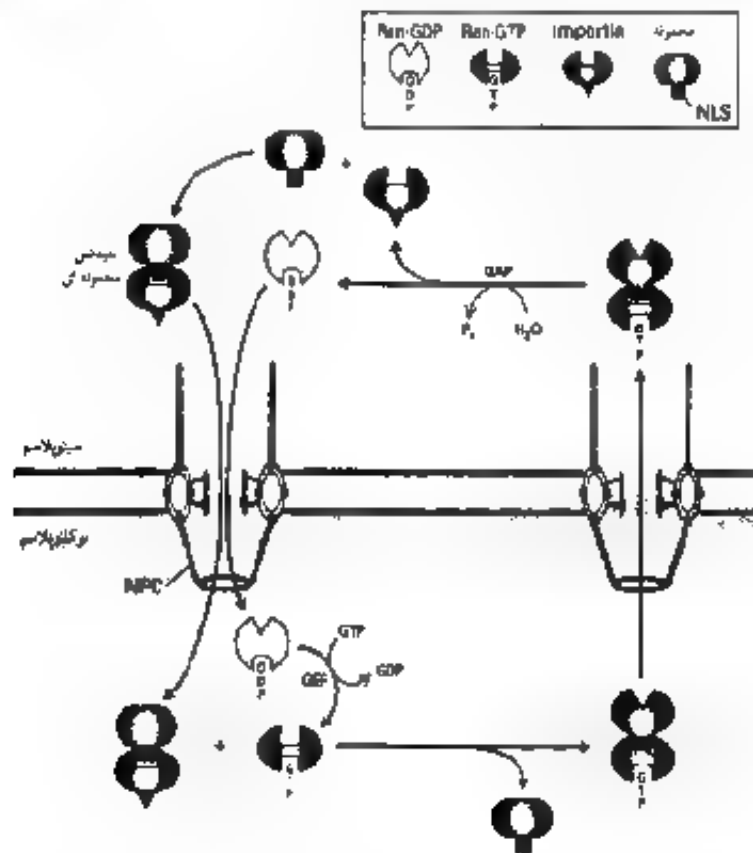
به نام نوکلئوپروتئین‌ها^(۱) ساخته شده است. عکس‌های الکترونی از کمپلکس‌های منافذ هسته‌ای بیان‌کننده ساختار تقریباً وجهی جای گرفته در عشا است که در آن هسته رشته تقریباً ۱۰۰ نانومتری به سمت نوکلئوپلاسم امتداد یافته‌اند (شکل ۱۳-۳۲). انتهای دور این رشته‌ها توسط حلقه انتهایی به هم متصل شده و ساختاری به نام سبد هسته‌ای^(۲) را تشکیل می‌دهند. بخش جای‌گرفته در عشا NPC هم چنین مستقیماً به لامین هسته‌ای^(۳) متصل شده است. شبکه‌ای از رشته‌های جد واسطه لامین که یک پوری را تشکیل می‌دهد در سطح داخلی پاکت هسته‌ای گسترده است (شکل ۱۶-۲)؛ ملاحظه کنید، رشته‌های سیورولاسمی از طرف سیورولاسمی NPC به سمت سیورول کشیده شده‌اند.

یون‌ها، متغیبه‌های کوچک و پروتئین‌های گروهی تا ۱۰۰ kDa می‌توانند به صورت غیرفعال از طریق ناحیه مرکزی اسی کمپلکس منفذ هسته‌ای انتشار یابند. با این حال، پروتئین‌های بزرگ و کمپلکس‌های زیروکلئوپروتئین می‌توانند به داخل و خارج هسته

1- Nucleoporins

2 Nuclear basket

3 Nuclear lamina

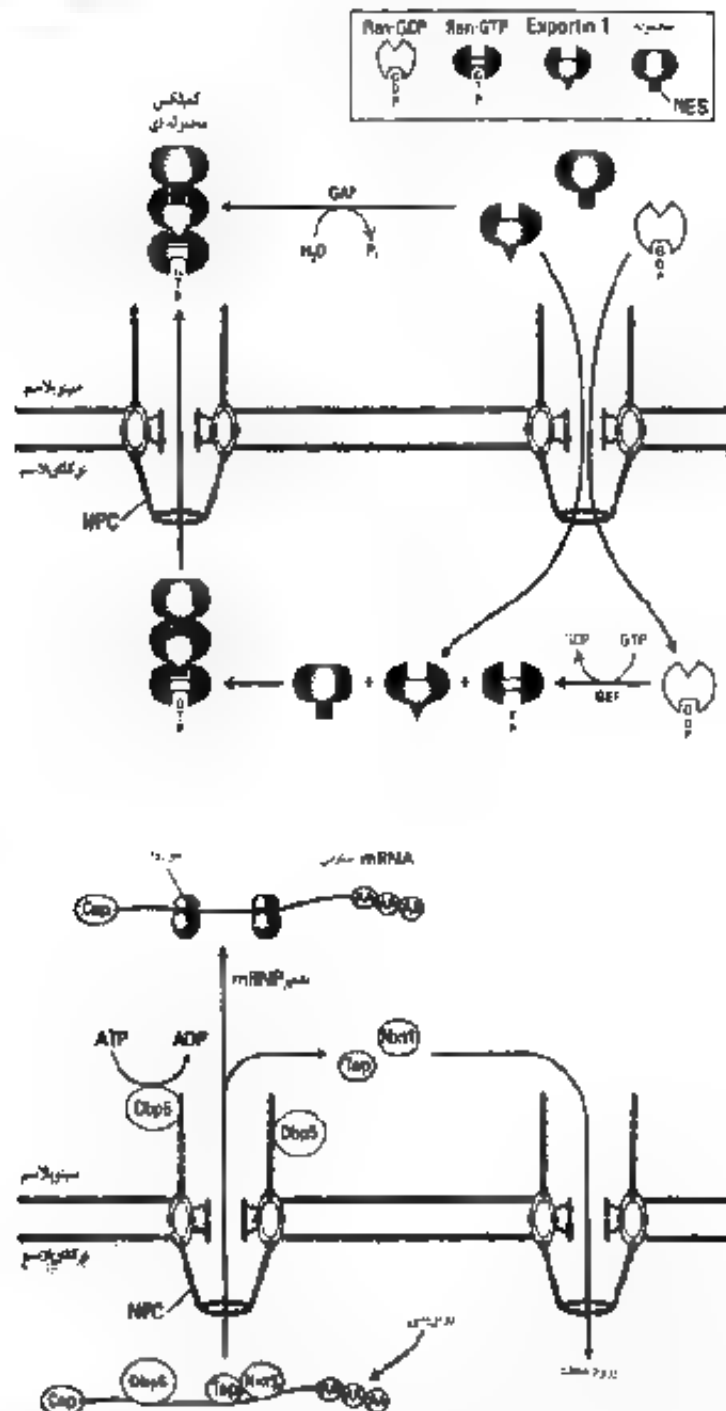


▲ شکل ۱۳-۳۵ ورود هسته‌ای. مکانیسم ورود هسته‌ای پروتئین‌های محموله‌ای به سیتوپلاسم پایین، یک ایمپورین آزاد به NLS یک پروتئین محموله‌ای، متصل شده و یک کمپلکس محموله‌ای دو مولکولی تشکیل می‌دهد. هر مورد NLS دارای پروتئین تبدیل‌کننده ایمپورین α پلی بین کلاس و ایمپورین β برقرار کرده و موجب تشکیل یک کمپلکس محموله‌ای سه مولکولی می‌شود (در شکل سال داده شده). کمپلکس محموله‌ای از طریق NPC و میانکشی به نوکلئوپروتئین‌های FG متوالی انتشار می‌یابد. در نوکلئولاسم میانکشی بین Ran GTP با ایمپورین باعث تغییر ساختاری سه‌بعدی می‌شود که نمایان ایمپورین را به NLS کاهش داده و موجب رهاسازی محموله می‌شود. برای انجام چرخه ورودی دیگر، کمپلکس Ran GTP به سیتوپلاسم باز می‌گردد. یک پروتئین سرعت دهنده GTP ۱ (GAP) مرتبط با شبکه‌های سیتوپلاسمی NPC، موجب تحریک Ran به هیدرولیز GTP متصل، می‌شود این امر موجب تغییر شکل سه‌بعدی و در نتیجه جد شدن ایمپورین شده و مدین ترتیب ایمپورین می‌تواند دور دیگری از ورود را آغاز کند. Ran GDP به نوکلئولاسم جایی که فاکتور تعویض‌کننده نوکلئوئید گواس بر می‌گردد در آنجا که فاکتور تعویض‌کننده نوکلئوئید گواس موجب رها شدن GTP و اتصال دوباره GTP می‌گردد.

ایمپورین‌های پروتئین‌های حاوی سیگنال‌های مکان‌یابی - هسته‌ای را به هسته انتقال می‌دهند

تمامی پروتئین‌هایی که در هسته یافت می‌شوند (نظیر هیسون‌ها، فاکتورهای رونویسی، و RNA-DNA پلی‌مرازها) در سیتوپلاسم ستر می‌شوند و از طریق کمپلکس‌های منفذ هسته‌ای وارد هسته می‌شوند، چنین پروتئین‌هایی حاوی یک سیگنال مکان‌یابی - هسته‌ای (NLS) هستند که انتقال انتخابی آنها را به هسته هدایت می‌کند. NLS‌ها در ابتدا توسط مطالعه بر روی ویروس سیمیان ۴۰ (SV40) که فرم غیرطبیعی از پروتئین ویروسی به نام

آنتیژن - T بزرگ را تولید می‌کرد، کشف شدند. نوع وحشی این پروتئین در هسته سوسن‌های آلوده شده ترار تارت در حالی که در برخی اشکال جهش یافته آنتیژن - T بزرگ در سیتوپلاسم جمع می‌شود. جهش‌های مسئول در این تغییر در مکان‌یابی مولی در یک بوالی خاص هفت اسید آمینه‌ای رخ می‌دهد که غمی از اسیدهای آمینه سازی در سردیگی اسیدهای C پروتئین اسید Pro-Lys-Lys-Lys-Arg-Lys-Va1 آزمایشات با پروتئین‌های هیبرید مهندسی شده که در آنها این بوالی به یک پروتئین سیتروویروس جوش خورده بود ثابت کرد این بوالی انتقال را به



▲ شکل ۱۲.۲۶ خروج هسته‌ای وابسته به و غیروابسته به Ran. در مکانیسم وابسته به Ran برای خروج پروتئین‌های محتوای حاوی یک سیگنال خروجی - هسته‌ای عی از لپسین (NES)، در نوکلئوپلاسم، پروتئین اسکوپورین به NES از پروتئین محتوای، که قرار است منتقل شود و به Ran-GTP متصل می‌شود. بعد از این که کمپلکس محتوای حاصله از طریق یک NPC و توسط میانکس‌هایی با تکرارهای FG در نوکلئوپورین‌های FG مسیر سه Ran CAP مرتبط با NPC رشته‌های سیئوپلاسمی، تبدیل Ran-GDP به Ran-GTP را، حرکت می‌کند. تغییرات کنفورماسیونی در Ran موجب گسستگی کمپلکس می‌گردد پروتئین محتوای حاوی NES، به درون سیتوزول رها می‌گردد، در حالی که از اسکوپورین و Ran-GDP خارج می‌گردد. در هسته به Ran-GEF سپس Ran-GDP به Ran-GTP به حرکت می‌کند (b) خروج غیروابسته به Ran در مورد کمپلکس TAP/Nxt1 سرودبیر به کمپلکس‌های پروتئین (mRNA mRNP) در هسته متصل می‌شود ارتباط TAP/Nxt1 با اجزای NPC mRNP مرتبط را به کانال مرکزی معد هدایت می‌کند. یک RNA هدیکاز (Dbp5) قرار گرفته در سمت سیئوپلاسمی NPC، به نظر می‌رسد که نیروی محرکه برای حرکت mRNA از طریق سنتر، در اثر هدیرودبیر فراهم می‌کند. هدیکاز هم چنین mRNA را از پروتئین‌های TAP و Nxt1 جدا می‌کند که این پروتئین‌ها چنانچه در شکل ۱۲.۲۵ نشان داده شد توسط فریمد ورودی وابسته به Ran به هسته بر می‌گردند.

سند هسته‌ای و رشته‌های سیئوپلاسمی نیز یافت می‌شوند. حاوی تکرارهای چندگانه‌ای از توالی‌های آگریز کوتاه سی از اسیدهای آمینه فنیل‌الانین (F) و گلیسین (C) (تکراری FG) هستند. عقیده بر این است که تکرارهای آگریز FG بصورت یواخی در عشاء گسسته بوده در حالی که ریحیره پلی‌پتید «بنوسنه» مرکز کانال انتقالی را پر می‌کند، و در برخی مسیرها به کمپلکس‌های بمپورین سبب آگریز اجازه می‌دهد که از طریق کانال عبور کنند. در حالیکه پروتئین‌های آندوسم بزرگ‌تر از ۲۰ تا ۴۰ کسودانوس که ب چاپروس‌ها پوشیده شده‌اند وارد آن می‌شوند.

وهی که کمپلکس محموله‌ای به بوکلتوپلاسم می‌رسد، ایمپورین با Ran GTP میانکس داده و باعث تغییر شکل نه‌بعدی در ایمپورتین شده و تمایل آن ر به NIS کاهش داده و پروتئین محموله‌ای را به بوکلتوپلاسم رها می‌کند. کمپلکس ایمپورتین Ran GTP، وقتی به سمت سیئوپلاسمی NPC رسید، با یک پروتئین فعل‌کننده، Ran GAP (۳) ر می‌کشد که جزیی از رشته‌های سیئوپلاسمی NPC است، میانکس می‌دهد این عمل، Ran را تحریک می‌کند تا GTP متصل به خود ر به GDP هیدرولیز کند، در ین حالت Ran کمپوراسیونی به خود می‌گیرد که تمیل کمی به ایمپورتین دارد به طوری که ایمپورین آزاد در سیئوپلاسم رها شده و در آنجا می‌تواند بر چرخه دیگری از ورود پروتئین به هسته شرکت کند. Ran GDP از طریق سغد به بوکلتوپلاسم برگشته و در آن جا با یک فاکتور بمبوس بوکلتوتید گوانین ولی اختصاصی مواجه می‌شود (Ran-GEF) که موجب می‌سود که Ran GDP متصل به خود را با GTP مبادله کند. نتیجه حالت این مجموعه از واکنش‌ها، جهت سدن هیدرولیز GTP با انتقال پروتئین حاوی NIS از سیئوپلاسم به داخل هسته است، بنابراین بدین وسیله نیروی پیشبرنده انتقال هسته‌ای فراهم می‌شود، کمپلکس ورودی از طریق سغد به روش انتشار، یک فرآید اتفاق می‌شود، عبور انتقال یک‌طرفه است. جهت انتقال بایی از گسسن سریع کمپلکس ورود در هنگام رسیدن به بوکلتوپلاسم است. در نتیجه، یک شیب غلط از کمپلکس ایمپورین محموله بر NPC به وجود می‌آید. غلط در سیئوپلاسم زیاد (جایی که کمپلکس تشکیل می‌شود) و در بوکلتوپلاسم کم (جایی که ر هم گسسته می‌شود) است. ین شیب غلط مستول عاهیت یک‌طرفه

سبب هسته هدایت کرده و در نتیجه به عنوان یک NIS عمل می‌کند (شکل ۱۳-۲۳). سپس توالی‌های NIS در حسی از پروتئین‌های وارد شده به هسته ساسایی شد. جینی از ین‌ها مشابه NIS «به در آنی‌رن» T- بزرگ SV40 هستند در حالی که بقیه NIS‌ها کاملاً از نظر شیمیایی متفاوت هستند. به عنوان مثال، NIS در پروتئین متصل شونده به RNA در hnRNPA1 آگریز است. بنابراین مکانیسم‌های مختلفی باید برای تشخیص این توالی‌های بسیار متفاوت وجود داشته باشد.

کارهای ابتدایی بر روی مکانیسم ورود هسته‌ای بر روی پروتئین‌های حاوی NIS، ی مشابه با آنی‌رن» T- بزرگ SV40 هم‌مرکز شد. یک سیستم سلولی خودپذیر سده با دیجیونین (۱) آزمایشی ر در شرایط آزمایشگاهی برای بررسی اجرای میتورولی محلول مورد نیاز به ورود هسته‌ای فراهم ساخت (شکل ۱۳-۲۳). دیجیونین سوبده‌ای است که عشاء پلاسمایی را خودپذیر می‌کند، و در حالیکه پاکت هسته‌ای و NPC‌ها سالم و دست نخورده هستند اجرای سیئوپلاسمی از سلول به بیرون شت کنند یا استفاده از ین سیستم آزمایشی، دانشمندان سه پروتئین مورد نیازر تحلیل کردند. Ram، بمپورین α و بمپورین β Ran یک G پروتئین مومومری بوده و به فرم‌های متصل به GTP یا GDP یافت می‌شود (سکل ۱۳-۲۲). ملاحظه کنید.

تو ایسپورتین (۲) می‌تواند یک گیرنده ورود هسته‌ای هترودیمری تشکیل دهد. زیر واحد α به NIS بازی در پروتئین «محموله» که به هسته منتقل می‌شود، متصل می‌شود، در حالی که زیر واحد β با پروتئین‌های سغد هسته‌ای پیوند برقرار می‌کند تا پروتئین محموله از طریق آن رفت و آمد کند. زیر واحد بمپورین β هم‌چنین می‌تواند مستقیماً به توالی‌های NIS خاصی متصل شده و بنابراین به نهایی به عنوان یک گیرنده ورود هسته‌ای برای پروتئین‌ها عمل نماید.

مکانیسم ورود پروتئین‌های محموله‌ای سیئوپلاسمی توسط بمپورین در شکل ۱۳-۲۵ نشان داده شده. مکانیسم کلی برای بمپورتین‌های مومومری یا دیمری یکسان است، های آزاد در بمپورین سیئوپلاسم به NIS هم‌چنین خود در پروتئین محموله‌ای متصل شده و یک کمپلکس محموله‌ای دو مولکولی را تشکیل می‌دهد. کمپلکس محموله‌ای سپس به موزات میانکس زیر واحد ایمپورتین β با یک کلاس از بوکلتوپروتئین‌ها به نام FG - بوکلتوپروتئین‌ها می‌تواند از طریق کانال NPC عبور کند. این بوکلتوپروتئین‌ها که در کانال کمپلکس سغد هسته‌ای و هم‌چنین در



عبور اکسیورین ۱ ماسیوی در سده و تعادل آن را برای NES اثرش می‌دهد به طوریکه کمپلکس محموله‌ای سه مولکولی^[۳] تشکیل می‌شود. مشابه ایمپورین‌ها، اکسیورین ۱ به صورت موقتی و گذری با تکرارهای FG در بوکلتوپورین‌های FG پیوند یافته و از طریق NPC منتشر می‌شود. کمپلکس محموله‌ای وقتی با Ran GAP در NPC رشته‌های سیتوپلاسمی مواجه گردد، از هم جدا شده و این امر Ran را تحریک می‌کند تا GTP متصل را هیدرولیز کرده، و آن را در سیخه ساحم‌ها فصلی Ran به صورتی در می‌آید که تعادل کمی به اکسیورین ۱ دارد. اکسیورین ۱، رها شده به کپور ماسیوی عبور پیدا می‌کند که تعادل کمی به NES داشته و مونکس محموله را به سیتوزول رها می‌کند جهت و سمت فرایند توسط کسسه نشی محموله را کپورتی ۱ در سیتوپلاسم تبیین شده و موجب ایجاد شیب غلظت کمپلکس محموله‌ای در NPC می‌شود در این حالت غلظت کمپلکس محموله‌ای در بوکلتوپلاسم زیاد و در سیتوپلاسم پایین است. اکسیورین ۱، Ran. GDP بعد از این از طریق NPC به هسته باز می‌گردد.

با مقایسه این مدل برای خروج از هسته‌ای در شکل ۱۳-۲۵، ورود به هسته می‌توانیم یک تفاوت واضح را مشاهده کنیم: GDP Ran. یکی از بخش‌های کمپلکس محموله در منور خروج است و در ورود نقش ندارد. خنای را این تفاوت، دو فرایند ورود و خروج به طور چشمگیری مشابه هم هستند. در هر دو مورد، فرآیند تجمع گیرنده سیگنال انتقال با Ran. GTP در بوکلتوپلاسم موجب تغییر کپور ماسیوی شده که تعادل آن را برای سیگنال انتقالی تحت تأثیر قرار می‌دهد در طول ورود، میانکشی موجب رهاسازی محموله می‌شود در حالیکه در طی خروج، میانکشی موجب شروع تجمع یا محموله می‌گردد. هم در ورود و هم در خروج، تحریک هیدرولیز Ran. GTP در سیتوپلاسم توسط Ran. GAP موجب تغییر کپور ماسیوی در Ran شده و باعث رها شدن گیرنده سیگنال انتقال می‌شود در طول خروج هسته‌ای محموله نیز رها می‌شود به نظر می‌رسد ایمپورین‌ها و اکسیورین‌ها از طریق کانال NPC و با میانکشی‌های متوالی یا تکرارهای FG در بوکلتوپورین‌های FG، منتشر می‌شوند. ممکن‌یابی Ran-GAP و Ran-GEF به ترتیب در سیتوپلاسم و هسته، اساس انتقال یک طرفه پروتئین‌های محموله‌ای در NPC است.

ورود هسته‌ای است. شیب غلظت مشابهی مسئول حرکت در هسته و بازگشت آن به سوی سیتوپلاسم می‌باشد غلظت کمپلکس Ran. GTP ایمپورین در بوکلتوپلاسم (جایی که با هم مجتمع می‌شوند) نسبت به سیتوپلاسمی NPC (جایی که از هم جدا می‌شوند) بیشتر است.

در بهایه، جهت فرایند به سورج ساحم‌ها Ran-GEF و Ran-GAP بستگی دارد Ran-GEF در بوکلتوپلاسم، Ran در حالت Ran. GTP بگه می‌دارد که در ابتدا موجب شروع گسستگی کمپلکس محموله‌ای می‌شود Ran. GAP در سمت سیتوپلاسمی NPC، Ran. GTP را به Ran. GDP تبدیل کرده و موجب گسستگی کمپلکس Ran-GTP ایمپورین و رهاسازی ایمپورین آزاد به سیتوزول می‌شود.

ایمپورین‌ها پروتئین‌های حاوی سیگنال‌های خروج از هسته و بازه خارج از هسته منتقل می‌کنند

مکانیسم خیلی مشابهی برای خروج کرنی پروتئین‌ها، RNAها و زیر واحدهای ریبوزومی از هسته به سیتوپلاسم به کار برده می‌شود. این مکانیسم در ابتدا، از مطالعه بر روی کمپلکس‌های پروتئینی ریبونوکلئازی که بین هسته و سیتوپلاسم ذره و آمده می‌کند حاصل شد. چنین پروتئین‌های «سائل» علاوه بر این NLS که موجب جذب آنها به هسته می‌گردد. حاوی یک سیگنال خروج از هسته^[۱] بوده و خروج آنها از هسته به سیتوپلاسم از طریق منافذ هسته‌ای انجام می‌گیرد. آرمیس با ژن‌های هبرید مهندسی شده، رموده‌ای کسده یک پروتئین محدود به هسته متصل شده به قطعات مختلفی از یک پروتئین که به داخل و خارج از هسته رفت و آمد می‌کند، باعث تشخیص حداقل سه کلاسی مختلف از NESها شد. توالی غنی از لوپین یافت شده در PKI (مهارکننده پروتئین کیناز A) و در پروتئین Rev از ویروس HIV، هم چنین دو توالی شناخته شده در دو بره ریبونوکلئوپروتئین نافهگر (hnRNP) شناخته شده است.

مکانیسمی که از طریق آن پروتئین‌های سائل (ذره و آمدی) از هسته خارج می‌شوند در مورد، آنهایی که حاوی NES غنی از لوپین هستند، به خوبی شناخته شده است. براساس مدل کنونی نمایش داده شده در شکل ۱۴-۱۶، یک اکسیورین خاص، یا گیرنده خروج از هسته^[۲] در هسته به نام اکسیورین ۱، در ابتدا با Ran. GTP و سپس با پیوند به NES در پروتئین محموله‌ای تشکیل یک کمپلکس را می‌دهد اتصال اکسیورین ۱ به Ran. GTP موجب

1. Nucleo-export signal

2. Nuclear - export receptor

3. Tri-Molecular Cargo Complex



سود هم‌چنین Tap به صورت برگشت پذیر با پروتئین Gle2 نیز پیوند برقرار می‌کند که آن در عوض به یک نوکلئوپروتئین در مبدأ هسته‌ای متصل می‌گردد که احتمالاً موجب مولفیت‌گیری mRNA برای خروج از طریق مبدأ هسته‌ای است. یک نوکلئوپروتئین در شبه‌های سیتوپلاسمی NPC نیز برای خروج mRNA لازم است. این نوکلئوپروتئین به یک RNA هلیکار متصل می‌شود که به نظر می‌رسد پس هنگام خروج در حنایی خارج‌کننده mRNA و دیگر پروتئین‌های hnRNP از mRNA عمل می‌کند هنگامی که mRNA به سیتوپلاسم می‌رسد به نظر می‌رسد که خارج‌کننده‌های Ran Tap/Nxt1 mRNA میانگش داشته باشند و در نتیجه انتقال یک‌طرفه mRNA به خارج از هسته، نیازمند یک منبع انرژی غیر از هیدروپور GTP توسط Ran می‌باشد هنگامی که کمپلکس mRNA از طریق NPC منتقل شد، پروتئین‌های مرتبط با آن، با مجموعه دیگری از پروتئین‌های سیتوپلاسمی، می‌باشد می‌شوند. این فرایند آرایش مجدد mRNA remodeling (mRNP) نامیده می‌شود (شکل ۱۲-۲۴).

جس‌دین پروتئین mRNA هسته‌ای قبل از این که mRNA به سبب سیتوپلاسمیک NPC برسد، از آن جدا می‌شوند. این پروتئین‌ها در هسته باقی مانده، و در آنجا به پیش mRNA‌های تازه سر شده متصل می‌شوند.

دیگر پروتئین‌های mRNA هسته‌ای، شامل خارج‌کننده mRNA Tap/Nxt1، از طریق NPC به سیتوپلاسم خارج می‌شود. وقتی که آنها به سبب سیتوپلاسمی NPC می‌رسند با کمک RNA هلیکار Dbp5، از mRNA جدا می‌شوند. پس هلیکار با رشته‌های NPC سیتوپلاسمی در ارتباط است. به یاد داشته باشید که RNA هلیکارها از انرژی حاصل از هیدروپور ATP برای حرکت در طول مولکول‌های RNA، خاک‌کردن ریحیرهای RNA دو رشته‌ای و خرد کردن کمپلکس‌های پروتئین RNA استفاده می‌کنند (تصل ۴). این شواهد یک ایده ساده را به ذهن می‌رساند که Dbp5 مجتمع با طرف سیتوپلاسمی کمپلکس مبدأ هسته‌ای به عنوان یک موتور یک‌طرفه استفاده می‌کند برای حرکت کمپلکس‌های mRNA در میان مبدأ هسته‌ای عین می‌باشد. بعد از تکمیل آرایش مجدد پروتئین‌های Tap و Nxt1 که توسط هلیکار Dbp5 از mRNA جدا شده‌اند، به وسیله

در کنار مشابهت عملکردی ایمپورین و اکسپورین‌ها، این دو نوع پروتئین انتقالی از نظر توالی و ساختار جینی همولوگ و مشابه هستند. کل این خانواده را خانواده ایمپورین با کاربوپورین^(۱) می‌نامند. ۱۴ کاربوپورین بر محرم و در سلول‌های پستاندار بیش از ۲۰ عدد از آنها وجود دارد. NES و NLS‌ها که به آنها متصل می‌شوند برای کسری از آنها تعیین شده‌اند. غالب سکه برخی از کاربوپورین‌ها هم به عنوان ایمپورین و هم اکسپورین عمل می‌کنند. مکانیسم شائلی مشابهی برای خارج کردن مجموعه‌های دیگر از هسته ضالی داده شده است به عنوان مثال، اکسپورین در خارج کردن tRNA عمل می‌کند. اکسپورین به کمپلکس‌های tRNA کاملاً پردازش شده در یک کمپلکس با Ran، GTP متصل می‌شود که از طریق NPC انتقال یافته و هنگامی که با Ran-GAP در رشته‌های سیتوپلاسمی NPC میانگش می‌دهد، خرد شده و RNA را به سیتوپورل رها می‌کند. یک فرایند وابسته به Ran نیز برای خروج ریز واحدهای ریبوزومی از طریق NPC هنگامی که پروتئین و جزای RNA به درسی در هسته تجمع یابند، لازم است mRNA‌های خاصی با پروتئین‌های hnRNP خاصی ارتباط برقرار می‌کند و می‌تواند توسط مکانیسم وابسته به Ran خارج شوند.

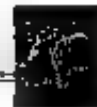
بیشتر mRNA توسط یک مکانیسم غیر وابسته به Ran از هسته خارج می‌شوند.

وقتی که پردازش یک mRNA در هسته کامل شد، در ارتباط با پروتئین‌های hnRNP خاصی در یک کمپلکس پروتئین ریبونوکلئولی پیکه mRNA یالی مانند، متصل‌کننده اصلی mRNA به خارج از هسته، خارج‌کننده mRNA^(۲) (mRNP exporter) است، خارج از mRNA یک پروتئین هتروپور مشکل از یک ریز واحد بزرگ به نام فاکتور خروج هسته‌ای^(۳) (NXF1) یا Tap و یک ریز واحد کوچک، یعنی متصل‌کننده خروج هسته‌ای^(۴) (Nxt1)، ریز واحد بزرگ از طریق میلتکس با RNA و دیگر پروتئین‌های مابرجی که در طول ریبوزومی و قبل از پردازش mRNA با پیش mRNA ارتباط داشتند، mRNA با mRNA هسته‌ای پیوند ایجاد می‌کند به نظر می‌رسد که چندین خارج‌کننده mRNA در حصول mRNA به خروج آن کمک می‌کنند Tap/Nxt1 همانند یک کاربوپورین عمل می‌کنند بدین معنی که هر دو ریز واحد با دین‌های FG از FG نوکلئوپورین‌های میانگش داده و به آنها اجازه می‌دهد که از طریق کانال مرکزی NPC مستر

1- Karyophenn

2- mRNP exporter

3- Nuclear export factor 1



در طی خروج و هسته طی ورود) کمپلکس محموله از هم جدا شده و پروتئین محموله و سایر جزء‌ها می‌شوند. این «خزانه» سپس از طریق منافذ هسته‌ای در جهت معکوس معطل می‌شوند. در انتقال مولکول‌های دیگر از پروتئین محموله، در مشارک مانند (شکل‌های ۳۰۲۵ و ۳۰۲۶) را ملاحظه کنید.

■ طبیعت یک طرفه ورود و خروج از طریق منافذ هسته‌ای حاصل از جابجایی ناگهانی توپیکس مولکول‌های Ran (CEF)، در هسته و پروتئین فعال‌کننده GTP، Ran (GAP)، در سیتوپلاسم است. میل‌کنش کمپلکس‌های محموله‌ای ورود با Ran-GTP، در سیتوپلاسم باعث ترویجی کمپلکس و رها شدن محموله به داخل سیتوپلاسم می‌شود. شکل ۳۰۲۵ را ملاحظه کنید. کمپلکس‌های محموله‌ای خروجی هنگامی که با Ran GAP جای گرفته در رشته‌های سیتوپلاسمی NPC میانکس می‌دهد، تخریب می‌شوند.

■ اغلب mRNP‌ها پس از خروج از هسته mRNP هیدروکسیل می‌شوند. هسته خارج می‌شوند. این خارج‌کننده‌های mRNP، تکرارهای FG در FG، مولکول‌های میانکس می‌دهند. جهت انتقال به هسته به سیتوپلاسمی، حلالاً به دلیل عمل RNA هابکار سطح به رشته‌های سیتوپلاسمی در کمپلکس‌های معقد هسته‌ای است.

چشم‌اندازی به آینده

همان‌طور که در این فصل دیدیم، ما هم اکنون با حبه‌های زیادی از فرآیند اساسی مسئول انتقال پروتئین‌های انتقالی به شبکه اندوپلاسمی (ER)، میتوکندری، کلروپلاست، پراکسیسوم و هسته آشنا هستیم. مطالعات بیوشیمیایی و ژنتیکی، برای مثال، بوالی‌هایی با عمل سیگنالی که مسئول هدف‌یابی پروتئین‌ها به عشاء اندامکی بوده و گیرنده‌های عصبی که مسئول تشخیص این بوالی‌های سیگنالی بودند شش‌پایه شش‌پایه ما هم چنین در مورد مکانیسم‌های پایانی که پروتئین‌ها را در میان عشاء اندامک‌ها انتقال می‌دهند اطلاعات کمابیش گردیدیم و تعیین نمودیم که برای بیرون کشیدن به حلقه بردن این پروتئین‌ها از عشاء در یک جهت نیاز به انرژی است یا خیر، و هم چنین نوع کانالی که پروتئین‌ها از طریق آن عبور می‌کنند و این که پروتئین‌ها در حالت تاجورته و یا تا مجورده عبور می‌نمایند. حال، خیلی از پرمیش‌های اساسی ما این که چگونه پروتئین‌های کاملاً تا مجورده از طریق عشاء و ژدروس آن حرکت می‌کنند و توپولوژی یک پروتئین عصبی چند گذره (multi-pass) چگونه تعیین می‌شود بی‌پاسخ مانده‌اند.

معمولاً این‌ها به هسته بازگشته و در آن‌جا می‌توانند به عنوان خارج‌کننده mRNP دیگر عمل نمایند. این پروتئین‌های mRNP، هسته‌ای بین هسته و سیتوپلاسم به رفت و آمد هستند و mRNP‌ها را از طریق NPC‌ها عبور می‌دهند (شکل ۳۰۲۶).

نکات کلیدی بخش ۱۲-۶

انتقال به داخل و خارج از هسته

■ باکست هسته‌ای حاوی کمپلکس‌های معقد هسته‌ای (NPC) متعددی می‌باشد. منافذ هسته‌ای بزرگ و دارای ساختار پیچیده بوده و از ساخته‌های متعددی از ۳۰ پروتئین به نام مولکول‌های تشکیل‌دهنده (شکل ۳۰۲۲) را ملاحظه کنید. FG، مولکول‌های میانکس چندین تکرار از یک بوالی انگیز کوچک (تکرارهای FG) دارند. در کانال ناقل مرکزی قرار گرفته و در انتقال همه ماکرومولکول‌ها در منافذ هسته‌ای نقش ایفاء می‌کند.

■ اتصال ماکرومولکول‌های بزرگتر از ۴۰-۶۰ کیودالتون از منافذ هسته‌ای به کمک پروتئین‌هایی که هم با مولکول متصل شده و هم تکرارهای FG در FG، مولکول‌های میانکس می‌دهند، نیاز دارد.

■ پروتئین‌های وارد شده یا خارج شده از هسته‌ها، بوالی اسیدآمینه‌ای خاصی دارند. این بوالی اسید آمینه‌ای به عنوان سیگنال مکان‌یابی هسته‌ای (NTS) یا سیگنال خروج از هسته (NES) عمل می‌کند. پروتئین‌های محموله به هسته حاوی یک NLS بوده و NES را ندارند. در حلیکه پروتئین‌هایی که به هسته و سیتوپلاسم رفت و آمد می‌کنند حاوی هر دو سیگنال هستند.

■ انواع متفاوتی از NLS و NES شاخته شده‌اند. عقیده بر این است که هر کدام از بوالی‌های انتقال هسته‌ای با یک گیرنده پروتئین خاص (آکسیورین یا ایمپورین) متصل به خانواده‌ای از پروتئین‌های همونوگ به نام کاربوکس‌ها میانکس می‌دهد.

■ پروتئین محموله‌ای یک NES یا NLS داشته و از طریق منافذ هسته‌ای متصل به پروتئین گیرنده (کاربوکسین)، انتقال می‌یابد. این پروتئین گیرنده با FG، مولکول‌های میانکس می‌دهد. عقیده بر این است که ایمپورین‌ها و اکسیورین‌ها از طریق کانال‌های پر شده با ماتریکس انگیز از تکرارهای FG، منتشر می‌شوند. هر دو فرایند انتقال به مشترک Ran یک پروتئین که هنگام اتصال به GDP و GTP، ساختمان فضایی متفاوتی دارد) نیاز دارد.

■ بعد از رسیدن کمپلکس محموله‌ای به مقصد خوا، (به سیتوپلاسم



موصی نا کانال ترانسوگون میانکشی می‌دهد تا جهت‌گیری عبور از عشاء را مشخص نموده و می‌گتالی برای عبور جانبی به عشاء دو لایه سوند ترک بهتر از جگونی تعیین توپونوزی عشاء به وسیله نوالی‌های اسیدآمینه‌ای پروتئین‌های عشایی، برای رمزگشایی از مقدار زیادی از اطلاعات ساختاری در پروتئین‌های عشایی موجود در بانک‌های اطلاعاتی نوالی‌های ژنتیکی، لازم است.

مطالعات بیشتری باید در مورد فرایندهای انتقال از نظر ژنتیکی و بیوشیمیایی در مورد محرک‌ها و پستانداران باید صورت گیرد. این مطالعات بدون شک پروتئین‌های کلیدی دیگری را به ما نشان می‌دهد که در تشخیص نوالی‌های هدف‌یابی و در انتقال پروتئین‌ها از بین عشاء دو لایه پییدی زمین دارند. بر مبنای مطالعات ساختاری کانال‌های ترانسوگون باید تکمیل شود تا در سطح اتم حالات کنفورماسیونی در هر یک از مرزهای چرخه انتقال چه رابطه‌ای دارد مشخص شود.

تجربه و تحلیل داده‌ها

فرض کنید که شش مراحل ابتدایی انتقال و پردازش پروتئین ترشحی پرولاکتین را ارزیابی می‌کنید. با استفاده از دستگاه مجری مشابه چیری که در شکل ۱۲-۲ نشان داده شده است، شما می‌توانید از mRNAهای بریده شده برای کنترل طوطی پل‌پیش‌های پرولاکتین جدید که ستر می‌شوند استفاده کنید. وقتی که mRNA پرولاکتین که فاقد کدون ریجیره انتهایی (توقف) هست در شرایط آزمایشگاهی ترجمه می‌شوند، پلی‌پپتید تازه ستر شده که به آخرین کدون mRNA ختم می‌شود، تر به طور متصل به ریبوزوم باقی می‌ماند و به پلی‌پپتید با طوطی مشخص اجازه می‌دهد که از ریبوزوم اعتدال پیدا کند. شما مجموعه‌ای از mRNAها را تولید کرده‌اید که قطعات انتهایی N پرولاکتین یا طوطی افزایش یافته را رمزدهی می‌کنند، و هر mRNA می‌تواند در شرایط آزمایشگاهی و به وسیله عصره ریجیره سیورولی شامل ریبوزومها، tRNAها، سیواسیل، tRNA سنتاز، GTP و فاکتورهای آغاز کننده و پایان برحمة بود.

وقتی که اسیدهای آمینه سانایز رادیواکتیو در مخلوط برحمة حاضر می‌شوند، پلی‌پپتیدهای رمزدهی شده با mRNA اضافه شده نشانگر می‌شوند. بعد از یکم برحمة، مخلوط واکس به وسیله ژل الکتروفرور پلی‌اکریل‌امید SDS، جد شده و پلی‌پپتیدهای سانایز، به وسیله انورادیوگرافی ششایی می‌شوند.

۸) انورادیوگرافی که در این جا نشان داده شده است نتیجه آزمایشی است که در آن هر واکش ترجمه‌ای در حضور (+) یا غیاب (-) غشاهای میکرورومی صورت گرفته است. بر اساس میزان حرکت

ماسین ورود پراکسیرومی مثالی از انتقال پروتئین‌های تاجورده را فراهم می‌آورد. این دستگاه به تپ فادر است که پروتئین‌های کاملاً تاجورده را با باند پیوند به کواکتور متصل را به داخل ماتریکس پراکسیروم منتقل کند، بلکه می‌تواند ورود قطعات بزرگ طغزی متصل به پپتید هدف‌یابی پراکسیروم (PTSI) را هدایت کند. برخی از محققان عقیده دارند که ممکن است مکانیسم ورودی پراکسیروم به مکانیسم ورودی هسته در ارتباط باشد. که بحث‌شده برین مثال انتقال پس از ترجمه در مورد پروتئین‌های تاجورده شده است. دستگاه‌های ورودی پراکسیرومی و هسته‌ای هر دو، می‌توانند مولکول‌های تاجورده در اندام‌های مختلف را منتقل کنند و به نظر می‌رسد که هر دو برای جزیی هستند که می‌تواند بین سیورول و داخل اندام گردش کند. گیرنده Pex5 PTS1 در مورد ورود پراکسیرومی و کمپلکس یمیورتن Rân در مورد ورود هسته‌ای، با این حال، تفاوت‌های اساسی بین این دو فرآیند نیز به چشم می‌خورد. به عنوان مثال، مسافت هسته‌ای ماکرومولکول‌های بزرگ و پانداری هستند که به راحتی به وسیله میکروسکوپ الکترون قابل رؤیت هستند، در حالی که ساختارهای منفذ مانند انالوک آنها در عسای پراکسیروم مشاهده شده‌اند. علاوه بر مولکول‌های کوچک می‌تواند به راحتی از مسافت هسته‌ای عبور کند، در حالی که عشاءهای پراکسیرومی به عنوان یک سد و مانع همیشگی و پدیدار در برابر انتشار مولکول‌های کوچک آبیوست باقی می‌مانند. در کل، این مشاهدات حاکی از آن است که ورود پراکسیرومی احتمالاً نیاز به نوع جدیدی از مکانیسم انتقال دارد.

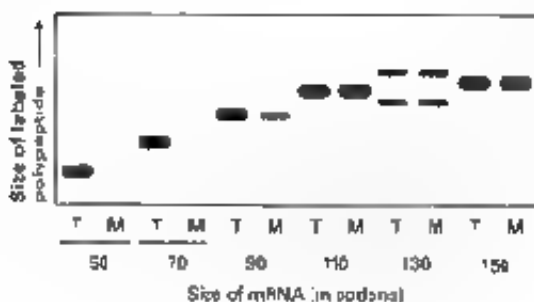
مکانیسم محافظت شده در طول نکاس برای اسفال پروتئین‌های تاجورده از عشاء، ستوپلاسمی سلول‌های باکتری و از عشاء تپلاکوئید کلروپلاستها نیز به میزان کمی شناخته شده است. فهم و شناخت بیشتر تمامی این فرایندها در انتقال پروتئین‌های تاجورده از طریق عشاء، مسود به پسرعت سیستم‌های انتقالی در شرایط آزمایشگاهی در آینده است که به دانستن حازه می‌دهد مکانیسم‌های بیوشیمیایی راه‌آماز انتقال را مشخص نموده و ساختارهای حد واسطه انتقال به دام افتاده را تعیین کند.

در عقیاسه با دانش ما در مورد چگونگی انتقال پروتئین‌های محلول به لوس ER و ماتریکس میتوکندریایی، دانسته‌های ما در مورد این که چگونه نوالی‌های سینتالی توپونوزی پروتئین‌های عشایی را تعیین می‌کند، کاملاً ابتدایی است. برای مثال، نمی‌دانیم که چگونه کانال ترانسوگون پلی‌پپتیدها را یا توده به عشاء در جهات مختلف قرار می‌دهد و یا این که نمی‌دانیم چگونه نوالی‌های پلی‌پپیدی

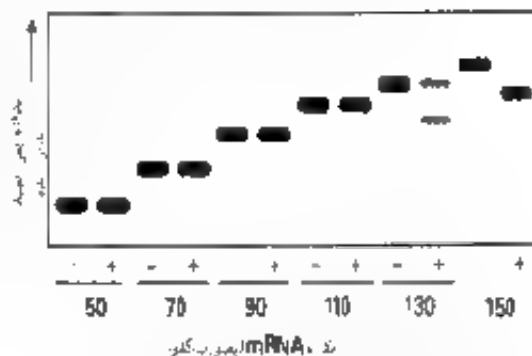


c. در این آزمایش روش مورد استفاده مشابه به آزمایش قسمت (a) است به جز این که عشاءهای میکرورومی در طول ترجمه حضور نداشته بلکه بعد از تکمیل شدن ترجمه به آن اضافه شدند. در این حالت هیچ کدام از نمونه‌ها در حضور یا غیاب میکروروم‌ها، خاموشی در حرکت نشان ندادند. در مورد این که آیا پرولاکتین می‌تواند پس از ترجمه به میکروروم‌های جد شده منتقل شود، چه سبب‌های می‌توانید بگیرید.

d. در یک آزمایش دیگر، واکنش ترجمه در حضور میکروروم‌ها صورت گرفته و سپس فسفاهی میکرورومی و ریبوزوم‌های متصل از ریبوزوم‌های آزاد و پروتئین‌های محلول توسط سانتریفوژ جد می‌شوند. برای هر واکنش ترجمه، واکنش کل (T) و قسمت عشاوی (M) در چاهک مجاور در ژل الکتروفور. شدند. براساس می‌رس بی‌پیتید نشاندار شده در قسمت عشاوی در آنواذیوگرافی که در زیر مسس داده شده، نتیجه می‌گیریم که طول ترجمه پرولاکتین جدید چه مقدار باید باشد تا ریبوزوم‌های درگیر در ترجمه، SRP را به کار بگیرد و در نتیجه به عشاءهای میکرورومی متصل شود.



بی‌پیتیدهای ستر شده در حضور یا غیاب میکروروم‌ها بر روی ژل، اسبیاط می‌کنیم که برای ورود پپید سیگنال پرولاکتین به نوس ER و برش خوردن آن با سیگنال پپیداز، ریحیره پرولاکتین جدید باید چه طولی داشته باشد. به یاد داشته باشید که میکروروم‌ها خاموشی مقادیر قابل توجهی از SRP‌های با پیوند ضعیف به عشاء هستند.



b. به دانستن این طول شما درباره حالت یا حالت‌های کنفورماسیونی بی‌پیتید جدید پرولاکتین واهی که توسط سیگنال پپیداز بریده می‌شود چه سبب‌های می‌توانید بگیرید؟ طول‌های زیر می‌توانند برای محاسبه شما سودمند باشند: توانی پرولاکتین بعد از اسپتامینه ۳۹ بریده می‌شود؛ کانالی که در ریبوزوم به وسیله بلی‌پپید بومهور اشغال شده است حدود 150 \AA طول دارد؛ عشاء دو لایه حدود 50 \AA ضخامت دارد؛ در بی‌پیتیدها کنفورماسیون مارپیچ α یک اسید آمینه 15 \AA طول دارد در حالی که در بی‌پیتید کاملاً باز شده، یک اسید آمینه حدود 15 \AA طول دارد.

حمل و نقل و ریگولی، ترشح و آندوسیتوز

روشن مطالب

۱۴.۱ تکنیک‌های مطالعه مسیر ترشعی

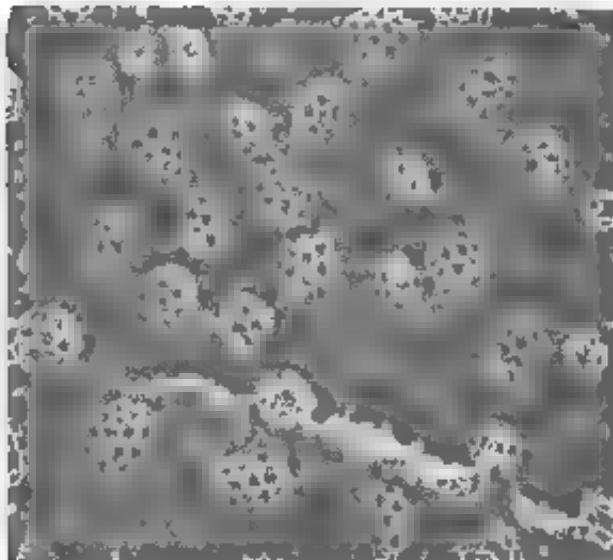
۱۴.۲ مکانیسم مولکولی حمل و نقل و ریگولی

۱۴.۳ مراحل اولیه مسیر ترشعی

۱۴.۴ مراحل پدیدانی مسیر ترشعی

۱۴.۵ آندوسیتوز به واسطه گیرنده

۱۴.۶ هدایت پروتئین‌های غشایی و مولد سیگنالی به بیروروم



میکروگراف، در سمت راست، حفرات حاوی حباب‌های ترشحی درون سطح بیرونی غشای پلاسمایی را می‌دهد.

مشابهی را در ریسس به سطح سلولی طی می‌کند، بااین تفاوت که به جای آن که در هدایت درون غشای قرار گیرد به محیط آنکی خارج سلولی و به فرم مخلوط آزاد می‌شود. مثال‌هایی از پروتئین‌های ترشعی شامل آنزیم‌های گوارشی، هورمون‌های پپتیدی، پروتئین‌های سرم و کلاژن است. همین‌طور که در فصل ۹ بیان گردید، لیروروم اندامکی با محیط درونی اسیدی است که عموماً برای تجربه پروتئین‌های غیر ضروری به کار رفته و محرک از مولکول‌های کوچک مثل آمینو اسیدها محسوب می‌شود. به این ترتیب انواعی از پروتئین‌ها که در غشای بیروروم عمل می‌کنند، بیرواحتیاجی از پمپ پروتئینی کلاس V^- هستند که H^+ را از سیمپورول به لوس اسیدی بیروروم پمپ می‌کند. همان‌طور که ترانسپورترها، مولکول‌های کوچک ذخیره شده در لیروروم را به درون سیتوپلاسم آزاد می‌کند. پروتئین‌های محلولی که توسط این مسیر حمل می‌شوند، شامل آنزیم‌های هضم‌کننده بیرورومی از قبیل پروتازها، گلیکوزیدازها، صفاتازها و بیپازها می‌باشد.

برخلاف مسیر ترشعی که عموماً برای انتقال پروتئین‌های غشایی تازه سمر شده به موقعیت‌های صحیح‌شان مورد استفاده

در فصل قبل شرح دادیم که چه طور پروتئین‌ها، هدف‌گیری شده و از عرض غشای اندامک‌های داخل سلولی از قبیل شبکه آندوپلاسمی، میتوکندری، کلروپلاست‌ها، پراکسیسوم‌ها و هسته عبور می‌کنند. در این فصل به شرح مسیر ترشعی و مکانیسم‌هایی که به پروتئین‌های محلول و پروتئین‌های غشایی، اجازه گذر از غشای پلاسمایی و لیروروم می‌دهند می‌پردازیم. همچنین به شرح فرآیندهای مرتبط با این بحث، یعنی آندوسیتوز و انوافازی می‌پردازیم که پروتئین‌ها و مولکول‌های کوچک را از خارج سلول یا سیتوپلاسم به منظور تجربه شش به درون بیروروم منتقل می‌کند.

پروتئین‌های محلول و غشایی که برای عمل بر روی سطح سلول به در داخل لیروروم در نظر گرفته شده‌اند، توسط مسیرهای خاصی به سوی مقصد نهایی خود، منتقل می‌گردند. پروتئین‌هایی که به غشای پلاسمایی فرستاده می‌شوند شامل گیرنده‌های سطح سلولی، ترانسپورترهای مخصوص برداشت مواد غذایی و کانال‌های یونی که تعادل یونی و الکتروشیمیایی مناسب را در عرض غشای پلاسمایی برقرار می‌کنند، می‌باشد. پروتئین‌های ترشعی محلول نیز همانند پروتئین‌های غشای پلاسمایی، مسیر

وارد مرحله دوم مسیر ترشحی می‌شوند که همان عبور از مین گلژی است. در ER، پروتئین‌های ترشحی در داخل وریکول‌های انتقالی آنتروگراد (رو به جلو) مراکم می‌شوند. سپس این وریکول‌ها به هم ملحق شده و بخشی پهن و احاطه شده در عشاى را سکن می‌دهند که همان سیسترنای^(۵) سیس-گلژی است. پروتئین‌های مخصوصی که عموماً پروتئین‌های موجود در ER را در بر می‌گیرد، توسط دسته‌های متفاوت از وریکول‌های انتقالی رتروگراد (رو به عقب) دوباره از سیس-گلژی که دارای پروتئین‌های کارگو می‌باشد به صورت فیزیکی از موقعیت سیس (نزدیک به ER) به موقعیت ترانس (دور از ER) حرکت می‌کند که به صورت متوالی ابتدا به سیسترنای وسطی تبدیل شده و سپس به یک سیسترنای ترانس گلژی تبدیل خواهد شد. این فرایند که تحت عنوان بلوغ سیسترنایی^(۶) خوانده می‌شود، شامل حوئه رس و الحاق وریکول‌های انتقالی آنتروگراد می‌شود. در طی نوع سیترنی، انریم‌ها و سایر پروتئین‌های موجود در گلژی به‌طور ثابى توسط وریکول‌های انتقالی رتروگراد از سیسترنای دورتر گلژی به سیسترنای نزدیک‌تر برمی‌گردند بنابراین در موقعیت سیسترنای سیس وسطی و ترانس گلژی باقی خواهند ماند. هم‌طور که پروتئین‌های ترشحی در میان گلژی حرکت می‌کنند، می‌توانند تغییرات بیشتری از جمله اتصال به کربوهیدرات‌ها را که توسط گلیکوپرین ترانسفرازهای ویژه موجود در بخش‌های مختلف گلژی صورت می‌گیرد، به دست آرند.

پروتئین‌های موجود در مسیر ترشحی که برای عشاى پلاسمایی و یا لیروروم هدف‌گیری شده‌اند سرانجام به شبکه یجیدهای تر عشاها و وریکورف می‌رسند که شبکه ترانس گلژی (TGN) نام دارد. TGN نقطه بسیار مهمی در مسیر ترشحی محسوب می‌شود و توسط فریدی که تحت عنوان دسته‌بندی پروتئین^(۷) خوانده می‌شود، یک پروتئین می‌تواند به درون یکی از وریکول‌هایی که دست کم سه نوع متفاوت از آنها وجود دارد و از TGN حوئه می‌رسد بازگیری شود پس از حوئه رس از شبکه ترانس گلژی، لوپین نوع وریکول، طی فرایندی به نام آگروسیتور، مستقیماً به سمت عشاى پلاسمایی حرکت کرده و به آن متصل می‌شود و به این ترتیب محتویاتش را در خارج از سلول آزاد می‌کند، این در حالی است که پروتئین‌های عشاى وریکول به داخل عشاى

قرار می‌گیرد. مسیر اندوسیتوری^(۱) برای برداشت مواد از سطح سلول به داخل سلول به کار می‌رود. مسیر اندوسیتوری به منظور برداشت مواد غذایی ویزهای که در معادیر خیلی زیاد توسط یکی از مکانیزم‌های انتقالی ذکر شده در فصل ۱۱ از عرض عشاى پلاسمایی منتقل می‌شوند برای مثال، مسیر اندوسیتوری در برداشت کلسترول موجود در ذرات LDL و همچنین برداشت انیم‌های آهن موجود در پروتئین متصل‌شونده به آهن یسی ترانسفرین، استفاده می‌شود. به علاوه، مسیر اندوسیتوری می‌تواند برای برداشت گیرنده‌های پروتئینی از سطح سلول به عنوان روشی برای تنظیم کاهشی فعالیت آنها به کار گرفته شود.

یک اصل واحد و مشترک حمل و نقل پروتئین را در مسیرهای ترشحی و اندوسیتوری کنترل می‌کند. انتقال پروتئین‌های عشاى و محلول از یک بخش^(۲) احاطه شده باعث به دیگری توسط وریکول‌های انتقالی^(۳) وساطت می‌شود که پروتئین‌های «کارگو»^(۴) موجود در حوئه‌هایی که از عشاى یک بخش عشا گرفته را جمع‌آوری می‌کند و سپس این پروتئین‌ها را طی الحاق به عشاى آن به بخش بعدی منتقل می‌کند. عموماً همان‌طور که وریکول‌های انتقالی از یک عشاى حوئه می‌رسند به دیگری متصل می‌یابند، همان سطح عشاى جهت‌گیری خود را به سمت میوروں حفظ می‌کند. بنابراین وقتی یک پروتئین به داخل عشا یا لومن ER وارد می‌شود، می‌تواند به سمت مسیر ترشحی هدایت شده و بنون آن‌که از خلال عشاى دیگری عبور کند، یا جهت خود را در داخل عشاى تغییر دهد از یک اتصالک به دیگری منتقل شود. به‌طور مشابه، وریکول‌های انتقالی برای حمل پروتئین‌ها از عشاى پلاسمایی به آنوروم و لیروروم به کار گرفته می‌شوند. بنابراین جهت‌گیری خود را در عشاى اتصالک‌ها حفظ می‌کند. شکل ۱۴-۱ مسیرهای اصلی حمل و نقل پروتئین در سلول را به صورت خلاصه نشان می‌دهد.

وقتی مسیر ترشحی انتقال پروتئین‌های تازه ستر شده به عشاى پلاسمایی یا لیروروما را به صورت ساده‌ای به مهم‌ترین بخش‌هایش محصور می‌کنیم دو مرحله خواهیم داشت. مرحله اول در شبکه آندوپلاسمی حش (ER) اتفاق می‌افتد و در فصل ۱۴ شرح داده شد. پروتئین‌های تازه ستر شده محلول و عشاى به داخل ER منتقل می‌شوند و در آنجا برای به دست آوردن ساختمان فضایی مناسب تا می‌خورند و تغییرات کووالان از قبیل به دست آوردن کربوهیدرات‌های با پیوند N و O و همچنین پیوندهای دی‌سولفیدی روی آنها انجام می‌گردد. زمانی که پروتئین‌های تازه ستر شده به‌طور کامل تا خورند و تغییرات صحیح خود را در لومن ER کسب کردند

- | | |
|----------------------|-------------------------|
| 1- Endocytic pathway | 2- Compartment |
| 3- Cargo proteins | 4- Transport vesicle |
| 5- Cisterna | 6- Cisternal maturation |
| 7- Protein sorting | |

ثابت از پروتئین‌های موجود روی آنها) در ضمن عبور از مسیر ترشخی شده و هم‌چنین به نحوه انتخاب کارگو که در مرحله تست‌بندی پروتئین‌ها برای رفتن به موقعیت‌های مختلف داخل سلولی نقش دارد می‌پردازیم. سپس بوجهان ر به سمت مسیر اندوسیتوزی معطوف می‌کنیم تا بدین وسیله چگونگی فرآیند آنوسیتور که در انتقال ماکرومولکول‌ها از محیط خارج سلولی به سوی داخل سلول نقش دارد، مورد بررسی قرار دهیم و در نهایت به شرح مسیرهای متفاوتی خواهیم پرداخت که توسط آنها، پروتئین‌های عشاایی و ماکرومولکول‌های داخل سلولی به سمت بیروم رفته و در آنجا تجزیه و تخریب می‌گردند.

۱۴-۱ تکنیک‌های مورد استفاده در مطالعه مسیر ترشخی

کلید فهم نحوه انتقال پروتئین‌ها توسط اندامک‌های مسیر ترشخی در گسترش یک شرح اساسی از فعالیت و عملکرد وریکول‌های انتقالی نهفته است.

بسیاری از ترکیبات مورد نیاز برای تشکیل و الحاق وریکول‌های انتقالی، توسط یک هم‌گرایی فاب تشخیص ژنتیکی و مطالعات بیوشیمیایی که در این فصل شرح داده می‌شود در گذشته شناسایی گردید. تمامی مطالعاتی که بر روی حمل و نقل داخل سلولی پروتئین‌ها صورت گرفته است، چندین روش ر برای سنجش نحوه انتقال یک پروتئین مورد نظر از بخشی به بخش دیگر به کار گرفته‌اند ما ابتدا بحث خود را با بیان نحوه انتقال پروتئین‌ها در داخل سلول که در سلول‌های رنده صورت می‌گیرد شروع می‌کنیم و سپس به شرح عوامل ژنتیکی در سیستم‌های *in vitro* می‌پردازیم که اهمیت آنها در روشن نمودن فریند مسیر ترشخی به اثبات رسیده است.

انتقال بک پروتئین توسط مسیر ترشخی می‌تواند در سلول‌های رنده مورد بررسی قرار گیرد

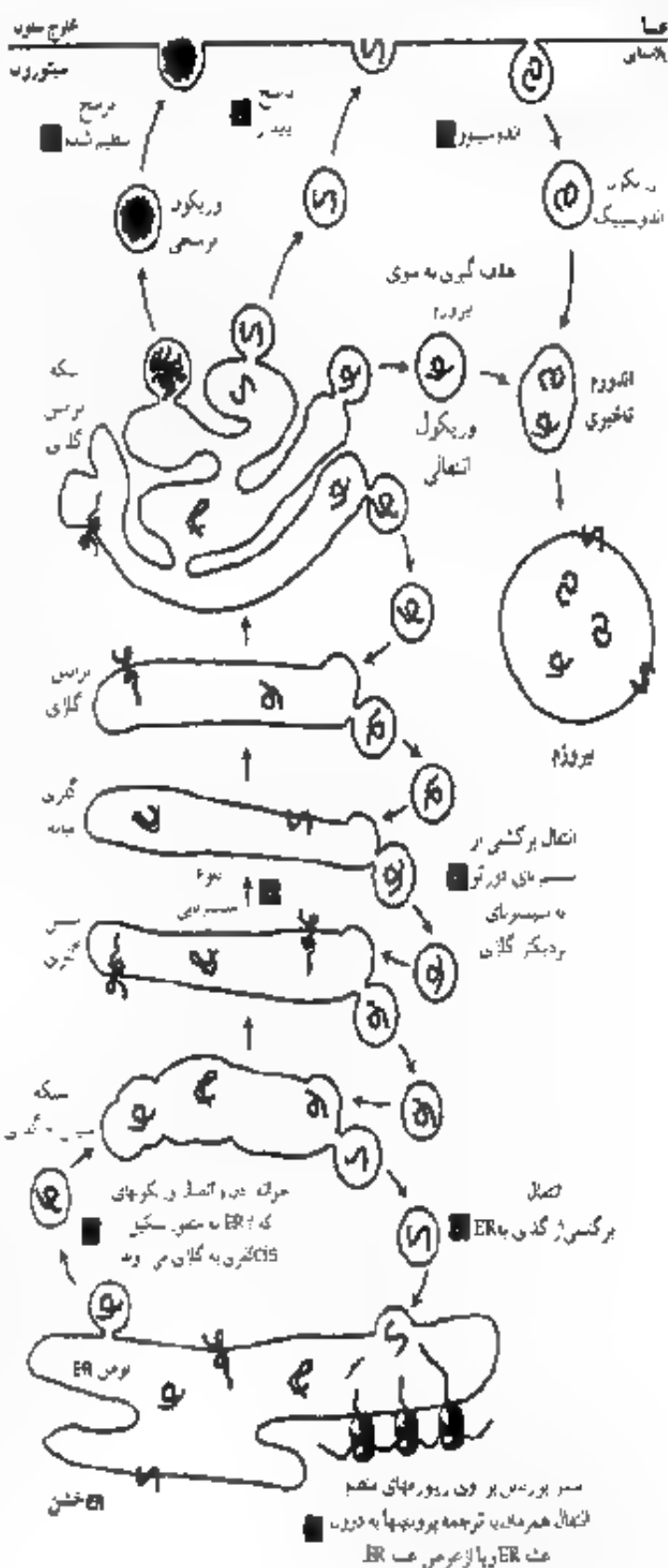
مطالبات کلاسیک جورج پالاد و همکارانش در سال ۱۹۶۰ در ایند نشان داد که در طی مسیر ترشخی، پروتئین‌ها مطابق ترتیب خاصی از یک اندامک به اندامک دیگر، حرکت می‌کنند هم‌چنین در طی این مطالعات، اولیه مشخص شد که پروتئین‌های ترشخی هرگز به داخل سیمپول رها نمی‌شوند و این اولین سناهای بود که بیان می‌کرد پروتئین‌های انتقال‌یافته، همیشه با چندین نوع واسطه عشاایی در ترکیب می‌شوند در این آزمایشات که ترکیب دو روش

در مسیر وزد می‌شود. در تمام گزیه‌های سلولی، دست‌کم تعدادی از - مسیر به داخل چین وریکول‌هایی بازگیزی می‌شوند و به‌طور - به‌طور چین روشی به بیرون ترشح می‌گردند. نوعی نوع از - به‌طور که از شبکه برانس گلژی حواله می‌رند و تحت عمل جریکور ترشخی خوانده می‌شوند تا زمانی که پیام آنوسیتور سیب - ی محتوبات آنها از عشاای پلاسمایی شده است، درون سلول - حیره می‌شوند از میان پروتئین‌هایی که توسط چین ترشح تنظیم - می‌شوند می‌توان به نمونه‌های زیر اشاره کرد: - هیدریدی پپیدی (مثل انسولین، گلوکاگون، ACTH) و - هیدریدی سیدوکریک متفاوت، بیش‌ساز آنزیم‌های گوارشی از - سیدریدی سیدی پانکراس، پروتئین‌های شیر از غدد پستانی، - سیدریدی سیدرها از برون‌ها، سوسمی نوع وریکولی که از شبکه - سیدریدی جوانه می‌رند، به سوی لیروم و اندامک‌های مسئول حیره ماکرومولکول‌های داخل سلولی و اندامک‌های حیره‌های شبه - سیدریدی سیدی سواهای مشخصی هدف‌گیری می‌شوند پروتئین‌های - سیدریدی که بر لیروم در نظر گرفته شده‌اند، ابتدا توسط وریکول‌ها - سیدریدی ترس‌گلژی به بخشی با نام اندوروم تأخیری منتقل می‌شود - سیدریدی پروتئین‌ها به وسیله الحاق مستقیم اندوروم با عشاای - سیدریدی برون لیروم منتقل می‌شوند.

آنوسیتور فرایندی است که مکانیسم آن مرتبط با مسیر - سیدریدی در مسیر اندوسیتوزی، وریکول‌هایی که از عشاای - سیدریدی جوانه می‌رند پروتئین‌ها و لیگندهای متصل به آنها را از - سیدریدی برون سلول می‌آورند (مکمل ۱۴-۱ را ملاحظه کنید). بعد از - سیدریدی به توسط آنوسیتور به برون سلول منتقل شدند. برخی از - سیدریدی به وسیله اندوروم تأخیری به لیروم منتقل می‌شوند، در - سیدریدی که طی یک فرایند چرخه‌ای به سطح سلول بازمی‌گردند - سیدریدی فصل، ابتدا به شرح تکنیک‌های آزمایشگاهی که به - سیدریدی در مورد مسیر ترشخی و آنوسیتور کمک نمود، - سیدریدی سیدی روی مبحث مربوط به مکانیسم‌های - سیدریدی حیره‌ری و اتصال عشاای‌ها به هم متمرکز خواهیم شد - سیدریدی که گرچه انواع مختلف وریکول‌های انتقالی، دست‌چاب - سیدریدی پروتئین‌ها را برای تشکیل و الحاق خود به کار می‌گیرند اما - سیدریدی وریکول‌ها، یک مکانیسم عمومی یکسانی برای جوانه‌ری، - سیدریدی سیدی ویزهای از مولکول‌های کارگو و اتصال به عشاای - سیدریدی حصصی خود، استفاده می‌کنند. در دو بخش بعدی، سنا - سیدریدی که چگونه همکاری میان مراحل حمل و نقل وریکول - سیدریدی سیدی حفظ ماهیت بخش‌های متفاوت (مثل یک دسته

شکل ۱۴-۱: حلاله مراحل

مسیرهای ترشحی و اندوسیتوزی در دسته‌بندی پروتئین‌ها مسیر ترشحی، مسیر پروتئین‌های نشانه‌دار از یک بوالی پیام ER، روی ER خوش‌کام می‌شود و در مسیرهای بی‌پایداری تازه مستر شده به داخل عشا ER وارد می‌شود و یا از عشا آن عبور کرده و به محل لوس (فصل ۱۲) می‌روند برخی پروتئین‌ها (مثل آنزیم‌های ER با پروتئین‌های ساختمانی) در داخل ER باقی می‌مانند، اما سایرین در داخل وریکول‌های انتقالی مبراکم می‌شوند که به‌این‌ار ER جوانه‌زده و به‌مظور تشکیل میسرهای جدید میس گلزی به هم ملحق می‌گردند پروتئین‌های دسته‌بندی شده موجود در ER و پروتئین‌های عشا وریکونی که برای استفاده‌های بعدی مورد نیازند، توسط وریکول‌ها به ER برمی‌گردند که این وریکول‌ها از میس گلزی جوانه می‌زنند و به ER منتقل می‌گردند، هر کدام از میسرهای میس گلزی به همراه محتوای پروتئینی‌اش به صورت هریکی از سمت میس به ترش کپیکس گلزی حرکت می‌کند که این عمل توسط فرایند غیر وریکونی که بلوغ میسرهای نام دارد، صورت می‌گیرد وریکول انتقالی ربروگراد پروتئین‌های موجود در گلزی را به جایگاه‌های مناسب‌شان در کسلزی انتقال می‌دهند در تمام مدل‌ها، پروتئین‌های ویژه مخلوط توسط وریکول‌های انتقالی به سطح مول منس شده و به‌مظور پیوسته (ترشح پایدار) به خارج ترشح می‌گردند در انواع خاصی از سلول‌ها، برخی از پروتئین‌های مخلوط در داخل وریکول‌های ترشحی دسته‌بندی می‌شوند و آنها را می‌آزاد می‌شوند که سلول یک پیام هورمونی یا عصبی مناسب را دریافت کند (انترشح تنظیم شده) پروتئین‌های عسایی و پروتئین‌های مخلوط که مربوط‌شان به سوی بیوروم تعیین شده‌اند است در داخل وریکول‌هایی که از ترش گلزی جوانه زده‌اند، حمل می‌شوند و ابتدا به سمت بیوروم تأخیری و سپس به بیوروم رهیار می‌گردند مسیر اندوسیتوزی پروتئین‌های مخلوط و پروتئین‌های عسایی خارج سلولی که بر وریکول‌های عشا گرفته از عشا پلاسمایی قرار گرفته‌اند، بهر می‌توانند توسط انوروم به‌سبب لیوروم حرکت کنند.



محتدکسده 30°C ، پروتئین VSV تازه ستر شده تاخوردگی خود را از دست داده و توسط مکانیزم کسری کیفیت که در فصل ۱۳ شرح داده شد درون ER ماقی می ماند، در حالی که در فضای مجر 32°C ، پروتئین به طور صحیح نا خورده و توسط مسیر ترشچی به سطح سلول منتقل می گردد.

در هر دو روش پیمایی ذکر شده انتقال G پروتئین VSV توسط تکنیک های متفاوتی مشخص می گردد. مطالعات هم از سطح های پیشرفته نقل و انتقال و هم از آزمایشات جدید بالاد (اسم دانشمند) بهره می گیرند که همگی آنها نتیجه یکسانی را مشخص می کنند: در سلول های پستانداران انتقال بواسطه وریکول یک موکون پروتئین از جایگاه سر بر روی ER خوش تا زمان ورود آن به درون فضای پلاسمایی، ۲۰ تا ۶۰ دقیقه طول می کشد.

بررسی میکروسکوپی G پروتئین VSV نشاندار با GFP، یکی از روش های مشاهده انتقال G پروتئین VSV استفاده از یک ژن هیبرید است که در آن ژن ویروسی به ژن کدکنده پروتئین فلورسنت سبز (GFP) متصل شده است. GFP پروتئینی است که به طور طبیعی دارای خاصیت فلورسانس می باشد (فصل ۹). بر ژن هیبرید را توسط تکنیک های شرح داده شده در فصل ۵ به داخل سلول های کشت داده شده منتقل می کنند. زمانی که سلول های پس کشته فرم حساس به درجه حرارت پروتئین هیبریدی (VSVG-GFP)، در درجه حرارت های مخدوکننده رشد می باشد VSVG-GFP ها در ER جمع می یابند که در زیر میکروسکوپ فلورسنت به صورت یک شبکه نورمادعشایی دیده می شود. زمانی که سلول ها به طور متناوب در درجه حرارت های مجر قرار می گیرند، VSVG-GFP در ابتدا به سمت عشا های دستگاه گلزی که در کاره هسته به صورت متر کمی تجمع یافته، حرکت کرده و سپس به سطح سلول می رود (سکل ۱۴-۲۵). محققان به واسطه بررسی پراکندگی VSVG-GFP در زمان های مختلف بعد از قرار دادن سلول ها در درجه حرارت های مجر می بوسند به چگونگی طولی سازی ریشه های VSVG-GFP در اندامک های دخیل در مسیر ترشچی پی بوند (شکل ۱۴-۲۵b).

بررسی تغییرات اولیگوساکاریدهای ویژه در هر بخش سلول، یک مسیر ثانویه که در ضمن انتقال پروتئین های ترشچی صورت

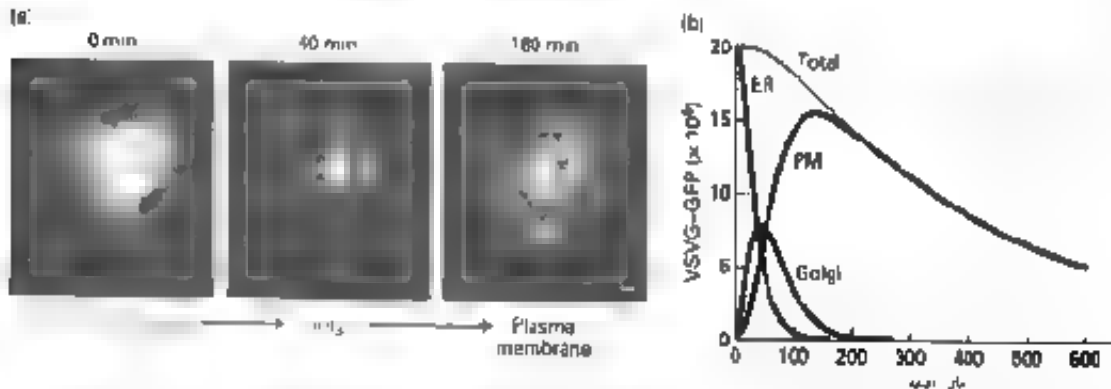
سانه گذاری pulse-chase (شکل ۱۴-۳۹) و اتورادیوگرافی بود. اسیدهای آمینه نشاندار شده با رادیواکتیو به پانکراس هامستر (نوعی حیوان، مترجم) تزریق شد. در زمان های مختلف پس از تزریق، حیوان را می کشند و سلول های پانکراس را از لحاظ شیمیایی تثبیت و سپس قطعه قطعه می کنند و آن را در معرض اتورادیوگرافی قرار می دهند تا موقعیت پروتئین های نشاندار شده با رادیو، کثیر را رؤیت نمایند. به علت این که اسیدهای آمینه رادیواکتیو در یک زمان کوتاهی در اختیار سلول قرار می گرفتند، تنها آن دسته از پروتئین هایی که بلافاصله پس از تزریق ستر شده بودند، نشاندار می گردیدند و یک گروه مجر از پروتئین های نشاندار تشکیل می دادند که انتقال آنها را می توانستند بررسی کنند. به علاوه به علت این که سلول های آسیبی پانکراس، سلول های ترشچی اختصاصی هستند، تقریباً تمام اسیدهای آمینه نشاندار در این سلول ها در ساختمان پروتئین های ترشچی شرکت کرده بودند و این امر مشاهده پروتئین های انتقالی را آسان تر می نمود.

اگرچه امروزه روش اتورادیوگرافی برای موقعیت یابی پروتئین ها در سلول، کاربرد کمتری پیدا نموده است ولی این مطالعات اولیه دو نیاز اساسی را در هر نوع محشی که انتقالات بین واحدهای مجر (۱) بررسی می کنند، روشن می سازد اول این که لازم است یک دسته از پروتئین ها را در مراحل اولیه نشاندار کنیم تا بوس انتقالات بعدی شان را به بخش های دورتر، در طی زمان ردیابی نمود. ثانیاً این عمل راهی برای تشخیص یک بخش توسط پروتئین موجود در آن که نشاندار شده است می باشد. حال به شرح دو روش آزمایشگاهی مدرن برای مشاهده حمل و نقل داخل سلولی یک پروتئین ترشچی در عام انواع سلول ها می پردازیم.

در هر دو روش یک ژن که معاد ریادی گلیکوپروتئین عشاایی G پروتئین را می سازد از ویروس استوماتیت وریکولار (VSV) جدا می شود و توسط ریز تزریق ژن به سلول های کشت داده شده استاندارد و با توسط ترانس فکشن آلودگی باکتری ها توسط اسید نوکلئیک ویروسی و سپس تولید فازهای کامل در آنها و یا حتی به صورت حیوان ساده، آلوده کردن سلول ها با ویروس، این گلیکوپروتئین را تولید می کنند. G پروتئین VSV هم بر سلول های تیمار شده و هم بر دسته از سلول هایی که برای ترشح اختصاص داده شده اند، به سرعت همانند پروتئین های ترشچی برمال سلولی روی ER ستر می بوند. استفاده از یک جهش یافته که نوعی G پروتئین VSV حساس به حرارت را کد می کند، به محققان اجازه می دهد که انتقالات بعدی پروتئین را خاموش و روشن کنند. به این صورت که در نمای

۱. Intercompartmental

2 Green fluorescent protein

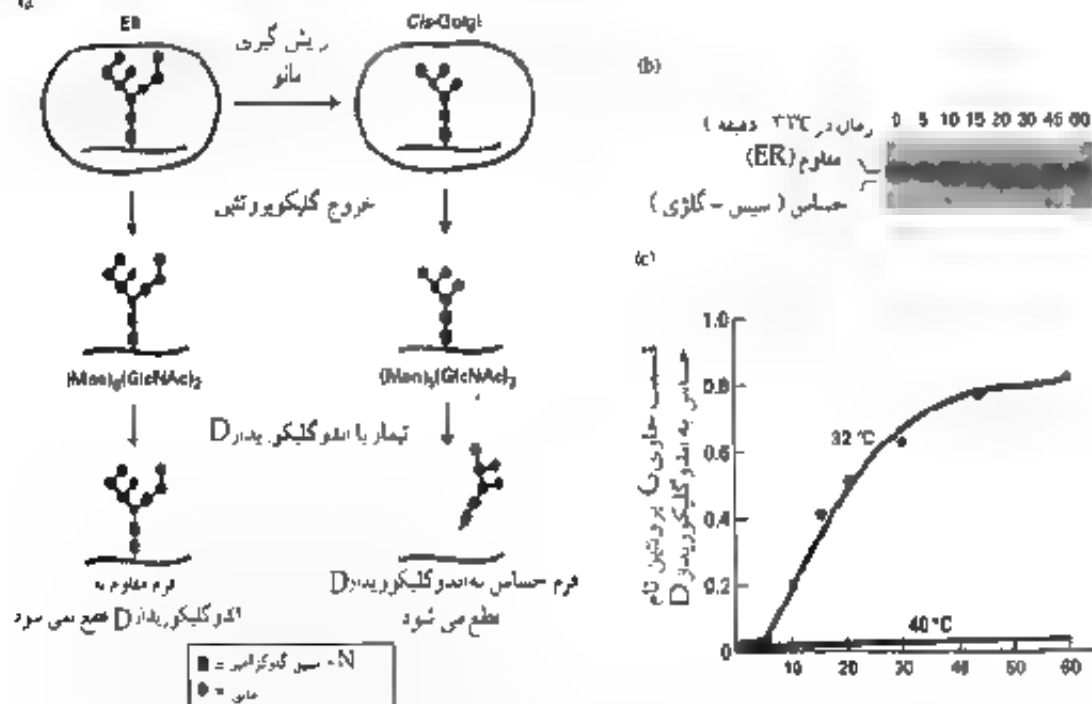


▲ شکل تجربی ۱-۲ انتقال پروتئین توسط مسیر ترشحی می‌تواند بوسیله میکروسکوپ فلورسنت سلولهای تولیدکننده پروتئین غشایی دارای دیپال GFP قابل مشاهده گردند. سلولهای کشت داده شده توسط یک ن. هیبریدی که O پروتئین VSV (یک گلیکوپروتئین ویروسی، و پروتئین سیر فلورسنت (GFP) را که می‌کند ترانسفکت شده. شکل چشم یافته بین ویروسی به همراه GFP پروتئین هیبریدی (VSVG-GFP) را تولید می‌کند که در ۴۰°C در ER مانده وی در ۳۳°C برای انتقال آزاد می‌شود. a: میکروگراف فلورسنت از سلولها قبل و بعد از دو زمانی که آنها به دمای پایین منتقل شدند. حرکت VSVG GFP از به گلزی و در نهایت به سطح سون در عرض ۸۰ دقیقه صورت می‌گیرد. (b) محاس میز VSVG-GFP در شبکه اندوپلاسمی (ER)، گلزی و غشای پلاسمایی (PM) در زمانهای مختلف بعد از انتقال به دماهای پایین. کیستیک انتقال از یک لندامک به دیگری می‌تواند با استفاده از آنالیز کامپیوتری این داده‌ها مسیحت گردد کاهش فلورسنت کلی احتمالاً در نتیجه حیر فعال شدن آهسته فلورسنتس GFP می‌باشد.

بسیار آرایش) موجود بر روی پروتئین‌های ترشحی سبب به شکاف توسط این آنزیم مقاوم هستند (شکل ۱۴-۲۵). به دلیل این‌که پروتئین‌های گلیکوپرله حاصل از همص با اندوگلیکوپریداز D سبب به پروتئین‌های گلیکوپرله مشابه بر روی ژل SDS سریع‌تر حرکت می‌کنند. می‌توان آنها را به سادگی از هم افتراق داد (شکل ۱۴-۳۵). این نوع بررسی‌ها را می‌توان برای پیگیری مسیر حرکت G پروتئین VSV در سلول‌های آلوده به ویروس که با آسیدهای آمینه رادیوکتیو سی‌سی دار شده‌اند، به کار گرفت. بلافاصله پس از نشاندار کردن، تمام G پروتئین‌های نشاندار خارج شده همور در ER هستند و به همص توسط اندوگلیکوپریداز D مقاوم می‌باشند. اما پس از گذشت زمان، یک بخش در حال زاید از گلیکوپروتئین‌ها سبب به همص حساس می‌گردند این دگرگونی و بیدار G پروتئین VSV از شکل مقاوم به اندوگلیکوپریداز D به شکل حساس به اندوگلیکوپریداز نشانده انتقال وریکونی پروتئین‌ها از ER به سیس گلزی اسید دکنه در اینجا است که انتقال G پروتئین VSV از ER به گلزی چیری در حدود ۳۰ دقیقه به طول می‌انجامد که این همان چیری است که در بررسی‌های مینسی بر پردازش بولیکوسا کاربیدی و با بررسی VSV-GFP با میکروسکوپ فلورسنت اندازه گیری می‌گردد (شکل

می‌گیرد سبب ایجاد تغییراتی در رجیوره‌های جانبی کربوهیدرات آنها می‌شود که این اعمال در مراحل مختلف مسیر ترشحی صورت می‌گیرد. برای ترک این مطلب به حاضر بیاورید که بسیاری از پروتئین‌های ترشحی که ER را ترک می‌کنند دارای یک یا چندین کپی از بولیکوسا کاربید با اتصال N، و $\text{Man}_5(\text{GlcNAc})$ هستند که بر روی پروتئین‌های ترشحی در ER سنتز و به آنها محصل می‌شوند (شکل ۱۴-۱۸). همان‌طور که یک پروتئین از میان کمپلکس گلزی حرکت می‌کند آنزیم‌های متعددی که در سیستم‌های سیس، وسطی و ترانس گلزی قرار گرفته‌اند، توانی منظمی از واکنش‌های مربوط به سنتز هسته $\text{Man}_5(\text{GlcNAc})$ را به همص صورتی که در بخش قبلی این فصل شرح داده شد، انجام می‌دهند. برای مثال گلیکوپریدازهایی که به‌طور اختصاصی در بخش‌های سیس گلزی واقع شده‌اند به‌طور متوالی، ریشه‌های مانور را از انتهای این هسته بولیکوسا کاربیدی برمی‌دارند تا سرانجام فرم «آرایش یافته»^(۱) آن به صورت $\text{Man}_5(\text{GlcNAc})$ درآید. دانشمندان به منظور پیگیری دادن پروتئین‌های گلیکوپرله باقی‌مانده در ER از آنهایی که به درون سیس گلزی می‌روند از یک آنزیم اختصاصی قطع‌کننده کربوهیدرات به نام اندوگلیکوپریداز D استفاده می‌کنند. بولیکوسا کاربیدهای آرایش یافته مخصوص سیس گلزی توسط اندوگلیکوپریداز D از پروتئین جد می‌شود در حالی که رجیوره‌های هسته بولیکوسا کاربیدی

۹۵



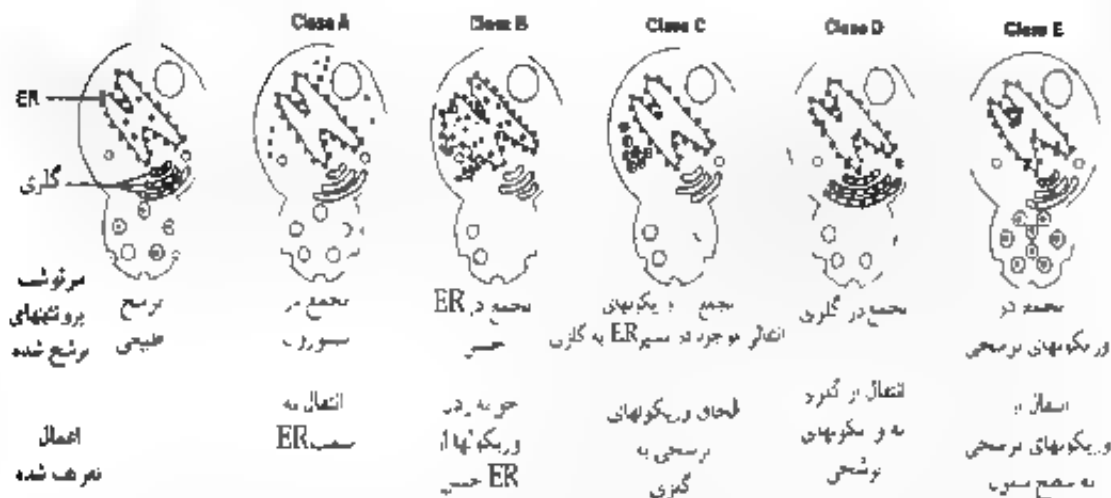
▲ شکل تجربی ۱۲-۳ انتقال یک گلیکوپروپروئین غشایی از ER به گلزی می‌توان بر اساس حساسیت به قطع توسط اندوگلیکوریداز D بررسی کرد. گر سلول‌های پیش‌کنده یک G پروتئین VSV حساس به درجه حرارت (VSVG) که توسط اضافه کردن سیدهای آمینه رادیواکتیو به آن رسانده شده‌اند در درجه حرارت‌های غیر مجاز قرار گیرند، پروتئین‌هایشان در ER باقی خواهد ماند. در حال‌های متناوب پس از قرارگیری مجدد در درجه حرارت مجاز ۳۷°C، VSVG بر سلول‌ها خارج می‌شود و با اندوگلیکوریداز D هم می‌گردد. (a) همان‌طور که پروتئین‌ها از ER به سمت سیم گلزی حرکت می‌کنند، هسته اوبیگوساکاریدی $\text{Man}_9(\text{GlcNAc})_2$ توسط اریتم‌های موجود در قسمت سیم گلزی به صورت $\text{Man}_9(\text{GlcNAc})_2$ برمی‌آید. اندوگلیکوریداز D به‌رحم‌های بویگوساکاریدی را از پروتئین‌هایی که در سیم گلزی پیرامون شده‌اند و نه از پروتئین‌هایی که در ER هستند، جدا می‌کند. (b) الکتروفورز ژل SDS مربوط به فرم‌های مخلوط‌های حاصل از هم VSVG، هم‌های مقاوم و قطع شده (با حرکت کمتر) را از فرم حساس و قطع شده (با حرکت سریع‌تر) حد می‌کند. همان‌طور که این الکتروفورز من می‌دهد در ابتدا تمام VSVG‌ها نسبت به هم مقاوم بودند، اما با گذشت زمان یک بخش بزرگی نسبت به هم حساس می‌شود که نشان‌دهنده پروتئین‌هایی است که از ER به سمت گلزی منتقل شده و در آنجا پردازش یافته‌اند. در سلول‌های کسر که در دمای ۴۰°C نگهداری شده‌اند بعد از ۶۰ دقیقه آنها VSVG‌هایی با حرکت آهسته و مقاوم به هم دیده می‌شود (نشان داده شده است). (c) نمودار پروتئین VSVG حساس به هم که از طریق علامه‌ای حاصل از الکتروفورز برسم شده است، مسیر انتقالی گلزی ER را نشان می‌دهد.

سلول‌های یوکاریوتی مشابه می‌باشد. به دلیل وجود چنین مشابهی، مطالعات ژنتیکی انجام شده با مخمر می‌تواند در تأیید و تصدیق توالی مراحل مسیر ترشحی و مشخص نمودن اکثر پروتئین‌های شرکت‌کننده در نقل و انتقال وریکولی سودمند باشد. اگرچه مخمرها تعداد کمی پروتئین را به درون محیط رشدشان ترشح می‌کنند، اما به‌طور مداوم و بی‌وسه تعدادی آنزیم را که در فضای باریک میان غشای پلاسمایی و دیواره سلولی قرار گرفته است ترشح می‌کند. به‌ترین نوع مطالعه شده از این آنزیم‌ها، ایمورتاز است که دی‌ساکارید سوکروز را به گلوکز و فروکتوز هیدرولیز می‌کند.

۱۴-۴) یک نوع متفاوت از سراسی، مبتنی معیارات الیگوساکاریدی‌دست که در قسمت‌های دورتر گلزی اتفاق می‌افتد که به منظور اندازه‌گیری زمان پیشروی G پروتئین VSV از میان هر قسمت از دستگاه گلزی بر توسعه یافته است.

مخمرهای جهش یافته، مراحل اصلی و اکثر ترکیبات موجود در انتقال وریکولی را مشخص می‌نمایند

اصول کلی نحوه سازمان‌یابی مسیر ترشحی و بسیاری از ترکیبات مولکولی مورد نیاز در نقل و انتقالات وریکولی در تمام



▲ شکل ۱۴-۴ (شکل رنگی) فتوپیک جهش یافته‌های sec محمدری، مراحل مسیر ترششی و روشش نموده است. این جهش یافته‌های حساس به درجه حرارت را می‌توان در پنج کلاس طبقه‌بندی نمود و اساس این کار بر پایه دیگامی است که در آنها پروتئین‌هایی که به تازگی سب و ترشح شده‌اند (نقطه غرض) تجمع می‌یابند. این عمل هنگامی صورت می‌گیرد که سلول‌ها از درجه حرارت‌های مجاز به درجه حرارت‌های بالاتر منتقل می‌شوند، یعنی به حرارت‌های غیر مجاز می‌روند. تحلیل و بررسی جهش یافته‌های فوقانی بین مکان‌ها می‌دهد که ترتیب واقعی مراحل در این مسیر، مشخص گردد.

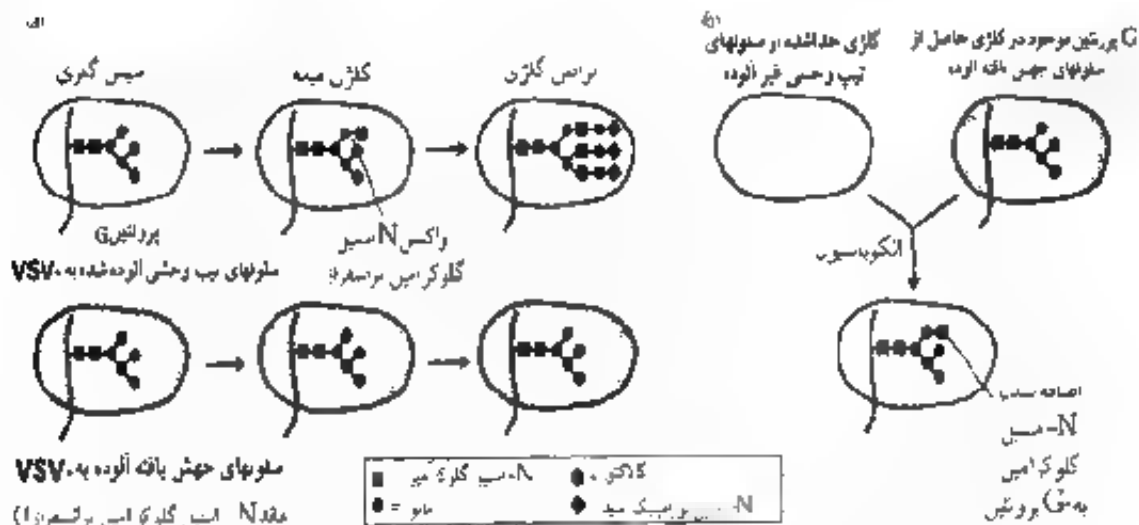
عمم می‌کنند. این مطالعات تأیید می‌کنند همان‌طور که یک پروتئین سب شده و پرنارش می‌یابد، به‌طور تدریجی در مسیر سیورول ER + حش + ER به وریکول‌های انتقالی گلی + سیسترنای گلی + وریکول‌های ترششی حرکت کرده و سرانجام از طریق گزوستور به خارج از سلول می‌رود.

به روشی که در این حش به‌طور مختصر شرح داده شد یک طرح کلی راجع به مراحل اصلی مسیر ترششی ارائه نموده و در شاسایی سبیری از پروتئین‌های مسئول خوانه ردی و الحاق وریکول‌ها کمک بزرگی نموده است. جزییات مکانیسمی هر کدام از مراحل موجود در مسیر ترششی مورد مطالعه قرار گرفته است و به‌طور فزاینده‌ای از بررسی‌های بیوشیمیایی و مطالعات ژنتیک مولکولی نیز برای مطالعه هر کدام از این مراحل در ارتباط با اعمال محصور به فرد وریکول‌های پروتئینی موجود در این مسیرها، استفاده می‌گردد.

سختی‌های انتقالی در سیستم‌های فاند سلول امکان حداساری تک تک مراحل انتقال وریکولی را ممکن ساخته است.

بررسی‌های انجام شده در *In Vitro* بر روی انتالات بین موحی جد از هم^(۱)، مکمل بسیار سودمندی برای اطلاعات حاصل

نعداد زیادی از محمدری جهش یافته در ابتدا بر اساس سوابقی‌شان در ترشح پروتئین‌ها در یک درجه حرارت و عدم توانایی‌شان در این کار و سپس در یک درجه حرارت غیر مجاز و بالاتر مشخص شدند زمانی که جهش یافته‌های ترششی (sec) حس به حرارت را از درجه حرارت پایینی‌تر به بالاتر انتقال می‌دهند. پروتئین‌های ترششی در نقطه‌ای که در مسیر ترششی توسط جهش مسدود شده است تجمع می‌یابند. با بررسی چنین جهش یافته‌هایی، پنج کلاس (A-E) شناسایی شد که به وسیله تجمع پروتئین‌ها در سیورول ER حش وریکول‌های کوچکی که پروتئین‌ها را از ER به کمپلکس گلی می‌برد، سیسترنای گلی و وریکول‌های دارای ترشح یابنده مشخص می‌گردند (شکل ۱۴-۴). دسته‌بندی کردی جهش یافته‌های sec در کلاس‌های مختلف کمک بزرگی به روش شناس ترکیبات اصلی و مکانیسم‌های مولکولی نقل و انتالات وریکولی کرده، که در بخش‌های بعدی شرح داده می‌شود. به‌طور مشخص مدر ترتیب مراحل در این مسیر، مشخص جهش یافته‌های فوقانی sec را مورد بررسی قرار دادند. برای مثال زمانی که سلول‌های محمدری در عمکردهای هر دو کلاس B و D، هم جهش یابنده، پروتئین‌ها در ER حش و به در سیسترنای گلی تجمع می‌یابند بنابراین اگر تجمع پروتئین‌ها در ابتدایی‌ترین مراحل مسدود گردد، به این معناست که جهش‌های مربوط به کلاس B در نقطه‌ای از مسیر که مقدم‌تر از محل اثر جهش در کلاس D است



۱۴-۵b. این تغییرات، نتیجه انتقال وریکولی N استیل گلوکز آمین ترانسفرز A در گلزی وسطی تیپ وحشی به قطعات سیستم گلزی سلول‌های جهش یافته آلوده به ویروس است. انجام موقعیت‌های این انتقال میان بخش‌های مجز در یک سیستم فاقد سلول به وجود شرایط لازم برای انجام یک فرایند فیروپلاستیک شانس عصاره سیتوبولی، منبع انرژی شیمیایی ATP و GTP و آنکوباسیون در درجه حرارت‌های فیروپلاستیک وابسته می‌باشد.

به علاوه، تحت شرایط مناسب، جمعیت یکسانی از وریکول‌های انتقالی که N استیل گلوکز آمین ترانسفرز A را در گلزی میانه به گلزی سیستم انتقال می‌دهد، می‌توان توسط سانتریفیوژ از عشا‌های گلزی فرم وحشی جداسازی کرد. آزمایش‌های پرتونگاری که در چنین وریکول‌هایی تعیض شده‌اند به دانشمندان این امکان را می‌دهد که بتوانند بسیاری از پروتئین‌های سراسری و پروتئین‌های سطحی موجود در پوست وریکولی که جزو ترکیبات ساختمانی این نوع از

از مطالعه محرک‌های جهش یافته SEC به منظور شناسایی و بررسی ترکیبات سلولی دخیل در نقل و انتقالات وریکولی است. در یک نمونه از موارد کاربرد این اطلاعات، سلول‌های جهش یافته موجود در محیط کشت که فاقد یکی از اثریم‌های دخیل در پرنده‌ش رنجبرهای اولیگوساکاریدی به اتصال N بر گلزی است را با ویروس استوماتیت‌وریکولار (VSV) آلوده می‌نمایند به عنوان مثال، اگر سلول‌های آلوده شده فاقد N استیل گلوکز آمین ترانسفرز A باشند می‌توانند تعداد بسیار زیادی G پروتئین VSV تولید کنند اما قادر نیستند همانند سلول‌های تیپ وحشی، ریشه‌های N استیل گلوکز آمین را به رنجبرهای اولیگوساکاریدی در ناحیه گلزی و سطحی اضافه نمایند (شکل ۱۴-۵b). هنگامی که عشا‌های گلزی از چنین سلول‌های جهش یافته‌ای جدا شوند و با عشا‌های گلزی مربوط به سلول‌های تیپ وحشی غیر آلوده ادغام شوند، اضافه شدن N استیل گلوکز آمین به G پروتئین VSV دوباره انجام می‌شود (شکل

به اندامک دیگر انتقال می‌دهند، عناصر مشترک مسیرهای ترشحی و اندوسیتوزی می‌باشد (شکل ۱۴-۱) را ملاحظه کنید). بن وریکول‌ها از عشاى یک اندامک ویژه (هاله) «هاله» حوله رده و با عشاى اندامک ویره پذیریده، «هدف» ادغام می‌شود اگرچه در هر مرحله در مسیرهای ترشحی و اندوسیتوزی انواع متفاوتی از وریکول‌ها به کار گرفته می‌شوند، اما مطالعات مبتنی بر تکنیک‌های بیوشیمیایی و ژنتیکی نشان داده‌اند که هر کدام از مراحل مختلف انتقال وریکولی به وجود داشتن تفاوت‌هایی با سایرین، دارای زمینه یکسانی هستند در این بخش، به شرح مکانیسم‌های اساسی که جوانه‌ری و اندام وریکول‌ها (پدیده‌هایی که در میان تمامی انواع وریکول‌ها مشترک است) را بر می‌گیرد، خواهیم پرداخت.

جوانه ردن وریکول‌ها از عشاى والدشان در نتیجه پلمبریزاسیون کمپلکس‌های پروتئینی محلول به سمت عشاى به منظور تشکیل یک پوشش وریکولی حاوی پروتئین می‌باشد (شکل ۱۴-۲). بر هم‌کنش بین قسمت‌های سیوروی پروتئین‌های سراسری عشاى و پوشش وریکولی، پروتئین‌های کارگو را به منظور تشکیل وریکول آماده می‌کند. بنابراین پوشش، به تنها سبب انحنای عشاى برای تشکیل یک وریکول می‌سود، بلکه هم‌چنین به عنوان یک فیلتر عمل کرده و مشخص می‌کند چه پروتئین‌هایی اجازه دخول به درون وریکول را دارند.

پروتئین‌های سراسری عشاى موجود در یک وریکول در حال جوانه ردن، پروتئین‌های SNAREs هستند که برای اتصال وریکول به عشاى هدف مناسب خود ضروری و حیاتی هستند. مدت زمانی کوتاهی پس از آن‌که وریکول به‌طور کامل توسط SNARE-های موجود در عشاى خود با SNARE-های حوشاوندش در عشاى هدف اتصال اختصاصی برقرار کرد، دو عشاى به‌طور ممتدی به هم نزدیک شده و دو لایه‌های دو عشاى با هم ادغام می‌شوند (شکل ۱۴-۳). با هم‌آکنش به شرح حرکات دقیق بر مکانیسم‌های جوانه‌ری قطع شدن جوانه از عشاى و الحاق آن می‌پردازیم و سپس در بخش‌های بعدی ویژگی‌های مسیرهای ترشحی و اندوسیتوزی را بیان خواهیم کرد.

بعده‌سازمان‌یابی پوشش پروتئینی، نقش یک محرک در تشکیل وریکول و انتخاب مولکول‌های کارگو دارد

به نوع وریکول پوشش‌دار شناخته شده، که هر کدام پوشش پروتئینی متفاوتی دارند و توسط پیمریزاسیون برگشت‌پذیر دستجات متفاوتی از پروتئین‌های پروتئینی تشکیل می‌گردند (جنوب

وریکول‌ها هستند را شامل می‌شوند تجربه عناصر سیوروی مورد نیاز برای انجام فرایند انتقال در محلول‌های فاقد سلول امکان‌پذیر است. پروتئین‌های متفاوت مورد نیاز برای تشکیل وریکول‌های انتقالی و پروتئین‌های لازم برای هدف‌گیری و اتصال وریکول به عشاى گیرنده مناسب را فراهم می‌کند. سمجش‌های انجام شده در محیط *In Vitro* از نظر اصول کلی، آنچه که در شکل ۱۴-۵ نشان داده شده است، مشابه می‌باشد و از آنها می‌توان در مطالعه مراحل متفاوت انتقال در طی مسیر ترشحی استفاده نمود.

نکات کلیدی بخش ۱-۱۴

روشهای مطالعه مسیرهای ترشحی

- تمام روش‌های بررسی عبور و مرور پروتئین‌ها از مسیرهای ترشحی در سلول‌های رده به روش‌هایی برای نشاندار کردن پروتئین‌های ترشحی و روش‌هایی برای جدا کردن بخش‌های نشاندار شده پروتئین نیاز دارند.
- نشاندارسازی پالسی با اسیدهای آمینه رادیواکتیو می‌تواند به طور ویژه پروتئین‌های موجود در ER را نشاندار کند به علاوه پروتئین‌های مولکول‌های حساس به حرارتی که در یک دمای مجاز به ER برمی‌گردند هنگامی که سلول‌ها به سمت دمای مجاز سوق داده می‌شوند می‌توانند اراد شوند.
- انتقال پروتئین‌های نشاندار به مواد فلورسنت در مسیرهای ترشحی می‌تواند بوسیله میکروسکوپ مشاهده گردد (شکل ۱۴-۲) را ملاحظه کنید). انتقال پروتئین‌های نشاندار شده با مواد رادیواکتیو به‌طور عمومی توسط تمییزات کووالان ویژه پروتئین‌های بخش رذیابی می‌سود.
- بسیاری از ترکیبات مورد بهار برای حمل و نقل داخل سلول پروتئین‌ها در محلول توسط آنالیز بقص‌های مولکول‌های حساس به حرارت برای ترشح پروتئین‌ها در حلال‌های غیر محار جدا شده است (شکل ۱۴-۳) را ملاحظه کنید).
- سیستم‌های فاقد سلول در انتقال بین بخش پروتئین‌ها حازه تفکیک تک‌تک مراحل ترشحی مسیر را فراهم کرده است. واکنش‌های آزمایشگاهی می‌تواند برای سنجش وریکول‌های انتقالی خاص و بررسی اعمال بیوشیمیایی تک‌تک پروتئین‌های انتقالی استفاده شوند.

۱۴-۲ مکانیسم‌های مولکولی نقل و انتقالات وریکولی

وریکول‌های کوچک عشا‌داری که پروتئین‌ها را از یک اندامک

■ وریکول‌های COPI اساساً پروتئین‌ها را به صورت پروگزاد میان سبسترهای گلزی منتقل کرده و از سپس گلزی به ER حسن برمی‌گردند

■ وریکول‌های کلاژین پروتئین‌ها را از عشاى پلاسمایی (سطح سول) و شبکه ترانس گلزی به اندروم‌های تأخیری منتقل می‌کند

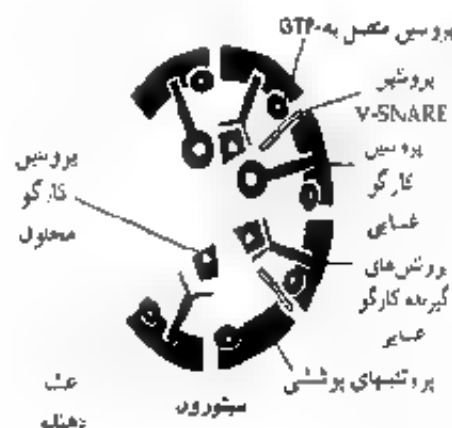
در هر مرحله از نقل و انتالاب با واسطه وریکولی، تعدادی از انواع پوشش وریکولی استفاده می‌شوند با این حال یک کمپلکس از پروتئین‌های پوششی خاص فقط محص به یک نوع وریکول بیست. برای مثال، عبور محققان پروتئین‌های انحاطه‌کننده وریکول‌هایی که پروتئین‌ها را از ترانس گلزی به عشاى پلاسمایی در می‌پدیده ترشح پایدار یا سطیم شده منتقل می‌کند، پی برده‌اند.

مای کلی جوانه رش وریکول که در شکل ۱۴-۶ نشان داده شده است، برای هر سه نوع وریکول پوشش‌دار کاربرد دارد. رمایشات صورت گرفته بر روی عشا‌های حد شده یا مصنوعی و پروتئین‌های پوششی تحلیلش شده نشان می‌دهد که پلیمریزاسیون پروتئین‌های پوششی به سبب سطح سیمورولی عشاى والد یک مرحله ضروری برای ایجاد انح در عشا است که در حالت عادی برای یک وریکولی اعمال حدود ۵۰nm قطر دارد. میکروگراف الکترونی حاصل از واکنش‌های جوانه‌ری انجام شده در *In Vitro* عااً نشان‌دهنده بواحی مجزایی در عشاى والد است که پوشش متراکمی ر که دارای فاکتورهای منحنی‌کننده یک وریکول کامل شده است، ایجاد می‌کند (شکل ۱۴-۷). جین ساختارهایی که معمولاً جوانه‌های وریکولی نامیده می‌شوند، به نظر می‌رسد حوالسط‌هایی هستند که پس از شروع پلیمریزاسیون پروتئین‌های پوششی و قبل از آنکه وریکول کامل شده از عشا والد جدا شود، دیده می‌گردند. به نظر می‌رسد پروتئین‌های پوششی پلیمریزه شده به واسطه اتصال به سطح سیمورولی عشاى، به عنوان محرک تشکیل جوانه وریکولی در فرایند شکل‌گیری برخی از انواع شبکه‌های احتناار عمل می‌کند.

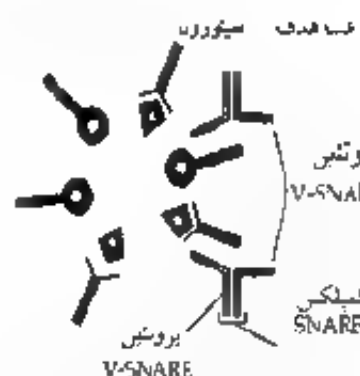
مجموعه‌ای از پروتئین‌های GTPase سوئیچ‌کننده به شدت محافظت شده، همایش وریکول‌های پوشش‌دار مختلف را کنترل می‌کند.

دانشمندان بر اساس رمایشات انجام شده در محیط *In Vitro* بر روی واکنش‌های جوانه‌ری وریکول توسط عشا‌های حد شده و پروتئین‌های پوششی تحلیلش شده، موفق به تعیین تعدادی از ترکیبات پوششی مورد نیاز برای تشکیل هر کدام از سه نوع اصلی وریکول‌ها شده‌اند. اگرچه تعدادی از پروتئین‌های پوششی هر نوع

(a) جوانه رشی وریکول پوشش‌دار



(b) اتصال وریکول غیر پوشش‌دار



▲ شکل ۱۴-۶ نگاه کلی به فرایند جوانه رشی وریکول و انحط آن به عشاى هدف. جوانه رشی به واسطه اتصال یک پروتئین کوچک متصل به GTP به عشاى از عشاى شروع می‌شود. سپس کمپلکس‌های پروتئین‌های پوششی به ذم سیمورولی پروتئین‌های عشاى کارگو متصل می‌شوند که تعدادی از آنها می‌توانند به عنوان رسیپتور عمل کرده و به پروتئین‌های محلول موجود در بوم می‌پیوند، به‌این ترتیب پروتئین‌های ک گوی بومی موقعیتی را یجاد می‌کنند که برای جدا کردن رشی وریکول مناسب است. (b) پس از آن که پوشش وریکول شروع به آزاد شدن و جدا شدن عشاى نمود وریکول طبق فرایندی که مسموم به هم‌چنین پروتئین‌های SNARE حویث‌شوند با هم اسه به عشاى هدف متصل می‌گردد.

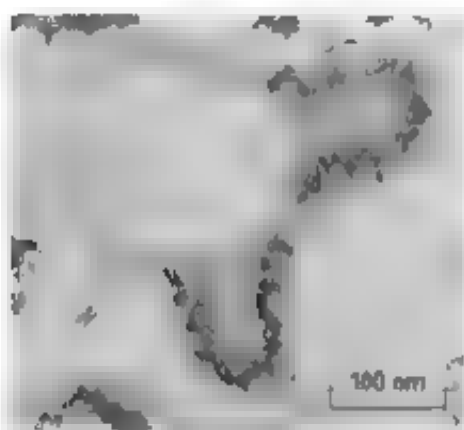
۱۴-۱. هر نوع وریکول بر اساس پروتئین‌های پوششی اولیه خود، هگاری می‌شود که پروتئین‌های کارگو ر از اندامک‌های ویژه والد به سبک‌های اختصاصی محر انتقال می‌دهد.

■ وریکول‌های COPII پروتئین‌ها را از ER حسن به گلزی منتقل می‌کند.

جدول ۱: انواع پروتئین‌های پوشش‌دهنده غشای ER و انتقال پروتئین‌ها به سیتوپلازم

نوع وریکول	مرحله‌ای از انتقال که واسطه می‌کند	پروتئین‌های پوششی	GTPase مرتبط
COPI	ER به سیتوپلازم	کمپلکس‌های Sec24 Sec23 و Sec31 / Sar	
COPI	سیس-گازلی به ER (سیسترنای ثورتر به سیتوپلازم)	کاتمرهای حاوی همت ریزوگراف متغوب COP	ARF
کلاترین و پروتئین‌های انتقالی	ماتریس گازی به سیتوپلازم	کلاترین + کمپلکس‌های AP	ARF
	ماتریس گازی به سیتوپلازم	کلاترین + GGA	ARF
	عشای پلاسمایی به سیتوپلازم	کلاترین + کمپلکس‌های AP2	ARF
	گزی به لیوزوم، مائوزوم یا وریکول‌های پلاستی	کمپلکس‌های AP3	ARF

* هر نوع از کمپلکس AP حاوی چهار پروتئین متفاوت است: مشخص نیست که آیا وریکول‌های پوشش AP حاوی کلاترین هستند یا نه.



▲ شکل تجربی ۱۴-۲: جوانه‌های وریکولی را می‌توان در طی واکنش‌های جوانه‌زنی در *in vitro* رویت نمود. زمانی که محتوای تخلیص شده حاصل از پوشش COPI را با وریکول‌های ER وریکول‌های فسفولیپیدی مصنوعی (لیپوزومها) فکویه می‌کنیم، پمپ‌های پروتئین‌های پوششی بر روی سطح وریکول افزایش می‌یابند. جوانه را به‌طور ناگهانی متحرک می‌کنیم. در این میکروگراف الکتریکی حاصل از واکنش جوانه‌زنی در محیط *in vitro* نقاط محزای پوششی عشا به صورت یک لایه پروتئینی تیره دیده می‌شود که در سطح جوانه‌های وریکولی قرار گرفته است.

ساختار فاصلی در Sar1 و در معرض قرار دادن انتهای N به‌همین‌انگیز آسب می‌شود که این ناحیه به درون نو لایه فسفولیپیدی کشیده و Sar1 GTP درون عشا ER جفت شود. Sar1 GTP متصل به عشا سبب تحریک پمپ‌های پروتئین‌های کمپلکس سیتوپلازمی COPII می‌گردد و نهایتاً منجر به تشکیل جوانه وریکول می‌شود. زمانی که یکی از وریکول‌های COPII از عشا ردهنده آزاد می‌شود، فعالیت GTPase ای Sar1 سبب هیدرولیز Sar1 GTP می‌شود. موجود در عشا وریکول GTP Sar می‌شود که این عمل را به

وریکول‌ها و تفاوت قابل ملاحظه‌ای با نوع دیگر وریکول‌ها دارد، اما پوشش‌های هر سه نوع از وریکول‌ها دارای یک پروتئین کوچک متصل به GTP است که به عنوان یک ریزوگراف منطقی برای کنترل سازمان‌یابی پوشش‌ها عمل می‌کند (شکل ۱۴-۳). ملاحظه کنید، برای هر دو نوع وریکول COPI و کلاترین، این پروتئین متصل به GTP تحت عنوان پروتئین ARF نامگذاری شده است. یک نوع متفاوت اما مرتبط با پروتئین‌های متصل به GTP که تحت عنوان پروتئین Sar1 شناخته می‌شود، در ساختمان وریکول‌های پوششی COPII وجود دارد. هم ARF و هم Sar1 پروتئین‌های صومری هستند که ساختمان کلی آنها مشابه Ras است که یک پروتئین کلیدی درون سلولی در فرایند هدایت پیام است (شکل ۱۴-۲۴). ملاحظه کنید، پروتئین‌های ARF و Sar1 متعلق به ابرخانواده GTPase^(۱) هستند که در واقع پروتئین‌های تنظیمی بوده و بین فرم غیر فعال متصل به GDP و فرم فعال متصل به GTP می‌چرخند (شکل ۱۴-۲۲). ملاحظه کنید.

به نظر می‌رسد همین‌طور که نحوه سازمان‌یابی وریکول‌های COPII در شکل ۱۴-۸ نشان داده شده است، چرخه اتصال به GTP و هیدرولیز آن در ARF و Sar1 بر شروع سازمان‌یابی پوشش وریکولی ر کنترل می‌کند.

در ابتدا یک پروتئین عشایی ER که تحت عنوان Sec12 شناخته می‌شود آزادسازی GDP را از Sar1 GDP و اتصال GTP به آن را کاتالیز می‌کند. ملاحظه فاکتور تسهیل‌کننده بولکوتینید گوانین Sec12، حمل دریافت و تکمیل پیام‌های چندگانه‌ای را به عهده دارد که هیچ ماهیت نامعلوم دارند، اما احتمال می‌رود که نیازمند حضور پروتئین‌های کارگو در سطوحی از عشا ER است که برای انتقال یافتن آماده شده است. اتصال GTP با ایجاد تغییرات



▲ شکل ۱۴-۱: مدلی که نقش Sar1 را در فرایند تشکیل و تحریر پوشش‌های COPII نشان می‌دهد. مرحله ①: بر هم‌کش Sar1 محلول متصل به GDP با فاکتور تعویض‌کننده Sec 2 که یک پروتئین سراسری عشاایی است و بادل GTP را با GDP در سطح Sar1 کاتالیز می‌کند وقتی که Sar1 به فرم متصل به GTP است. N-ترمینال آنکیرین آن به سمت خارجی سطح پروتئین گسترده می‌شود و Sar1 در ناحیه عشاایی ER لنگر می‌افتاد. مرحله ②: Sar1 متصل به عشاایی به عنوان یک جایگاه اتصال برای کمپلکس پروتئین پوششی Sec23 Sec24 عمل می‌کند. پروتئین‌های کدگرگی عشاایی توسط اتصال موالی‌های کوتاه اختصاصی خود (پیام‌های دهنده) موجود در موالی سیتروپلاسمی با جایگاه‌های موجود بر روی کمپلکس Sec23 Sec24 خود را برای جابه‌جایی در وریکول آماده می‌کند. مدلی از پروتئین‌های کدگرگی عشاایی می‌باشد که نقش رسپورهای عمل کنند که به پروتئین‌های محلول در لومن متصل می‌گردند. پوشش توسط سراسریایی نوع ثانویه‌ای از کمپلکس پوششی تشکیل شده از Sec11 و Sec12 تکمیل می‌گردد (نشان داده شده است). مرحله ③: بعد از آن که پوشش وریکولی کامل شده، پروتئین پوششی Sec23 هیدرولیز GTP توسط Sar1 را شروع می‌کند. مرحله ④: آزاد شدن Sar1-GTP از عشاایی وریکول سبب تحریر پوشش می‌شود.

کمک یکی از زیرواحد‌های پوشش وریکولی انجام می‌دهد. Sar1 سبب جذب سلسله چرخه اتصال به GTP و هیدرولیز آن با چرخه تشکیل و حذف پوشش COPII می‌گردد.

پروتئین ARE نیز توسط چرخه مشابهی از تعویض نوکلئوتیدی و هیدرولیز آن بافریند. سراسریایی پوشش‌هایی که با COPI و یا از کلاترین و سایر پروتئین‌های پوششی (کمپلکس‌های AP) تشکیل شده‌اند جهت می‌گردند یک اتصال کووالان پروتئینی که تحت عنوان سگر مرینات خوانده می‌شود در انتهای N پروتئین ARE سبب اتصال مجموعه ARE GDP به عشاایی گلزی می‌شود. زمانی که GTP توسط یک فاکتور تعویض نوکلئوتید متصل به عشاایی به GDP متصل به پروتئین جایگزین می‌شود، سبب ایجاد تغییرات ساختاری می‌شود که در نتیجه آن ریشه‌های آنکیرین در قطعه N-ترمینال، به ناحیه دو لایه عشاایی فرو می‌رود. سپس به واسطه اتصال محکم ARE-GTP با عشاایی، می‌تواند به عنوان یک دیه اسوار برای فارگیری سایر اجزاء پوشش عمل کند.

با توجه به وجود شباهت‌های ساختاری میان Sar1 و ARE، پروتئین‌های کوچک سطحی GTPase آنها، محققان موفق به ترسیم نقش ژنتیکی مربوط به ریشه‌هایی شدند که کپی‌های جهش یافته آنها، دو پروتئین را بیان می‌کند که در صورت انتقال آنها، به مرور سلول‌های کشت داده شده می‌تواند از فاز پیش‌بینی بر غل و انتقال وریکولی اعمال کند به عنوان مثال، در سلول‌های بین‌کننده کپی‌های جهش یافته Sar1 و یا ARE که قادر به هیدرولیز GTP بودند، پوشش‌های وریکولی تشکیل شده و جواهرهای وریکول از عشاایی جدا می‌شوند. با این وجود به دلیل این که پروتئین‌های جهش یافته نمی‌توانستند واکنش‌های تجزیه سوش پوشش را راه‌اندازی کنند، تمام زیرواحد‌های پوششی در دسترس، به‌دینا به‌طور مداوم به صورت وریکول‌های پوشش‌داری که قادر به اتصال به عشاایی هدف بودند، ریشه می‌یافتند. اگرچه آنالوگ‌های غیر قابل هیدرولیز GTP نیز اثری مشابه با مسعود کردن فرایند تحریر پوشش بر روی واکنش‌های جواهری وریکول در محیط *In Vitro* دارد. وریکول‌های حاصل از چنین واکنش‌هایی، دارای پوشش‌هایی هستند که هرگز تحریر نمی‌شوند. به این امکان را فراهم می‌کند که نتوان ساختار و محتویاتشان را به اسانی مورد تحریر و تحلیل قرار داد. وریکول‌های COPII حد شده‌ای که در شکل ۱۴-۱ دیده می‌شود، به واسطه چنین واکنش‌های جواهری تولید شده‌اند.



کاتالیز می‌شود، سبب افتاد یک تغییر ساختمانی فصایی در Rab شده، که آن را قادر می‌سازد تا با یک پروتئین سطحی موجود بر روی یک وریکول انتقالی ویژه برهمکنش نموده و سگر پروپا نوئیدی خودش را به داخل عسای وریکولی وارد نماید. زمانی که یک Rab-GTP به سطح وریکول فرو می‌رود، به نظر می‌رسد که با یکی از اعضای مربوط به پروتئین‌های بلند که تحت عنوان افکوره‌های Rab ساخته شده‌اند، برهمکنش کرده و به این وسیله به عسای هدف می‌چسبد. اتصال Rab-GTP به یک افکور Rab سبب اتصال وریکول به عسای هدف مناسب می‌شود (شکل ۱۴-۱۰، مرحله ۱). پس از آن که ادغام وریکولی صورت گرفته GTP متصل به پروتئین Rab به GDP هیدرولیز می‌شود و همین امر باعث آزاد شدن Rab-GDP می‌گردد سپس چرخه بعدی شروع می‌گردد که دوباره همین مراحل عسای تعویض GDP-GTP، اتصال و هیدرولیز تکرار خواهد شد.

سواحد متعددی وجود دارند که نقش اختصاصی پروتئین‌های Rab در طی پدیده ادغام وریکولی فوت می‌بخشند به عنوان مثال، ژن SEC4 محرم، یک پروتئین Rab، اکد می‌کند و در سلول‌های مخمیری که پروتئین‌های جهش یافته SEC4 در بین می‌کند وریکول‌های ترشحی که قادر به ادغام شدن با عسای پلاسمایی نیستند، در سلول تجمع می‌یابند (جهش یافته‌های کلاس E در شکل ۱۴-۴). در سلول‌های پستاندارین پروتئین Rab5 در وریکول‌های اندوسیتوزی قرار دارد که این وریکول‌ها را تحت عنوان اندوروم اولیه بر می‌شمارد وریکول‌های غیر پوشش‌دار تنها زمانی تشکیل می‌شوند که وریکول‌های با پوشش کلاتریمی در طی بدیده آنوسیتوز از عسای پلاسمایی جابه‌جا برسد (شکل ۱۴-۱۰، مرحله ۲). ادغام با هم اندوروم‌های اولیه در میسوسم‌های فاقد سلول میزآمد حضور Rab5 است به طوری که ابروتی Rab5 و GTP به عصاره‌های فاقد سلول، سرعت ادغام این وریکول‌ها را با هم افزایش می‌دهد یک پروتئین هاریجی طویل که EEA1 (آنی ژن ۱ اندوروم اولیه) نام دارد، و روی عسای اندوروم اولیه قرار دارد، به عنوان افکور Rab5 عمل می‌کند. در این مورد، Rab5-GTP موجود بر روی یک وریکول آنوسیتوزی به طور اختصاصی به EEA1 موجود در عسای وریکول اندوسیتوزی دیگر متصل می‌شود و الحاقی دو وریکول به هم طبق مراحل خودش دنبال می‌شود.

به نظر می‌رسد نوع متفاوتی از افکور Rab در هر نوع وریکول و

هدف‌گیری توالبهای پروتئین‌های کارگو، سبب برقراری ارتباطات مولکولی اختصاصی با پروتئین‌های پوششی می‌شوند.

با توجه به این که وریکول‌های انتقالی، عمل جابه‌جایی در پروتئین‌های اختصاصی را میان قسمت‌های مختر از هم به عهده دارند، پس جابه‌جایی وریکولی باید این قابلیت را داشته‌باشد که بتواند پتانسیل‌های مختلف عسایی را از هم تشخیص داده و پروتئین‌های کارگوی محلول را بر شش‌سبب نماید تا تنها آن دسته از پروتئین‌های کارگویی را بپذیرد که باید به بخش بعدی حمل‌گردد و در ضمن مانع ورود انهایی شود که باید در همان قسمت دهنده باقی بمانند.

پوس وریکولی علاوه بر ایجاد شکل محلی در عسای دهنده، نقش انتخاب پروتئین‌های اختصاصی همانند کارگو را نیز به عهده دارد. مکانیسم اولیه‌ای که توسط آن وریکول‌های پوششی در مولکول‌های کارگو را انتخاب می‌کند، به واسطه اتصال مستقیم به توانی‌های اختصاصی یا پیام‌های دسته‌بندی^(۱) موجود در قسمت سیوروی پروتئین‌های عسایی کارگو می‌باشد (شکل ۱۴-۶) و (ملاحظه کنید). بنابراین پوشش به‌هم‌ریزه شده بر حکم یک ماتریکس تمایلی برای کلاستر^(۲) انتخاب سده پروتئین‌های کارگوی عسای عمل می‌کند که آنها را به سمت تشکیل جابه‌جایی وریکولی سوق می‌دهد. زمانی که پروتئین‌های محلول موجود در داخل لومن اندامک‌های والد در تماس مستقیم با پوشش بیاشد به نوع متفاوتی از پیام دسته‌بندی نیاز است، پروتئین‌های لومنی محلول، غالباً حاوی قسمتی هستند که به نظر می‌رسد نقش پیام‌های دسته‌بندی لومنی را دارد که به دمن‌های لومنی پروتئین‌های کارگوی عسایی اختصاصی که به عنوان گیرندگان پروتئین‌های کارگوی لومنی عمل می‌کنند متصل می‌شوند. ویژگی‌های چندین پیام دسته‌بندی شناخته شده موجود در عسای و پروتئین‌های محلول در جدول ۱۴-۲ به‌طور خلاصه آورده شده است. در بخش‌های بعدی جزئیات بیشتری از این پیام‌ها را شرح خواهیم داد.

Rab GTPase ها اتصال وریکول‌ها به عسای هدف را کنترل می‌کنند

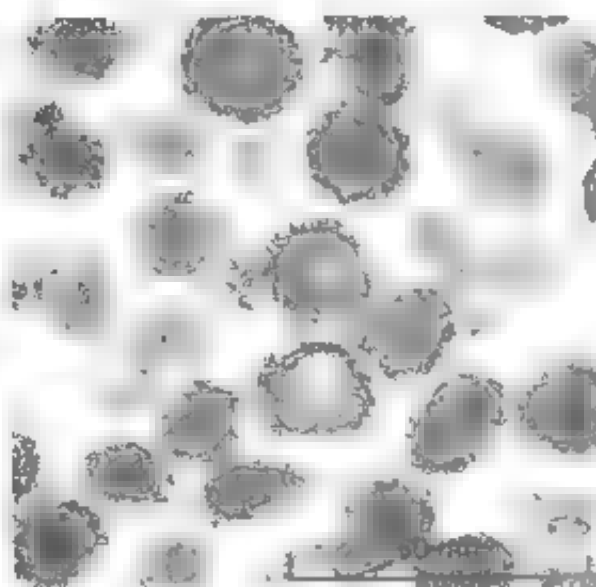
دومین دسته از پروتئین‌های متصل به GTP که تحت عنوان پروتئین‌های Rab شناخته می‌شوند، در فرایند هدف‌گیری وریکول‌ها به سمت عسای هدف مناسب کاربرد دارند. همانند Sar1 و ARF، پروتئین‌های Rab بر بیدیل Rab GDP سیوروی به Rab-GTP که توسط فاکور تعویض نوکلئید گواس اختصاص

جدول ۱۳-۲. پیام‌های دستبندی شناخته شده‌ای که پروتئین‌ها را به سمت تشکیل وریکول‌های انتزاعی هدایت می‌کنند -

در هر پیام‌ها	پروتئین‌های جاری پیام	گیرنده پیام	در یک سوختی که یک پروتئین درنده پیام همکاری می‌کنند
پیام‌های دستبندی لومی			
Lys-Asp-Glu-Leu KDEL	پروتئین‌های محتوای صغیر در ER	گیرنده KDEL در عسای سبب کلژی	(۱)P
۶MOP (مانور ۶ فسفات)	آنزیم‌های محتوای لیروزومی پس از پردازش در سبب کلژی	گیرنده M6P در عسای کلژی	کلاترین ۱ / COP1
	آنزیم‌های لیروزومی ترشح شده	گیرنده M6P در عسای پلاسمایی	کلاترین ۲ / COP2
پیام‌های دستبندی سیویلاسی			
Lys-Lys-X-X (KKXX)	پروتئین‌های عسای مقیم در ER	ربرواحد های α و β COP1	COP1
Asp-X-Glu (مثل)	پروتئین‌های عسای کارگو موجود در ER	ربرواحد COP1 Sec24	COP1II
Asp-Pro-X-Tyr (NPXY)	گیرنده LDL در عسای پلاسمایی	کمپکس AP2	کلاترین AP2
Tyr-X-X-φ (YXXφ)	پروتئین‌های عسای موجود در ترانس کلژی	API (ربرواحد ۱)	کلاترین AP2
	پروتئین‌های عسای پلاسمایی	AP2 (ربرواحد ۲)	
Leu-Leu(LL)	پروتئین‌های عسای پلاسمایی	کمپکس های AP2	کلاترین AP2

* φ = هر امینو اسیدی می‌تواند باشد؛ = اسیدهای امینه انگیز علامت اختصاری و یک حرفی اسیدهای آمینه در داخل پرانتز آورده شده است.

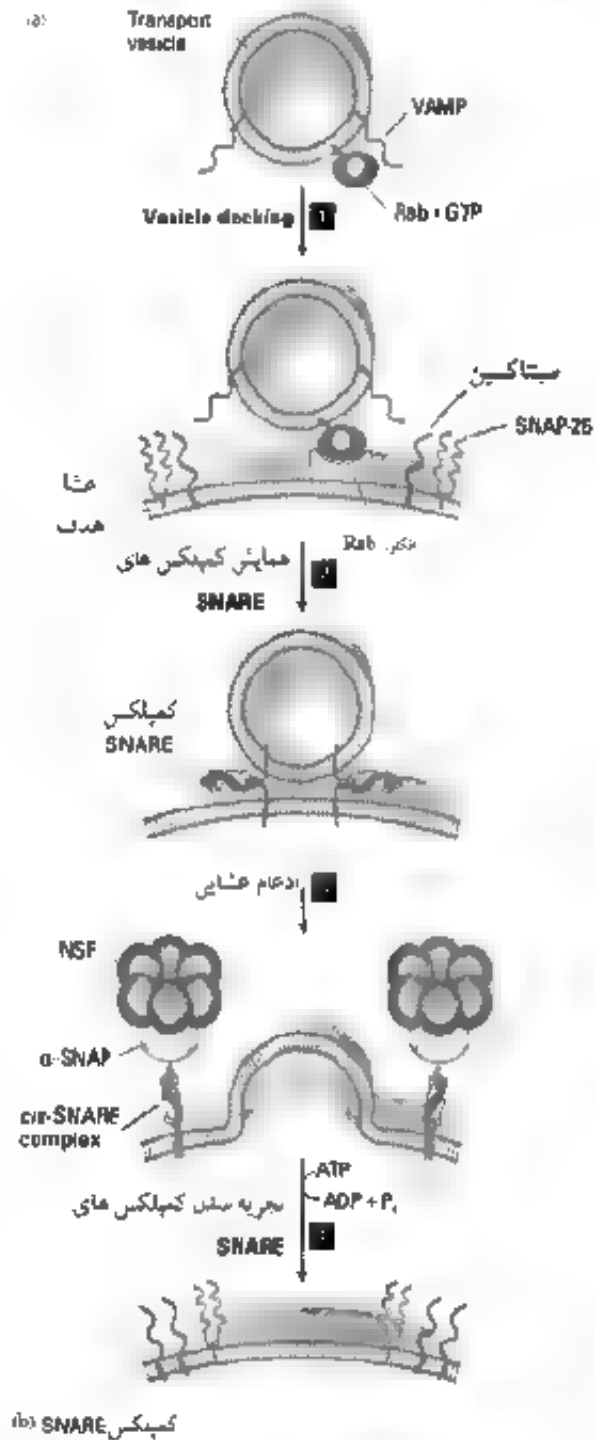
► شکل تجربی ۱۴-۱ وریکول‌های پوشش‌دار در طی و کنش‌های جولنری در *in vitro* در حضور یک آنالوگ غیر قابل هیدرولیز GTP تجمع می‌یابند. زمانی که عسای کلژی جدا شده با عصاره سیورولی حاوی پروتئین‌های پوشش COP1 لنکویه موت و وریکول‌ها تشکیل و به سطح از عشاها جوانه می‌زند استفاده از یک آنالوگ غیر قابل هیدرولیز GTP در واکنش حواصه رقی مانع از تجزیه پوشش پس از آزاد شدن وریکول می‌شود این میکروگراف نشانه‌دهنده وریکول‌های COP1 تولید شده در چین پاکشی است که توسط سانتریفور از عشاها جداسازی شده‌اند وریکول‌های پوشش‌داری که توسط چین پوششی ایجاد شده‌اند را می‌توان به سطوح زمین محبوبات و ویژگی‌هایش تجزیه و بررسی نمود



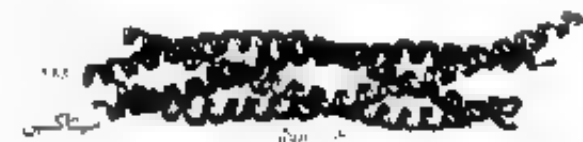
پروتئین‌های Rab متفاوت و پروتئین‌های الفکتور مربوطه به آنها شکل می‌گیرند در این محوطه شور هم پاسخی نهاده‌اند.

در مرحله ترشحی عمل می‌کند، مسوالاتی را این قبیل که بررسی‌های Rah چگونه به سمت عسای صحیح مربوطه هدایت می‌کند و با کمپکس‌های اختصاصی چگونه در میان

➤ شکل ۱۴-۱ مدلی از جدا شدن و ریکول انتقالی و اتصال آن به عشا‌ی هدف. (a) پروتئین‌های مثال داده شده در این مثال که در فرایند ادغام و ریکول‌های انتقالی به عشا‌ی پلاسمایی شرکت می‌کنند، سببه پروتئین‌هایی هستند که بعضی مراحل ادغام و ریکولی را واسطه می‌کنند. مرحله ۱: یک پروتئین Rab که توسط انگر پیپدی به داخل و ریکول برش‌خیز فرو رفته است، به کمپلکس پروتئینی انگور موجود بر روی عشا‌ی پلاسمایی متصل می‌شود. به این ترتیب و ریکول انتقالی بر روی عشا‌ی پلاسمایی هدف می‌شکند. مرحله ۲: پروتئین v-SNARE (در این مثال VAMP) با ذم‌های سنتورولی SNARE-های خوش‌شادنی خود (در این مثال، سیناکسین و SNAP-25) بر هم‌کنش می‌کند. کمپلکس‌های فوق‌الذاده پایدار، SNARE که به صورت مارپیچ هادیچی شده است، پس از شکل‌گیری سبب نگه داشتن و ریکول در مجاورت عشا‌ی هدف می‌شود. مرحله ۳: اتفاق این دو عشا‌ی به دنبال شکل‌گیری کمپلکس SNARE انجام می‌شود. این دقیقاً مشخص شده است که این فرایند چگونه اتفاق می‌افتد. مرحله ۴: به دنبال اتفاق عشا‌ها، NSF متصل به پروتئین α -SNAP به کمپلکس‌های SNARE متصل می‌شود. NSF با کاتالیز هیدرولیز ATP، سبب تحریک بخوبه شدن کمپلکس‌های SNARE می‌شود و پروتئین‌های SNARE در حال آزاد شدن برای و ریکول دیگری که قرار است با عشا‌ی ادغام شود، دوباره به کار گرفته می‌شود. در این زمان، Rab.CTP به Rab.CDP تبدیل شده و هیدرولیز شده و از انگور Rab جدا می‌گردد (نشان داده شده است). (b) کمپلکس SNARE سه‌تاد بی‌شماری از برهم‌کنش‌های غیر کوآلن در میان چهار مارپیچ α طولی (دو v از SNAP-25 و یک سیناکسین و یک VAMP) ساختمان مارپیچ هادیچی شده را پایدار و محکم می‌کنند.



کمپلکس SNARE (b)



می‌شود و به پروتئین عشا‌ی مختص و ریکول، یک v-SNARE. بدین می‌شود (شکل ۱۴-۲). هم‌چنین بعضی انواع عشا‌های هدف در یک سول، حاوی پروتئین‌های عشا‌ی SNARE است. پس از اتصال یک و ریکول به عشا‌ی هدفش (مقصود: با واسطه Rab،

دسته‌های حمت شده پروتئین‌های SNARE ادغام و ریکول‌ها با عشا‌های هدف مربوطه واسطه می‌کنند. همان‌طور که در مبحث قبل ذکر کردیم، مدت کوتاهی پس از حنا شدن جوانه‌های و ریکوسی از عشا‌دهنده، پوشش و ریکوسی تجربه

سلول‌های محرم، همانند تمامی سلول‌های یوکاریوتی بیش از ۲۰ پروتئین متفاوت مربوط به t-SNARE و v-SNARE را پس می‌کنند. بررسی مخمرهای جهش یافته‌ای که در یکی از ژن‌های SNARE دچار آسیب شده‌اند، مراحلی از ادغام غشایی را که در آن یک پروتئین SNARE خاص شرکت می‌کند مشخص نموده است. در همه مراحل ادغام که تا کنون آزمایش شده‌اند، SNARE کمپلکس‌های دسته‌بندی شده حاوی ماریچ ۴ چهارگانه‌ای را تشکیل می‌دهد که مشابه کمپلکس‌های حاصل از VAMP / میتاکسین ۱، SNARE-25 ای است که ادغام وریکولی‌های ترشعی به غشای بلاسمایی را وساطت می‌کند بنابرین، در سایر فرایندهایی که در طی آنها پدیده ادغام روی می‌دهد (مثل ادغام وریکولی‌های COPII، شبکه سبک - گلژی)، هر پروتئین SNARE شرکت‌کننده، هضاً یک ماریچ ۴ را برای تشکیل دستجات به کار می‌برد (و به مانند SNARE-25 که دو ماریچ ۴ را به کار می‌گیرد). در این موارد، کمپلکس‌های SNARE یک مولکول SNARE-v و سه مولکول t-SNARE را دارا هستند.

با به کارگیری سمجش‌های ادغام وریکولی در محیط کسب *In Vitro*، محققان به آزمایش کرنی توانایی ترکیبت مختلف حاصل از پروتئین‌های v-SNARE و t-SNARE در وساطت ادغام غشای دهنده و هدف پرداختند. از میان تعداد بی‌شماری از این ترکیبت مختلف آزمایش شده، نهاده‌اند که توانستند ادغام غشاها را به نحو مطلوبی وساطت کنند. تعداد قابل ملاحظه‌ای از ترکیبت عبکردی t-SNARE و v-SNARE که در بین آزمایشات انجام شده در محیط *In Vitro* به کار رفته‌اند، بیانگر این است که در واقعیت نیز برهمکنش‌های میان پروتئین‌های SNARE، رویانهای شناخته شده در طی فرایند ادغام غشایی و در سلول محرم وساطت می‌کند بنابرین اختصاصی بودن برهمکنش میان پروتئین‌های SNARE سبب اختصاصی شدن فرایند ادغام یک نوع وریکولی خاص به غشای هدف می‌گردد.

تجربه کمپلکس‌های SNARE پس از ادغام غشاها توسط هیدرولیز ATP بحرکت می‌گردد

پس از آن که یک وریکولی به غشای هدف ادغام شد، کمپلکس‌های SNARE باید تجزیه شوند تا مجدداً پروتئین‌های SNARE متعدد برای انجام فرایندهای ادغامی بعدی در دسرس

برهمکنش با هم SNARE‌های خوشاوند دو غشای را تا حدی به هم نزدیک می‌کنند که بتواند با هم ادغام شوند.

یکی از مثال‌هایی که به خوبی مطالعه شده است، ادغام وساطت شده ب SNARE است که در طی پدیده اگزوسیمور پروتئین‌های ترشعی انجام می‌شود (شکل ۱۴-۱۰ و ۱۴-۱۱). در این حالت v-SNARE که با نام VAMP (پروتئین غشایی متصل‌شونده به وریکولی) شناخته شده است، بر حین خوانه رسی وریکولی‌های ترشعی از شبکه ترانس‌گلژی به آن می‌پیوندد. SNARE-1 میتاکسین هسبد که پروتئین سراسری غشایی بوده و درون غشای بلاسمایی وجود دارد و به واسطه یک بگر پیچیدی بگیرد در وسط پروتئین به غشای می‌چسبند. ناحیه ستورولی در هر کدام از سه پروتئین SNARE، حاوی یک بوالی هسته‌تایی تکرارشونده است که در آن چهار عدد ماریچ ۴ یک VAMP، یک میتاکسین و دو تا از SNARE-25، حول هم می‌پیچند و دسته^(۱) ماریچ چهارتایی تشکیل می‌دهند. پایبندی غیر معمول کمپلکس SNARE دسته شده توسط نظم میل بخشی‌های بگیر و ریس‌های اسو باردار موجود در تکرارهای هفت‌گانه تأمین می‌شود. سیدهای آمینه بگیر در قسمت‌های داخلی هسته بی‌دستجات مذکور می‌شود و اسیدهای آمینه با بار مخالف منوری در کنار هم صف می‌بندند که برهمکنش‌های الکتروستاتیک مناسب و مطلوب در میان ماریچ‌ها ایجاد شود. در حین تشکیل دستجات ماریچ چهارگانه، وریکولی‌ها و غشای هدف توسط ذمین‌های غشاگیر VAMP و میتاکسین به سمت هم کشیده شده و نزدیک هم قرار می‌گیرند.

آزمایشات صورت گرفته در محیط *In Vitro* پس می‌دهد زمانی که لیپوروم‌های حاوی VAMP تحلیض شده با لیپوروم‌های حاوی میتاکسین و SNARE-25 با هم انکوبه شوند، پس در غشای از دو کلاس متفاوت به هم متصل شده و در هم ادغام می‌شوند. و بواسطه عمل به آهستگی صورت گیرد این یافته‌ها در حکم شواهد بسیار قوی هستند که بیانگر این مطلب است که نزدیکی مکانگتک عشاها به هم در نتیجه تشکیل کمپلکس‌های SNARE است. ادغام وریکولی و غشای هدف در سلول‌ها نسبت به آنچه که در آزمایشات با لیپوروم انجام می‌شود، به طور سریع‌تر و مؤثرتری اتفاق می‌افتد که علت آن این است که در آزمایشگاه، پدیده ادغام تنها توسط پروتئین‌های SNARE کاتالیز می‌شود یک توضیح مناسب برای چنین تفاوتی این است که در سلول، سایر پروتئین‌ها، از قبیل پروتئین‌های Rab و افکتورهای آنها نیز در فرایند هدف‌گیری وریکولی به سمت غشای مناسب شرکت می‌کنند.

محرم، پس از کاهش Sec17 یا Sec18 به بین دلیلی بوده است که پروتئین‌های SNARE آزاد سرماً در کمپلکس‌های SNARE تجزیه شده انبار شده و بنابراین برای وسایط ادغام عشاایی غیر قابل دسترسی می‌سند.

نکات کلیدی بخش ۲-۱۴

مکانیسم‌های مولکولی انتقال وریکولی

■ سه نوع وریکولی انتقالی (COPII, COPI و کلازین). توسط پروتئین‌هایی که پوشش آنها را تشکیل داده و استعمال آنها را میانه‌ای می‌کند تشخیص داده شده است.

■ تمام وریکولی‌های پوسمی توسط پلیمریزاسیون پروتئین‌های پوشش وریکولی بر روی عشاای دهنده برای تشکیل جوبه‌های وریکولی که فوراً از عشاا جدا شده و وریکولی کامل آزاد می‌کند شکل می‌گیرد مدت کوتاهی بعد از آزادی وریکولی پوشش از بین رفته و پروتئین‌های مورد نیاز برای ادغام با عشاای هدف آشکار می‌شوند (شکل ۶-۱۴ را ملاحظه کنید).

■ پروتئین‌های کوچک متصل به GTP (Sar1 یا ARF) که جربی از هر خانواده GTPase هستند پلیمریزاسیون پروتئین‌های پوششی (اولین مرحله در جوبه‌ری وریکولی) را کرل می‌کند (شکل ۸-۱۴ را ملاحظه کنید). بعد از آزادی وریکولی از عشاای دهنده هیدروپیر CTP متصل به ARF با Sar1 باعث از هم پاشی پوشش‌های وریکولی می‌شوند.

■ پیام‌های ویژه در عشاای و پروتئین‌های بومال وگانه‌ای دهنده با پروتئین‌های پوششی به هنگام خوانداری وریکولی برهمکنش می‌دهد تا پروتئین‌های کادگو به وریکولی وارد شوند (جدول ۲-۱۴ را ملاحظه کنید).

■ شروع دسترسی از پروتئین‌های متصل‌شده به GTP پروتئین‌های Rab، برچورد وریکولی با عشاای هدف صحیح را تنظیم می‌کند. به نظر می‌رسد هر Rab به یک اداکتور همراه Rab با عشاای هدف متصل شود.

■ هر SNARE در عشاای وریکولی به طور ویژه به کمپلکس از پروتئین‌های t-SNARE در عشاای هدف متصل می‌شود که شانس ادغام دو عشااست. بعد از اینکه ادغام کامل شد کمپلکس SNARE در یک واکنش وابسته به ATP واسطه‌شده توسط سایر پروتئین‌های سستورولی از هم پاشیده می‌شود (شکل ۱۰-۱۴ را ملاحظه کنید).

فرار گیرند. به دلیل پایداری فوق‌العاده کمپلکس‌های SNARE که اجزای آن توسط برهمکنش‌های بین مولکولی غیر کووالانسی شماری در کنار هم قرار گرفته‌اند تجزیه‌شان وابسته به وجود پروتئین‌های دیگر و صرف انرژی است.

در ابتدا به بررسی نحوه تجزیه شدن کمپلکس‌های SNARE می‌پردازیم که نیاز به کمک پروتئین‌های دیگری دارد که در ضمن واکنش‌های انتقالی در *In Vitro* از پروتئین‌های سستورولی خاصی نامی می‌شوند. مشاهده صمخ وریکولی‌ها در بین واکنش‌ها شای می‌دهد که وریکولی‌ها تشکیل می‌شوند اما قادر نیستند که با عشاای هدف ادغام گردند. نهایتاً پی بردند که وجود دو پروتئین که با NSF و SNAP تعامل داده می‌شوند برای انجام فرایند ادغام وریکولی در طی واکنش‌های انتقالی *In Vitro* مورد نیازند. عمل NSF را می‌توان به طور انتخابی توسط N-انیل مالتمید (NEM) در پی موجود رنده مهند کرد NEM یک ماده شیمیایی است که با یک گروه SH ضروری در NSF (به این دلیل به آن فاکتور حساسیت به NEM می‌گویند) واکنش می‌دهد.

در میال محرم‌های جهش یافته Sec کلاس C گونه‌هایی وجود دارد که فاقد Sec18 یا Sec7 عملکردی هستند که به ترتیب هسای پروتئین‌های NSF و α -SNAP در پساندارن هستند. درمیانه جهش یافته‌های این کلاس را در درجه حرارت‌های غیرمجاز قرار می‌دهیم. وریکولی‌های انتقالی ER به گلزی در آنها تجمع می‌یابد؛ حال اگر سوبها را به درجه حرارت‌های پایین تر ب درجه حرارت‌های مجاز منتقل کنیم، وریکولی‌های تجمع یافته قادر به ادغام شدن با سیم گلزی می‌شوند.

مطالعات ژنتیکی و بیوشیمیایی پی‌درپی، نشان داد که در طی بررسی‌های انتقالی که تاکنون در محیط‌های *In Vitro* صورت گرفته است، NSF و α -SNAP به عنوان عوامل همراه کننده عمل نموده‌اند. با استفاده از سجنش‌های جدید، محققان شان دانند که در حقیقت پروتئین‌های NSF و α -SNAP برای ادغام عشاا ضروری نیستند، اما ن جدی برای بازسازی پروتئین‌های SNARE آزاد مورد نیازند NSF هنگامری یا ربرواخدهای یکسانی است که به کمک α -SNAP (پروتئین اتصالی NSF محلول) به کمپلکس SNARE متصل می‌شود سپس NSF متصل شده سبب هیدرولیز ATP می‌شود که باعث آزاد شدن انرژی لازم برای تجزیه کمپلکس SNARE می‌شود (شکل ۱۰-۱۴، مرحله ۱). به بین دریم، نقص مشاهده شده در فرایند ادغام عشاایی در طی سجنش‌های اولیه صورت گرفته در *In Vitro* و در جهش یافته‌های



۱۴-۲ مراحل اولیه مسیر ترشحی

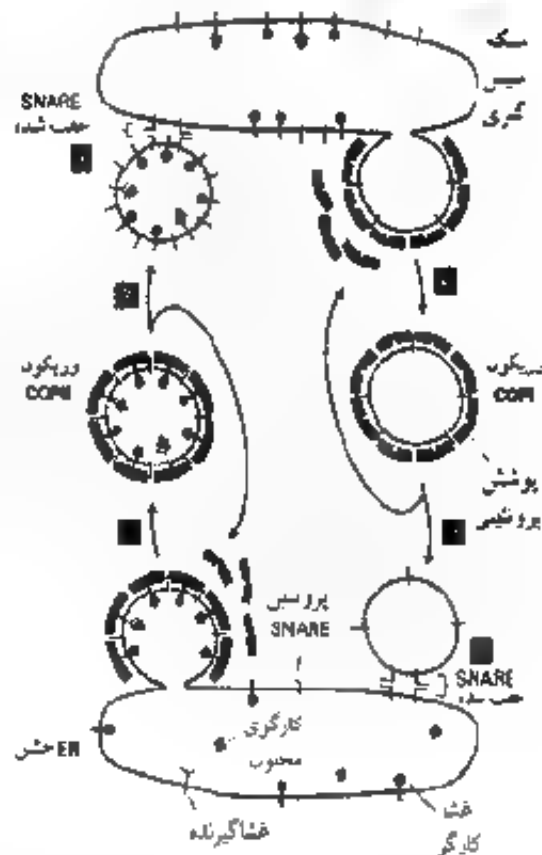
در این بخش نگاه دقیق‌تری به مراحل نقل و انتقال وریکولی میان ER و گلژی در مسیر ترشحی و برخی شواهد تقویت‌کننده مکانیسم‌های کلی ذکر شده در بخش قبلی خواهیم داشت. پادآوری می‌کنیم که انتقال در جهت رفت از ER به گلژی، اولین مرحله در مسیر ترشحی می‌باشد که توسط وریکول‌های COPI واسطه می‌شود. این وریکول‌ها حاوی پروتئین‌های نازله سر شده‌ای هستند که برای گلژی، سطح سول یا لیپوروم‌ها هدف‌گیری شده‌اند و میر میر محتویات وریکول از قبیل v-SNARE‌ها که برای رسانش وریکول‌ها به غشای سیس گلژی به ER می‌باشد که توسط وریکول‌های COPI واسطه می‌شود (شکل ۱۴-۱). چنین وریکول‌های انتقالی برگشتی، سبب بازگشت پروتئین‌های v-SNARE و غشای مربوط به ER می‌شود تا مواد ضروری برای جرحه‌های بعدی خوانه رن وریکول از ER فراهم گردد. انتقال برگشتی به واسطه COPI سبب بازگشت پروتئین‌های دسته‌بندی شده ساکن در ER از سیس گلژی به ER برای تصحیح دسته‌بندی‌های اشتباه می‌شود. پروتئین‌هایی که به‌طور صحیح به گلژی ارسال شده‌اند به وسیله بدیده بلوغ مسسرنایی از میان قسمت‌های پست سر هم گلژی به جلو پیشروی می‌کند.

وریکول‌های COPII انتقال از ER به گلژی را واسطه می‌کند

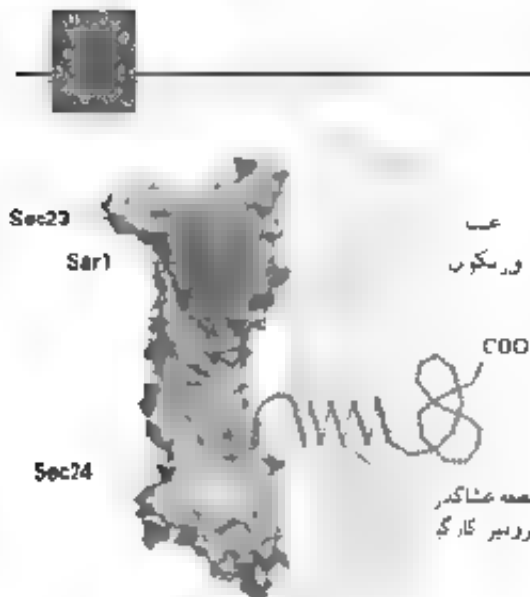
وریکول‌های COPII در ابتدا هنگامی شناسایی شدند که عصاره فاقد سول حاصل از غشاهای ER حش محمر را با سیتوزول و آنالوگ غیر قابل هیدرولیز GTP آنکوبه کردند. وریکول‌های تشکیل شده از غشاهای ER دارای پروتئین‌های مجزا تا جدی متابه وریکول‌های COPI می‌باشد، اما محتویات پروتئینی متفاوتی دارند که این پروتئین‌ها را با COPII‌ها نشان می‌دهد.

تر سلول‌های محمری که دارای حش‌هایی در زن‌های مربوط به پروتئین‌های COPII هستند و در کلاس B حش یا تانه‌های sec قرار می‌گیرند، پروتئین‌ها در داخل ER حش تجمع می‌یابند (شکل ۱۴-۴ را ملاحظه کنید). بررسی چنین حش‌های تانه‌هایی نشان می‌دهد که چندین پروتئین برای تشکیل وریکول‌های COPII مورد نیازند.

همان‌طور که قبلاً هم شرح دادیم، تشکیل وریکول‌های



شکل ۱۴-۱۱ (شکل رنگی) نقل و انتقالات پروتئینی به واسطه وریکول در میان ER و سیس گلژی. مراحل: ۱. انتقال رو به جلو. ۲. توسط وریکول‌های COPII واسطه می‌شود که به وسیله پیمریزاسیون کمپلکس‌های محلول پروتئینی موجود در پوشش COPII تسهیل بر روی غشای ER صورت می‌گیرد. v-SNARE‌ها (سرخ) و سایر پروتئین‌های کارگو (آبی) در غشای ER به واسطه بر هم‌کنش با پروتئین‌های پوششی، به داخل وریکول جای‌گیری می‌کنند. پروتئین‌های کارگو محلول (زرد) به وسیله اتصال به گیرنده‌های مناسب که در غشای وریکول‌های در حال خوانه رن وجود دارند، به‌جای نقش می‌کند. تجربه نشی پوشش، سبب برایایی کمپلکس‌های پوششی آزاد و در دسرس قور گرفتن پروتئین‌های v-SNARE موجود بر سطح وریکول می‌شود. پس از آن که وریکول بدون پوشش به واسطه فرایندی که توسط Rab واسطه می‌شود، در غشای سیس گلژی به‌طور محکم مستقر گردید، مجموعه حاصل از جفت نشی v-SNARE در دسترس t-SNARE‌ها و خوشه‌اندش در غشای گلژی به وریکول اجازه اعلام نشی را می‌دهد و بدین ترتیب وریکول محتویات خود را به داخل بخش سیس گلژی آزاد می‌سازد (شکل ۱۴-۴). مراحل: ۱. انتقال میکوس (برگشتی) توسط وریکول‌های پوشیده شده از COPI (بیش) واسطه می‌شود که سبب بازگشت غشای دولایه و یک سری پروتئین‌های خاص از قبیل v-SNARE‌ها و پروتئین‌های دسته‌بندی شده موجود در ER (نشی) ده شده است، از سیس گلژی به ER می‌شود در اینجا با وجود این که v-SNARE و t-SNARE پروتئین‌های مخزایی هستند اما بعضی پروتئین‌های SNARE به تاراجی نشی داده شده‌اند.



▲ شکل ۳-۱۲ (شکل رنگی) ساختمان سه بُعدی کمپلکس چهارگانه حاوی پروتئین‌های پوششی COPII، Sec23، Sec24 و Sar1-GTP در اسدای شکل، پوشش COPII، کمپلکس‌های Sec23 (نارنجی)، Sec24 (سبز) توسط Sar1 (قرمز) که در محیط متصل به GTP است، در غشای ER گرد هم می‌آید. به منظور تشکیل کمپلکس چهارگانه پایدار و مقاوم در برابر حل شدن برای مطالعات ساختاری، از آنالوگ غیر قابل هیدرولیز GTP یعنی GppNHP استفاده شد. یک پروتئین کارگو موجود در غشای ER می‌تواند توسط یک همکس با یک پیام بری‌پسند دی‌اسیدی (بمقش) موجود در ذمعی سیوروی کارگو یا Sec24 سب گردنهایی وریکول‌های COPII شود. موقعیت مشابه در غشای وریکول COPII قطعه غشای گذر پروتئین کارگو، نامعلوم است. قطعه NI- درمیتال Sar1 که آن را در داخل غشای نگه می‌دارد، نشان داده شده است.

از جمله اسورتاز هور هم ناشناخته مانده است.

بیماری ارثی سبسیک فیبروز به عقب بروز جهش‌هایی در یک پروتئین به نام CFTR ایجاد می‌شود. این پروتئین به صورت یک پروتئین سراسری غشایی در ER سنتز می‌شود و پس از آن که به سمت غشای پلاسمایی سلول‌های اپینوم، جایی که در آنجا به عنوان یک کانال کلرید عمل می‌کند، منتقل شود، باید به گلژی فرستاده شود. محققان اخیراً نشان داده‌اند که پروتئین CFTR دارای یک پیام دست‌بندی دی‌اسیدی است که به زیرواحد Sec24 در COPII‌های پوششی متصل می‌شود که این پیام برای انتقال پروتئین CFTR به خارج ER ضروری می‌باشد. یکی از شایع‌ترین جهش‌هایی که در CFTR اتفاق می‌افتد حذف

COPII‌های راهنمایی راه‌اندازی می‌شود که Sec2، یک فاکتور تعویض نوکلئوتید گوانین در غشای ER، جایگزینی GDP متصل به Sar1 به سیورولی را با GTP کاتالیز می‌کند. این تعویض، اتصال Sar1 به غشای ER را تحریک می‌کند که توسط اتصال یک کمپلکس از پروتئین‌های Sec23 و Sec14 انجام می‌شود (شکل ۱۴-۸). ملاحظه کنید، در سیخه کمپلکس چهارگانه حاصل از Sar1-GTP، Sec23 و Sec24 که در شکل ۱۴-۱۲ نشان داده شده، ایجاد می‌گردد پس از تشکیل این کمپلکس در روی غشای ER، کمپلکس ثانوی‌های که شامل پروتئین‌های Sec13 و Sec31 است، به هم می‌چسبند تا ساختمان پوشش کامل شود. پروتئین‌های Sec13 و Sec31 تحلیص شده، قادرند به‌طور خودبه‌خودی به صورت یک شبکه قفس مانند آرایش یابند. به نظر می‌رسد که Sec13 و Sec31 با هم یک ساختار ثلثی را برای وریکول‌های COPII تشکیل می‌دهند. سرانجام یک پروتئین رشته‌ای بزرگ به نام Sec16 که به سطح سیوروی ER چسبیده است، با Sar1-GTP و کمپلکس‌های Sec13/24 و Sec13/31 برهم‌کنش کرده و سیب سارهای پایی سایر پروتئین‌های پوششی و افزایش سرعت بیمبرانسیون پوشش می‌شود. همانند Sec13/31، کلاترین نیز دارای توانایی خودری برای تشکیل ساختار شبه پوششی است که در بخش ۴-۱۴ راجع به آن صحبت خواهیم کرد.

پروتئین‌های سراسری خاصی که در غشای ER وجود دارند به‌طور اختصاصی به وریکول‌های COPII می‌روند تا به گلژی انتقال یابند. بخش‌های سیوروی بسیاری از این پروتئین‌ها حاوی یک پیام دست‌بندی دی‌اسیدی^(۱) است (ریشه‌های کلیدی در این بوالی دارای Asp-X-Glu است که به صورت یک حرفی DXE نیز نمایش داده می‌شود) (جدول ۱۴-۲). ملاحظه کنید، پیام دست‌بندی به زیرواحد Sec24 در COPII پوششی متصل می‌شود و برای صدور انتخابی پروتئین‌های غشای کلاترین از ER ضروری هستند (شکل ۱۴-۱۲). مطالعات بیوشیمیایی و ژنتیکی انجام شده در این مسیرها، به‌طور آشکار نشان می‌دهد که اجزای پیام‌ها به هدایت پروتئین‌های کارگو به داخل وریکول‌های COPII کمک می‌کند. سایر مطالعات صورت گرفته در این زمینه، در صدد تعیین این موضوع هستند که پروتئین‌های کارگوی محلول چگونه به‌طور انتخاب شده در داخل وریکول‌های COPII بارگیری می‌شوند. اگرچه با استفاده از وریکول‌های COPII‌ها تحلیص شده از سلول‌های محصور به محتوای یک پروتئین غشایی که به فاکتور α جهت‌یابی^(۲) متصل می‌شود، پی برده‌اند، این گیرنده‌های مربوط به سایر پروتئین‌های کارگو

1- Diacidic sorting signal

2- α mating factor

ریرواند پلی پتیدی است. سلول های مخمری که در پروتئین های COPII دچار جهشی شده اند که آنها را به حرارت حساس نموده است اگر در درجه حرارت های غیر مجاز قرار گیرند پروتئین ها در ER حش تجمع پیدا می کنند. بهر بی آنها را در کلاس B جهش یافته های SEC دسته بندی می کند (شکل ۱۴-۴ ر ملاحظه کنید). اگرچه در ابتدا کشف این جهش یافته این پیشنهاد مطرح شد که وریکول های COPI انتقال از ER به گلژی را واسطه می کنند اما «حایست بعدی» نشان داد که عمل اصلی آنها انتقال برگشتی است که هم در میان سیمربای گلژی و هم از سیمربای گلژی به ER خاص صورت می گیرد (شکل ۱۴-۱۱، سمت راست). ملاحظه کنید به این دلیل که جهش یافته های COPI قادر به برگرداندن پروتئین های مهم عصبی به ER حش نیستند، بنابراین در آنها ER به تدریج از پروتئین های ER از حش SNARE ها که برای تشکیل وریکول COPII لازمند، بهی می گردد. در نتیجه، تشکیل وریکول از ER حش دچار وقفه می گردد. ستر پروتئین های ترشحی اضافه می یابد، اما در ER تجمع می یابد که این مولد از مسخه تعریفی جهش یافته های SEC کلاس B می باشد. بررسی اثرات مشترک حاصل از جهش بر روی عملکرد وریکول های COPI یا COPII که سبب مهار انتقالات رفت و برگشتی در جهش یافته های SEC می شود، نشان دهنده وابستگی ذاتی و زیربنایی این دو فرایند انتقالی است. همان طور که در فصل ۱۴ شرح داده شد ER حاوی چندین پروتئین محلول است که در فرایند تاجور و تغییر پروتئین های تازه صبر شده شرکت دارد. این آنزیمها شامل چاپرون Bip و آپریم پروتئین دی سولفید ایرومرار است که برای انجام شدن عمل ER ضروری هستند. اگرچه این پروتئین های لومی جدید در ER به طور اختصاصی توسط وریکول های COPII انتخاب می شوند، اما به علت وفورشان در ER می توانند به طور غیر فعال به داخل وریکول هایی که به سمت سیمربای گلژی منتقل می شوند، بازگیری شوند. بازگشت این پروتئین های محلول به سمت ER که به واسطه وریکول های COPI صورت می گیرد مانع از بهی شدن محرر آنها می شود.

اعظم پروتئین های محلول ساکن در ER دارای یک توالی KDEL (که به صورت کد تک حرفی Lys-Asp-Glu-Leu است) در انتهای C ترمینال خود می باشد (جدول ۱۴-۲ ر ملاحظه کنید). آرمانشاف متعددی نشان داده اند که پیام دسته بندی

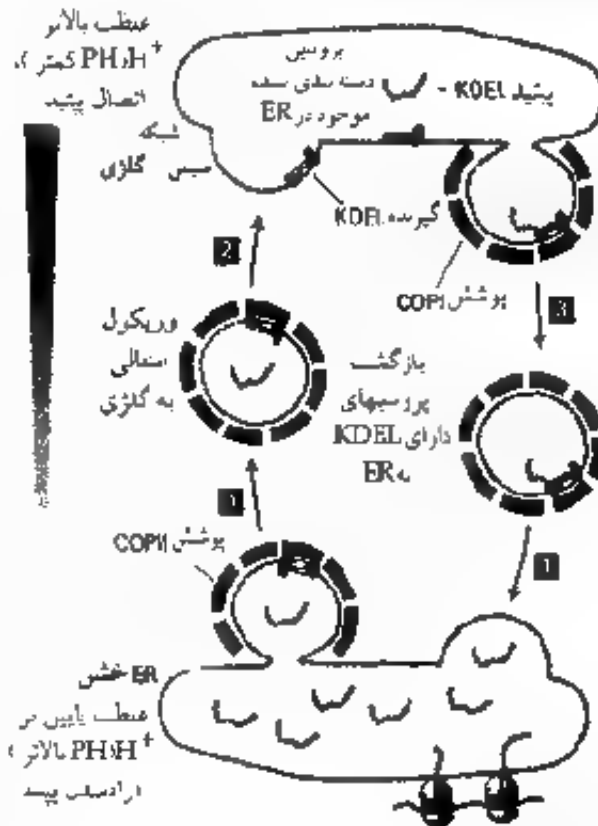
یک قبل آیین در مقیست ۵۰۸ توالی پروتئین (نحج عنوان ΔF508 ساخته می شود) می باشد. پس جهش مانع از انتقال طبیعی CFTR به عشای پلاسما می و به واسطه مهار عمل بسته بندی و ارسال آن به داخل وریکول های در حل خوانه ردر COPII از ER می شود. اگرچه جهش ΔF508 ارتباطی با پیام دسته بندی دی پسنی ندارد اما می تواند سبب تغییر ساختمان فضایی پروتئین سبتوروی CFTR به نحوی شود که پیام دی پسنی قادر به اتصال به Sec24 نباشد.

بر اساس آرمایشات شرح داده شده مرتبط با انتقال VSVG-GFP در سلول های کشت داده شده پس انداز و بررسی آنها با میکروسکوپ فلورسانت (شکل ۱۴-۲ ر ملاحظه کنید)، دیدگاهی فرمود وجود حد و سبب است مسیر انتقالی ER به گلژی ایجاد کردیم. در برخی سلول ها، وریکول های کوچک فلورسنت حاوی VSVG-GFP که به نظر می رسد از ER تشکیل شده اند، کمتر از ۱ μm حرکت کرده و سپس به طور مستقیم با سیمربای گلژی ادغام می گردند. در سبب سلول ها در جایی که ER چندین میکرومر به کمپلکس گلژی فاصله دارد چندین وریکول مشتق از ER مدبرمانی کو بهی پس از تشکیل، با هم ادغام می گردند و بخش هایی را تشکیل می دهد که حد واسطه های ER به گلژی هستند. سپس پس ساختارهای بزرگتر در امتداد میکروویبول ها به سیمربای گلژی منتقل می شوند. تعداد بسیار زیادی از وریکول های موجود در این مسیر در سلول های عصبی از این طریق از جسم سلولی متک می شوند بعضی از جایی که تشکیل شده اند به سمت انتهای آکسون می روند (فصل ۱۸). میکروویبول ها در حکم «خطوط راه آهن» عمل می کنند که امکان حرکت وریکول های انتقالی و ترکیبی بزرگ را در فواصل طولانی به سوی مقصدشان بعضی سیمربای گلژی فراهم می کنند. زمانی که بخش های حد واسطه ER به گلژی تشکیل می شوند برخی از خوانه های وریکولی COPII از آن جدا شده و تعدادی از پروتئین ها را دوباره به ER برمی گردانند.

وریکول های COPI انتقال برگشتی را در میان گلژی و از گلژی به ER واسطه می کند

وریکول های COPI در ابتدا زمانی کشف شد که بخش های جد شده از گلژی با محلول حاوی سیورول و یک اتالوگ غیر قابل هیدرولیز GTP آنکوبه شده (شکل ۱۴-۹ ر ملاحظه کنید) بررسی می در بی این وریکول ها نشان داد که پوششی از کمپلکس های سیورولی بزرگ، تشکیل شده که کاتمر^(۱) نام داشته و حاوی هفت

➤ شکل ۱۴-۱۲ نقش گیرنده KDEL در حصول مجدد پروتئین‌های لوسمی موجود در ER از گلژی. پروتئین‌های ER خصوصاً آنهایی که در مقادیر زیاد وجود دارند، می‌توانند به‌طور غیر فعال به داخل وریکول‌های COPII بپردازند و به سمت گلژی منتقل گردند (مرحله ۱ و ۲). سپس این پروتئین‌ها دارای یک توالی C مرعیال (KDEL Lys-Asp-Glu-Leu) هستند که به آنها اجازه برگشت مجدد به ER را می‌دهد. گیرنده KDEL که اکثراً در شبکه سیس گلژی و در هر دو وریکول COPII قرار گرفته است، به پروتئین‌های دارای علامت KDEL متصل شده و آنها را به سمت ER برمی‌گرداند (مرحله ۳ و ۴). این سیستم برگشتی مانع از بهی شدن مخزن پروتئین‌های لوسمی ER از جمله آنهایی که برای تأمین مناسب پروتئین‌های تازه سنتز شده مرشعی لازم می‌شود. تمایز اتصال گیرنده KDEL نسبت به pH بسیار حساس است. تغییرات جزئی در pH اندک ER و گلژی بر میزان تمایز اتصال پروتئین‌های دارای KDEL با گیرنده‌اش در وریکول‌های مشق شده از گلژی و آزاد شدن در ER اثر می‌گذارد.



می‌شود (شکل ۱۴-۱۲). گیرنده KDEL در pH پایین به‌طور محکم به لیگاند خود اتصال می‌یابد که چون pH گلژی سیس کم است، بنابراین گیرنده قادر به اتصال به پیوندهای KDEL در سیس گلژی است. اما این اتصال در ER گسسته می‌شود که علت آن pH بیشتر ER نسبت به گلژی است.

گیرنده KDEL و سایر پروتئین‌های مشابهی که از گلژی به ER برگشت می‌کنند، حاوی یک توالی Lys-Lys-X-X به انتهای ترین نقطه در قطعه C ترمینال خود هستند که در سطح سمیورول واقع شده است (جدول ۱۴-۲ را ملاحظه کنید). این پیام دسته‌بندی KKXX^(۱) که به کمپلکس حاصل از ریزواحد‌های β و α در COPI (دو تا از ریزواحد‌های هفت پی‌پتیدی در کتامر COPI) متصل می‌گردد، به عنوان یک فاکتور لازم و کافی برای وارد کردن پروتئین‌های مشابهی به درون وریکول‌های COPI β ها به منظور انتقال برگشتی آنها به ER عمل می‌کند. جهت یافتن‌های حساس به حرارت مخمری که فاقد COPI α یا COPI β هستند، به ندرت قادر به اتصال به پیام KKXX نیستند، بلکه هم‌چنین توانایی بازگرداندن پروتئین‌های حاوی این پیام به ER را هم ندارند که این امر شایع‌ترین سب

KDEL^(۱) به عنوان یک عامل ضروری و کافی سبب می‌شود که پروتئین‌های خاص آن در ER قرار گیرند. به عنوان مثال، زمانی که آنزیم پروتئین‌دی‌سولفایزومراز سنتز شده در سول‌های فسرولاست موجود در محیط کشت، دچار جهشی گردد که سبب اتصال این چهار ریشه شود، پروتئین ترشح خواهد شد. با این‌اگر پروتئینی که به‌طور عادی ترشح می‌شود، طوری تغییر کند که در انتهای C- ترمینال آن توالی پیام KDEL قرار گیرد، پروتئین در ER قرار خواهد گرفت. پیام دسته‌بندی KDEL توسط گیرنده KDEL شناسایی شده و به آن متصل می‌گردد. این گیرنده یک پروتئین عشا‌ی گمر می‌باشد که در ابتدا بر روی وریکول‌های انتقالی کوچکی که میان ER و سیس گلژی و هم‌چنین بر روی شبکه سیس گلژی در گردش بودند، شناسایی شدند. علاوه بر این، پروتئین‌های محتون موجود در ER که پیام KDEL را دارا هستند، حاوی ریزواحد‌های لولیکوساکاریدی می‌باشند که به واسطه تغییرات کاتالیزشونده به آنزیم‌هایی که آنها در سیس گلژی یا شبکه سیس گلژی وجود دارند ایجاد شدند. بنابراین در این زمان‌هاست که پروتئین‌ها باید ER را ترک کرده و به دورترین شبکه سیس گلژی انتقال یابند. این یافته‌ها نشان می‌دهد که گیرنده KDEL به‌طور اساسی برای بازگرداندن پروتئین‌های محلول حاوی پیام دسته‌بندی KDEL که به شبکه سیس گلژی منتقل شده‌اند، به ER وارد عمل

1- KDEL sorting signal

2- KKXX sorting signal

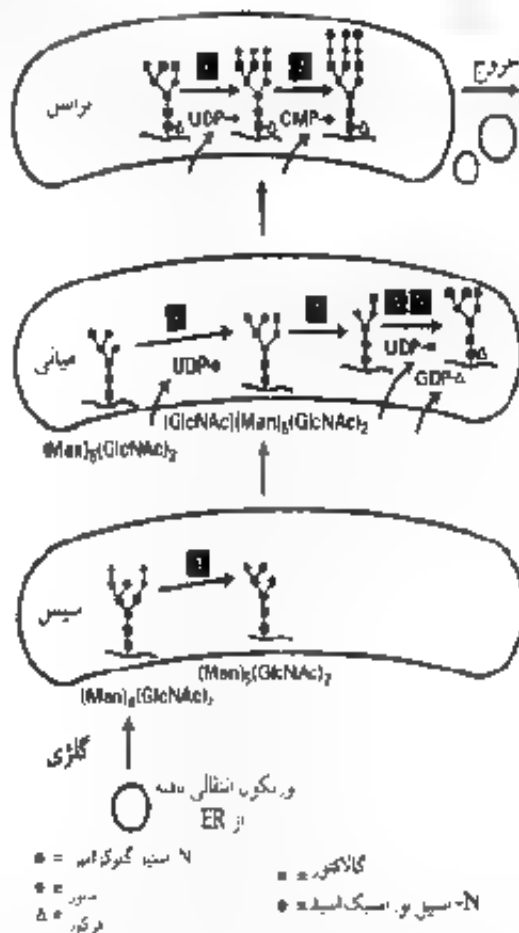
که وریکول‌های COPI انتقال برگشتی از گلژی به ER را وساطت می‌کند.

به‌طور واضح، دستمندی پروتئین‌های ER و کمپلکس گلژی فریدی بسیار انتخابی و تنظیم شده است که به‌این‌وسیله برتری کارگری وارد شده به وریکول‌های COPII (رفنی) و COPI (برگشتی) کنترل می‌گردد. ورود انتخابی پروتئین‌ها به دهن وریکول‌های انتقالی محصور شده در عشای، چرخه بازیافت فسفولیپیدها و پروتئین‌های عشای و چرخه بازیافت پروتئین‌های لومنی محلول می‌باشد. دو بخش مجزا از هم، می‌باشد. ریزیمی فرایند نقل و انتقال پروتئین‌های وریکولی هستند که در مرحله پایانی مسیر ترشحی هم صورت می‌گیرند.

انتقال رو به جلو (رفنی) میان گلژی توسط بلوغ سیسترنایی صورت می‌گیرد

کمپلکس گلژی از سه یا چهار بخش کوچک‌تر تشکیل شده است که غالباً به صورت توده فشرده حاصل از کیسه‌های پیشین سیسترنه، ادایش یافتند. هر بخش از گلژی بر اساس وجود آنزیم‌های ویژه‌ای در آن، از بخش دیگر متمایز می‌شود. بسیاری از آنزیم‌های گلیکوپرواز و گلیکوپرواز ترانسفرازی که در فرایند پردازش کربوهیدرات‌های با اتصال N یا O چسبیده به پروتئین‌های ترشحی نقش دارند، بر همانند همین پروتئین‌های ترشحی به نوده گلژی انتقال می‌یابند. روی هم رفته، پروتئین‌هایی که به صورت پیوسته در میان نوده گلژی حرکت می‌کنند، سیاهب بسیار زیادی به یک رسته پیوسته‌ای دارند که در آنجا ریزیم‌های کربوهیدراتی پردازش شده در یک بخش به عنوان سوبسترای برای آنزیم‌های پردازنده بخش بعدی به کار گرفته می‌شوند (شکل ۱۴-۱۴). مرحله پی در پی و منظم پردازش را نشان می‌دهد.

سالیس ریادی تصور بر این بود که دستگاه گلژی اساساً به صورت دسته‌ای متشکل از بخش‌های مجزا از هم و ساکن است که در آن وریکول‌های انتقالی کوچک پروتئین‌های ترشحی را در جهت رو به جلو از میس به بخش وسطی گلژی و از قسمت وسطی به ترانس گلژی منتقل می‌کردند. استفاده از میکروسکوپ الکترونی سن داد که وریکول‌های کوچک بسیار ریادی یا گلژی همکاری می‌کند که سبب حرکت پروتئین‌ها از یک بخش به بخش دیگر آن می‌شوند (شکل ۱۴-۱۵). به این ترتیب مشخص شد که بسیاری از این وریکول‌ها، انتقال برگشتی را وساطت کرده و سبب بازگرداندن آنزیم‌های گلژی یا ER از قسمت‌های دورتر به بخش‌های ابتدایی تر



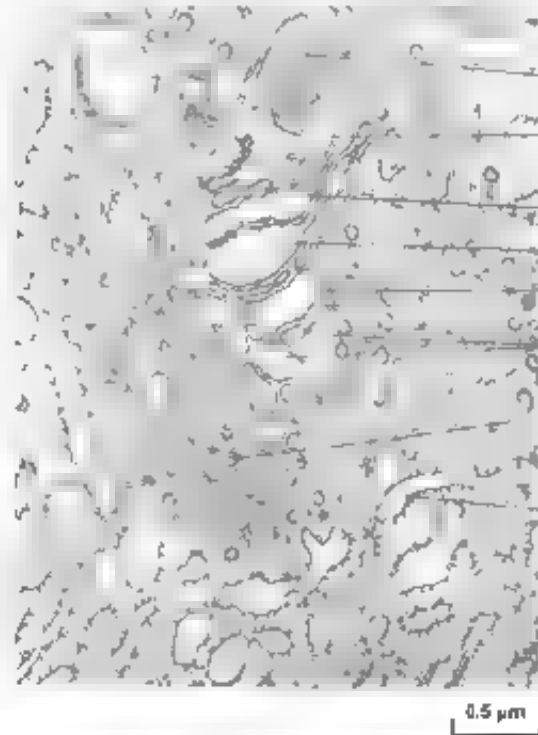
شکل ۱۴-۱۴ پردازش ریزیم‌های اولیگوکساید با اتصال

N موجود بر روی گلیکو پروتئین‌های درون سیسترنای میانی و ترانس در سلول‌های مهره‌داران، آنزیم‌های کاتالیزکننده هر مرحله در جای خود سن داده شده است. پس از اضافه شدن سه ریشه مانور در میس گلژی (مرحله ۱)، پروتئین به وسیله پدیده بلوغ سیسترنایی به سمت گلژی میانه حرکت می‌کند. در این منطقه، سه ریشه N- استیل گلوکز آمین (GlcNAc) اضافه می‌شود (مرحله ۲ و ۳)، دو ریشه دیگر مانور میر به آن می‌چسبند (مرحله ۴) و سپس یک فوکوز در مرحله بعدی به آن افزوده خواهد شد (مرحله ۵). فرایند پردازش توسط اضافه شدن سه ریشه مانور (مرحله ۶) و به‌این‌پیوند یک ریشه N- استیل نورامینیک اسید به هر کدام از ریشه‌های کالاکتور (مرحله ۷)، کامل می‌شود. آنزیم‌های ترانسفرازی که قندها را به صورت یکی در هر بار به اولیگوساکارید اضافه می‌کنند از نوکلئوئیدهای قندی وارد شده از میورون به عنوان پیش‌ساز استفاده می‌سازند. این مسیر اشاره به فرایندهای پردازش گلژی برای یک گلیکو پروتئین عادی استاندارد ندارد. تفاوت در ساختار اولیگوساکارید با اتصال N می‌تواند در نتیجه تفاوت‌های موجود در مرحله پردازش در گلژی ایجاد گردد.

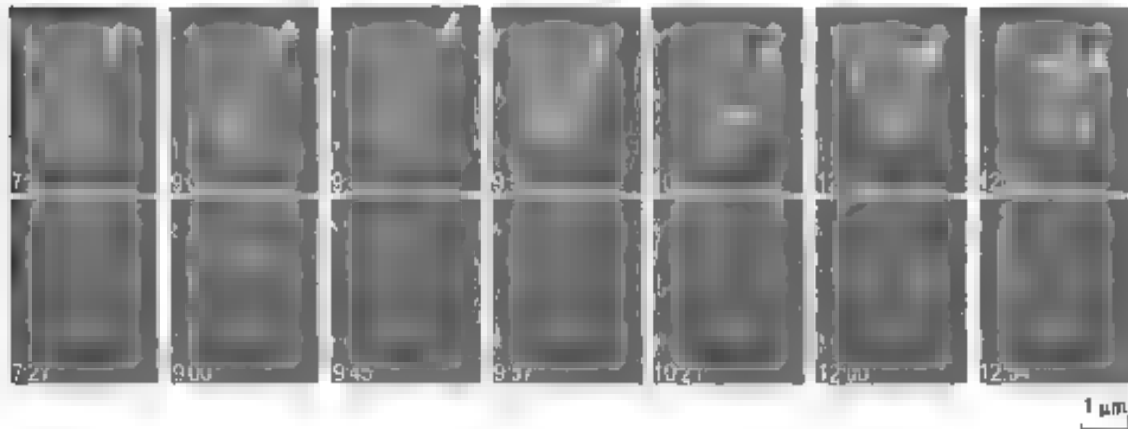


► شکل تجربی ۱۴-۱۵ میکروگراف

الکترونی کمپلکس گلزی یک سول آنکروکریسی پانکراس که هر دو نوع وریکول رفت و برگشتی را نشان می‌دهد. یک وریکول بزرگ برشچی در حال تشکیل شدن از شبکه توانس گلزی در این تصویر دیده می‌شود. اجزاء ER حش در انتهای سمب چپ این میکروگراف واقع شده‌اند. در مجاورت ER حش عناصر انتقالی به چشم می‌خورد که برآمدگی‌های همولری در حال خوانه رن از آنها هستند. این جوله‌ها وریکول‌های کوچکی تشکیل می‌دهند که پروتئین‌های برشچی را به ER حش به سمت کمپلکس گلزی می‌برد. سایر وریکول‌های کوچکی که در حالی سبستونای گلزی پراکنده هستند در هرآید انتقال برگشتی و به در ست رغب شرکت می‌کند.



وریکول برشچی
حال سبیل
شبکه توانس گلزی
trans
medial
cisternae
شبکه سبیل گلزی
وریکول‌های انتقالی
ER حش
برآمدگی همولری
عناصر انتقالی



▲ شکل تجربی آمایشگاهی ۱۴-۱۶ (شکل رنگی) پروتئین‌های ادعایی که دارای برچسب فلورسانس هستند، مراحل نوع سبستونایی را در یک سلول متمرکز شده نشان می‌دهند. سلول‌های متمرکز شده پروتئین گلزی پسین Vrg4 متصل به GFP (فلورسانس سبز) و پروتئین گلزی پیشین Sec7 متصل به DsRed (فلورسانس قرمز) توسط میکروپسینکس تحت‌کننده زمان^[۱] مورد مشاهده قرار گرفته است. ریبف بالایی تصاویر که به فاصله حدود ۱ دقیقه از هم گرفته شده‌اند، یک مجموعه از سبستونای گلزی را نشان می‌دهد که در هر لحظه از زمان با Vrg4 یا Sec7 مستقر شده است. ریبف بالایی تصاویر تنها یک سبستونای گلزی را نشان می‌دهد که توسط بردارش دیتجیناتی تصاویر بدست آمده است. در نشان امر فقط Vrg4-GFP در سبستونای جد شده به چشم می‌خورد و پس از آن فقط Sec7-DsRed را در سبستونای جد شده می‌توان مشاهده نمود. اما در این میان یک دوره سانی مهم به چشم می‌خورد که در آن هر دو پروتئین با هم در یک قسمت دیده می‌شوند. این امر با سبب هم‌تیم از فرصت نوع سبستونایی است و نشان می‌دهد که محتویات یک سبستونای مورد نظر تحت تأثیر فرایند نوع که به واسطه کاهش پروتئین‌های گلزی پسین و به دست آوردن پروتئین‌های گلزی پیشین مشخص می‌شود، قرار می‌گیرد.

انتقال آنتی‌بدها از گلزی میانه به پسین گلزی بر روی بخش‌های گلزی میانه متمرکز می‌شود. همان‌طور که این فرایند در حال انجام است

مسیر برشچی می‌شود. هم‌اکنون می‌دانیم که گلزی سازمان‌ی بسیار پویایی دارد. به منظور درک اثر این انقلاب برگشتی بر سازمان‌یایی گلزی، به بررسی اثر حاصل ناشی از انتقال آنتی‌بدها از ترانس گلزی میانه در مقابل

به نظر می‌رسد که در سیسترنای مورد نظر که با پروتئین مخصوص سیس گلزی نشاندار شده است، مقدار این پروتئین به‌طور پیش‌رونده‌ای کاهش می‌یابد و در عوض پروتئین برانس گلزی به دست می‌آورد این رفتار، مدلی بسیار دقیق برای نوع سیسترنایی پیش‌بینی می‌کند که در آن محتوای یک سیسترنای مشخص به صورتی تغییر می‌کند که پروتئین‌های موجود در آن از قسمت‌های دورتر به بخش‌های نزدیک‌تر حرکت می‌کنند.

استوالات جنال امیر بسیار زیادی در ارتباط با چگونگی جریان باقی‌مانده‌ای میال بوده گلزی هنوز حل نشده مانده است به عنوان مثال، گرچه به نظر می‌رسد که اکثر استوالات پروتئینی توسط مکانیسم بلوغ سیسترنایی از جنال کمپلکس گلزی صورت می‌گیرد، اما مدارکی نیز وجود دارد که نشان می‌دهد دست کم وریکول‌های انتقالی COPI که از غشای گلزی حواصه می‌رسند، حاوی پروتئین‌های کارگو (بیشتر آنزیم‌های گلزی) بوده و به سمت رفت (بیشتر از برگشت) حرکت می‌کنند.

نکات کلیدی بخش ۳-۱۴ -

مراحل اولیه سیرهای ترشعی

■ وریکول‌های COPII پروتئین‌ها را از ER حش به سیس گلزی منتقل می‌کنند وریکول‌های COPI پروتئین‌ها را در جهت برگشت انتقال می‌دهند (شکل ۱۱-۱۴) را ملاحظه کنید!

■ پوشش‌های COPII حاوی سه ترکیب هستند، پروتئین Sar1 متصل‌شده به GTP کمپلکس Sec23/Sec24 و کمپلکس Sec13/Sec3.

■ بجز پوشش COPII به پروتئین‌های کارگوی غشایی حاوی پیام دی-اسیدی یا سایر پیام‌ها در بخش‌های سیورولی آنها متصل می‌شوند (شکل ۱۱-۲۱) را ملاحظه کنید پروتئین‌های کارگوی محلول شاید بوسیله اتصال به گیرنده پروتئینی غشای به وریکول‌های COPII هدف‌دهی شود.

■ بسیاری از پروتئین‌های محلول ER حاوی پیام KDEL هستند اتصال این بالای پیام به گیرنده پروتئینی ویژه در غشای سیس-گلزی، پروتئین‌های ER را به سمت وریکول‌ها، برگرداند COPI سوق می‌دهد (شکل ۱۱-۱۲) را ملاحظه کنید.

■ پروتئین‌های غشایی نیازمند به تشکیل وریکول‌های COPII می‌تواند بوسیله وریکول‌های COP و سیس گلزی برگردد.

1. Cisternal maturation

2. Algal scales

ست، گلزی میانه آنزیم‌هایی را از ترانس گلزی می‌گیرد و در مقابل آنزیم‌های گلزی میانه در انتها در حال کم شدن هستند به این ترتیب این قسمت به تدریج به یک ترانس گلزی جدید تبدیل می‌شود در این مسیر، پروتئین‌های ترشحی کارگو دچار پرتنش ناشی از کربوهیدرات‌ها می‌شوند که در توالی‌های خاصی از آنها صورت می‌گیرد پس آن که توسط وریکول انتقالی رفت از یک سیسترن به سیسترنای دیگر منتقل شوند.

شاهد اولیه نشان می‌دهد که انتقال رو به جلو پروتئین‌های کارگو از سیس به قسمت ترانس گلزی توسط یک مکانیسم غیر وریکولی به نام بلوغ سیسترنایی^(۱) صورت می‌گیرد که توسط بررسی‌های دقیق میکروسکوپی فر بد ستر فلس‌های حلکی^(۲)، کشف گردید این گلکوز پروتئین‌های دیواره سولی، در ریزر میکروسکوپ الکترونی به صورت کمپلکس‌های بزرگ قابل رؤیت در سیس گلزی به چشم می‌خورد، همانند سایر پروتئین‌های ترشحی فلس‌های تازه سنتز شده از سیس به سمت برانس گلزی حرکت می‌کنند، ولی می‌توانند حدود ۲۰ بار بزرگ‌تر از وریکول‌های انتقالی معمولی که از سیسترنای گلزی حواصه می‌رسند، شوند. به‌طور مشابهی در طی ستر گلزار توسط فیبروبلاست‌ها، محتمات بزرگی از پیش‌ساز پروکلارین اغلب در نواحی سیس گلزی تشکیل می‌شوند (شکل ۱۱-۱۴). تحمات پروکلارین بزرگ‌تر از آنند که بولی آنها را حرو وریکول‌های انتقالی کوچک دست‌بندی نمود و محققان تا کنون نتوانستند نمونه‌های مشابه دیگری در چنین تحمات بزرگی را در میان وریکول‌های ترشحی پیدا کنند چنین مسأله‌ای این پیچیدگی مطرح می‌کند که انتقال رو به جلو گلزار و یا شاید تمامی پروتئین‌های ترشحی از یک قسمت گلزی به بخش دیگر به واسطه وریکول‌های کوچک انجام می‌شود.

به منظور بررسی دقیق بلوغ سیسترنایی در محمره از کپی‌های GFP با رنگ‌های متفاوت استفاده می‌شود که می‌تواند دو پروتئین مختلف گلزی را به‌طور هم‌زمان نشان دهد شکل ۱۶-۱۲ نشان می‌دهد که چه‌طور یک پروتئین ساکن در سیس گلزی که با یک پروتئین فلورسنت سبز رنگ نشاندار شده است، به همراه یک پروتئین ترانس گلزی نشاندار شده با یک پروتئین فلورسنت قرمز رنگ در سلول محمری غم می‌کند. به نظر می‌رسد که در هر لحظه از زمان، یک قسمت مورد نظر از سیسترنای گلزی دارای شباهتی واضح با سایر بخش‌های گلزی است به این معنا که هر بخش دارای پروتئین سیس گلزی یا پروتئین برانس گلزی است، ولی به معنای کمتر، هر دو نوع پروتئین را نیز داراست. به این ترتیب یک‌دست‌دهی

کلمه یونانی «Three-legged» گرفته شده است (شکل ۱۴-۱۸۸). هر بازو حاوی یک ریحیره سنگین کلاترین، جرم مولکولی ۱۸۰۰۰۰ و یک ریحیره سبک کلاترین (جرم مولکولی ۴۰۰۰۰-۲۵۰۰۰) است. بری اسکلیون ها پیمریزه شده و یک توریبه جندوجهی را تشکیل می دهند که به طور ذاتی دارای شکل صحنی می باشد (شکر ۱۴-۱۸۹). زمانی که کلاترین روی عشاء دهله پیمریزه می شود به کمپلکس های AP که در میان پروتئین کلاترین و عشای آرایش می باشد متصل می شود. هر کمپلکس AP جرم مولکولی ۳۴۰۰۰۰ حاوی یک کپی از هر پروتئین پروتئین های متفاوت ادیپور است. یک اتصال اختصاصی بین دمن کروی موجود در انتهای هر ریحیره سنگین کلاترین در یک بری اسکلیون و یک پروتئین کمپلکس AP سبب شروع آرایش همزمان بری اسکلیون های کلاترین ب کمپلکس های AP شده و بر پایداری پوشش وریکولی کامل شده می افزاید.

پروتئین های آداپتور به وسیله اتصال به بخش ستورولی پروتئین های عشایی، قادر به شناسایی و تشخیص پروتئین های کارگویی که به طور اختصاصی در ساختمان یک وریکول انتقالی در حال جوانه رختی وارد می شوند یا از آن خارج می شوند، می گردد. سه نوع متفاوت از کمپلکس های AP شناخته شده است (AP1، AP2، AP3) و AP1 که هر کدام دارای چهار پروتئین متفاوت اند که به مصر می رسد پروتئین های مرتبط به هم می باشد. اخیراً نوع ثانوی از پروتئین های آداپتور نام GCA شناخته شده اند که دارای یک پلی پپتید متعدد با وزن مولکولی ۷۰۰۰۰ است که هر دو جرم متصل شونده به کلاترین و کارگو در آن مشابه با آنچه که در کمپلکس های هترونرصری بزرگتر AP شناسایی شده است، می باشد.

وریکول های حاوی هر کدام از انواع کمپلکس آداپتور AP یا GGA) مرحله انتقالی خاصی را وسعت می کند (جنول ۱۴-۱۹۰). ملاحظه کنید، همه وریکول هایی که در پوشش خود یکی از این کمپلکس ها دارند، برای شروع سازمان دهی پوشش روی عشاءدهنده از ARF استفاده می کند. همان گونه که قبلاً شرح دادیم، ARF می تواند سبب افتداری فرایند سازمان دهی پوشش های COPI هم بشود. سایر ترکیبات عشایی یا فاکتورهای پروتئینی مشخص کننده نوع پوشش که پس از اتصال ARF به روی آن سازمان می یابد تا کنون مشخص نشده اند.

یکی از پیامهایی که پروتئین های عشایی ر به وریکول های COPI هدایت می کند سوالی KXX است که به وریکول های پوشش COPI متصل می شود.

■ وریکول های COPI همچنین پروتئین های مربوط به گلزی را از بواخی آخری به بواخی اولی مجموعه گلزی حمل می کنند.

■ پروتئین های محلول و عشایی در کمپلکس گلزی توسط نوع سیستربایی نکاس می یابند. بلوغ سیستربایی فرایند انتقال انتروگراد وابسته به آنریمهای گلزی است که توسط انتقال وریکول های COPI در جهت ربروگراد حرکت می کنند.

۱۴-۲ مراحل پایانی مسیر ترشعی

همان طور که پروتئین های کارگو توسط بزرگ، بلوغ سیستربایی از سطح سبب به سوی سطح ترانس گلزی حرکت می کنند، ریحیره های اولیگونوکاریدی آنها توسط آنریم های مقیم در گلزی دچار تغییر می شوند. انتقالات برگشتی وریکول های COPI از بخش های پیشین به سمت پسین، سبب حفظ مقادیر کافی آنریم های تغییردهنده کربوهیدرات ها در قسمت های عمکردی شان می شوند. بدینا، پروتئین های کارگویی که به طور صحیح انتخاب شده اند، روی شبکه ترانس گلزی، اغلب در بخش های دورگلزی^(۱)، هرود می یابند. در این نقطه پروتئین ها به منظور انتقال به مقصد بهایی ش، درون یک یا چندین نوع متفاوت وریکول دستبندی می شوند. در این بخش به بحث در مورد انواع متفاوت وریکول هایی که از شبکه ترانس گلزی جوانه می رند، مکانیسم هایی که پروتئین های کارگو در میان آنها جتا می کنند و پردازش های کلیدی که در مراحل پایانی مسیر ترشعی صورت می گیرد، می پردازیم. انواع مختلف وریکول هایی که از ترانس گلزی جوانه می رند، در شکل ۱۴-۱۷ خلاصه گردیدیم.

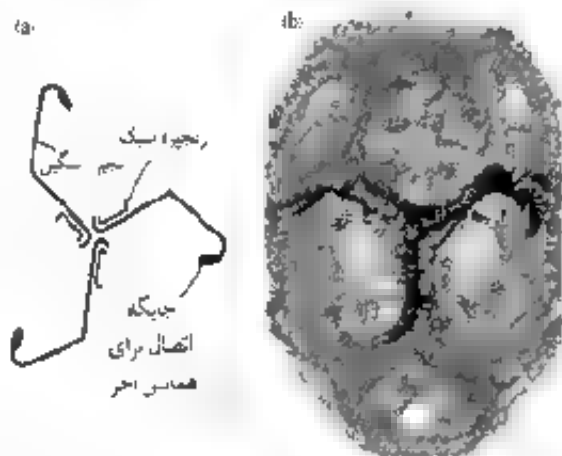
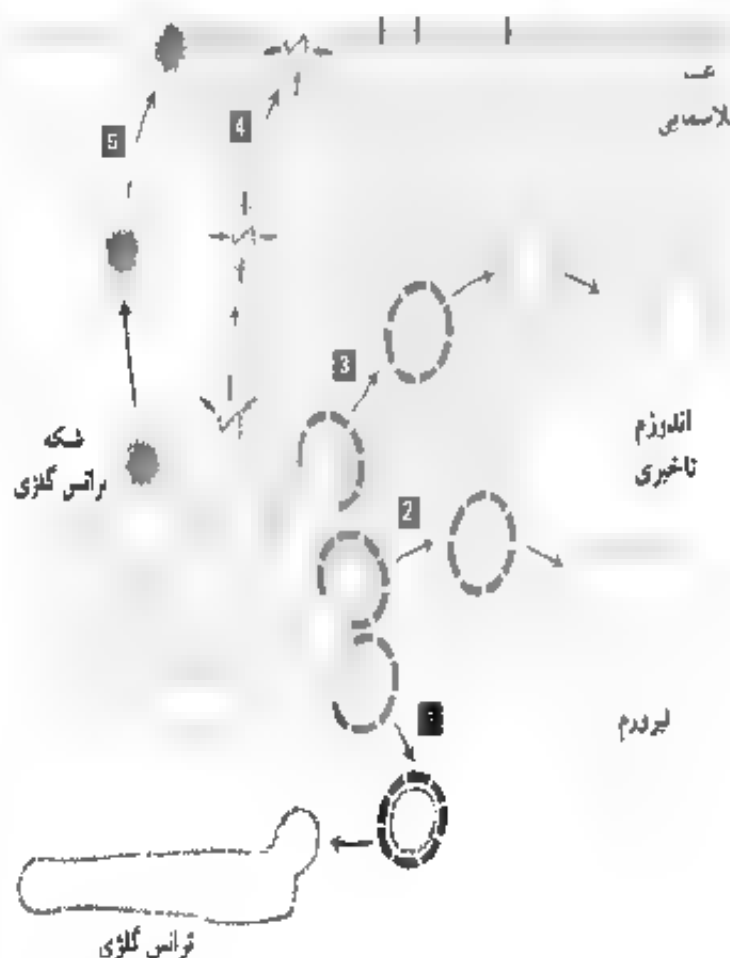
وریکول های پوشیده از کلاترین و پروتئین های آداپتور، چندین مرحله از انتقال را وسعت می کنند

نمونه ای از وریکول ها که به بهترین نحو بررسی و شناسایی شده وریکولی است که از شبکه ترانس گلزی (TGN) جوانه می رند و دارای یک پوشش دولایه ای اسید لایه خارجی متشکل از پروتئین رشتنای کلاترین است و لایه داخلی آن متشکل از کمپلکس های پروتئین آداپتور (AP) می باشد. مولکول های تحبص شده کلاترین که شکل سه بازویی دارند تری اسکلیون نامیده می شود که از

► شکل ۱۲-۱۴ (شکل رنگی) مثل و

انتقالات پروتئینی از شبکه ترانس گلژی با وسایط وریکول. وریکول‌های COPI (بغل) (۱) انتقال برگشی را در داخل گلژی وسایط می‌کند پروتئین‌های عمل‌کننده در لومن یا در فضای لیزوزوم توسط وریکول‌های پوشیده از کلاترین (قرمز) از شبکه ترانس‌گلژی انتقال می‌یابند (۲). پس از برداشته شدن پوشش وریکول‌ها با اندوزوم‌های تأخیری ادغام می‌شوند که میباید محتویات آنها به لیزوزوم می‌شود پوشش موجود بر روی اکثر وریکول‌های کلاترینی حاوی پروتئین‌های اضافی (کمپلکس‌های AP، می‌باشد که در اینجا نشان داده شده است. برخی از وریکول‌های مربوط به گلژی ترانس که پروتئین‌های کبرگویی اختصاص یافته برای لیزوزوم را حمل می‌کنند به‌طور مستقیم با لیزوزوم ادغام می‌شوند (۳). به این ترتیب از مسیر فرعی لیزوزوم عبور نمی‌کند. این وریکول‌ها با نوعی از کمپلکس AP (آبی) پوشیده می‌شوند. پروتئین‌های کمپلکس AP چه در وریکول‌های پوشیده از کلاترین و چه در این نوع وریکول‌ها، همواره با شبکه ممانده‌اند. پروتئین‌های پوششی محافظه‌کننده وریکول‌های ترشحی پایدار (۴) و سطحی (۵)، ناکوین مشخص شده‌اند. این وریکول‌ها پروتئین‌های ترشحی و پروتئین‌های غشای پلاسمایی را از شبکه ترانس‌گلژی به سطح سلول منتقل می‌کند.

می‌شود (b) پوشش‌های کلاترینی تشکیل شده در محیط کنت می‌شود *In Vitro* به وسیله مخلوط کردن رنجیرهای سنگین و شبکه کلاترین تعیین شده با کمپلکس‌های AP2 بر غیاب عشاها به دست می‌آید. میکروگراف گرایوالکترونی (۷) بیش از ۱۰۰۰ ذره شبکه مانند کلاترینی با ریش منش‌وجهی توسط دستگاه دیجیتالی پردازنده تصاویر به‌طور ساخت یک ساختار توسط حاصل از تصاویر به دست آمده، مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفته است. تصویر به دست آمده تنها رنجیرهای سنگین کلاترین موجود در یک ساختار متشکل از ۳۶ سبزی‌اسکلیون را نشان می‌دهد، سه تری‌اسکلیون نشان داده شده قرمز آبی و سه سایه روشن شده‌اند ناحیه کمپلکس‌های AP2 که به بونجی داخلی قفس کلاترینی چسبیده‌اند بر در این نمونه پردازش شده قابل رؤیت است.

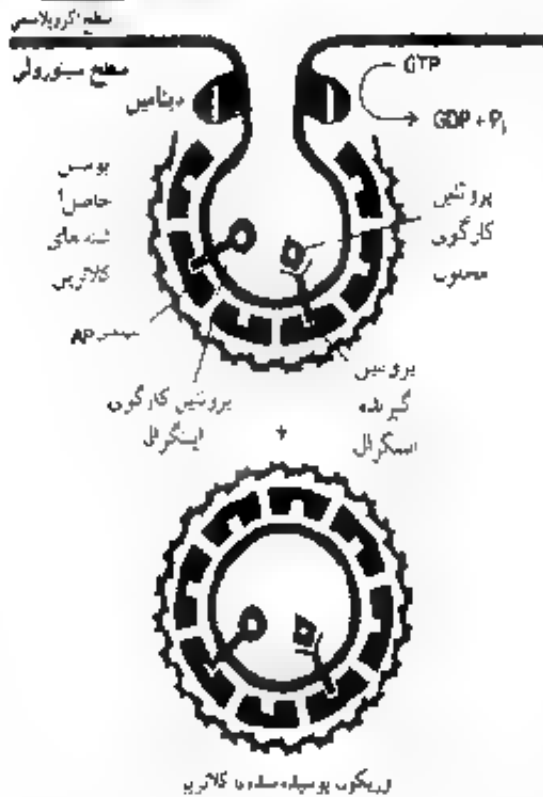


► شکل ۱۸-۴ (شکل رنگی) ساختمان پوشش‌های

کلاترین. (a) یک وریکول کلاترین که تری‌اسکلیون (۱) نامیده می‌شود از سه رنجیره سنگین و سه رنجیره سبک تشکیل شده است. کلاترین دارای یک انتهای ثابتی است که محتر به خمیده شدن رنجیرهای سنگین

1- Triskelion

2- Cryoelectron micrograph



لایکوں پر سپاہِ مملو کا کلاریٹ

▲ شکل ۱۱-۱۲ مدلی از جلد شدن وریکول‌های یوشیده از کلاترین AP با واسطه دینامین، پس از تشکیل یک جوانه وریکولی، دینامین در قسمت بالایی گردن پی پنهان می‌شود به واسطه مکانیسمی که به جوبی شاخته شده اسمد هیلورین GTP که توسط دینامین کاتالیز می‌شود، منجر به آزاد شدن وریکول از غشای دهنده می‌شود. بلافاصله پس از آن پروتئین‌های غشایی موجود در غشای دهنده به واسطه یک همکش با کمپلکس‌های AP موجود در پیش‌پس، به داخل وریکول کشیده می‌شوند.

بیر در آنها دیده می‌شود. مورد اخیر به این دلیل انتخابی می‌افتد که تازه شدن رگ حوضی به دلیل بیوش پلاکت‌های حاوی و ریکول‌های ناحیه‌های طبیعی، بهبود می‌یابد.

دینامین برای جدا شدن و ریکول های کاترین از عشا دهند
لازم است

مرحله اساسی در تشکیل یک وریکول انقبالی که ما هور به آن اشارهای نکردیم، قطع شدن جوانه وریکولی از عشاۓ دهده می باشد در مورد وریکول های با پوشش کلانترین API، پروتئین سیترولونی دیبامین برای رها شدن وریکول های کامل شده، لازم است در مرحله پایانی تشکیل شدن جوانه دیبامین در اطراف بخش

در میکوبی‌هایی که از شبکه ترانس‌گلژی چولنه می‌رسند در Φ رسیدن به بیروم وارد مسیر می‌شوند که در آن اندروم ناحیهی برای پوشش کلاترین به AP1 یا GGA اتصال می‌یابد. AP به GGA به ذمین سیورولی پروتئین‌های کارگو در غشای هدف متصل می‌شوند. مطالعات آخر نشان می‌دهد که پروتئین‌های غشایی حاوی توالی $X-X-Tyr$ که در آن X می‌باشد هر اسید آمینایی باشد و Φ یک اسید آمینه آنگریر حجیم است، به درون وریکول‌های کلاترین / AP1 می‌که در حال جوابه رن از شبکه ترانس‌گلژی هستند وارد می‌شوند. این پیام دسته‌بندی Φ YXX با یکی از ریزواخدهای موجود در پوشش وریکول برهکش می‌کند همان‌طور که در بخش بعدی شرح می‌دهیم، وریکول‌های دارای پوشش‌های کلاترین / AP2 که در طی فرایند اندوسیتوز از غشای پلاسمایی جوابه می‌رسند بر می‌روند پیام دسته‌بندی YZZ را شناسایی نمایند. وریکول‌های پوشیده از پروتئین‌های GGA و کلاترین توسط نوع متفاوتی از توالی‌های دسته‌بندی به مولکول‌های کارگو می‌چسبند. پیام‌های دسته‌بندی سبتورینی به‌طور اختصاصی به پروتئین‌های آلیسور GGA دارای توالی‌های $X-Gly-Phe-Asp$ و $X-Leu-Leu-Asp$ (در اینجا X و Φ نیز به همین صورت بالا تعریف می‌شود) متصل می‌شوند.

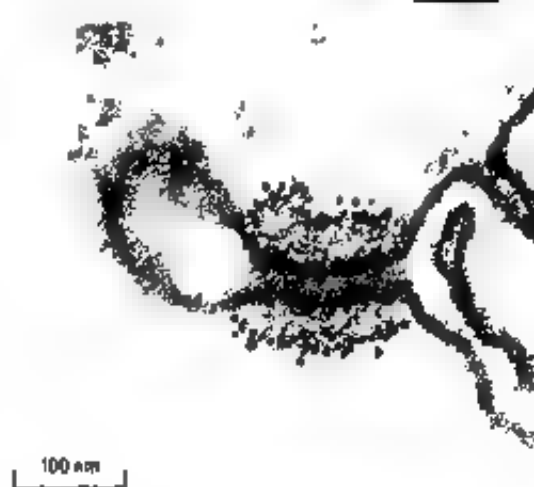
برخی از وریکول‌های جوته رده از شبکه برانس‌گذاری دارای پوشش مشکل از کمپکس AP3 هستند اگرچه کمپکس AP3 دارای جایگاه اتصال به کلاترین مشابه با کمپکس‌های API و AP2 است، اما در اینجا به درستی مشخص نیست که آیا کلاترین برای عمل وریکول‌های حاوی AP3 ضروری است، زیرا مشاهده شده است که جهش یافته‌های AP3 که فاقد جایگاه اتصال به کلاترین هستند، عملکرد خود را به‌طور کامل حفظ کرده‌اند. وریکول‌های پوشیده از AP3 انتقال به لیروم و واسط می‌کند، اما به نظر می‌رسد که مسیر انفرورم تأخیری را مایل رده و به‌طور مستقیم با غشای لیروم انجام می‌شود. در انواع خاصی از سلول‌ها، وریکول‌های AP3 انتقال پروتئین را به بخش‌های مختلف ذخیره مواد که مربوط به لیروم هستند، وضاحت می‌کند، به عنوان مثال AP3 برای انتقال پروتئین‌ها به مایوگوم‌ها که حاوی رنگدانه سیاه ملانین در سلول‌های پوست هستند و به وریکول‌های ذخیره‌ای پلاکت تر مگا کاربوسیت‌ها، سلول‌های بزرگی که قطعه قطعه شده و تولید دوجین پلاکت می‌کند، لازم می‌باشد. موش‌هایی که در هر دو زیر واحد مختلف AP3 جهش یافته‌اند، نه تنها بیگانه‌تاسیون پوست آنها غیر طبیعی است، بلکه تأخیری‌های مربوط به بخته شدن خون

احاطه شده‌اند اما نمی‌توانند از غشای جدا شوند (شکل ۱۴-۲۰) و همین‌طور سون‌های بیان‌کننده شکل‌های جهش‌یافته دینامین که قادر به اتصال GTP نیستند و به جای تجمع جوله‌های ریکولی دارای گرس‌بند که با دینامین پی‌پی‌ریزه شده، احاطه شده‌اند این جهش‌یافته‌ها اصلاً قادر به تشکیل ریکول‌های با پوشش کلاترین، نیستند.

همچنانند ریکول‌های COPI و COPII و ریکول‌های کلاترین API هم معمولاً پس از تشکیل، پوشش خود را به روی دست می‌دهند. Hsc70 سیپورولی، یک پروتئین چپ‌پرویی بوده که به‌طور پیوسته در تمامی سون‌های یوکاریوتی دیده می‌شود و از انرژی حاصل از هیدرولیز ATP برای تحریک پلی‌مریزاسیون پوشش کلاترینی با استفاده از تری‌اس‌گلوتین‌ها استفاده می‌کند. تجربه پوشش به تنها باعث آزاد شدن بری‌اس‌گلوتین‌ها به‌منظور استفاده مجدد در تشکیل ریکول‌های بیشتر می‌شود، بلکه هم‌چنین سبب دو معرض قرار گرفتن SNARE-5۷ برای به‌کارگیری‌شان در ادغام یا غشاهای هدف می‌گردد. به نظر می‌رسد که تغییرات ساختمانی فضایی صورت گرفته بر روی ARF که سبب تبدیل آن از وضعیت متصل به GTP به وضعیت متصل به GDP می‌شود، زمانی دپرومیزاسیون پوشش کلاترینی، کنترل و تنظیم می‌کند. نحوه فعالیت Hsc70 که ممکن است با فعالیت کنترلی ARF جهت شده باشد، هنوز به درستی شناخته نشده است.

ریشه‌های مانور ۶ فسفات، پروتئین‌های محلول راب و سخت لیروم‌ها هدف‌نگیری می‌کنند

اکثر پیام‌های دست‌بندی که در مسیر نقل و انقالات ریکولی عمل می‌کنند، بوالی‌های آمینو اسیدی کوتاهی هستند که در پروتئین‌های تعیین هدف شده یافت می‌شوند. بر خلاف دیپها، پیام دست‌بندی که آن‌ریم‌های لیروم‌های محلول را از شبکه ترانس‌گلژی به اندوروم تاحیری هدایت می‌کند، یک ریشه گربوهیدرانی مانور ۶ فسفات (M6P) می‌باشد که در سیستم گلژی تشکیل می‌شود. اضافه شدن و شروع پردازش یک یا چندین پیش‌ساز اولیگو ساکاریدی با اتصال N که در ER حتم صورت می‌گیرد، برای آن‌ریم‌های لیروم‌های مشابه، پروتئین‌های ترشحی و غشایی است که حاوی یک هسته متشکل از رجیره‌های ۲-Mang(CicNAc) می‌باشد (شکل ۱۴-۱۸). در سیستم گلژی اولیگو ساکاریدهای با اتصال N موجود بر روی تعدادی از آن‌ریم‌های لیروم‌ها، تحت اثر یک واکنش دو مرحله‌ای قرار می‌گیرد و ریشه‌های M6P روی آن تشکیل می‌گردد.



▲ شکل تجربی ۱۴-۲۰ هیدرولیز GTP توسط دینامین برای جدا شدن ریکول‌های پوشیده با کلاترین از غشای در عمل‌های هاد سلول لازم است. مخلوطی از بیان‌های غشایی که آندوسیتوز در سطح وسیعی در آنها صورت می‌گیرد را توسط تیمار با آب مقطر لیز کرده و با GTP-γ-S، یک مشتق غیر قابل هیدرولیز GTP، آنکوبه کرده‌ایم. پس از بررسی‌گیری، مخلوط تهیه شده با اتی‌لیدی امی‌پن‌امین جسییده به‌طیلاً، تیمار کرده و سپس در زیر میکروسکوپ الکترونی مشاهده می‌دهیم. این تصویر که نشان‌دهنده یک جوله پوشیده از کلاترین، AP با گرس‌بند آستر شده با دینامین پی‌پی‌ریزه شده در محل گرس‌بند، بیانگر این مطلب است که جوله‌ها در غایب هیدرولیز GTP تشکیل می‌شوند، اما ریکول‌ها قدرت جدا شدن از غشای را ندارند. پلی‌مریزاسیون وسیع دینامین که در حضور GTP γ-S رخ می‌دهد، به‌طور حتم در طی تولید خواندنی عادی صورت می‌گیرد.

گرس‌بند پی‌پی‌ریزه شده و سپس GTP ر هیدرولیز می‌کند به‌منظور می‌رسد که انرژی حاصل از هیدرولیز GTP یک تغییر ساختمانی فضایی در دینامین اتفاق کرده که باعث فشرده شدن گرس‌بند ریکول تا جایی که به‌منظور کاس جدا شود، می‌گردد (شکل ۱۴-۱۹). نکته جالب اینجاست که ریکول‌های COPI و COPII بدون نیاز به GTPase‌ای چون دینامین، می‌توانند از عمای دهنده جدا گردند. به علت وجود چنین هاورهای اساسی فرایند جدا شدن در میان انواع متفاوت ریکول‌ها، این پدیده هنوز به درستی شناخته نشده است. آنکوباسیون عصاره سلولی با مشتق غیر قابل هیدرولیز GTP، دلایل مهمی برای اهمیت دینامین در پدیده جدا شدن ریکول‌های کلاترین API در طی آندوسیتوز، ثابت کرده است. چنین بیمارهایی منجر به تجمع مقدار زیادی جوله ریکولی پوشش‌دار می‌شود که دارای کردن‌های بسیار بزرگی هستند که توسط دینامین پی‌پی‌ریزه



▲ شکل ۱۴-۲۱ (شکل رنگی) تشکیل رشته‌های مانور ۶- فسفات (M6P) که آنزیم‌های محلول را به سوی لیروزوم هدف‌گیری می‌کند. رشته‌های M6P که پروتئین‌ها را به سوی لیروزوم‌ها هدایت می‌کند، توسط دو آنزیم مهم در قسمت سپس‌گلیزی تشکیل می‌گردند. مرحله ① یک N-اسیل‌گلوترامین (GlcNAc) فسفوترانسفراز یک گروه فسفرینه بدهد GlcNAc را به اتم کربن شماره ۶ یک یا چند رشته مانور منتقل می‌کند. به دلیل این‌که تنها آنزیم‌های لیروزومی حاوی پدالی‌هایی (فرم) هستند که توسط این آنزیم‌ها شناسایی و به آنها متصل می‌شوند بنابراین گروه‌های GlcNAc فسفرینه به‌طور اختصاصی تنها به آنزیم‌های لیروزومی اضافه می‌شوند. مرحله ② پس از هاشش پروتئین مسیر یافته از فسفوترانسفراز، یک فسفودی‌اسفاز گروه GlcNAc را برمی‌دارد و در حوض یک رشته مانور فسفرینه شده را روی آنزیم لیروزومی قرار می‌دهد.

لیروزوم‌ها انجام شده و آنزیم‌های لیروزومی را به مقصد نهایی رسان می‌رساند.

دسته‌بندی آنزیم‌های محلول لیروزومی در شبکه ترانس‌گلیزی (شکل ۱۴-۲۲، مراحل ① - ②) سبب شرکت کردن بسیاری از ترکیبات انتقالی میان بخش‌های ER و سپس‌گلیزی که توسط وریکول‌های COPI و COPII واسطه می‌شود، می‌گردد. در ابتدا، مانور ۶ فسفات به عنوان یک پیام دسته‌بندی با ذمین لومی پروتئین گیرنده در عشی هدف، برهمکش می‌کند. دوماً گیرنده‌های محصور در عشی به همراه بیگانه‌های متصل به آنها، به واسطه برهمکش با پوشش وریکولی، به درون وریکول‌های مناسب (در این مورد وریکول‌های کلانترین حاوی API یا GGA) کشیده می‌شوند. سوماً این وریکول‌های انتقالی، به با اندامک‌های ویژه که در اینجا منظور اندروم تاخیری است و به واسطه برهمکش‌های میان SNARE-۷ و SNARE-۸، متصل می‌شوند. در نهایت، انتقال درون سلولی گیرنده‌هایی از حاشا شدن آنها از بیگانه متصل به آنها، سبب برپایی شان می‌شود.

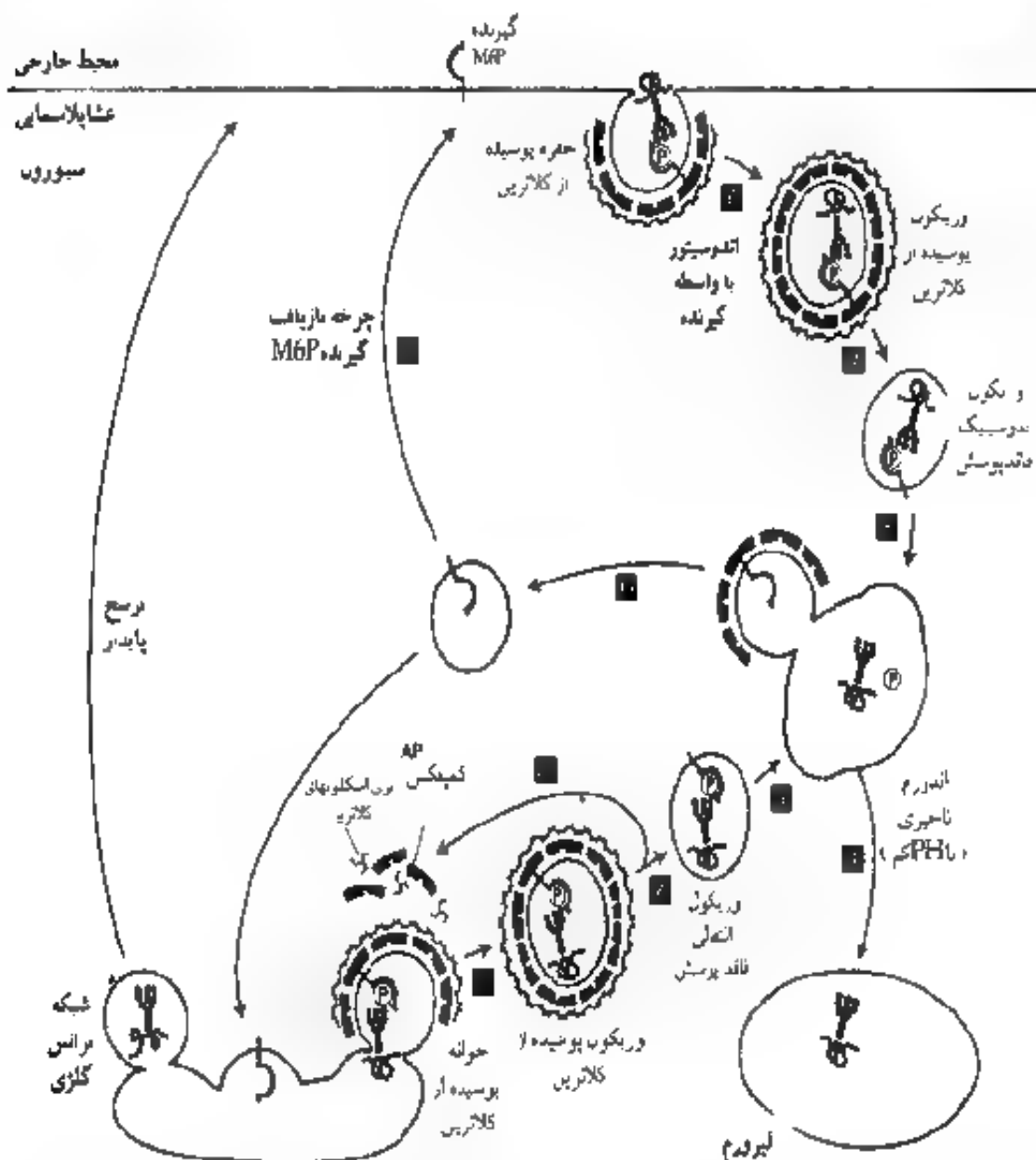
عقائله بیماری‌های ذخیره‌ای لیروزومی، ترکیبات کلیدی مسیر دسته‌بندی لیروزومی را روشن نمود

گروهی از بیماری‌های ژنتیکی که تحت عنوان بیماری‌های ذخیره‌ای لیروزومی^(۱) خوانده می‌شوند، به دلیل نقص یک یا چند آنزیم لیروزومی ایجاد می‌گردند. در نتیجه گلیکولیپیدها و سایر ترکیبات خارج سلولی هضم شده که در حالت عادی توسط آنزیم‌های

(شکل ۱۴-۱۲)، اضافه شدن رشته‌های M6P به رنجیره‌های اولیگوساکاریدی آنزیم‌های محلول لیروزومی مانع از این می‌شود که این پروتئین‌ها تحت اثر واکنش‌های پردازش بیشتر که آنها را برای ترشح و فرارگیری در عشی نشانه‌گذاری می‌کند، قرار گیرند (شکل ۱۴-۱۴ را ملاحظه کنید).

همان‌طور که در شکل ۱۴-۲۲ نشان داده است، جد شدن آنزیم‌های لیروزومی حاوی M6P از پروتئین‌های ترشخی و عشی در شبکه ترانس‌گلیزی صورت می‌گیرد. در اینجا گیرنده‌های عشی گستر مانور ۶- فسفات به رشته‌های M6P موجود بر روی پروتئین‌های مربوط به لیروزوم به صورت بسیار محکم و اختصاصی متصل می‌گردد. سپس وریکول‌های کلانترین/ API حاوی گیرنده M6P و آنزیم‌های لیروزومی متصل به آن، از شبکه ترانس‌گلیزی جوانه زده، پوشش‌های خود را از دست می‌دهند و سرانجام به واسطه مکتئیس‌هایی که قبلاً شرح داده شدند، با اندروم تاخیری ادغام می‌گردند.

گیرنده‌های M6P می‌توانند در pH کمی اسیدی (۵-۶) شبکه ترانس‌گلیزی به M6P متصل شوند، اما در pH کمتر از ۶، اتصال آنزیم‌های لیروزومی در داخل اندروم‌های تاخیری که pH درونی شان ۵/۵-۵/۷ است، گسسته می‌شود. به علاوه، وجود یک فسفاتاز در اندروم‌های تاخیری که اغلب گروه فسفات، رشته‌های M6P موجود بر روی آنزیم‌های لیروزومی را برمی‌دارد مانع از اتصال مجدد گیرنده M6P که ممکن است علی‌رغم pH پایین لیروزوم، اتفاق افتد، می‌شود. وریکول‌های در حال جوانه زدن از اندروم‌ها، گیرنده M6P را به شبکه ترانس‌گلیزی مانده‌گاه به صورت تصادفی به سطح سلول برمی‌گردانند. نهایت اندروم‌های تاخیری بالغ با



شکل ۱۳-۲۲ انتقال آنزیم‌های محلول لیرورومی از شبکه ترانس گلزی و سطح سلول به بیرورومی. آنزیم‌های لیرورومی تازه سر شده در ER در سبب گلزی دارای ریشه‌های مانوز ۶- فسفات (M6P) می‌شوند. شکل ۱۴-۲۱ را ملاحظه کنید. برای ساده‌تر شدن، تنها یک رجحیره اولیگوساکاریدی فسفرینه شده نشان داده شده است. بر حالی که در واقع آنزیم‌های لیرورومی دارای مقدار زیادی از این رجحیره‌ها هستند در شبکه ترانس گلزی، پروتئین‌های دارای پیام دسترس‌پذیری M6P به گیرنده‌های M6P در عسای بر هم‌کس کرده و به این ترتیب به داخل وریکول‌های کلترین AP هدایت می‌گردند. (مرحله ۱) پوشش حاظه‌کننده وریکول‌ها به سرعت پس از رها شدن وریکول دیلمیریزه می‌شود. (مرحله ۲) و وریکول‌های انتقالی فاقد پوشش با آنزیم‌های تاجیری ادغام می‌گردند. (مرحله ۳) پس از جد شدن آنزیم‌های فسفرینه به گیرنده‌های M6P، فسفرینه می‌شود و آنزیم‌های تاجیری حاصل، فوراً با یک بیرورومی ادغام می‌گردند. (مرحله ۴) یا تاجیری می‌کیم که پروتئین‌های پوششی و گیرنده‌های M6P باز یاقب می‌شوند. (مرحله ۵ و ۶) برخی از گیرنده‌ها به سطح سلول حمل می‌گردند. (مرحله ۷) آنزیم‌های بیرورومی فسفرینه شده که گاه بر حسب تصادف می‌تواند پس از دسته‌بندی شدن از گلزی به سطح سلول رفته و ترشح شوند این آنزیم‌های ترشح شده می‌توانند توسط اندوسیتوز نا واسطه گیرنده دوباره بازایی شوند. (مرحله ۸) که این فرید به طور تکاتیک به مولزاد فرایند انتقال آنزیم‌های لیرورومی از شبکه ترانس گلزی به بیرورومی صورت می‌گیرد.

تجمع پروتئین در ترانس‌گلژی ممکن است برای هدایت پروتئین‌ها به سمت وریکول‌های ترشحی تنظیم شده، به کار رود

همین‌طور که در فصل مقدمه گفتیم، تمامی سلول‌های یوکاریوتی توسط فرایندی که معمولاً ترشح پایدار^(۱) نام دارد پروتئین‌های خاصی را به‌طور مداوم ترشح می‌کنند. سلول‌های ترشحی تخصص یافته ببر پروتئین‌های دیگر، در وریکول‌ها ذخیره کرده و فقط زمانی آنها را ترشح می‌کنند که با یک محرک ویژه تحریک شوند. یک مثال از چس ترشح تنظیم شده^(۵) در سلول‌های β پانکراس رخ می‌دهد که در آن انسولین سازه سنتز شده در وریکول‌های ترشحی ویژه ذخیره می‌شود و سپس انسولین در پاسخ به افزایش گلوکز در خون ترشح می‌کند (شکل ۱۵-۲۳). ملاحظه کنید، این سلول‌ها و سایر سلول‌های ترشحی به‌طور همزمان دو نوع وریکول مختلف را برای انتقال پروتئین‌ها از شبکه درازگلژی به سطح سلول به کار می‌گیرند. وریکول‌های ترشحی تنظیم شده که عموماً به‌طور ساده وریکول‌های ترشحی خوانده می‌شوند و وریکول‌های انتقالی تنظیم شده که وریکول‌های ترشح پایدار هم خوانده می‌شوند.

به نظر می‌رسد که یک مکانیسم مشترک سبب هدف‌گیری برخی هورمون‌ها مثل ACTH، هورمون آدرنوکورتیکوئیک، انسولین و تریپسین به داخل وریکول‌های ترشح تنظیم شده می‌شود. توسط آزمایشاتی که از تکنیک‌های DNA پوترکیب به منظور افتاد ستر انسولین و تریپسین بر سلول‌های سرطانی هیپوفیز که یس از این ACTH ستر می‌گردند، استفاده می‌کنند، مدارکی به دست می‌دهد که حاکی از وجود یک مکانیسم مشترک است. در این سلول‌ها که در شرایط بالای انسولین یا تریپسین بیان می‌کنند هر سه این پروتئین‌ها به داخل وریکول‌های ترشحی تنظیم شده، یکس وارد شده و زمانی که یک هورمون به گیرنده موجود بر روی سلول‌های هیپوفیزی متصل می‌شود و سبب افزایش Ca^{2+} سیتوزولی می‌گردد، با هم به خارج ترشح می‌شوند. گرچه در این سه پروتئین بوالی‌های آمینواسیدی یکسانی به عنوان یک بوالی دسته‌بندی وجود ندارد اما بدیهی است که ترکیب مشترکی دارند که سبب ورود آنها به درون وریکول‌های ترشحی تنظیم شده می‌شود. سواحد مورفونوریک پیشهاد می‌کنند که ورود به داخل مسیر

لیزوزومی تحریر می‌شوند، به صورت انکلوریوبهای^(۱) بزرگی در لیزوزوم‌ها تجمع می‌یابند. بیماری سلول^(۲) نوع خاصی از بیماری ذخیره‌ای لیزوزومی است که در آن چندین آنزیم لیزوزومی وجود ندارد. سلول‌های افراد بیمار، فاقد N-اسیل گلوکزامین فسفوترانسفراز است که برای تشکیل ریشه‌های M6P روی آنزیم‌های لیزوزومی در سیس‌گلژی لازم است (شکل ۱۲-۲۱). ملاحظه کنید، مقایسه بیوشیمیایی آنزیم‌های لیزوزومی افراد بیمار با افراد بیمار دچار این بیماری منجر به کشف اولیه مانور ۶ ساعت به عنوان پیام دسته‌بندی لیزوزومی شد. هفتش پیام دسته‌بندی M6P در بیمارانی سلول ۱ سبب می‌شود که آنزیم‌های لیزوزومی یس از آن که دسته‌بندی شده و در لیزوزوم‌ها قرار گیرند به خارج ترشح می‌شوند.

اگر فیروپلاسماهای بیمارانی سلول ۱ را در یک زمینه حاوی آنزیم‌های لیزوزومی خاص ریشه‌های M6P رشد دهیم، مشاهده می‌شود که سلول‌های بیمار محتوای تقریباً نرمالی از آنزیم‌های لیزوزومی را در داخل خود به دست آورده‌اند. این یافته‌ها نشان داد که عتای پلاسماهای این سلول‌ها دارای گیرنده‌های MbP است که می‌توانند آنزیم‌های لیزوزومی فسفرینه شده را توسط آنتوسینور با واسطه گیرنده، از خارج به درون سلول ببرند. این فرایند که توسط بسیاری از گیرنده‌های سطح سلولی برای برش پروتئین‌ها یا ذرات متصل به آنها به داخل سلول انجام می‌شود، به ترتیب بیشتری در بخش بعدی شرح داده خواهد شد. هم‌کون می‌دانیم که حتی در سلول‌های سالم هم تعدادی از گیرنده‌های M6P به عتای پلاسماهای متصل می‌شوند و تعدادی از آنزیم‌های لیزوزومی ترشح می‌گردند (شکل ۱۲-۲۲). ملاحظه کنید، آنزیم‌های ترشح شده می‌توانند توسط آنتوسینور با واسطه گیرنده بازبینی شده و به لیزوزوم‌ها هدایت شوند. بنابراین یس مسیر تمامی آنزیم‌های لیزوزومی که از مسیر معمولی دسته‌بندی M6P منحرف شده‌اند، به اصطلاح پاکسازی^(۳) می‌کند.

هیپاتوسیت‌های افراد دچار بیماری سلول ۱، اگرچه دچار نقص در فسفریلاسیون مانور هستند اما دارای مقادیر عادی از آنزیم‌های لیزوزومی بوده و فاقد اجسام انکلوریوبی هستند. این یافته‌ها نشان‌دهنده این مطلب است که هیپاتوسیت‌ها (انوعی از سلول‌های کبدی که به مقادیر زیاد وجود دارند) از یک مسیر غیر وابسته به M6P برای دسته‌بندی آنزیم‌های لیزوزومی استفاده می‌کنند. ماهیت این مسیر که احتمالاً در انواع دیگری از سلول‌ها نیز صورت می‌گیرد، هنوز شناسایی نشده است.

- | | |
|------------------------|---------------------------|
| 1- Inclusion | 2- I-cell disease |
| 3- Scavenge | 4- Constitutive secretion |
| 5- Regulated secretion | |

در مورد آنزیم‌های محلول لیروزومی، پروپروتئین‌ها را پروآنزیم^(۲) می‌نامیم که همان آنزیم‌های غیر فعال از لحاظ کاتالیتیکی هستند و توسط گیرنده M6P دسته‌بندی می‌گردند در اندوزوم تأخیری یا لیروزوم. یک پروآنزیم تحت تأثیر قطع پروتئولیتیکی، یک پلی‌پپتید کوتاه‌تر از حال از لحاظ کاتالیتیکی تولید می‌کند. وجود این وقفه در فعال‌سازی پروآنزیم‌های لیروزوم تا زمانی که به لیروزوم برسند مانع از هضم ماکرومولکول‌ها در بخش‌های ابتدایی‌تر مسیر ترشحی توسط آنها می‌شود.

به‌طور معمول، وریکول‌های بالغ حمل‌کننده پروتئین‌های ترشحی به سطح سول به وسیله ادغام معادلی از وریکول‌های غیر بالغ که حاوی پروپروتئین هستند، تشکیل می‌گردند. قطع پروتئولیتیکی پروپروتئین‌ها از قبیل پروانسولین در وریکول پس از انتقال آنها از شبکه ترانس گلژی صورت می‌گیرد (شکل ۱۴-۲۳). پروپروتئین‌های مربوط به اکثر پروتئین‌های ترشحی پایدار (مثل آلبومین) تنها یک بار و در جایگاه حاوی بوالی ششابی دی‌بازی مثل Arg-Arg یا Lys-Arg در C-ترمینال سکسسه می‌شوند (شکل ۱۴-۲۴a).

پردازش پروتئولیتیکی پروتئین‌هایی که ترشح آنها به صورت تنظیم شده است معمولاً موجب قطع شدن‌های اضافی می‌گردند در مورد پروانسولین، برش‌های چندگانه رنجیره پلی‌پپتیدی سرور، منجر به تولید رنجیر B دارای N-ترمینال و رنجیره A دارای C-ترمینال در انسولین بالغ می‌شود که توسط پیوندهای دی‌سولفیدی و پیپید C مرکزی به هم متصل می‌شوند که پیپید C قطع و سپس جریه می‌گردند (شکل ۱۴-۲۴b).

سناسایی پروتئین‌های مسئول پردازش پروتئین‌های ترشحی به وسیله بررسی محرهایی که در ژن KEX2 جهش یافته‌اند، مسیر گردید. این سول‌های جهش یافته بیش‌از فاکتور جفت‌یابی^(۳) و ستر می‌گردند، اما قادر به پردازش پروتئولیتیکی آن به منظور سکسین شکل عملکردی بودند و سایرین قدرت جفت‌گیری با سول‌های نوع مخالف را نداشتند (شکل ۱۹-۲۱). پیپ وحشی^(۴) ژن KEX2، اندوپروتئازی را کد می‌کند که پیش‌ساز هاکور^(۵) را در جایگاه میان Arg-Arg و Lys-Arg واقع در C-ترمینال می‌شکند، با استفاده از ژن KEX2 به عنوان یک پروب^(۶) DNA، محققان موفق به تولید کلونی از یک خانواده از پروتئین‌های

تنظیم شده به وسیله تجمع انتخابی پروتئین‌ها کتن می‌شود به عنوان مثال وریکول‌های بالغ در این مسیر (انتهایی که فقط از شبکه ترانس گلژی خوانده رده‌اند) حاوی جمع‌ات پراکنده‌ای از پروتئین‌های ترشح شده‌اند که در زیر میکروسکوپ الکترونی قابل رؤیت می‌باشند. چنین تجمع‌اتی را می‌توان در وریکول‌هایی که در فرایند جوانه‌ری وجود دارند نیز مشاهده کرد و نشان‌دهنده پروتئین‌های در نظر گرفته شده برای وریکول‌های تنظیم شده است که قبل از آن که به داخل وریکول‌ها منتقل گردند به طور انتخابی با هم تجمع می‌یابند.

سایر مطالعات نشان داده‌اند که اگر در وریکول‌های ترشحی تصمیمی خاص از سول‌های ترشحی استاندارد را که حاوی سه پروتئین کروموجرافین A، کروموجرافین B و سکرنوجرافین II هستند، سرلیما یوسی (pH=۶/۵ و غلظت 1mM Ca^{2+}) انکوبه کنیم این سه پروتئین در شبکه ترانس گلژی با هم تجمع ایجاد می‌کند. چنین تجمع‌اتی در pH حتی ER تشکیل نمی‌شوند. تجمع انتخابی پروتئین‌های ترشحی تنظیم شده به همراه کروموجرافین A، کروموجرافین B با سکرنوجرافین II می‌تواند بر اساس تسه‌بسی این پروتئین‌ها در ناحیه وریکول‌های ترشحی تنظیم شده باشد. پروتئین‌های ترشحی که به این پروتئین‌ها متصل نمی‌شوند، به صورت تجمع یافته در می‌یابند و بنابراین به سمت وریکول‌های انتقالی تنظیم نشده هدف‌گیری می‌شوند.

برخی پروتئین‌ها پس از توک ترانس گلژی تحت اثر پردازش پروتئولیتیکی قرار می‌گیرند

در معادلی از پروتئین‌های ترشحی (مثل هورمون رشد) و پروتئین‌های خاص عشاوی وپروسی (مثل گلیکوپروتئین VSV) برداشت بوالی پیام ER در قسمت N-ترمینال از رنجیره، بوظهور می‌باشد. قطع پروتئولیتیکی می‌باشد که نیازمند ایجاد تغییر در پی‌پپید به منظور تولید انواع بالغ و فعال می‌باشد (شکل ۱۴-۲۶). ملاحظه کنید، سایرین تمادلی از پروتئین‌های عشاوی و بسیاری از پروتئین‌های ترشحی، در ابتدا به صورت پیش‌سازهای اولیه بلند و غیر فعال که پروپروتئین^(۱) نام دارند، ستر می‌شوند که می‌برند پردازش‌های پروتئولیتیکی بیشتر برای تولید پروتئین‌های عشاوی از جمله هگ‌گلیتین^(۲) آنسوانزا (HA)، و پروتئین‌های ترشحی از قبیل آلبومین سرم، انسولین، گلوکوکور و فاکتور جفت‌یابی^(۳) محمر می‌باشد. به‌طور کلی تغییر پروتئولیتیکی یک پروپروتئین به پروتئین بالغ مورد نظر، پس از هدف‌گیری پروپروتئین از شبکه ترانس گلژی به وریکول‌های مناسب صورت می‌گیرد.

1. Proprotein

2. proenzyme

3. Probe

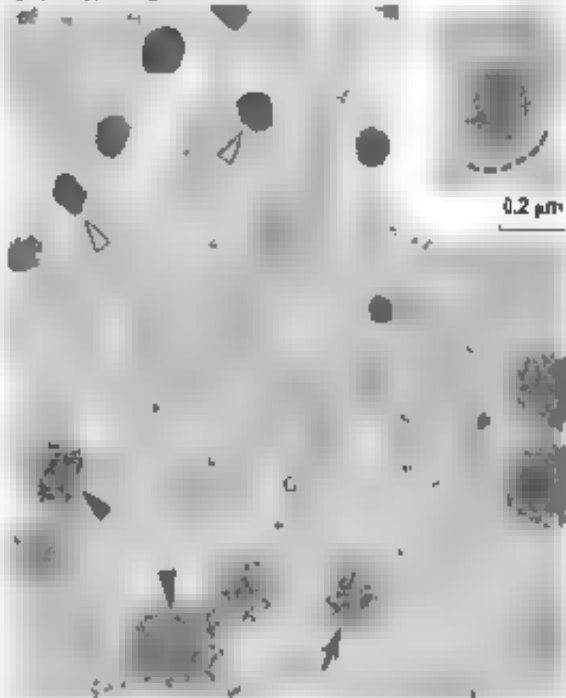
شکل تجربی ۱۴-۲۳ قطع پروتئولیتیکی انسولین در وریکول‌های ترشحی زمانی اتفاق می‌افتد که وریکول از ناحیه از تراش گلزی جوانه رده باشد. بخش‌های پشت سر هم بر یک ناحیه از گلزی در یک سلول سرخ‌کنده انسولین که با انسولین مویکول‌های شناسایی‌کننده پروانسولین و نه انسولین (a) یا یک آنتی‌بادی شناسایی‌کننده انسولین و نه پروانسولین (b) رنگ‌آمیزی شده‌اند. آنتی‌بادی‌هایی متصل به ذرات طلا که در مستقیم الکترون تیر (۳) می‌شوند در این میکروگراف الکترونی به صورت نقاط تیره می‌شوند. شکل ۲۶-۹، وریکول‌های ترشحی نابالغ (پیکل‌های بزرگ) و وریکول‌های در حال جوانه رده از گلزی توانس (قطرهای) با آنتی‌بادی پروانسولین و نه آنتی‌بادی انسولین رنگ شده‌اند. این وریکول‌ها حاوی محتوای پروتئینی پراکنده می‌باشند که حاوی پروانسولین و سایر پروتئین‌های ترشح تنظیمی است. وریکول‌های بالغ (پیکل‌های توخالی) با آنتی‌بادی انسولین و نه آنتی‌بادی پروانسولین رنگ شده‌اند و دارای یک هسته متراکم حاوی انسولین کریستالی است. در حین جبهه رده و بلوغ وریکول‌های ترشحی حاوی پروانسولین (و نه انسولین)، فیلتر پروتئولیتیکی پروانسولین به انسولین پس از جوانه رده وریکول از شبکه ترانس‌گلزی در داخل وریکول رخ می‌دهد. تصویر کوچک موجود در گوشه بالایی سمت راست نشان‌دهنده یک وریکول ترشحی غنی از پروانسولین است که به وسیله یک پوشش پروتئینی احاطه شده است. خط نقطه‌چین.

و سبب قطع پروتئولیتیکی بسیاری از پیم‌سازهای مربوط به هورمون‌ها در جایگاه‌های اختصاصی می‌گردند.

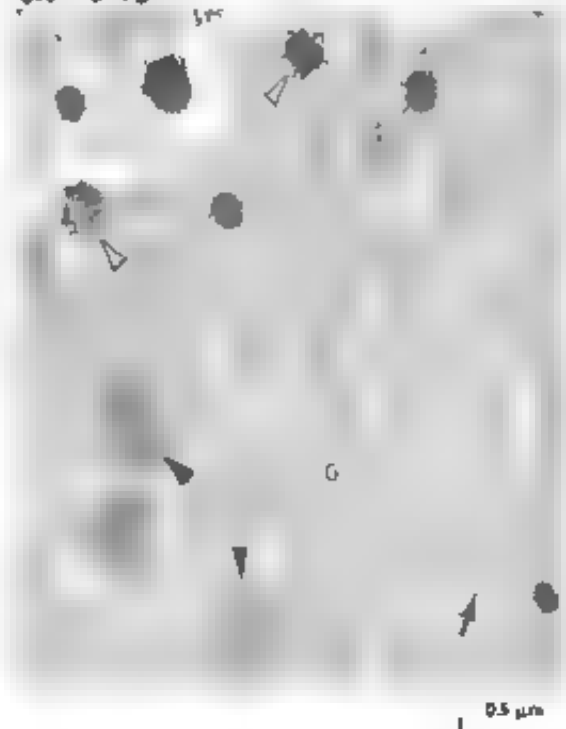
چندین مسیر سبب هدف‌گیری پروتئین‌های غشایی به سمت ناحیه راسی یا بازولترال سلول‌های قطبی می‌شوند.

غذای پلاسمایی سلول‌های قطبی اپیتلیال به دو بخش راسی (۳) و بازولترال (۴) تقسیم می‌شود. وجود اتصالات محکم میان این دو قسمت، مانع حرکت پروتئین‌های غشایی پلاسمایی میان آنها می‌شود (شکل ۹، ۱۱ را ملاحظه کنید). مکانیسم‌های دسته‌بندی متعددی پروتئین‌های غشایی تازه ستر شده را به قسمت‌های راسی یا بازولترال سلول‌های اپیتلیال می‌برد و هر یک از پروتئین‌ها می‌توانند توسط چندین مکانیسم هدف‌گیری کند. گرچه بخش‌های کلی این مکانیسم‌های دسته‌بندی شناسایی شده‌اند اما پیام‌های

(a) آنتی‌بادی پروانسولین



(b) آنتی‌بادی انسولین



استاندارد شده که همگوش در حیره پروتئینی روی توانی Lys-Arg یا Arg-Arg در سمت C-ترمینال می‌شکند. یکی از آنها که فورین^(۱) نام دارد در تمامی سلول‌های استاندارد یافت می‌شود و سبب پرتازش پروتئین‌هایی از قبیل آلبومین می‌شود که توسط مسیر پایدار ترشح می‌گردند. برعکس اندروپروتئین‌های PC3، PC2 به در سلول‌هایی وجود دارد که ترشح سطحی شده را نشان می‌دهد. این آنزیم‌ها داخل وریکول‌های ترشحی سطحی قرار دارند.

1- Furin

2- Electron opaque gold particles

3- Apical

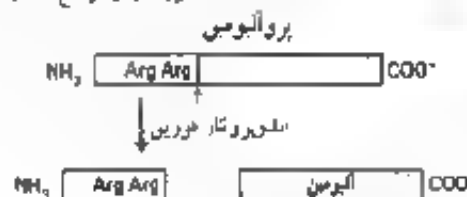
4- Basolateral

شده‌اند، در ابتدا با هم در داخل عشا‌های شبکه ترانس‌گلژی قرار می‌گیرند، در برخی حالات، پروتئین‌هایی که باید به عشا‌ی راسی بروند به داخل وریکول‌های انتهایی مربوط به خودشان می‌روند که از شبکه ترانس‌گلژی جوانه رده و سپس به سمت ناحیه راسی حرکت می‌کنند، در حالی که پروتئین‌های هدف‌گیری شده برای عشا‌ی بازولترال به داخل وریکول‌های دیگری وارد می‌شوند که به سمت ناحیه بازولترال حرکت می‌کنند. انواع متفاوت وریکول‌ها را می‌توان به واسطه محتویات پروتئینی تشکیل‌دهنده آنها که شامل پروتئین‌های Rab و SNARE ۷۰ می‌باشد، شناسایی کرد که ظاهراً این پروتئین‌ها، وریکول را به سمت بخش‌های مناسب عشا‌ی هدایت می‌کنند. در این مکانیسم، تفکیک پروتئین‌های مشخص شده برای عشا‌های راسی یا بازولترال از هم، توسط پروتئین‌های کارگو انجام می‌شود که در ساختمان انواع خاصی از وریکول‌های در حال جوانه رن از شبکه ترانس‌گلژی وجود دارد.

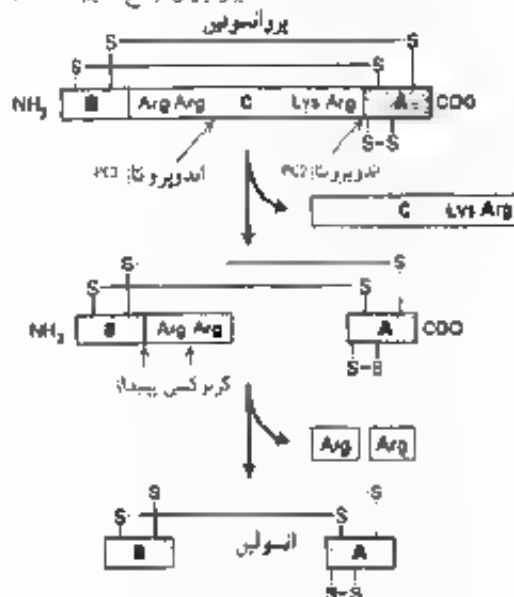
چنین هدف‌گیری‌های مستقیم به سمت عشا‌ی راسی - بازولترال در سلول‌های کشت داده شده مالدین - داربی کانین کلیه (۲) (MDCK) که یک دودمان از سلول‌های قطبی اپی‌تلیومی کشت داده شده‌اند مورد بررسی و تحقیق قرار گرفت (شکل ۱۳-۲۴) را ملاحظه کنید. در سلول‌های MDCK آلوده به ویروس انفلوانزا، ویروس‌های تکثیر شده، تنها از عشا‌ی راسی جوانه می‌زنند، در حالی که در سلول‌های آلوده به ویروس استوماتیتیس وریکولار (VSV)، ویروس‌های تکثیر شده فقط از عشا‌ی بازولترال جوانه می‌رسند. این تفاوت‌ها ناشی از این است که گلیکوپروتئین HA ویروس انفلوانزا اکثراً از کمپلکس گلژی به سمت عشا‌ی راسی منتقل شده و پروتئین VSVG فقط به سمت عشا‌ی بازولترال انتقال داده می‌شود (شکل ۱۴-۲۵). علاوه بر این، رسانی که زی‌های کدکننده پروتئین HA توسط تکمیک‌های DNA نورکپی، به داخل سلول‌های غیر آلوده تزریق می‌گردد، تمامی HA‌های بیان شده در عشا‌ی راسی تجمع می‌یابد که پیام دست‌بندی در داخل خود گلیکوپروتئین HA قرار دارد و در سایر پروتئین‌های ویروسی که در طی عبوب ویروسی تولید می‌شوند، وجود ندارد.

در میان پروتئین‌های سلولی که تحت تأثیر چنین دست‌بندی راسی - بازولترال در گلژی قرار می‌گیرند، می‌توان انواع نازی یک لنگر عشا‌ی گلیکوپروتئین فسفاتیدیل ا‌یو، پتول (GPI) را نام برد در

پروتئین‌های ترشح‌یافته (a)



پروتئین‌های ترشح‌یافته (b)



شکل ۱۳-۲۴ پردازش پروتئینی پروتئین‌ها در مسیرهای ترشحی پایدار و تنظیم شده. پردازش پروتئین و پروتئین به ترتیب دو مسیر معمول ترشح پایدار و تنظیم شده راسی می‌دهد. اندوپروتازهای شرکت‌کننده در این فرایند‌های پردازشی، برش را در سطوح جاری دوا‌سید آمید منوالی واقع در C-ترمینال ایجاد می‌کند (a) اندوپروتاز غورین در روی پیش‌سازهای پروتئین‌های ترشحی پایدار عمل می‌کند، (b) دو اندوپروتاز PC2 و PC3، بر روی پیش‌سازهای مربوط به پروتئین‌های ترشحی تنظیم شده اثر می‌گذارند پردازش بعدی این پروتئین‌ها، توسط یک کمپلکس پیتاز صورت می‌گیرد که به طور سوالی، دو رسه‌اسید آمین‌های نازی را در انتهای C-ترمینال برمی‌دارد.

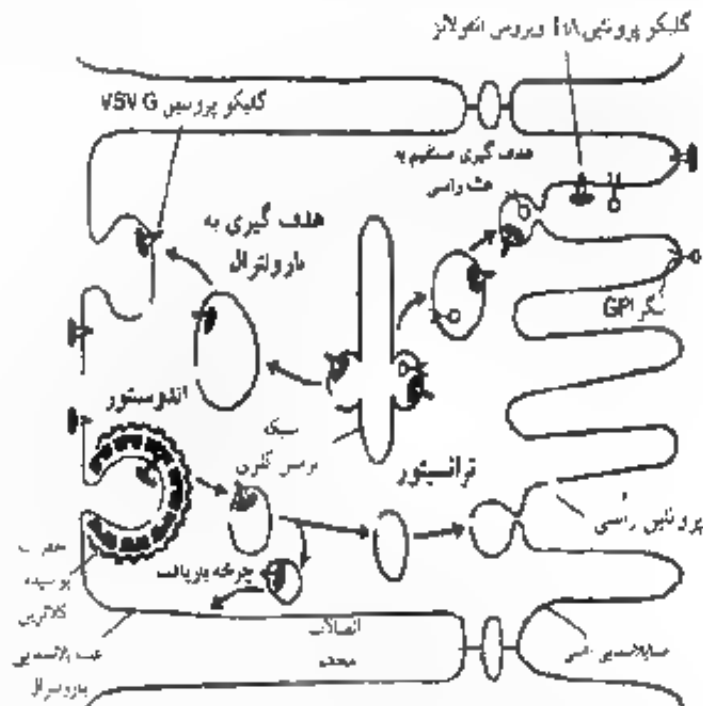
مولکولی که بر انتقال پروتئین‌های عشا‌ی به واسطه وریکول در سلول‌های قطبی شده اثر می‌گذارد، هنوز شناخته شده است. در نتیجه این دست‌بندی و محدود شدن حرکت پروتئین در داخل عشا‌ی پلاسمایی ناشی از اتصالات محکم، دسته‌های متفاوتی از پروتئین‌ها در بخش راسی و بازولترال به چشم می‌خورند، موضع‌گیری ترجیحی پروتئین‌های انتقالی ویژه برای تعداد زیادی از اعمال فیزیولوژیکی مهم از قبیل جذب مواد عشا‌ی از لومن روده و اسیدی شدن بومن معده حیاتی است (شکل‌های ۱۱-۲۹ و ۱۱-۳۰ را ببینید).

مطالعات میکروسکوپی و تجزیه کردن سلول (۱) نشان داد پروتئین‌هایی که برای رمپ‌ن به عشا‌های راسی یا بازولترال حن

۱. Cell-fractionation

2. Madin-Darby canine kidney (MDCK)

شکل ۲۵-۱۴ (شکل رنگی) هدف‌گیری پروتئین‌های مرتبط به عشا‌های پلاسمایی راسی و بازولترال در سلول‌های قطبی بر سوس‌های کشت داده شده MDCK که به‌طور هم‌زمان با ویروس‌های VSV و آنفلوآنزا آلوده شده است. گلیکوپروتئین VSVG (سبز) سها در عشا‌ی بازولترال یافت می‌شود در حالی که گلیکوپروتئین HA (انفلوآنزا) (سبز) سها در عشا‌ی راسی وجود دارد برخی از پروتئین‌های سولی (فا‌یرهای نارنجی) خصوصاً آنهایی که دارای یک لنگر GPI هستند، به وسیله وریکول‌های انتقالی خاصی که از شبکه برانس‌گلژی جابه می‌رند، بوجی سها به‌طور مستقیم به سمت عشا‌ی راسی و بازولترال به همراه هم به سطح بازولترال منتقل می‌شوند و سپس پروتئین‌های راسی (زرد و بیضی‌شکل) به‌طور انتخابی، توسط اندوسیتوز و ترانسیتوز به عشا‌ی راسی برده می‌شوند.



شده است. عشا‌ی بازولترال هپاتوسیت‌ها به سمت خون (همانند سلول‌های اپی‌تلیوم در روده) قرار دارد و عشا‌های راسی، کانال‌های کوچک بین سولی را که از آنها صرا برشح می‌گردد، آستر می‌کند. در هپاتوسیت‌ها، پروتئین‌های راسی و بازولترال تازه سنتز شده ابتدا توسط وریکول‌ها از شبکه برانس‌گلژی به ناحیه بازولترال منتقل شده و سپس توسط گروسیتوز به داخل پلاسمای روده (ماتر) ادغام عشا‌ی وریکول با عشا‌ی پلاسمایی. گرچه هم پروتئین‌های راسی و هم بازولترال به داخل وریکول‌های یکسان اندوسیتوز می‌شوند اما سپس هم‌سوزی از هم جدا می‌شود. پروتئین‌های دسته‌بندی شده بازولترال، به داخل وریکول‌های انتقالی هدایت می‌شوند که آنها را به عشا‌ی بازولترال می‌برد و برعکس پروتئین‌های اندوسیتوز شده مربوط به بخش راسی به داخل وریکول‌های انتقالی منتقل می‌شوند که توسط فرایند ترانس‌سیتوز^(۱) از عرض سلول عبور کرده و با عشا‌ی راسی ادغام می‌گردد این فرایند هم‌چنین در انتقال مواد خارج سولی از یک سمت اپی‌تلیوم به سمت دیگر نیز به کار می‌رود حتی در سلول‌هایی از قبیل MDCK که در آنها هدف‌گیری پروتئین‌های راسی-بازولترال در گلژی صورت می‌گیرد ترانس‌سیتوز می‌تواند یک مکانیسم دسته‌بندی "Fail-Safe" را فراهم کند بنابراین اگر یک پروتئین راسی اشتباه به عشا‌ی بازولترال منتقل شود در معرض اندوسیتوز قرار گرفته و سپس به‌طور صحیح به عشا‌ی راسی منتقل می‌شود.

سلول‌های MDCK را که انواع سلول‌های اپی‌تلیالی، پروتئین‌های با لنگر GPI، به سمت عشا‌ی راسی هدف‌گیری می‌شوند پروتئین‌هایی که با سکر GPI در عشا‌ی قرار می‌گیرند به صورت کلاسترهایی در ساختار رفته‌های لیپیدی^(۲) که عسی در اسمگوبلیبهاست، وارد می‌شوند. (فصل ۱۰، ملاحظه کنید). این یافته‌ها پیشنهاد می‌کند که رفته‌های لیپیدی به همراه پروتئین‌هایی که به‌طور ترجیحی آنها را در بسیاری از سلول‌ها از سایر بخش‌ها جدا می‌کند در سمت راسی عشا‌ی قرار می‌گیرد. بنابراین، لنگر GPI یک پیام دسته‌بندی راسی در همه سلول‌های قطبی می‌باشد به عنوان مثال در سلول‌های بیروید، پروتئین‌های دارای سکر GPI در عشا‌ی بازولترال قرار می‌گیرند به غیر از لنگرهای GPI، توانی منحصر به فرد دیگری وجود ندارد که به عنوان یک عامل ضروری و کافی برای هدف‌گیری پروتئین‌ها به سمت ناحیه راسی یا بازولترال بای نقش کند. برعکس، هر پروتئین عشا‌ی می‌تواند دارای پیام‌های دسته‌بندی چندگانه‌ای باشد که هر کدام را آنها پروتئین را به یک ناحیه مناسب در عشا‌ی پلاسمایی هدایت می‌کند به‌طور مشخص نموش این پیام‌های پیچیده و پروتئین‌های پوشش وریکولی شناسایی‌کننده آنها، تعدادی از پروتئین‌های مختلف که به سمت بواحی خاص عشا‌ی پلاسمایی سلول‌های قطبی اپی‌تلیال هدایت می‌شوند را تحت تعقیب و بررسی قرار دادند.

مکانیسم دیگری برای هدف‌گیری پروتئین‌های راسی و بازولترال در هپاتوسیت‌ها رخ می‌دهد که در شکل ۲۵-۱۴ نشان داده

شبکه ترانس گلزی به وریکول‌های مختلفی تقسیم‌بندی می‌شود (شکل ۱۴-۲۵) و ملاحظه کنید، بگر GP تنها پیام شناخته شده برای لیزوگیزی در سطح بازولترال - راسی است. ■ در هپاتوسیت‌ها و سایر سلول‌های قطبی، سلسله پروتئین‌های عشا‌ی پلاسمایی در مرحله اول به سمت عشا‌ی بازولترال هدایت می‌شوند سپس پروتئین‌های مربوط به سطح آس‌ی آندوسیتوز شده و از عرض سلول عبور کرده و به عشا‌ی راسی می‌رسند (ترانس سیموز).

۱۴-۱۴ اندوسیتوز با واسطه گیرنده

در بخش‌های قبلی به شرح مسیرهای اصلی پرده‌حیم که توسط آنها پروتئین‌های ترشحی و عشا‌ی ستر شده روی ER حش به سطح سلول و سایر مقصدهای تعیین شده منتقل می‌شوند سلول‌ها هم‌چنین می‌توانند مواد را از محیط اطراف گرفته و به درون خود بیاورند و آنها را به سوی مقاصد ویژه هدایت کند. سناد کمی از انواع سلول‌ها (مثل ماکروفاژها) می‌توانند یک باکتری کامل یا سایر ذرات بزرگ عشا‌ی را توسط فاگوسیتوز^(۱)، یک فرایند غیر انتخابی با واسطه کس، بگیرند که در طی آن پوشش عشا‌ی پلاسمایی گسترش یافته و مواد را می‌بند و وریکول‌های بزرگی را تشکیل می‌دهد که فاگوزوم^(۲) نام دارند (شکل ۱۴-۲۶) و ملاحظه کنید، برعکس، تمام سلول‌های یوکاریوتی به‌طور پیوسته اندوسیتوز را به‌کار می‌گیرند که فرایندی است که در طی آن، ناحیه کوچکی از عشا‌ی پلاسمایی برای تشکیل وریکول پوشیده از عشا‌ی با قطر حدود $0.5 \mu m$ به داخل فرو می‌رود. در نوع دیگری از اندوسیتوز به نام پینوسیتوز^(۳)، قطریت کوچک ناحیه خارج سلولی بدون وجود مواد غیر محلول در آن، به‌طور غیر اختصاصی به درون سلول کشیده می‌شود در این بخش مکرر بر روی اندوسیتوز به واسطه گیرنده است که در آن یک گیرنده ویژه موجود بر روی سطح سلول به یک لیگاند درشب مونکول خارج سلولی که توسط گیرنده شناسایی می‌شود به‌طور محکم متصل می‌گردد سپس ناحیه‌ای از عشا‌ی پلاسمایی که حاوی کمپلکس گیرنده - لیگاند است به سمت داخل جوانه رده و سپس قطع می‌شود و به یک وریکول انتقالی بدین می‌شود برخی از ماکرومولکول‌هایی که در سلول‌های مهره‌داران به وسيله اندوسیتوز به واسطه گیرنده به درون سلول راه می‌یابند شامل ذرات حاوی کلسیون که لیپوپروتئین با چگالی کم (LDL)

نکات کلیدی بحث ۱۴-۴

مراحل نهایی مسیر ترشحی

■ شبکه ترانس گلزی (TGN) نقطه شاخه عمده در مسیرهای ترشحی است که در آن پروتئین‌های ترشحی محلول پروتئین‌های لیروزومی و پروتئین‌های عشا‌ی برخی از سلول‌هایی که برای عشا‌ی بازولترال یا سطحی در نظر گرفته می‌شوند در وریکول‌های انتقالی مختلف تقسیم‌بندی می‌شوند. ■ بسیاری از وریکول‌هایی که از شبکه ترانس گلزی جوانه می‌رسند مانند وریکول‌های اندوسیتوزی از پوشش متشکل از کمپلکس‌های AP (پروتئین آداپتور) و کلاترین پوشیده می‌شوند (شکل ۱۴-۱۵) و ملاحظه کنید.

■ عملکرد وریکول‌های پوشیده از کلاترین به دیمین نیاز دارد که یک پوششی را در غشای جوانه وریکولی تشکیل داده و GTP را هیدرولیز می‌کند (شکل ۱۴-۱۶) و ملاحظه کنید. ■ آنزیم‌های محلول در نظر گرفته شده برای لیروزوم‌ها در سس گلزی دچار تغییر شده و چندین ریشه مغز ۶ - مسطاب M6P بر روی ریحیه‌های الکتوب کاربندی کسب می‌کند

■ گیرنده‌های M6P در عشا‌ی شبکه ترانس گلزی به پروتئین‌های حاوی ریشه‌های M6P متصل شده و انتقال آنها را به لیروزوم‌ها انجام می‌دهد که در آنجا گیرنده‌ها و پروتئین‌های لیگاندی آنها از هم جدا می‌شوند، سپس گیرنده‌ها به گلزی یا عشا‌ی پلاسمایی بازگردش می‌کند و آنزیم‌های لیروزومی وارد لیروزوم‌ها می‌شوند (شکل ۱۴-۲۲) و ملاحظه کنید.

■ پروتئین‌های ترشحی سلطیمی در وریکول‌های ترشحی محیط و ذخیره می‌شوند و منتظر یک پیام عصبی یا هورمونی برای گزوسیتوز می‌شوند تجمع پروتئین در شبکه ترانس گلزی محک است مقس مهمی از هدایت پروتئین‌های ترشحی به مسیر تصمیم‌دهنده ناشه باشد.

■ بسیاری از پروتئین‌های منتقل شده از بین مسیر ترشحی متحمل قطع پروتئولیسکی پس از گلزی می‌شوند که باعث بوند پروتئین‌های اصل و بالغ می‌شود. در حالت کس بلوغ پروتئین‌هایی می‌تواند در وریکول‌های حامل پروتئین‌ها از شبکه ترانس گلزی به سطح سلول، در اندوزوم تاخیری یا در لیروزوم اتفاق بیفتد.

■ در سلول‌های اپی‌نبال قطبی، پروتئین‌های عشا‌ی که برای عشا‌ی پلاسمایی بازولترال یا راسی در نظر گرفته شده‌اند در

1 Phagocytosis

2 Phagosome

3 Pinocytosis

لیپیدی به داخل حاملان ماکروموتیکس محلول در آب به نام لیپوپروتئین‌ها می‌شود و سلول‌ها می‌توانند آنها را به صورت یک مجموعه از گردش خون برداشت کنند. یک ذره لیپوپروتئینی دارای پوششی مسکلی از پروتئین‌ها (آپوپروتئین‌ها) و یک تک‌لایه فسفولیپیدی حاوی کلسترول می‌باشد.

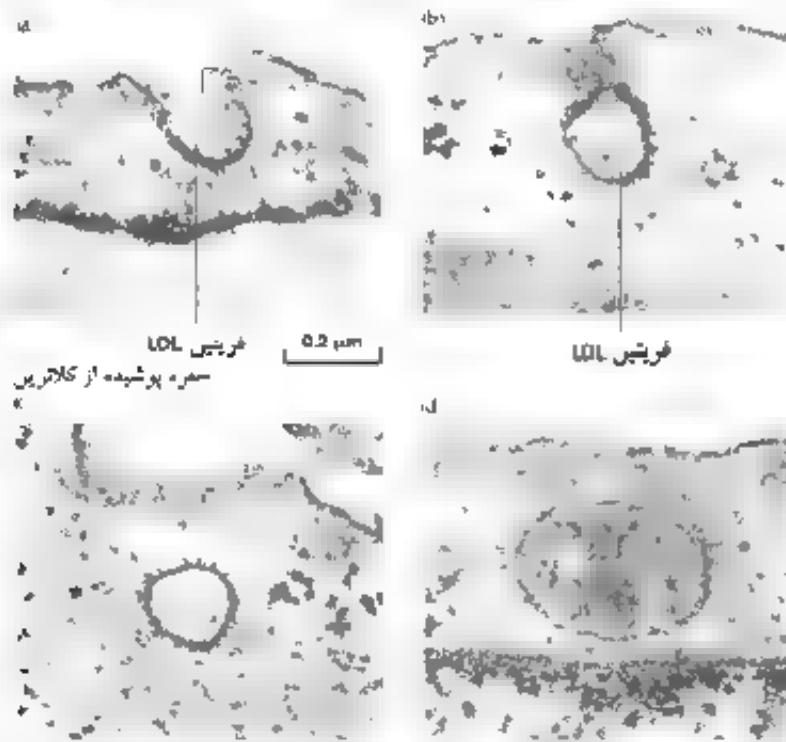
پوشش به صورت دوگانه دوست^(۱) است زیرا سطح خارجی آن اندوست بوده و سبب می‌گردد که این ذرات در آب محلول گردند و سطح داخلی آن انگریز است. در محلول سطح آبگریز داخلی، هسته‌ای از لیپیدهای حسی که اکثراً حاوی استرهای کلسترول، تری‌گلیسیریدها یا هر دو است، وجود دارد. لیپوپروتئین‌های پستانداران به چند کلاس مختلف تقسیم‌بندی می‌شوند که هر کلاس توسط چگالی شتوری متفاوتش از سایر کلاس‌ها، مجزا می‌شود. کلاسی که ما هم‌اکنون به آن می‌پردازیم، لیپوپروتئین با چگالی کم (LDL) است. یک ذره معمولی LDL که در شکل ۱۴-۲۷ نشان داده شده است، کرم‌های به قطر 250 ± 10 می‌باشد. پوسته بیرونی آن متشکل از یک تک‌لایه فسفولیپیدی و یک موبکول معرود از یک پروتئین بزرگ با نام apoB-100 می‌باشد؛ مرکز این ذره با کلسترول به شکل استرهای کلسترول پر شده است. دو آزمایش کلی برای مطالعه نحوه ورود ذرات LDL به داخل سلول، به کار گرفته شده است. در روش اول از LDLهایی که توسط اتصال کوآل²⁵¹ رادیواکتیو به ریحیره‌های داخلی ریشه تیروئین بر apoB-100 موجود بر سطح ذرات LDL نشاندار شده بودند استفاده شد پس از انکوباسیون سلول‌های کشت داده شده با چندین هزار LDL نشاندار، این امکان فراهم شد که مشخص کنیم چه تعداد LDL به سطح سلول‌ها متصل می‌شود، چه تعداد به داخل سلول می‌روند، و چه تعداد از محتویات apoB100 از LDL به وسیله هیدرولیز ادرمی به اسیدهای آمینه سازنده‌اش تجزیه می‌گردد. تجزیه apoB-100 را می‌توان به وسیله آزاد شدن تیروئین - ¹²⁵I در داخل محیط کشت، مشخص نمود. شکل ۱۴-۲۸ نشان‌دهنده مسیر زمانی واقعی است که در طی پرورش سلول LDL با واسطه گیرنده رخ می‌دهد که توسط آزمایشات pulse-chase به همراه غلظت ثابتی از LDL نشاندار شده با ²⁵¹ مشخص می‌شود این آزمایشات به وضوح نظم این وقایع را نشان می‌دهد. اتصال LDL به سطح سلول - ورود به داخل سلولی - تجزیه ازمایش دوم شامل ذرات LDLای است که توسط برچسب مقاوم به عبور الکترول به ریحیه چسبیده است و توسط

سام دارد پروتئین متصل به این ترانسفرین، بسیاری از هورمون‌های پروتئینی (مثل انسولین) و گلیکوپروتئین‌های ویژه اسید فروید اندوسیتور با واسطه گیرنده برای چنین لیگاندهایی، عموماً توسط حفرات پوشیده از کلاترین AP2 و وریکول‌هایی که در یک فرایند مشابه دسته‌بندی آنزیم‌های تیروئین توسط مانور - ۶ فسفات (M6P) در شبکه ترانس گلژی دجذب می‌کنند صورت می‌گیرد (شکل ۱۴-۲۲ را ملاحظه کنید). همان‌طور که قبلاً ذکر شد، برخی از گیرنده‌های M6P که در سطح سلول وجود دارند، در فرایند اندوسیتوز با واسطه گیرنده آنزیم‌های تیروئینی که انتخاباً به بیرون ترشح شده‌اند شرکت می‌کنند به‌طور کلی، گیرنده‌های پروتئینی غشای گذر که عملشان بر ثابت پیگاند‌های خارج سلولی است، طی پدیده اندوسیتوز، از سطح سلول به داخل کشیده می‌شوند و پس از آنکه وارد سول شدت دوباره طی چرخه بازیابی به سطح سلول برمی‌گردند که این پدیده شباهت زیادی به بازیابی گیرنده‌های M6P به غشای پلاسمایی و ترانس گلژی دارد. سرعت ورود به سلول توسط مقدار گیرنده‌های مورد نظر موجود در روی سطح سلول، محدود می‌گردد.

حفرات کلاترین AP2 حدود ۲ درصد سطح سلول‌هایی را قبیل هپاتوسیت‌ها و فیبروبلاست‌ها را تشکیل می‌دهند اکثر لیگاند‌هایی که توسط این حفرات و وریکول‌ها به داخل سلول فرو رفت‌اند به عموماً حد واسطه‌های اندوسیتوز معیاد کثیری از پیگاند‌هایی (و نه همه آنها) که به گیرنده‌های سطح سلول متصل می‌شوند، عمل می‌کنند (شکل ۱۴-۲۴). برخی از گیرنده‌ها حتی در عیاب لیگاند می‌توانند روی حفرات پوشیده از کلاترین، اجتماع تشکیل دهند سایر گیرنده‌ها که به‌طور آزادانه بر سطح غشای پلاسمایی انتشار می‌یابند به هنگام اتصال به پیگاند، تحت یک تغییر ساختمان فیزیکی قرار گرفته و در آن هنگام کمپلکس گیرنده - لیگاند به داخل یک حفره پوشیده از کلاترین منشر شده و در آنجا می‌ماند تا با چندین نوع از پیگاند‌های متصل به گیرنده از جمله LDL و ترانسفرین می‌تواند بر وریکول یا حفره یکسان قرار گیرد.

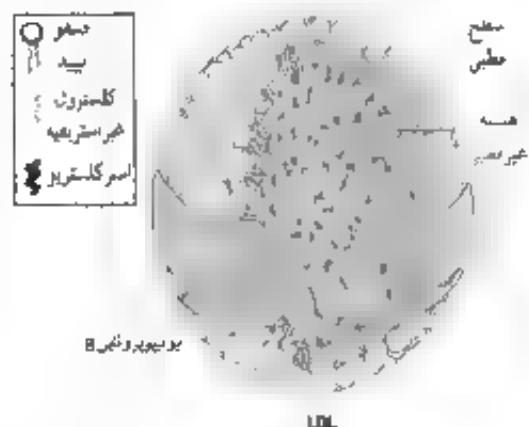
سلول‌ها، لیپیدها را به شکل کمپلکس‌های بزرگ و معروف لیپوپروتئین از خون دریافت می‌کنند

پسیدهای جذب شده از رژیم غذایی در روده یا ذخیره شده در بافت چربی می‌توانند میان سلول‌ها در پس توزیع شوند برای تسهیل انتقال توده‌های لیپیدها در میان سلول‌ها، در حیوانات یک مسیر کارآمد نکامل یافته است که سبب دسته‌بندی صفاً تا هرزول مولکول



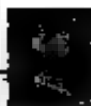
▲ شکل تجربی ۱۴-۲۶ مراحل ابتدایی اندوسیتوز درات بیوپروتئین با دانسیته کم (LDL) ب واسطه گیرنده توسط میکروسکوپ الکترونی آشکار شده است. فیروپلاسم‌های انسانی موجود در محیط کشت در یک محیط حاوی ذرات LDL که به‌طور کوالان به پروتئین آئن‌دار و سرانگه به الکترون فریبش انکوبه شدند هر دوه این موجود در فریبش در زیر میکروسکوپ الکترونی به صورت یک قطعه کوچک دیده می‌شود در ابتدا سلول‌ها در دمای ۴°C انکوبه شدند که در این دما، LDL می‌تواند به گیرنده متصل شود اما فرایند ورود به داخل سلول انجام نمی‌شود پس از شش LDL‌های متصل شده به سلول، سلول‌ها در دمای ۳۷°C گرم شدند و سپس در فواصل نوبت‌های زیر میکروسکوپ مشاهده گردیدند. (a) یک حفره پوشش‌دار که مس‌نهد پوششی کلایزین بر روی سطح داخلی (سیتوزولی) حفره اسید به رودی پس از عبور برجه حفره تشکیل شده است. (b) یک حفره حاوی LDL که از قرار معلوم برای تشکیل و نکول پوشش‌دار، بسته شده است. (c) یک وریکول پوشش‌دار حاوی ذرات LDL متصل به فریبش. (d) ذرات LDL متصل به فریبش موجود در یک انوروم اولیه یا سطح صاف که ۵ دقیقه پس از ورود وریکول به سلول شروع به تشکیل می‌کند.

LDL بر اساس بررسی‌های صورت گرفته با میکروسکوپ الکترونی و سایر روش‌های بیوپروتئینی Low-resolution برسم شده است. LDL از این لحاظ منحصر به فرد است که تنها حیوی یک مولکول از یک نوع آپوپروتئین (آپو B) است که به‌طور می‌رسد گرداگرد سطح خارجی ذره به صورت یک حلقه پروتئینی پیچیده است سایر لیپوپروتئین‌ها حاوی چندین مولکول آپولیپروتئین که اغلب انواع مختلفی دارند، می‌باشد.



میکروسکوپ الکترونی بررسی می‌گردد چنین مطالعاتی می‌توانند به شرح حریات این امر بپردازند که چگونه ذرات LDL ابتدا به سطح سلول‌ها در محل ذرات اندوسیتوزی پوشیده از کلایزین متصل و سپس در حین فرو رفتن و حفره رن از عشا به منظور تشکیل وریکول پوشش‌دار به صورت متصل به حفره پوشش‌دار ملق می‌باشد و سرانجام به انوروم‌ها منتقل گردند (شکل ۱۴-۲۶، ملاحظه کنید).

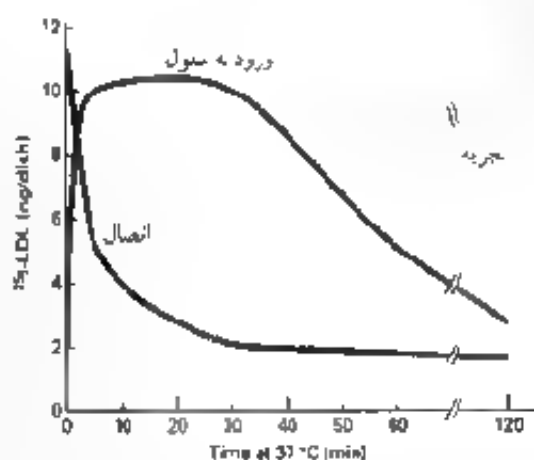
▲ شکل ۱۴-۲۷ مدلی از بیوپروتئین با چگالی کم (LDL) این کلاس و سایر کلاس‌های بیوپروتئینی، دارای ساختار کلی مشابه هستند، یک پوسته دوگانه دوست سکیل شده از یک تک‌لایه فسفولیپیدی (نه دولایه)، کلسترول و پروتئین است به اضافه یک هسته آنگریز که اکثر از استرهای کلسترین با تری‌گلیسرید یا هر و به همراه مقادیر اندکی از سایر بییدهای حتی (مثل برخی ویتامین‌ها) تشکیل شده است. این مدل از



پروتئین‌های گیرنده LDL ورود درات LDL را توسط آنتوسیتور با واسطه گیرنده تسهیل می‌کند پس از ورود LDL به سول و رسیدن به بیروم‌ها، پروتئازهای بیرومی، بیولیوپروتئین‌های موجود در سطح LDL و کلسریل اسرژهای لیرومی، اسرهای کلسریل موجود در مرکز LDL را هیدرولیز می‌کند پس از آن کلسرول غیر استریفیه آزاد، لیروم، مرک کرده و در ستر عشاء به مشتقات مختلف کلسرول در سول به کار گرفته می‌شود.

کشف گیرنده LDL و فهم چگونگی عملکردش با مطالعه سول‌های افراد دارای بیماری هیپرکلسترولمیای خانوادگی (FH) حاصل شد. FH یک بیماری ارثی است که به واسطه افزایش عصب کلسرول LDL در پلاسما مشخص می‌گردد. اکنون می‌دانیم که علت آن به دلیل وقوع جهش‌هایی در ژن LDLR است. در بیمارانی که یک کپی سالم و یک کپی معیوب از ژن LDLR دارند (هتروزیگوت هستند)، کلسرول LDL خون در حد دو برابر حالت عادی افزایش یافته است. در بیمارانی که هر دو کپی ژن LDLR معیوب است (هموزیگوت) کلسرول LDL حدود چهار نفاش برابر بیشتر از افراد سالم است. در هتروزیگوت‌های FH معمولاً بیماری‌های قلبی - عروقی حدود ۱۰ سال زودتر از افراد نرمال اتفاق می‌افتد و هموزیگوت‌های FH معمولاً قبل از سنین به اواخر دهه دوم زندگی‌شان بر اثر حطاب قلبی می‌میرد.

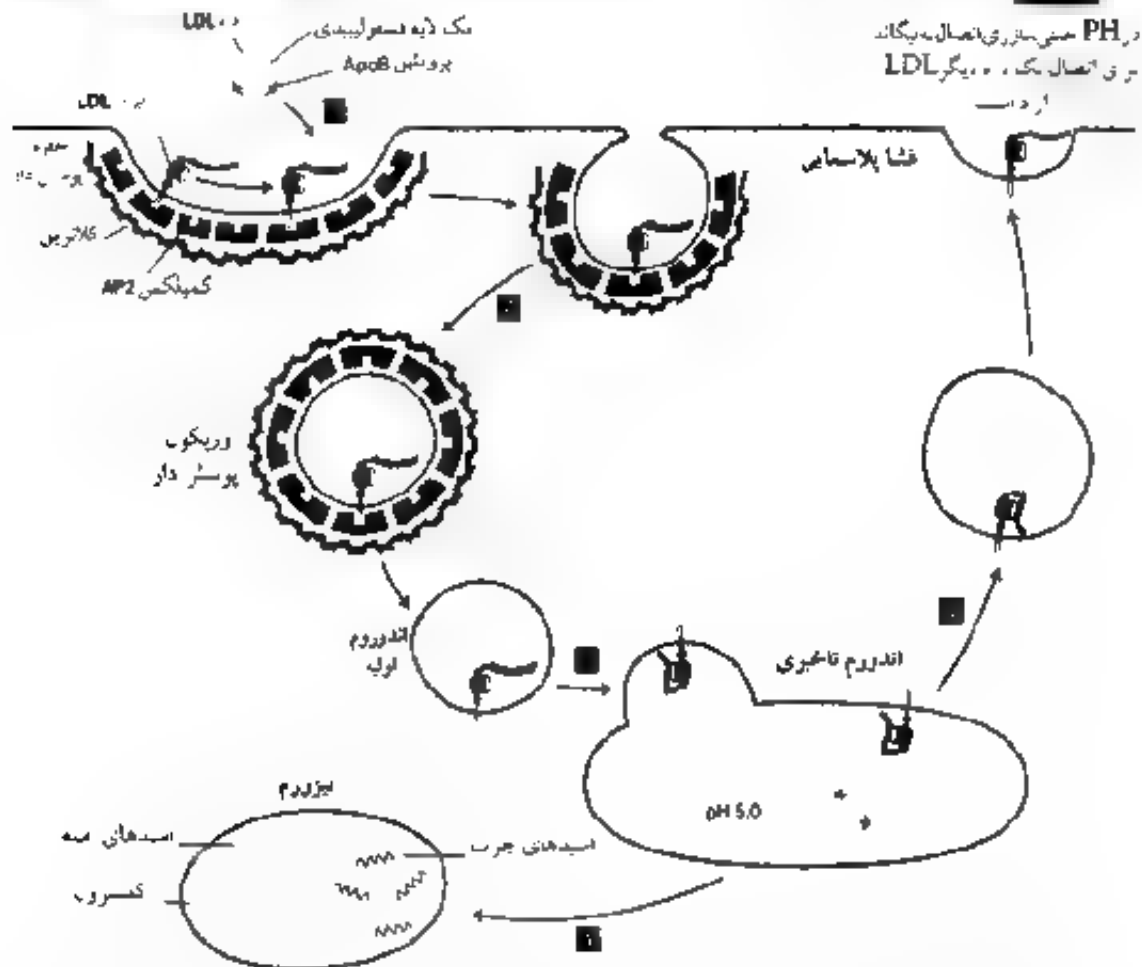
دسته‌ای از جهش‌های مربوط به ژن کدکننده گیرنده LDL سبب بیماری هیپرکلسترولمیای خانوادگی می‌شوند برخی جهش‌ها مانع ستر پروتئین LDLR می‌شوند و سایر جهش‌ها مانع تاجورگی درست پروتئین گیرنده در ER شده که منجر به تخریب زودرس آن می‌شود (اصل ۱۳)؛ و برخی دیگر از جهش‌ها توانایی گیرنده LDL برای اتصال محکم به LDL را کاهش می‌دهد یک گروه ویژه از گیرنده‌های جهش یافته ناکارآمد که در سطح سول بین می‌شوند، می‌تواند به‌طور عادی به LDL متصل شوند اما قادر به وساطت ورود LDL متصل به ذرو سول نمی‌باشند افزودنی که چنین نقصی دارند، گیرنده‌های عسای پلاسما به مربوط به سایر لیگاندها به‌طور نرمال مواد را به سول وود می‌کنند، اما گیرنده جهش یافته LDL به حشرات پوشش‌دار بر نمی‌گردد. بررسی چنین گیرنده‌های جهش یافته و سایر گیرنده‌های جهش یافته LDL که در آزمایشگاه ستر شده و در هیروپلاست‌ها بیان می‌گردند، نشان می‌دهد که یک مویف چهار یشمای در بحث سیتوزومی گیرنده



شکل تجربی ۱۳.۲۸ آرمایش pulse-chase سینه‌های پیش‌ساز به معمول در زمان‌های مختلف پس از برداشت LDL. سول‌های هیروپلاست پوست انسانی سالم موجود در محیط کشت در یک محیط حاوی LDL- 125 به مدت ۴ ساعت در 37°C انکوبه شدند (pulse) و سپس سول‌هایی که به LDL- 125 متصل شده بودند را مستند ما نتواند زمان را در حباب LDL خارجی مشخص کند و بعد از آن سول‌ها را در 37°C انکوبه کردند (chase). مقادیر LDL- 125 متصل به سطح سول، وود سده به سول و تخریب شده (هیدرولیز شده) اندازه‌گیری شد. فرایند اتصال و به ورود به سول یا هیدرولیز apoB-100 از LDL در طی قرار گرفتن در دمای 37°C صورت می‌گیرد. داده‌ها نشان‌دهنده سرعت بالای ناپدید شدن LDL- 125 از سطح سول در طی ورود آن به سول پس از گرم شدن سول است که به عسای، جاره نعل و انتقال می‌دهد پس از یک مدت ۲۰.۱۵ دقیقه‌ای، تخریب لیرومی محتویات LDL- 125 واد. سده به سول صورت می‌گیرد.

گیرنده‌های لیوپروتئین با چگالی کم و سیر لیگاندها، حاوی پیام‌های دتمه‌بیدی هستند که سبب هدایت آنها به سیر آنتوسیتور می‌شود.

کلید فهم نحوه اتصال درات LDL به سطح سول و وود نشان به ناحل وریکول‌های آنتوسیتوری یا کشف گیرنده LDL (LDLR) روشن گردید. گیرنده LDL، گلیکوپروتئین دارای ۸۴۹ رشه است که یک بخش عشاگرد دارد این پروتئین‌ها دارای یک قطعه C نرمال سیتوزومی کوتاه و یک قطعه N نرمال بلند خارج سلولی است که حاوی یک کمین منع‌شکل - β (۱) و یک کمین اتصال به لیگاند است. هفت تکرار عی از سیستم، کمین اتصال به لیگاند را تشکیل می‌دهد که با مولکول apoB-100 در یک ذره LDL سرهمکنش می‌کند. شکل ۴.۲۹ نشان می‌دهد که چگونه



▲ شکل ۱۴-۲۹ مسیر اندوسیتوزی برای ورود بیوپروتنین با پگالی کم (LDL) به سلول. مرحله ۱: گیرنده‌های LDL در سطح سلولی با پروتئین پو B که سطح خارجی فسفولیپیدها را در ذرات LDL احاطه کردند متصل می‌شوند. به همکشر میان پیام دسته‌بندی NPXY دنباله سیستورینی گیرنده LDL و کمپلکس AP2 سبب می‌شود که کمپلکس لیگاند - گیرنده برای تشکیل وریکول‌های اندوسیتوزی، آماده گردند. مرحله ۲: حفرات آداپتور (حوضه‌های) پوشیده از کلاترین حاوی کمپلکس‌های گیرنده - LDL توسط فرایندی مکانیسم مشابه مکانیسم واسطه فیلد توسط رینامین که در تشکیل وریکول‌های کلاترین API بر روی سطح سبکه براس گلژی می‌شود بر عسای جفت می‌شوند. شکل ۱۴-۲۹ را ملاحظه کنید. مرحله ۳: پس از تخریب جوس وریکوبی، وریکول اندوسیتوزی فاقد پوشش (اندوزوم اولیه) یا اندوزوم ناحیرونی انجام می‌شود. pH اسیدی این بخش سبب تغییر ساختمان فضایی در گیرنده LDL می‌شود که نتیجه آن آزاد شدن ذرات LDL متصل است. مرحله ۴: اندوزوم ناحیرونی با لیروزوم ادغام می‌شود و پروتئین‌ها و بیپروتئین‌های دره LDL آزاد توسط آنزیم‌های موجود در لیروزوم به اجزا پایدار خود می‌شکند. مرحله ۵: گیرنده LDL به سطح سلول برمی‌گردد و در آنجا تحت اثر pH حشر محیط خارجی دچار تغییرات ساختمان فضایی می‌شود که آن را قادر به اتصال به ذره LDL دیگر می‌کند.

مرفال تولید می‌شود بر این اثرات ژن کدکننده ریروچند AP2 پروتئین منص شونده به پیام دسته‌بندی NPXY معیوب می‌باشد. در نتیجه، گیرنده‌های LDL نمی‌توانند در ساختمان وریکول‌های کلاترین AP2 وارد شوند و اندوسیتوز ذرات LDL صورت نمی‌گیرد. بررسی افراد دچار این بیماری ژنتیکی، اغلب پروتئین‌های آداپتور را در پدیده سل و انتقالات وابسته به

وجود دارد که برای ورود به سلول حیاتی است. Asn-Pro-X-Tyr که X می‌تواند هر اسید آمینه‌ای باشد این پیام دسته‌بندی NPXY^{۱۱} به کمپلکس AP2 می‌چسبد و سبب اتصال پوشش کلاترین AP2/ به قطعه سیورولی گیرنده LDL در حفرات پوشش‌دار می‌شود. جهش در یکی از ریشه‌های مرتبط با پیام NPXY، توانایی گیرنده LDL را برای ورود به حفرات پوشش‌دار از میان می‌برد.

در تعداد اندکی از افرادی که نشانه‌های معمول مرتبط با بیماری هیپرکسترولمیای خانوادگی، نشان می‌دهد، گیرنده‌های LDL

وریکول‌های کلاترین پروتئین‌ها پُررنگ می‌کند.

مطالعه جهش‌های مختلف نشان می‌دهد که سایر گیرنده‌های سطح سلول می‌توانند به وسیله یک پیام تست‌شدنی متفاوت به سمت حفرات در حال تشکیل کلاترین AP2/ هدایت شوند. این پیام دارای توالی Tyr-X-X-Φ است که X می‌تواند هر اسید آمینه‌ای باشد و Φ اسید آمینه حجیم بگیرد. پیام دست‌شدنی Tyr-X-X-Φ^(۱) که در هسته میتوژولی پروتئین گیرنده وجود دارد، با یک شکاف ویژه در یک زیر واحد پروتئینی کمپلکس AP2 متصل می‌شود به دلایل این که ریشه‌های Tyr و Φ این اتصال را وساطت می‌کنند، جهش در هر کدام از آنها سبب کاهش یا از بین رفتن توانایی گیرنده برای شرکت در ساختار حفرات پوشش‌دهنده کلاترین AP2/ می‌شود اگر به پروتئین HA آتلانز که در حالت غازی آنوسیتور نمی‌شود، توسط تکنیک مهندسی ژنتیک این توالی چهار ریشه‌ای به بخش میوژولی اساده گردد، HA-دی جهش یافته به درون سلول وارد می‌شود.

همان‌گونه که در مبحث قبلی مان هم یادآوری کردیم، این پیام دست‌شدنی مشابه سبب دخول پروتئین‌های عشاایی به درون وریکول‌های کلاترین AP1/ می‌شود که به واسطه اتصال به یکی از زیر واحدهای AP1 از شبکه ترانس گلزی جوانه می‌رسد (جدول ۱۴-۲). تمام این مشاهدات نشان می‌دهد که Tyr-X-X-Φ پیامی است که به‌طور وسیع برای هدف‌گیری پروتئین‌های عشاایی به درون وریکول‌های پوشیده از کلاترین به کار می‌رود.

در تعدادی از پروتئین‌های سطح سلول سایر توالی‌ها مثل Leu-Leu با مونوکس‌هایی که به‌طور گوالان به یوبی‌کوئینه متصلند، می‌توانند به عوض پیام آنوسیتور عمل کنند در سایر پروتئین‌های متصل‌شده به وریکول‌های AP2/ اکلاترین، تعدادی از آنها دارای دُم‌هایی هستند که به‌طور اختصاصی به یوبی‌کوئین متصل می‌شوند که در این مورد فرصت بر این است که پس پروتئین‌های متصل به وریکول، ورود انتخابی پروتئین‌های عشاایی یوبی‌کوئینه شده به درون وریکول‌های آنوسیتوری وساطت می‌کند. همان‌طور که قبلاً شرح دادیم، یوبی‌کوئین متصل به پروتئین‌های عشاایی آنوسیتور شونده در مرحله پایانی مسیر آنوسیتوری شناسایی می‌گردد و بخش اتصال این پروتئین‌ها را به درون سروروم نچایی که در آنجا پروتئین‌ها تجزیه می‌گردند، باری می‌کند.

pH اسیدی آنوروم‌های نأخیری سبب تفکیک شدن

تعدادی از کمپلکس‌های گیرنده - لیگاند می‌شود

سرعت کلی فرایند دخول عشاایی پلاسمایی به داخل سلول طی

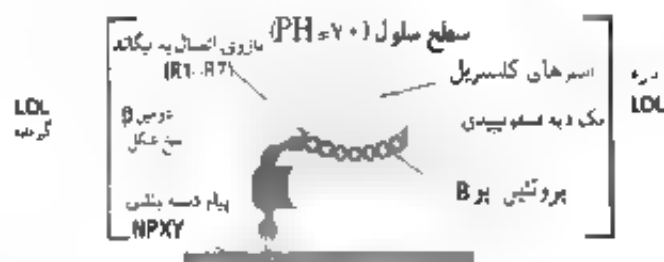
مسیر آنوسیتور بسیار بالاست: فیروپلاست‌های کشت داده شده به‌طور متوسط ۵۰ درصد پروتئین‌ها و بیپیدهای سطح سلول را در هر ساعت به درون فرو می‌برد اکثر گیرنده‌های سطح سلول که تحت تأثیر آنوسیتور واقع می‌شوند، به‌طور مکرر لیگاند‌هایشان را به درون سلول برده و در آنجا متراکم می‌کنند، سپس آنها را به عشاایی پلاسمایی باز می‌گردانند و دوباره ورود مولکول‌های لیگاند را به درون سلول وساطت می‌کنند برای مثال گیرنده LDL هر ۱۰-۲۰ دقیقه یک بار گردش لیگاند را به داخل و خارج سلول انجام می‌دهد بنابراین در دوره ۴۰-۵۰ ساعت حدود چهل هزار گردش را انجام می‌دهد کمپلکس‌های لیگاند - گیرنده وارد شده به سلول، به‌طور مشترک مسیر ترسیم شده بری گیرنده M6P در شکل ۱۴-۲۲ و برای گیرنده LDL در شکل ۱۴-۲۹ ر دنبال می‌کند گیرنده‌های آنوسیتور شده سطح سلول، به‌طور معمول در داخل آنوروم نأخیری از لیگاند‌شان جدا می‌شوند که به صورت وریکول‌های کروی ب عشاایی لوله‌ای شکل و شاخه‌دار دیده می‌شوند که از سطح سلول چند میکرومتر فاصله دارند آزمایشات اولیه‌ای که منجر به شناسایی وریکول آنوروم نأخیری شدند، از گیرنده آسیالوگلیکو پروتئین استفاده نمودند. این پروتئین مشخص کبدی اتصال و ورود گلیکوپروتئین‌های غیر غازی، و بیگوس کارندها نسبت به حالت عادی که به اسید سیالیک حتم می‌شوند به‌گالاکتوز حتم شده‌اند و بنابراین به آنها آسیالوگلیکوپروتئین می‌گویند بررسی سلول‌های کبدی با میکروسکوپ الکترونی که به آنها آسیالوگلیکو پروتئین تریوشه شده اسه نشان می‌دهد که ۵-۱۰ دقیقه پس از ورود به سلول، مولکول‌های لیگاند در بغش مرکزی^(۲) آنوروم‌های نأخیری یافت می‌شوند در حالی که نوبه‌های عشاایی وسیع عی از گیرنده و به مرس بسیار کعتری لیگاند است. این یافته‌ها نشان می‌دهد که آنوروم نأخیری، اندامکی است که در آن گیرنده‌ها و لیگاند‌ها را هم جدا می‌شوند.

تفکیک کمپلکس‌های لیگاند - گیرنده بر آنوروم‌های نأخیری، تنها در مسیر آنوسیتوری رخ نمی‌دهد بلکه در مسیر حتم آنزیم‌های محلول لیرورومی به وسیله مسیر رضحی هم صورت می‌گیرد (شکل ۱۴-۲۲) را ملاحظه کنید. همان‌طور که در فصل ۱۱ بیان شد، عشاایی آنوروم‌های نأخیری و بیروم‌ها، حاوی پمپ‌های

1- Try-X X-Φ sorting signal

2- Lumen

۱۵.



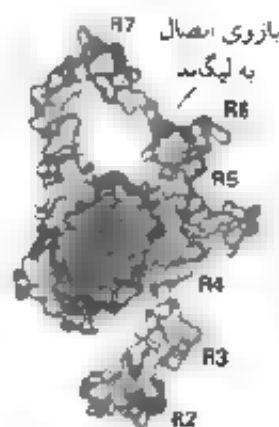
(b)

نمودار pH = 5
بخش سطحی درمیان
β ملخ شکل
پس از آنکه
ما: حباب پیدا کرد،
به بازوی اتصال
به لیگاند می چسبید

دره LDL جدا شد.



رومیر β
ملخ شکل



► شکل ۱۴.۳۰ مدلی از اتصال وابسته به pH درات LDL به گیرنده LDL. تصویر شماتیک گیرنده LDL در pH حبی در سطح سلول (a) و در pH اسیدی در محیط داخل اندروم تأخیری قرار می گیرد (b). (a) در سطح سلول، آپو B-100 موجود بر سطح یک دره LDL به طور محکم به گیرنده متصل می شود. در نیکارهای هفتگانه (R7-R) موجود در بازوی اتصال یگانه به نظر می رسد که R5R4 برای اتصال LDL حیاتی تر باشد (b). درون اندروم، ریشه هیسیدین در ذمین لگ ملخ شکل گیرنده LDL، پروتوبه می شود. بخش ملخ شکل دارای بار مثبت ب نمای بالایی به بازوی اتصال به لیگاند که حاوی ریشه های با بار منفی است متصل می شود و سبب آزادی دره LDL می گردد (b). پس از آزمایش چگالی الکترون و Ca، مدلی از ناحیه خارج سلولی گیرنده LDL را در pH=5.4 بر اساس آنالیز سمویر کریستالی حاصل از اشعه X ترسیم کرده است. در این نمودار، برهمکنش های یونی و یگریز وسیع، مایل لگ ملخ شکل و تکرارهای R5R4 صورت می گیرد.

است (شکل ۱۴.۳۰). در pH ۵/۵/۵ اندرومی، ریشه های هیسیدین در ذمین لگ ملخ شکل گیرنده، پروتوبه شده و جایگاهی ر تسکین می دهند که می تواند با نمای بالا به بارهای منفی توالی های تکراری در ذمین اتصال به لیگاند متصل شود. این برهمکنش درون موبولی، توالی های تکراری ر در ساختمان فضایی قرار می دهند که به طور همزمان می تواند به آپو B-100 هم متصل شوند، بنابراین سبب آزادی دره LDL متصل شده می گردد.

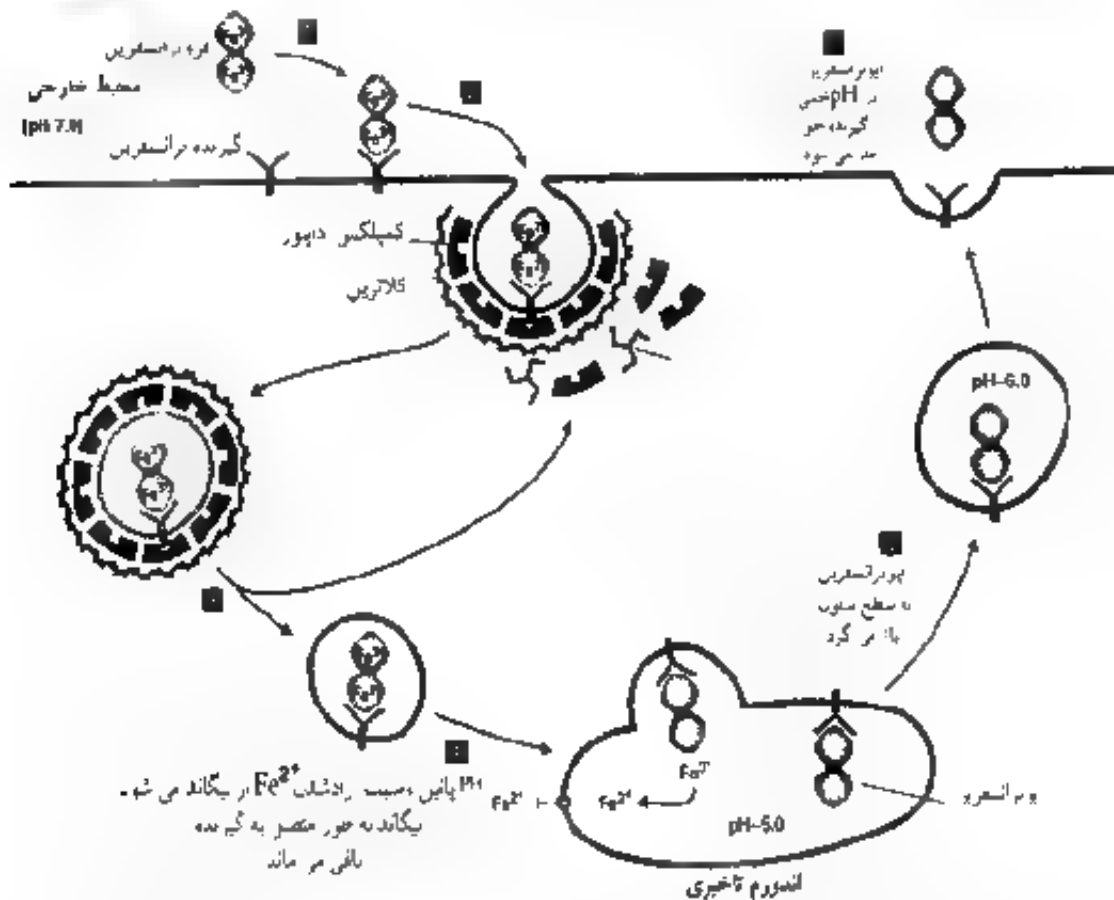
مسیر اندوسیتوزی آبی را بدون آن که کمپلکس ترانسفرین - گیرنده در اندرومها تفکیک گردد به سلول ها منتقل می کند.

مسیر اندوسیتوزی مربوط به گیرنده ترانسفرین و یگانش با مسیر LDL که در آن کمپلکس یگانه - گیرنده در اندرومهای

پرومینی کلاس ۷ است که به همراه کانال های Cl در حیطه اسیدیته نوس وریکون نشانی دارند (شکل ۱۱.۱۳). ملاحظه کنید: اکثر گیرنده ها، شام گیرنده M6P و گیرنده های سطح سلول برای درات LDL و آسیالوگلیکوپروتئین، در pH حبی به طور محکم به یگانشان می چسبند اما اگر pH از ۶/۰ یا کمتر از آن کاهش یابد یگانشان را رها می کنند.

اندروم تأخیری آوین وریکونی است که در آن کمپلکس های گیرنده - لیگاند تحت اثر محیط اسیدی قرار گرفته و تفکیک اکثر گیرنده های اندوسیتوز شده از لیگندهایی که به طور محکم به آن چسبیده اند شروع می شود.

مکانیسمی که توسط آن گیرنده LDL از درات LDL متصل به ر جد می شود، هم اکنون با جزئیات دقیقی مورد بررسی قرار گرفته



شکل ۱۴-۳۱ چرخه ترانسفیرین که در تمام سلول‌های در حال رشد پستانداران صورت می‌گیرد. مرحله ۱: دیمر ترانسفیرین، در حالت متصل به دو اتم Fe^{3+} ، فروترانسفیرین نامیده می‌شود که در این حالت به گیرنده ترانسفیرین در سطح سون اتصال می‌یابد. **مرحله ۲:** برهمکنش میان دیمر گیرنده ترانسفیرین و کمپلکس اپوپور ۲، کمپلکس لیگاند. گیرنده به درون وریکول‌های یا پوشش کلانریسی وارد می‌کند. **مرحله ۳:** پوشش وریکولی می‌پزد و وریکول‌های اندوسیتوزی به عسای اندوپروم ادغام می‌گردد. Fe^{3+} در محیط اسیدی اندوپروم تأخیری در کمپلکس گیرنده - فروترانسفیرین ها می‌گردد. **مرحله ۴:** پس‌نشین آپوترانسفیرین در این pH به گیم‌ده خودبه حالت متصل باقی می‌ماند و با هم به سطح بلول باز می‌گردد. **مرحله ۵:** pH حتی محیط خارجی سبب آزاد شدن آپوترانسفیرین فاقد آهن می‌شود.

اتم Fe^{3+} متصل شده در سون باقی می‌ماند اما بعضی آپوترانسفیرینی بیگانه از گیرنده جدا می‌شود و چند دقیقه بعد آزاد می‌شود. می‌گردد و آپوترانسفیرین از سون مرخص می‌شود.

مرحل نشان داده شده در شکل ۱۴-۳۱، رفتار کمپلکس بیگانه - گیرنده ترانسفیرین را شرح می‌دهد که مربوط به توانایی منحصر به فرد پوپروتئین است که در pH ۵/۵ تا ۵/۵ اندوپروم‌های تأخیری، به حالت متصل با گیرنده ترانسفیرین باقی می‌ماند.

در pH کم‌تر از ۵/۵ دو اتم Fe^{3+} اتصال یافته از فروترانسفیرین جدا می‌شوند و توسط یک مکانیسم ناشناخته به Fe^{2+} احیا شده و سپس به واسطه یک انتقال‌دهنده اندرومی ویژه برای سون‌های هلازی دو ظرفیتی، به درون سوبول وارد می‌شوند. کمپلکس گیرنده - آپوترانسفیرین، پس از جد شدن اتم‌های آهن به سطح سلول

تأخیری از هم تفکیک می‌گردد متفاوت است. با وجود این، تغییرات pH نیز هدف‌گیری گیرنده‌ها و لیگندها را در مسیر ترانسفیرین وساطت کرده و سبب حمل آهن به سلول‌ها می‌گردد.

ترانسفیرین یک گلیکوپروتئین مهم در خون می‌باشد که آهن را از کبد (جایگاه مهم ذخیره آهن در بدن) و از روده (جایگاه جذب آهن) به تمامی سول‌های بافت‌ها منتقل می‌کند. شکل بنون آهن آن آپوترانسفیرین است که به‌طور بسیار محکمی به دو یون Fe^{3+} متصل می‌شود و فروترانسفیرین تشکیل می‌دهد. تمام سون‌های پستانداران حاوی گیرنده‌های سطح سلولی برای ترانسفیرین هستند که این گیرنده‌ها در pH حتی به طور محکم به فروترانسفیرین می‌چسبند و پس از آن فروترانسفیرین متصل به گیرنده به سمت اندوسینوز پیش می‌رود. مانند محتویات یک دره LDL، در

توسط سلول و محتویات داخل سلولی تحت شرایط مشخص می‌باشد. مولدی که قرار است تجربه سوز، باید به لوس بیروم‌ها که دارای آنزیم‌های مخربه کننده مختلف است حمل گردد. ضمن طور که کفیم، لیگاندهای اندوسیتوز شده‌ای (مثل LDL) که در اندوروم تأخیری تر گیرنده‌شان جدا شده‌اند متعاقباً پس از ادغام عشا می‌اندوروم تأخیری با عشا بیروم‌ها به لوس بیرومی وارد می‌شوند (شکل ۱۴-۲۹ ر ملاحظه کنید). به این سربیه فاگوسوم‌های حمل‌کننده باکتری یا سایر ذرات ویژه می‌تواند با لیروم‌ها ادغام شده و مخصوصاً آن را به منظور تجربه نس به لوس بیروم آزاد کند. واضح است که می‌توان توسط مکانیسم انتقال وریکولی که در این فصل شرح دادیم، چگونگی حمل محتویات لوسی یک اندامک اندورومی به سمت لوس بیروم به منظور تجربه شش را نیز توضیح داد. با این حال نقل و انتقالات وریکولی نمی‌تواند فرایند حمل پروتئین‌های عشا یا مواد سیرومی ر به سمت لوس لیروم یا سوزدهی کند. همان‌طور که در این بخش دیدیم، سلول دارای دو مسیر تخصص یافته متفاوت برای حمل بین وریکولی به داخل لیروم‌ها برای تجربه شش دارد. مسیر لوس که برای تجربه پروتئین‌های عشا یا اندوسیتوز شده به کار می‌رود و از سوز غیر معمولی در وریکولی‌ها استفاده می‌کند که به سمت لوس اندوروم حوانه می‌رند تا یک اندوروم چند وریکولی تولید کند. مسیر دوم که تحت عنوان اتوفژی^(۱) شناخته می‌شود شامل تشکیل از نو یک اندامک دارای عشا نوایی است که اتوفگوروم نام دارد و مواد سیتوزولی از قبیل پروتئین‌های محلول سیرومی با گاهی اندامک‌هایی از حصه پروکسیروم‌ها یا متوکندری‌ها را احاطه می‌کند. هر دو مسیر مخربه به ادغام اندوروم چند وریکولی یا اتوفگوروم یا بیروم می‌شود که نسبت مخربه محتویات این اندامک‌ها به لوس بیروم برای تجربه شش می‌گردد.

اندوروم‌های چند وریکولی، پروتئین‌های عشا هدف‌گیری شده برای عشا بیرومی و از پروتئین‌های هدف‌گیری شده برای تجربه لیرومی جدا می‌کنند.

پروتئین‌های مقیم در بیروم، مثل پمپ‌های پروتئین کلاس ۷ و انتقال‌دهنده‌های اسیدهای آمینه می‌تواند اعضائشان را انجام داده و در عشا بیرومی باقی بماند و ضمناً از تجربه شش توسط آنزیم‌های محلول لیرومی موجد در لوس محفوظ بماند. این

رو می‌گردد، اگرچه پوترانسفرین در pH ۵ یا ۱۰ به صورت محکم به گیرنده‌اش متصل می‌شود، اما در pH خنثی به آن اتصال نمی‌یابد. بنابراین، پوترانسفرین متصل زمانی که وریکولی‌های عشا، با عشا پلاسمایی ادغام شده و کمپلکس گیرنده-لیگاند با pH حتی حاکم بر مایع بین سلولی یا محیطا رشد مواخه شود تر گیرنده پوترانسفرین جدا می‌شود. گیرنده‌های باز یافت شده برای اتصال به مولکول پروانسفرین دیگر، آزاد می‌شوند و پوترانسفرین آزاد شده توسط جریان خون به کبد یا روده رفته تا دوباره آهن‌دار شود.

نکات کلیدی بخش ۵-۱۴

آندوسیتوز با وسطه گیرنده

■ بعضی از لیگاندهای خارج سلولی که به گیرنده‌های ویژه‌ای بر روی سطح سلول وصل می‌شوند به داخل سلول وارد می‌گردند و وریکولی‌های پوششی آنها علاوه بر کلاترین دارای پوشش AP2 نیز هستند.

■ پیام‌های ویژه در زمین سیتوزولی گیرنده‌های سطح سلولی، آنها را به حفره‌های پوشیده از کلاترین AP2 برای ورود به سلول هدف‌گیری می‌کند. پیام‌های شناخته شده شامل Leu-Leu و Trp-X-X-Q و Asn-Pro-X-Trp هستند (جدول ۱۴-۲ ر ملاحظه کنید).

■ مسیر اندوسیتوزی بعضی از لیگاندها (مثل LDL) را به بیروم‌ها وارد می‌کند که در آن تجربه می‌شود. وریکولی‌های اضافی از سطح لوس در مرحله نخست با اندوروم‌های تأخیری ادغام می‌شوند که در مرحله بعد با لیروم ادغام می‌شوند.

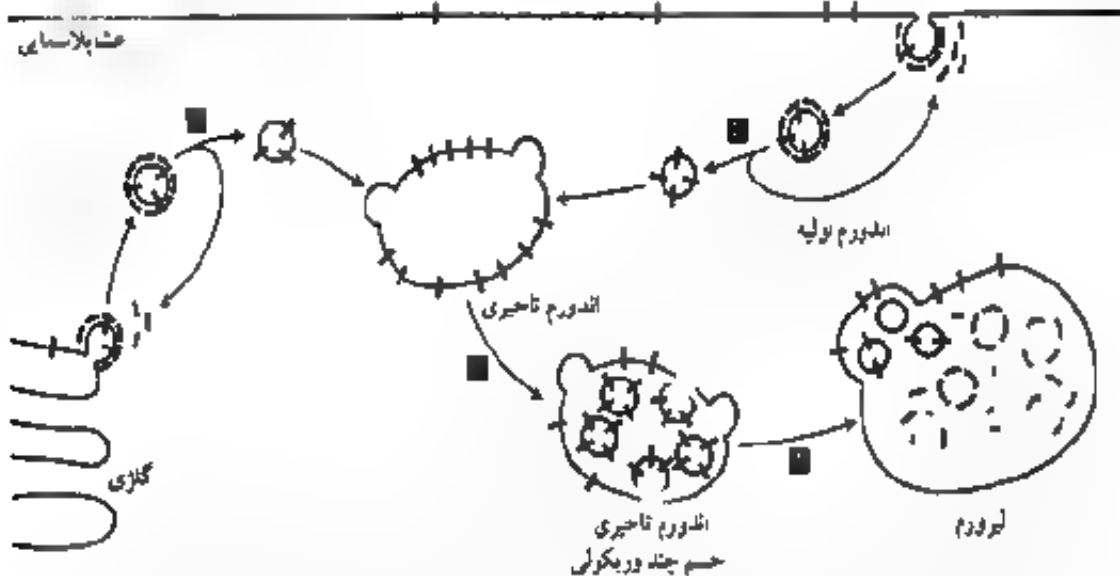
■ بسیاری از کمپلکس‌های گیرنده - لیگاند در محیط اسیدی اندوروم تأخیری از هم جدا می‌شوند. گیرنده‌ها به عشا پلاسمایی بازگشته در حالی که لیگاندها وارد بیروم‌ها می‌شوند. (شکل ۲۹-۱۴ ملاحظه کنید).

■ آهن توسط مسیر آندوسیتوز وارد سلول‌ها می‌شود که در آن یونهای Fe^{2+} از پروانسفرین به اندوروم تأخیری آزاد می‌شوند. کمپلکس گیرنده - پوترانسفرین دوباره به سطح سلول بازگشته و در آنجا از هم جدا می‌شوند که نتیجه آن استفاده مجدد از هر دو گیرنده و پوترانسفرین می‌باشد.

۱۴-۶ هدایای پروتئین‌های عشا و مواد سیتوزولی

به سوی لیروم

عمل اصلی لیروم‌ها، تجربه مواد خارج سلولی برداشت شده



شکل ۳۲-۴ (شکل رنگی) انتقال پروتئین‌های غشای پلاسمایی به درون لیوروم برای تجزیه اسوروهای اولیه حاصل پروتئین‌های غشای پلاسمایی انوسینور شده (آبی) و وریکول‌های حامل پروتئین‌های غشای لیورومی (سبز) از شبکه رتیکولاری اندورم ناحیه‌ای اندام شده و پروتئین‌های عشی‌شان را به عشای اندوروم منتقل می‌کند (مراحل ۱ و ۲). پروتئین‌های تفکیک شده از قبیل آنهایی که در اندوروم اولیه آمده‌اند، در ساختار وریکول‌هایی که به داخل محیط درونی اندوروم ناحیه‌ای جوفه می‌رسد، شرکت می‌کنند و سرانجام یک اندوروم جنوریونی را تشکیل می‌دهند که شامل تعداد زیادی از این وریکول‌های با حسم است (مرحله ۳). انجام یک اندوروم جنوریونی به‌طور مستقیم با یک لیوروم، وریکول‌های داخلی را به بوم لیوروم آزاد می‌کند و در اینجا این وریکول‌ها تجزیه می‌شوند (مرحله ۴). دل این که پمپ‌های پروتئینی و سایر پروتئین‌های غشای لیوروم در حالت عادی به ساختار وریکول‌های اندورومی داخلی وارد نمی‌شوند، این است که آنها به غشای لیورومی حمل می‌شوند تا از تجزیه شدن محافظت گردند.

هدفگیری می‌کند که در آنجا بیش از آن که به عشای سطح واکونل متصل شوند، به بخش‌های عشایی و وریکول‌های کوچک موجود در بخش داخلی واکونل می‌چسبند.

این یافته‌ها، پیشنهاد می‌کند که پروتئین‌های عشایی انوسینور شده می‌تواند به داخل وریکول‌های ویژه‌ای وارد شود که در عشای اندورومی تشکیل شده‌اند (شکل ۳۲-۱۴). اگرچه این وریکول‌ها از لحاظ اندازه و حضور در وریکول‌های انتقالی به هم شبیه‌اند، اما از لحاظ توپولوژیکی با هم فرق دارند. وریکول‌های انتقالی به طرف خارج از سطح عشای دیده و به داخل سینتوزول جابه می‌رسد، در حالی که وریکول‌های اندورومی به سمت داخل سطح عشای و به داخل لومن (دور از سینتوزول) جوفه می‌رسد. اندوروم‌های بالغ حاوی تعداد زیادی وریکول در بخش داخلی‌شان هستند که معمولاً اندوروم‌های جنوریونی (ب اجسام) نامیده می‌شوند. همین‌طور که عشای احاطه‌کننده یک اندوروم چند وریکولی با عشای یک لیوروم ادغام می‌شود، وریکول‌های داخلی آن و پروتئین‌های عشایی موجود در آنها به بخش داخلی لیوروم منتقل می‌شوند تا تجزیه گردند. بنابراین به این ترتیب دسته‌بندی پروتئین‌ها در داخل

پروتئین‌ها توسط وریکول‌های انتقالی که از شبکه گلژی ترانس توسط مکانیسم‌های اساسی مشابهی که در بخش‌های جنوتی شرح دادیم، جابه می‌شوند و به عشای لیورومی انتقال می‌یابند. برعکس، پروتئین‌های عشایی انوسینور شده از قبیل پروتئین‌های گیرنده‌ای که تفکیک شده‌اند، توسط یک مکانیسم انتقالی تخصص یافته به مقصد بهایی خود در محیط داخلی لیوروم، منتقل می‌گردند. تجزیه لیورومی گیرنده سطح سنون در پاسخ به مولکول‌های پیام‌رسان خارج سلولی، یک مکانیسم مشترک برای کنترل حساسیت سلول‌ها به جیب پیام‌دهی است (فصل ۱۵). گیرنده‌های آسیب‌دیده هم برای تجزیه لیورومی هدفگیری می‌شوند.

شواهد اخیر عینی بر این که عشاها هم می‌توانند به لومن بخش‌های مجر منتقل شوند، توسط بررسی میکروگراف‌های الکترونی حاصل شده است که وریکول‌های عشایی و بخش‌های عشایی را در داخل اندوروم‌ها و لیوروم‌ها نشان می‌دهد (شکل ۳۲-۹). ملاحظه کنید، آزمایشات دیگری نیز به موازات این آزمایش‌ها در محتمر صورت‌نگارته که نشان می‌دهد پروتئین‌های گیرنده اندوسینور شده به واکونل (اندامکی در محتمر که مطابق لیوروم است)

مکانیسم یک ATPase که بحث عوامل Vps4 شناسایی شده است، از انرژی حاصل از هیدرولیز ATP برای جداسازی ESCRT استفاده می‌کند که منجر به آزاد شدن آنها از سیتوپلاسم و برای انجام یک دوره دیگر جوانه‌ریزی می‌شود. در طی فرایند ادغام یک وریکول اندوزومی کامل شده از عشا‌ی جدا می‌شود. پروتئین‌های ESCRT و Vps4 عملی مشابه SNARE و NSF در طی فرایند معمول ادغام عشا‌ی که قبلاً شرح دادیم، ایفا می‌کنند (شکل ۱۴-۱۰ را ملاحظه کنید).

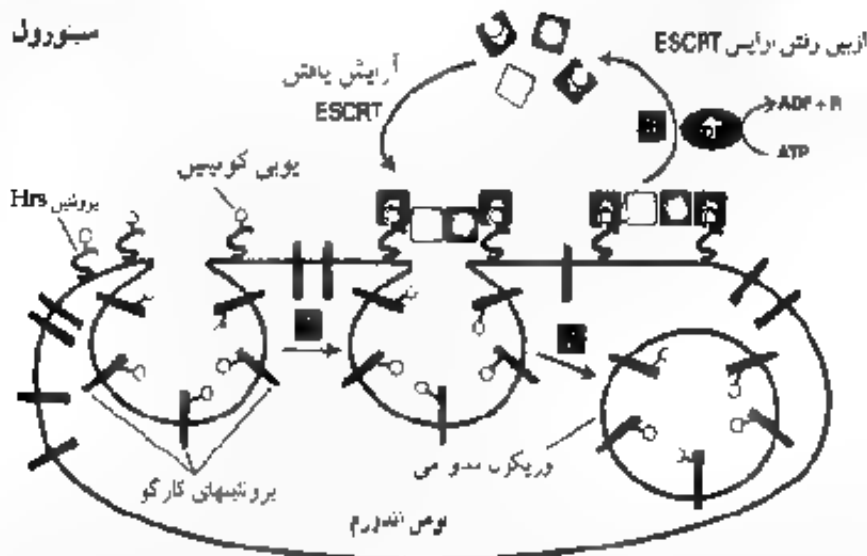
دورویزی‌ها، به واسطه فرایندی مشابه با تشکیل اندوزوم‌های چندوریکولی، از عشا‌ی پلاسمایی جوانه می‌روند

وریکول‌هایی که به داخل اندوزوم جوانه می‌روند، از لحاظ توپولوژی مشابه ترات ویروسی پوشش‌داری هستند که از عشا‌ی پلاسمایی سلول‌های آلوده به ویروس جوانه می‌روند. به هر حال آزمایشات اخیر مشخص می‌کند که برای انجام هر دو نوع فرایند جوانه‌ریزی از عشا‌ی نیاز به گروه مشترکی از پروتئین‌ها می‌باشد. در حقیقت وجود چنین ارتباط سگاتگی بین حرکت مکانیکی این دو فرایند پیشنهاد می‌کند که ویروس‌های پوشش‌دار، مکانیسم‌های تکامل یافته مربوط به بازیابی پروتئین‌های سلولی را که سبب جوانه‌ریزی اندوزومی به سمت داخل می‌شود برای مقاصد خودشان به کار می‌گیرند.

ویروس نقص ایمنی در انسان (HIV) یک رتروویروس پوشش‌دار است که توسط یک فرایند وابسته به پروتئین Gag^(۱) ویروسی، از عشا‌ی پلاسمایی سلول‌های آلوده جوانه می‌زند که این پروتئین یکی از محتویات ساختاری اصلی ترات ویروسی کامل شده می‌باشد. پروتئین Gag به عشا‌ی پلاسمایی یک سلول آلوده می‌چسبد و حدود ۴۰۰۰ عدد از این مولکول‌های Gag در کنار هم به‌هم‌ریخته شده و یک پوسته کروی شکل را تشکیل می‌دهد که ساختاری را ایجاد می‌کند که شبیه یک جوانه وریکولی بوده و به سمت خارج از عشا‌ی پلاسمایی در حال پرمی‌گری است. مطالعات انجام شده بر روی HIVهای جهش یافته نشان داده‌اند که قطعه N ترمینال پروتئین Gag، برای اتصال به عشا‌ی پلاسمایی لازم است، در حالی که قطعه C- ترمینال برای جدا شدن ترات HIV کامل شده از عشا‌ی ضروری است. برای مثال اگر قسمتی از رتروویروس کلکته‌انتهای

عشا‌ی اندوزومی مشخص می‌کند که کدامیک از آنها در سطح عشا‌ی داخلی، مثل پمپ‌ها و انتقال‌دهنده‌ها و کدامیک از وریکول‌های داخلی رفته و سرانجام در لیزوزوم تجزیه خواهد شد. کثیر پروتئین‌هایی که برای جوانه‌ریزی عشا‌ی اندوزومی به سمت داخل می‌روند، در ابتدا توسط بررسی جهش یافته‌ها در محضر که منجر به انتقال پروتئین‌های عشا‌ی به درون واکوئل مستود شده بود، مشخص شدند. بیش از ۱۰ عدد از چنین پروتئین‌های «جوانه‌ای» در محضر شناسایی شده‌اند که اغلب دارای تشابهات بارزی با پروتئین‌های پستانداران که در سلول‌ها همان عمل را انجام می‌دهند، می‌باشد. طرح مدل‌های واضح از جوانه‌های اندوزومی که تشکیل سوروم‌های چندوریکولی در سلول‌های پستانداران می‌دهند، ابتدا به واسطه مطالعات صورت گرفته در محضر، امکان‌پذیر گردید (شکل ۱۴-۱۱). اکثر پروتئین‌های کارگو که به اندوزوم چند وریکولی وارد می‌شوند با یوبی‌کوئیتین به سطح عشا‌ی متصل می‌گردند. پروتئین‌های کارگویی که در اندوزوم چند وریکولی منظر می‌دهند، اغلب برچسب یوبی‌کوئیتین خود را از عشا‌ی پلاسمایی TGN و یا عشا‌ی اندوزومی به دست می‌آورند. مانند‌طور کامل شرح دادیم که چگونه برچسب یوبی‌کوئیتین می‌تواند به عنوان پیامی برای تجزیه پروتئین‌های سیتوزولی یا پروتئین‌هایی با تاجورگی نامناسب در ER به واسطه پروتئین‌های عمل‌کننده (فصل‌های ۴ و ۱۴ را ملاحظه کنید). زمانی که برچسب یوبی‌کوئیتین به عنوان پیامی برای تجزیه پروتئین‌های عمل‌کننده معمولاً به صورت یک دستگیره از مولکول‌های یوبی‌کوئیتین که با اتصال کوآلان به هم چسبیده‌اند، می‌آید (پی‌یوبی‌کوئیتین)، در حالی که اگر به عنوان برچسبی برای تجزیه پروتئین‌ها داخل اندوزوم چند وریکولی بکار رود، معمولاً به شکل یک مولکول تنها (مونومریک) خواهد بود. در عشا‌ی سوروم، یک پروتئین سطحی عشا‌ی که دارای برچسب یوبی‌کوئیتین بوده و تحت عنوان Hrs خوانده می‌شود سبب تسهیل بازگیری پروتئین‌های کارگویی عشا‌ی که به‌طور اختصاصی یوبی‌کوئیتینه شده‌اند به داخل جوانه‌های وریکولی می‌شود که به سوی بخش داخل سوروم جهت‌گیری شده‌اند. سپس پروتئین Hrs یوبی‌کوئیتینه شده دست‌های از سه کمپلکس پروتئینی متفاوت را به عشا‌ی باز می‌گرداند. این پروتئین‌های ESCRT (کمپلکس دست‌بندی اندوزومی مورد نیاز برای انتقال) شامل پروتئین اتصال‌یافته به یوبی‌کوئیتین است که Tsg101 نام دارد. پروتئین‌های ESCRT منحصراً به عشا‌ی در تکمیل وریکول در حال جوانه‌ریزی نقش دارند که منجر به آزاد شدن وریکول‌های کارگویی عشا‌ی ویژه به درون اندوزوم‌ها می‌شود.

سیورول



▲ شکل ۲۳-۱۲ مدلی از مکانیسم تشکیل اندوروام‌های چندریکتولی. طی فرایند خوانه رن اندوروام Hrs یوپی کوپیس شده به وی عشای اندوروامی مارگیری پروتئین‌های عشایی کارگری خاص (این) را به برون حوله‌های وزیکولی هدایت کرده و سپس ESCRT سیورویی را به عشای برمی‌گرداند (مرحله ۱). ملآوری می‌کیم که هم Hrs و هم پروتئین‌های کارگوی بریافت شده به یوپی کوپیس چسبیده‌اند پس از اتصال دسته‌ای از کمپلکس‌های ESCRT و وسعت نمودن اتمام و انفصال وزیکول کامن شده (مرحله ۲). توسط ATP از Vps4 از هم جدا شده و به سیوروی برمی‌گردند (مرحله ۳).

موشی^(۱) و ویروس سارکوما راس^(۲) نیز برای خوانه رن نیاز به کمپلکس‌های ESCRT دارند. با این حال به نظر می‌رسد که هر ویروس از مکانیسم متفاوتی برای بازگرداندن کمپلکس‌های ESCRT به جایگاه خوانه رن ویروس، استفاده می‌کند.

مسیر اتوفژی، پروتئین‌های سیتوروی با اندامک‌های کامل را به سوی لیروزوم‌ها حمل می‌کند

زمانی که سلول‌ها در برابر استرس‌هایی از جمله شرایط قحطی دربر می‌گیرند قدرت این را دارند که ماکرومولکول‌ها را به عنوان مواد غذایی توسط فرایند تخریب لیروزومی که اتوفژی^(۳) (خودخواری) نامیده می‌شود، بازیابی کنند. مسیر اتوفژی شامل تشکیل یک ناحیه‌ای به دو عشایی با شکل سیبه خام است که ناحیه‌ای از سیتوزل یا کل یک اندامک را (مثل میوکلری) می‌باشد، احاطه کند و یک اتوفگوروم یا وزیکول اتوفژی تشکیل دهد (شکل ۲۵-۱۲). عشای خارجی وزیکول اتوفژی می‌تواند با لیروزوم ادغام شده و یک وزیکول بزرگ را که توسط یک عشای لایه‌ای احاطه شده است

پروتئین Gag برداشته شود. خوانه‌های HIV در سلول آلوده تشکیل خواهد شد اما پدیده قطع شدن صورت نمی‌گیرد و به‌تدریج در ب و ویروسی آزاد می‌شود.

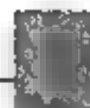
یافته‌های اولیه مبنی بر این که HIV در حال خوانه رن از ماشین مولکولی مشابه با وزیکول‌های در حال خوانه رن به برون اندوروام استفاده می‌کند توسط مشاهداتی خاص شد که بین می‌کرد Tsg101، یک پروتئین ESCRT، به C-ترمینال پروتئین Gag می‌چسبد. مشاهدات بعدی، هماهنگی بین مکانیسم این دو فرایند را به وضوح نشان دادند. برای مثال Gag به عنوان بخشی از فرایند خوانه رن ویروس یوپی کوپیس می‌شود و در سلول‌های چشما یافته در Tsg101 یا Vps4، خوانه‌های ویروس HIV مشارکت دارند، اما نمی‌تواند از عشای جدا شود (شکل ۲۴-۱۲). به این ترتیب هنگامی که یک قطعه از پروتئین Hrs سلولی به یک پروتئین Gag ناقص اضافه می‌شود، فرایند خوانه رن و آزاد شدن ذرات ویروسی دوباره به صورت صحیح صورت می‌پذیرد. با کنار هم گذاشتن این نتایج مشخص می‌شود که پروتئین Gag با تولید کردن از عمل Hrs، ESCRT را دوباره به عشای پلاسمایی هدایت کرده و در آنجا در خوانه رن ویروسی شرکت می‌کند.

سایر رتروویروس‌های پوسن‌دار از قبیل ویروس لوکمیای تیره

1- Murine leukemia virus

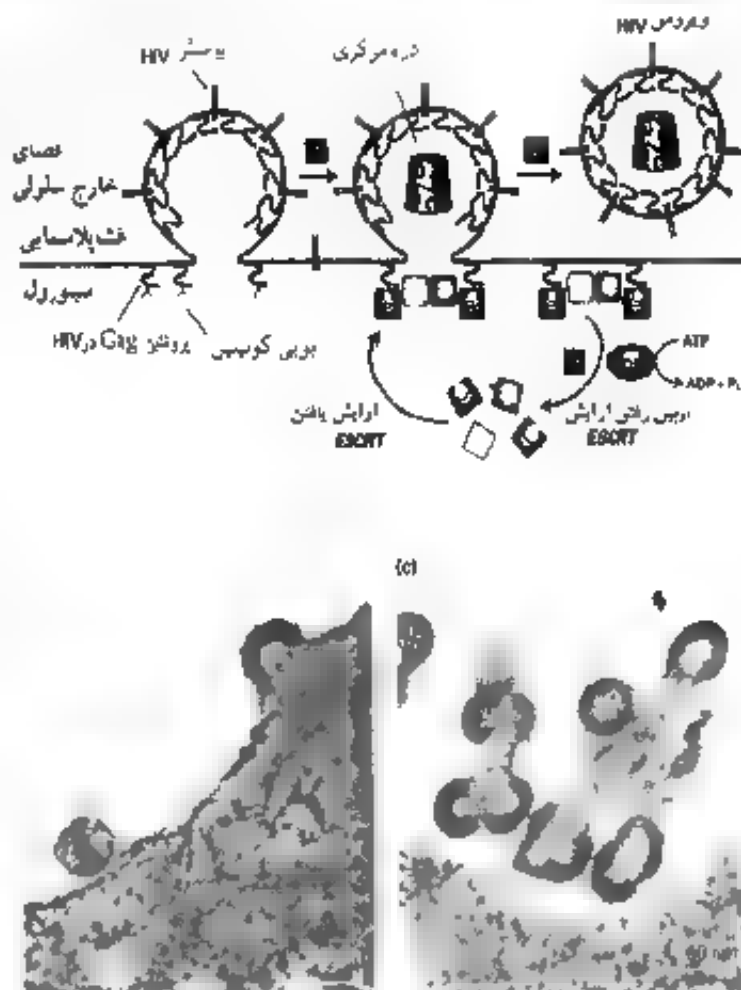
2- Rous sarcoma Virus

3- Autophagy



شکل ۱۴.۳۴ مکانیسم جوشانری

HIV از غشای پلاسمایی، پروتئین‌های مورد نیاز برای تشکیل اندوزوم‌های چسبوریکولی به منظور جوشان رن وپروس از غشای پلاسمایی، توسط HIV به کار گرفته می‌شود (a) جوشان رن درون HIV از سلول‌های آلوده به HIV مسابه مکانیسمی که در شکل ۱۴.۳۳ نشان داده شده است رخ می‌دهد که در طی آن، پروتئین Gag کد شده توسط وپروس ESCRT⁺ و vps4⁺ سلولی استفاده می‌شوند (مراجعه ۱-۵). Gag، یونی کوئسمه شده موجود در مجاورت دره در حال جوشان رن نقشى مانند H₂ یعامی‌کند برای شرح بیشتر به متن رجوع شود. (b) در سلول‌های تیب وخنس آلوده به HIV، دراب وپروس از غشای پلاسمایی جوشان رن، و به سرعت به داخل فضای خارج سلولی ازاد می‌شوند (c) در سلول‌های فاقد پروتئین Tsg101 عملکردی از دسته ESCRT⁺ به پروتئین Gag وپروسی ساختارهای مسراکم وپروسی شکل را تشکیل می‌دهند، این ساختارها می‌توانند به‌طور کامل از غشای جوشان برسد و رجیریهای از جوشان‌های وپروسی که مورد به غشای پلاسمایی متصل‌ند تجمع می‌یابند.



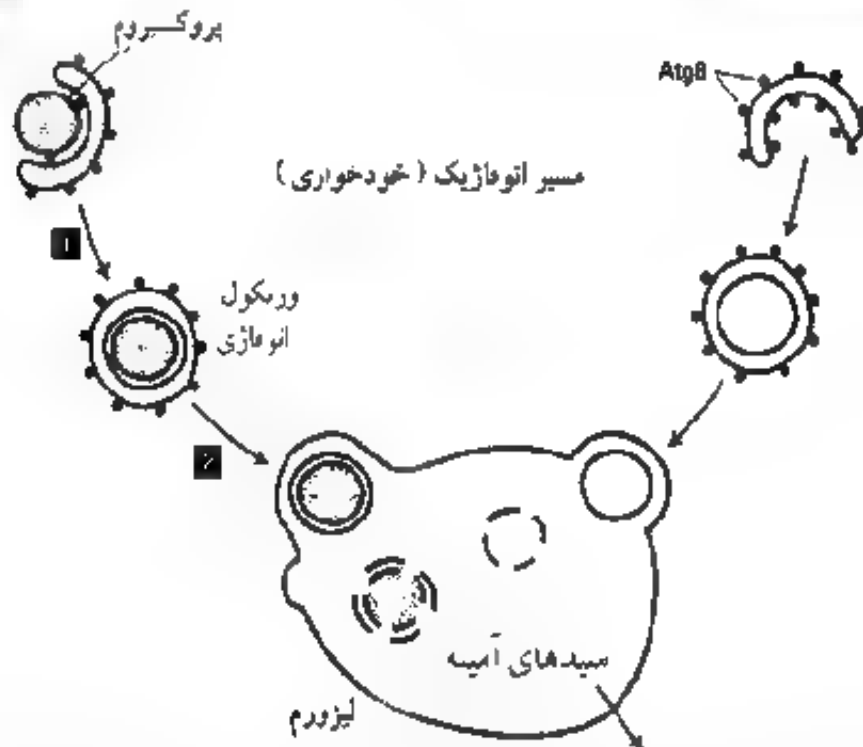
از سینوپلاسم به‌طور اتفاقی توسط یک اتوفاجوسوم احاطه می‌گردد. در این حالت خادگاه تشکیل نیز احتمالاً به صورت اتفاقی است. در سایر موارد اتوفاجوسوم‌ها، اندامک‌های ویژه‌ای را احاطه می‌کنند. برای مثال، در فرایندی که تحت عنوان پکسوفاجی^(۱) خوانده می‌شود، پراکسیروسوم‌ها در زمانی که به‌آنها بسته، توسط غشای احاطه شده و تجزیه می‌گردند. در این حالات که اتوفاجی به صورت اختصاصی برای اندامک‌هاست، انواعی از پیامدها یا خادگاه‌های اتصال بر سطح اندامک باید وجود داشته باشد که آن را برای تشکیل وریکول اتوفاجی هدف‌گیری کند.

رشد و تکمیل وریکول اتوفاجی، به منظور رشد این اندامک حامی شکل، غشای‌های جدید باید به غشای اتوفاجوسوم حمل گردند. این رشد بسیار مشابه ادغام برخی از انواع وریکول انتقالی با غشای اتوفاجوسوم می‌باشد. اگرچه منشأ چنین وریکول‌هایی معلوم نیست، اما اندوزوم به عنوان یک دارمطلب قوی مورد مظهر است. برخی از

به داخل لیروزوم برساند. مشبهه وسمیتی که هنگام حمل اندوزوم‌های چندوریکولی به لیروزوم اتفاق می‌افتد، لیازها و پروتئین‌های داخل لیروزوم، وریکول اتوفاجی و محتویات آن را به اجزای موکوبی‌شان تجزیه می‌کند. سپس آمیواسمید پرمغزهای موجود در غشای لیروزوم، اسیدهای امینه آزاد را به نیوزول برمی‌گرداند. در سنتز پروتئین‌های جدید مورد استفاده قرار گیرد.

به‌طور می‌رسد که تشکیل و ادغام وریکول‌های اتوفاجی طی سه مرحله انجام می‌شود. گرچه مکانیسم‌های اساسی برای هر کدام از این مراحل مورد به خوبی شناسایی نشده‌اند، اما به‌طور می‌رسد که با مکانیسم‌های پیام‌های نقل و انتقال وریکولی شرح داده شده بر این فصل مرتبط می‌باشد.

تشکیل وریکول اتوفاجی: به‌طور می‌رسد که وریکول اتوفاجی از بخشی از غشای احاطه‌کننده اندامک منشأ می‌گیرد. اگرچه منشأ این غشای مشخص نیست، اما اگر مطالعات پیشنهاد می‌کنند که وریکول اتوفاجی در ابتدا از یک بخش ER مشتق می‌شود، اغلب به‌طور می‌رسد که اتوفاجی یک فرایند غیر اختصاصی است که در آن بخشی



▲ شکل ۱۴-۳۵ مسیر اتوفازیک (خودخواری). مسیر اتوفازیک سبب انتقال پروتئین‌های سیتوزولی و اندامک‌ها به محیط داخل لیروزوم به منظور تخریب منس می‌گردد. در مسیر اتوفازیک یک ساختار خامی شکل در اطراف محس از سیورون با انامکی از فیل پروکسیروم به همان صوری که در شکل سانی داده شده است، تشکیل می‌گردد. اضافه شدن منوم غشای محتر به سکی یک وریکول اتوفازیک می‌شود که محتویات خود را توسط دو غشای کاس می‌پوشاند (مرحله ۱). ادغام غشای خارجی با غشای لیروزوم سبب زانسری یک وریکول تک‌لایه و محتویاتش به درون لیروزوم می‌شود (مرحله ۲). پس از تخریب شش پروتئین و لیید توسط هیدرولای داخل لیروزوم، آمیده‌های آمیه زاد شده از عرض غشای لیروزوم به سیورون منتقل می‌شود. پروتئین‌های شناخته شده موجود در مسیر اتوفازیک شامل Atg8 است که یک ساختار پوشش‌مانند را در اطراف اتوفازیک تشکیل می‌دهد.

اتوفازیک با لیروزوم ضروری هستند، اما در این ارتباط بعضی برای پروتئین‌های SNARE در نظر گرفته شده است. ادغام اتوفازیک با لیروزوم، پس از جتا شش Atg8 از غشای به واسطه قشع پروتولیتیکی ح می‌دهد و این مرحله پروتولیتیک‌ها یک بار و آن هم زمانی که وریکول اتوفازیک به صورت یک سیستم دو غشایی و محکم به‌طور کامل شکل گرفت سورت می‌پذیرد. بنابراین به‌طور می‌رسد که پروتئین Atg8، پروتئین‌های ادغامی را فراهم می‌کند و مانع از ادغام و درسی اتوفازیک با لیروزوم می‌شود.

پروتئین‌های شرکت‌کننده در تشکیل اتوفازیک، طس غربال‌گری‌های ژنتیکی محمره به منظور جناساری جهش یافته‌هایی که در پدیده اتوفازیک دچار معص شده‌اند، شناسایی گردیدند. به‌طور می‌رسد که یک زیر دسته از این پروتئین‌ها، یک ساختار پوشش‌مانند را بر روی سطح اتوفازیک تشکیل می‌دهد. یکی از این پروتئین‌ها Atg8 است که همین‌گونه که در شکل ۱۴-۳۵ نشان داده شده است، به‌طور کوالان به لیید فسفانیدین اتانول‌آمین متصل شده و به این ترتیب به صفحه سیموبلاسمی وریکول اتوفازیک انصال می‌یابد. این پوشش به اتوفازیک ساختار جامی شکل می‌دهد.

هدف‌گیری و ادغام وریکول اتوفازیک، غشای خارجی اتوفازیک و تکمیل سده حاوی دستهای از پروتئین‌هاست که سبب ادغام شش با غشای لیروزوم می‌شود. دو پروتئین جتا سده از وریکول برای ادغام

نکات کلیدی بخش ۱۴-۶

هدایت پروتئین‌های غشایی و مواد سیتوزولی به لیروزوم

- پروتئین‌های غشایی اندوسیتوز شده که برای تخریب شش دو لیروزوم در نظر گرفته می‌شود در وریکول‌هایی شرکت می‌کنند که در سبب داخلی اتوفازیک جفته می‌شوند. اندوزوم‌های دارای چندین وریکول که حاوی بسیاری از این وریکول‌های داخلی هستند

مراحل رفت و آمد و ریکولی که به میزان بسیار کمی شناخته شده‌اند توسط به کارگیری روس‌های مشابه و قلم‌برداری برکیبی بیوسیمیایی و ژنتیک فراهم می‌شود که بررسی از بخش‌های کاری و ریکولی‌های COPII, COPI و ریکولی‌های کلاترین / AP می‌باشد.

همچنین سؤالاتی در مورد مراحل انتقالی که به خوبی مشخص شده‌اند و شامل رفت و آمد و ریکولی بین ER و سیس گلژی، میان کیسه‌های گلژی و بین ترانس گلژی و اندورووم هستند باقی مانده است. به ویژه اطلاعات ما در مورد چگونگی دسته‌بندی پروتئین‌ها میان این اندامک‌ها هنوز با کمال است که علت آن، طبیعت پویای اندامک‌ها در طی مسیر ترشحی است. گرچه ما هم کنونی جزئیات بسیاری از چگونگی عملکرد اجزاء و ریکولی ویژه را می‌دانیم، اما می‌توانیم بیان کنیم که کتاب یک از صمبکردهای آنان برای مراحل ویژه در جریان کلی مراحل انتقال رفت و برگشت اختصاصی است. به عنوان مثال ما نمی‌توانیم شرح دهیم که چرا و ریکولی‌های COPII به هم منحرف می‌شوند تا یک کیسه سیس-گلژی جدید را تشکیل دهند. در حالی که و ریکولی‌های COPI و ER ادغام می‌شوند یا توجه به اینکه به نظر می‌رسد هر دو نوع و ریکولی حاوی دسته‌های مشابهی از پروتئین‌های v-SNARE هستند در این راستا ما می‌دانیم که چه برکیبی از عشا‌ی گلژی حقیقتاً مشخص‌کننده و ریکولی پوشیده COP ای است که از یک حیوانه پوشش در کلاترین / AP حیوانه می‌رند. در هر دو مورد، به نظر می‌رسد که اتصال پروتئین ARF به عشا‌ی گلژی، حیوانه رند و ریکولی را آغاز می‌کند. حال این مسائل نیازمندی فهم دقیق‌تر از جریان رفت و آمد و ریکولی در زمینه کل مسیر ترشحی است. بهبودی‌های اخیر در مشاهدات توانایی به تصویر کشیدن انتقال و ریکولی پروتئین‌های کارگزار در سول‌های رنده فراهم کرده و این امید را ایجاد می‌کند که برخی از جبهه‌های دقیق‌تر عملکرد و ریکولی در آینده‌ای نزدیک روس شود.

تجربه و تحلیل داده‌ها

به منظور نمایش نمودن ویژگی ادغام عشا‌ی که توسط v-SNAREs و t-SNAREs‌های ویژه لیپورووم‌ها (عشا‌های لیپیدی محبوعی) حاصل شده است، به همراه آن‌ها کمپلکس‌های ویژه t-SNAREs یا v-SNAREs را به کار بردیم. به منظور اندازه‌گیری ادغام، لیپورووم‌های v-SNAREs زیر حاوی یک لیپید فلورسنت در یک عظمت نسبتاً بالایی شدند که فلورسانس آن سنجیده شده است (سجید شدن فلورسانس کاهش یافته‌ای مرتبط با آنچه که

می‌تواند با لیپورووم‌ها ادغام شده و و ریکولی‌ها را به سمت داخلی لیپورووم هدایت کند. ممکن ۲۲-۱۴ را ملاحظه کنید.

■ بعضی از اجزای سلولی (مثل ESCRT) که حیوانه‌ری عشا‌ی لیپورووم را واسطه‌گری می‌کند در حیوانه‌ری و لیپورووم‌های پوشش در مثل HIV از عشا‌ی پلاسمایی صلیب‌های آلوده شده به و لیپورووم استفاده می‌شود (الکال ۲۲-۱۴ و ۲۴-۱۴ را ملاحظه کنید).

● بعضی از سیویلاسم یا کل (زگن) (مثل پروکسیروم) می‌تواند توسط یک عشا‌ی پوشیده شود و در و ریکولی‌های انوفازی دو عشا‌ی مشارکت کند. ادغام عشا‌ی خارجی و ریکولی با لیپورووم محتویات پوشیده را به سمت داخل لیپورووم برای تجربه هدایت می‌کند. (شکل ۲۵-۱۴ را ملاحظه کنید).

چشم‌اندازی به آینده

اطلاعات بیوسیمیایی، رتیکولی و ساختری که در این فصل آمده است سال می‌دهد که ما هم کنونی یک درک پانفای از این مطلب داریم که چگونه رفت و آمد پروتئین از یک بخش مخصوص در عشا به دیگری صورت می‌گیرد. اطلاعات ما در مورد این فرایند‌ها به میزان زیادی از مشاهدات صورت گرفته بر روی عملکرد انواع مختلف و ریکولی‌های انتقالی حاصل شده است. این مطالعات معتر به صفا‌ی بسیاری از جزاء و ریکولی و کشف این امر که چگونه این اجزاء با هم کار می‌کنند تا حیوانه ری و ریکولی انجام شود و چگونه دسته‌های صحیح از مولکول‌های کارگرو عشا‌ی رنده در این امر به کار گرفته می‌شوند و سیس چگونه اجزاء یک و ریکولی کامل شده با عشا یک اندامک هدف وساطت می‌گردد.

علیرغم چنین پیشرفت‌هایی در مورد مراحل مهم مسیرهای ترشحی و آندوسیتوزی، هنوز اطلاعات ما اندک است. به عنوان مثال، ما هنوز نمی‌دانیم که چه نوع پروتئین‌هایی پوشش‌های و ریکولی‌های ترشح تنظیم شده یا بیوسنه را که از شبکه ترانس گلژی حیوانه می‌رسد تشکیل می‌دهند. به این ترتیب انواع پیام‌های موجود در پروتئین‌های کارگرو که ممکن است آن‌ها را برای فسرده شدن به داخل و ریکولی‌های ترشحی هدایت‌گیری کند هنوز مشخص نشده است. فرایند مجهول دیگر تشکیل و ریکولی‌هایی است که به خارج از لیپورووم حیوانه می‌رسد از جمله و ریکولی‌هایی که به آندورووم‌های جد و ریکولی وارد می‌شوند، می‌باشد. اگرچه برخی از پروتئین‌هایی که در تشکیل این و ریکولی‌های لیپوروومی «داخلی» شرکت می‌کنند شناسایی شده‌اند اما ما هنوز نمی‌دانیم که چه عواملی شکل آن‌ها را مشخص می‌کنند یا چه نوع فرایندی سبب می‌شود که آن‌ها از عشا‌های رنده شده شوند. به صورت مشابه مسأله رشد عشا‌ی و ریکولی انوفازی نیز به میزان بسیار کمی شناخته شده است. در آینده امکان تشریح این مولد و سیر

b. در چه محلی شما انتظار دارید که v-SNAREs و t-SNAREs با هم در برهم‌کنش قرار گیرند؟
و ۳. در محلی باید؟

c. چه نوع آزمایشی می‌توان طرح نمود که توسط آن مشخص کرد که چه محلی از مسیر ترشحی در یک v-SNARE دانه شده در *in vivo* مورد نیاز است؟

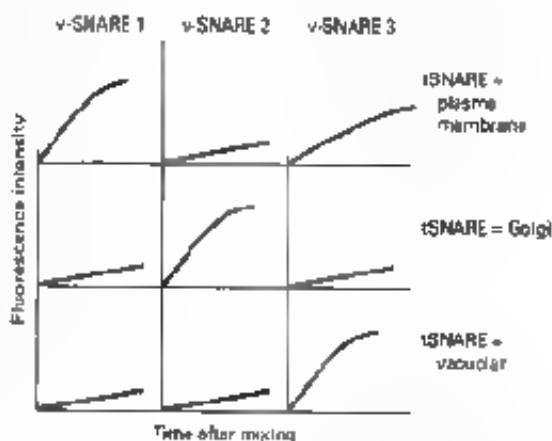
d. دُمین سیوپلاسمی v-SNARE در *E. coli* بیان شده و در آن تجزیه گردیده است. مقادیر متفاوتی از این دُمین را یک بار با لیپیدهای v-SNARE2 گلیزی و یک بار با لیپیدهای v-SNARE2 آنکوبه گردیم سپس لیپیدهای مختلف را به هم مخلوط کردیم به صورتی که در زیر نشان داده شده است و فلورسنت هر نمونه یک ساعت پس از مخلوط‌سازی، اندازه‌گیری شد.

چگونه می‌توان داده‌های به دست آمده را شرح داد؟ اگر محرم، دُمین سیوپلاسمی v-SNARE2 را به میزان زیادی بیان کند، شما نتیجه را چگونه پیش‌گویی خواهید کرد؟

لیپیدهای v-SNARE2 که ۱۰ دُمین سیوپلاسمی v-SNARE2 آنکوبه شده و سپس با لیپیدهای t-SNARE2 گلیزی مخلوط شده اند.
لیپیدهای t-SNARE2 گلیزی که ۱۰ دُمین سیوپلاسمی v-SNARE2 آنکوبه شده و سپس با لیپیدهای v-SNARE2 گلیزی مخلوط شده اند.

مقدار دُمین سیوپلاسمی v-SNARE2 اضافه شده

انتظار داریم می‌باشد. بر این مورد سفید تفسیر به دلایل اینکه لیپیدهای فلورسنت بسیار غلیظ هستند و با توانایی سایرین در تحریک شدن تداخل می‌کنند. رخ می‌دهد. ادغام این لیپیدها با انواعی که فاقد پیوند فلورسنت هستند، لیپیدهای فلورسنت آن‌ها رقیق شده و سفید شدن در آن‌ها کاهش یافته است. سه دسته از لیپیدها با بکارگیری کمترین‌های t-SNARE2 مخمری تهیه شد. انواعی که حاوی t-SNARE2 غشای پلاسمایی هستند، انواعی که t-SNARE2 گلیزی را دارند و انواعی که t-SNARE2 واکتلی را دارند. هر کدام از این سه لیپیدها با لیپیدهای فلورسنت حاوی یک یا سه v-SNARE2 مختلف مخمری ادغام شدند و داده‌های زیر بدست آمد.

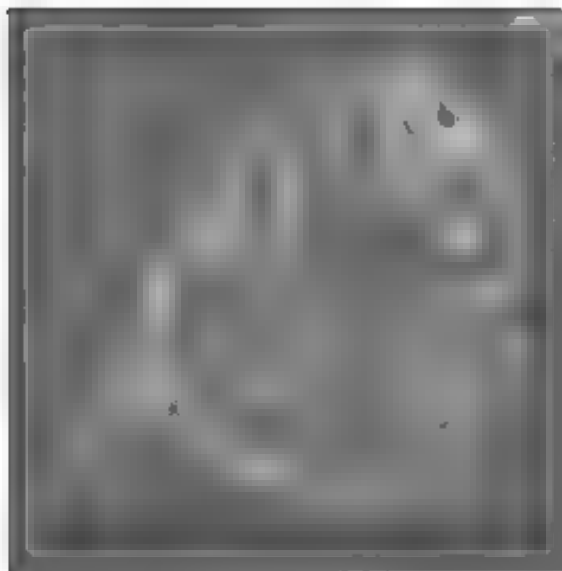


a. در مورد ویژگی و تداوم ادغام شدن غشایی از این داده‌ها چه نتایجی را می‌توان استنباط نمود؟

پیام‌رسانی سلولی I

مسیرهای پیام‌رسانی و

پاسخهای سلولی کوتاه مدت



در این فصل به بررسی مسیری که پیام‌رسان در آن از خارج سلول به داخل سلول می‌رسد و در نهایت باعث ایجاد پاسخ‌های کوتاه مدت می‌شود، خواهیم پرداخت. این مسیری شامل مولکول‌های سیگنال، گیرنده‌ها، واسطه‌ها و مولکول‌های پاسخ‌دهنده است.

رئوس مطالب

۱۵.۱ پیام خارج سلولی تا پاسخ سلولی

۱۵.۲ مطالعه گیرنده سطح سلول

۱۵.۳ عوامل فوق‌العاده حفاظت شده مسیرهای

انتقال پیام داخل سلولی

۱۵.۴ عوامل عمومی سیستم‌های گیرنده جمع شده با G

پروتئین‌ها

۱۵.۵ گیرنده‌های حفت شده با G - پروتئین‌هایی که کانال‌های

یونی را تنظیم می‌کنند

۱۵.۶ گیرنده‌های حفت شده با G - پروتئین‌هایی که آدنیلیل

سیکلاز را فعال و یا مهار می‌کنند.

۱۵.۷ گیرنده‌های حفت شده با G - پروتئین‌هایی که فسفولیپاز

C را فعال می‌کنند

۱۵.۸ پاسخ‌های هماهنگ‌کننده سلول‌ها با اثرات محیطی

نمایافته‌ها، سنتز و ترشح پروتئین‌ها و علاوه بر این تشکیل مایعات داخل و خارج سلولی عمل می‌کند. حیوانات نیز به بسیاری از پیام‌هایی که از محیطشان دریافت می‌کنند نظیر نور، اکسیژن، و... موجود در غذا، پاسخ می‌دهند.

بسیاری از مولکول‌های پیام‌رسان خارج سلولی توسط سلول‌های پیام‌رسان در موجود رنده سنتز و آزاد می‌شوند. در همه موارد، مولکول‌های پیام‌رسان پاسخ ویژه فقط در سلول‌های هدف که برای مولکول‌های پیام‌رسان، گیرنده^[۱] دارند، ایجاد می‌کنند. انواع بسیاری از ترکیبات شیمیایی تحت عنوان پیام به کار می‌روند؛ از قبیل

هیچ سلولی به تنهایی زندگی نمی‌کند؛ زیستگاه سلولی ویژگی بسیاری تمامی سلول‌ها می‌باشد، مضاف بر اینکه فعالیت‌ها و توانایی‌های هر موجود رنده‌ای را تشکیل می‌دهد. حتی موجودات تک سلولی قادر به ایجاد زیاده ب یکدیگر و یا با دیگر موجودات هستند. میکروارگانیسم‌های یوکاریوتیک نظیر مخمر، کپک‌های معی و پروتوزوآها، از مولکول‌های ترشح‌شونده یا نام فرومون‌ها^[۱] به منظور هماهنگی در تجمع سلول‌های آزاد رسته برای تولید مثل جنسی و تمایز، تحت شرایط خاص محیطی استفاده می‌کنند. عوامل حفت‌گیری مخمر یک مثال کاملاً بخاطر پیام‌رسانی سلول سلول به وسطه‌ای فرومون هستند (فصل ۲۱). در گیاهان و جانوران، مهم‌تر مولکول‌های پیام‌رسان خارج سلولی^[۲] هستند که در یک موجود به منظور کثرت متابولیسم قشها، چربی‌ها و اسیدهای آمینه، رشد و

1- Pheromones

2- Extracellular signaling molecule

3- Receptor

کرنش بسیاری از مسیرهای پیام‌رسانی از اتصال بیگانه‌ها و ریتورول و به‌دینا پاسخ‌های سلولی، کرده‌اند.

متأسفانه کاربرد اصطلاحات برای نامگذاری مسیرها می‌تواند گیج‌کننده باشد. مسیرها عموماً یا بر مبنای دسته‌بندی عمومی گیرنده‌های درگیر شده (برای مثال، گیرنده‌های جفت شده یا G-پروتئین‌ها، گیرنده‌های میزوری کیناز، نوع لیگاند (برای مثال Wnt TGF β ، Hedgehog) یا عامل کلیدی انتقال پیام داخل سلولی (به عنوان مثال NF- κ B) نامگذاری می‌شوند.

بر برخی موارد همان مسیر فوق‌الذکر ممکن است با نام‌های متفاوتی سبب داده شود. جوشخانه همانگونه که محققان حرثیات مولکولی گیرنده‌ها و مسیرهای بیشتر و بیشتری را کشف کرده‌اند برخی اصول فراگیر و مکانیسم‌ها در حال شکل‌گرفتن هستند. این ویژگی‌های مشترک، می‌تواند به ما در ایجاد مفهیمی از گنجینه اطلاعات جدید درباره‌ی پیام‌رسانی سلولی به سلول کمک کند.

شاید فرولان‌ترین دسته گیرنده‌های یافت شده در موجودات از محرم تا انسان به طور متداول گیرنده جفت شده یا G-پروتئین^(۱) یا (GPCR) نامگذاری می‌شوند. زووم اساسی در حدود ۹۰۰ گیرنده جفت شده یا G-پروتئین تغییر گیرنده‌های سیستم‌های بیانی، بویایی و چشایی، بسیاری از گیرنده‌های نورورانسینرها انتقالی (عصبی) و اکثر گیرنده‌های مربوط به هورمون‌هایی که متابولیسم کربوهیدرات‌ها، اسیدهای آمینه و چربی‌ها را کنترل می‌کند، دربر می‌گیرد. اصولاً مسیر پیام‌رسانی یکسان در محرم برای پیام‌رسانی توسط هاکتورهای مربوط به جفت‌گیری مورد استفاده قرار می‌گیرد (فصل ۲۱). این فصل عمدتاً در روی بین گیرنده‌ها متمرکز می‌شود که اینها معمولاً به‌عنوان کونا‌مدت در در فعالیت سلول‌ها اتفاق می‌افتد. فعال شدن بسیاری از گیرنده‌های سطح سلول الگوی بیانی از آن سلول را جبر می‌دهد که این امر محرک به سایر سلول‌ها و دیگر پیام‌های بنده‌دب می‌شود.

این گیرنده‌ها و مسیرهای پیام‌رسانی فعال شده توسط آنها در فصل ۱۶ بررسی می‌شود. نوع دیگری از گیرنده‌های سطح سلول کانال‌های یونی هستند که به طور طبیعی بسته بوده و در پاسخ به اتصال بیگانه باز می‌شوند و به یون‌های ویرهای اجازه عبور از غشاء پلاسما می‌دهند. این گیرنده‌ها، کانال‌های یونی درجه‌دار وابسته به لیگاند نامیده می‌شوند و بطور ویژه در سلول‌های عصبی

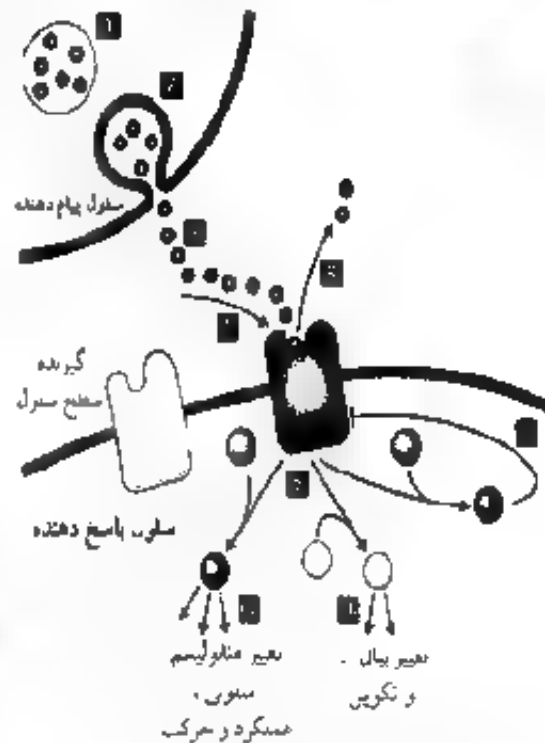
مولکول‌های کوچک (برای مثال اسیدامیه یا مشتقات لیپیدی، اسید کونین)، پپتیدها (برای مثال ACTH و واروپرسین)، پروتئین‌های قابل حل (برای مثال، انسولین و هورمون رشد) و بسیاری از پروتئین‌های متصل به سطح سلول و با ماتریکس خارج سلولی، اکثر گیرنده‌ها به یک مولکول پیام و یا گروهی از مولکول‌های کاملاً مرتبط متصل می‌شوند. تعدادی از مولکول‌های پیام‌رسان (به ویژه مولکول‌های آنگریزین، استروئیدها، ریتورول و تیروکسین) به خودی خود از میان غشاء پلاسما می‌منتشر شده و به گیرنده‌های داخل سلولی متصل می‌شوند. پیام‌رسانی از این گیرنده‌های داخل سلولی به طور مشروح در فصل ۷ بحث شده است.

تعدادی از مولکول‌های پیام‌رسان کوچک آنگریزین بوده و توسط پروتئین‌های عشایی به داخل سیتوپلاسم سلول مذکور، به منظور اثر بر روی رفتار سلول منتقل می‌شوند. مع ذلک، اکثر مولکول‌های پیام‌رسان برای رخنه کردن از میان غشاء پلاسما می‌سیر بررگ و علاوه بر این، شدیداً آب‌جوست هستند. این‌ها به گیرنده‌های سطح سلولی که پروتئین‌های داخلی بر روی غشاء پلاسما می‌سند، متصل می‌شوند. گیرنده‌های سطح سلول عموماً از سه بخش حنا‌گانه تشکیل شده‌اند، یک قسمت بر روی سطح خارج سلولی، بخشی که از غشاء پلاسما عبور می‌کند و مضاف به این، بخشی که به طرف سیتورول است. مولکول‌های پیام‌رسان به عنوان لیگاند^(۱) عمل می‌کنند و به جایگاه مکمل از نظر ساختاری مربوط به زمین عبورکننده‌ی عشایی و یا خارج سلولی گیرنده متصل می‌شوند. اتصال این لیگاند، تغییر ساختمان همدیگر و تر گیرنده اتفاق می‌افتد که سپس به سرتاسر زمین عبورکننده‌ی عشایی تا زمین سیتورولیک منتقل می‌شود و این عمل سبب اتصال و فعال شدن بعدی (و یا مهار) پروتئین‌های دیگر در سیتورول و یا چسبیدن به غشاء پلاسما می‌شود. این فرایند کلی از تبدیل پیام‌های خارج سلولی به پاسخ‌های داخل سلولی، علاوه بر مراحل خاص در بین فریند انتقال پیام^(۲) می‌باشد.

در کل یوکاریوت‌ها فقط در حدود چندین دسته از گیرنده‌های سطح سلولی و تنها چند مسیر پیام‌رسانی داخل سلولی مختلط شده و پروتئین‌های وجود دارند که در سیتورول فعال می‌شوند. دانش ما در این موضوعات عمومی در سال‌های اخیر، به طور وسیعی پیشرفت کرده است، در مقیاسی بزرگ به خاطر اینکه این مسیرها فوق‌العاده حفاظت می‌شوند. مضاف بر اینکه اساساً در موجودات منوعی مانند کرم، پشه و موش‌ها در مسیرهای یکسانی عمل می‌نمایند. ترکیبی از مطالعات ژنتیکی یا آنالیزهای بیوشیمیایی، محققان را قادر به دنبال

1- Ligand 2- Signa. Transduction
3- G-protein - Coupled receptor

و علاوه بر این، جزئیات مولکولی مکانیسم‌هایی که به وسیله آن‌ها فعالیت‌های سلولی گوناگون توسط مجموعه نسبتاً کوچک از گیرنده‌های جهت شده با G پروتئین‌ها کنترل می‌شود و صحنه مسیرهای پیام‌رسانی مربوط به آنها مورد بازبینی قرار می‌دهیم. در پایین، مشاهده خواهیم کرد که مسیر انتقال پیام فعال شده با یک گیرنده می‌تواند مسیر پیام‌رسانی پایین دست گیرنده دیگری را تحت تأثیر قرار دهد (بعضی اوقات به طور مثبت و در دیگر موارد به صورت منفی) که این به منظور یکپارچه کردن پاسخ‌های سلولی با پیام‌های خارج سلولی متعدد انجام می‌شود این نوع هماهنگی در پیام رسانی کلیدی را در پاسخ‌های بدن نسبت به احتیاجات مختلف گلوکز، آب، می‌کند.



۱۵.۱ از پیام خارج سلولی تا پاسخ سلولی

رتباطات توسط پیام‌های خارج سلولی در یک موجود زنده معمولاً مستلزم مراحل زیر است (شکل ۱۵.۱ را ملاحظه کنید).
 ۱ ستر و ۲ رها شدن مولکول پیام‌رسان توسط سلول پیام دهنده؛ ۳ انتقال این پیام به سلول هدف؛ ۴ اتصال پیام مذکور به گیرنده پروتئینی ویژه سطح به تغییرات ساختمانی منجر می‌شود؛ ۵ رساندنی یک یا چندین مسیر انتقال پیام داخل سلولی توسط آن گیرنده فعال شده؛ ۶ تغییرات ویژه در فعالیت سلول، متابولیسم یا رشد و تکامل؛ علاوه بر این معمولاً مستلزم تنظیم پس‌نورد ۷ غیرفعال شدن آن گیرنده و ۸ حذف مولکول پیام‌رسان که این دو با یکدیگر پاسخ سلولی فوق‌الذکر را خاتمه می‌دهد.

سلول‌های پیام‌دهنده مولکول‌های پیام‌رسان را تولید و آزاد می‌کنند

در انسان، پاسخ فوری به تغییرات محیطی عمدتاً به وسیله سیستم عصبی و هورمون‌هایی نظیر پپتیدهای کوچک برای مثال انسولین و هورمون آدرنوکورتیکوتروپیک (ACTH) و مولکول‌های کوچک عروقی از قبیل کاتکول آمین‌ها (برای مثال اپی‌نفرین، نورپینفرین و دوپامین) میانجی‌گری می‌شود. سلول‌هایی که این مولکول‌های پیام‌رسان را می‌سازند در پانکراس (انسولین)، غده هیپوفیز (ACTH)، غده آدرنال (اپی‌نفرین و نورپینفرین)، غده پینهال (نورپینفرین) و قسمتی از معده به نام هیپوتالاموس (دوپامین) یافت می‌شوند. مولکول‌های پیام‌رسان کوچک نظیر نوروترانسمیترهای کاتکول آمینی، در سیتوزول ستر شده و سپس داخل ورنیکول‌های ترشحی منتقل می‌شوند (فصل ۲۳). در حالیکه

شکل ۱۵.۱ اصول کلی پیام رسانی توسط گیرنده‌های سطح

سلول ارتباطات توسط پیام‌های خارج سلولی معمولاً مستلزم مراحل زیر است: ستر مولکول پیام‌رسان به وسیله سلول پیام‌دهنده و الحاق شدن به داخل ورنیکول‌های کوچک داخل سلولی ۱. رها شدن به داخل فضای خارج سلولی از طریق آگزوسیتوز ۲ و انتقال این پیام به داخل سلول هدف ۳. حای که این مولکول پیام‌رسان به یک گیرنده پروتئینی ویژه سطح سلول متصل شده و منجر به فعال‌سازی گیرنده می‌شود ۴. سپس گیرنده فعال شده یک یا چندین مسیرهای انتقال پیام داخل سلولی را پاندازی می‌کند ۵. نهایت به سمت تغییرات خاص و معمولاً کوتاه‌مدت در فعالیت سلولی، متابولیسم یا حرکت (۶) یا سیرت بلندمدت در میان ژن یا مکاس (۷). خاتمه این پاسخ سلولی به وسیله مولکول‌های پیام‌رسان داخل سلولی که فعالیت گیرنده و مهار می‌کند و ۸ علاوه بر این ماحدی پیام خارج سلولی ۹ ایجاد می‌شود.

اهمیت دارند (این گیرنده‌ها در فصل ۲۳ بحث می‌شوند).

در ین فصل در ابتدا اصول کلی پیام‌رسانی سلولی را مرور می‌کنیم. مصالح بر این، شیوه تعیین هویت و توصیف گیرنده‌های سطح سلول را شرح می‌دهیم. پس از آن، چندین ویژگی مربوط به همبستگی از مسیرهای انتقال پیام و به علاوه تنظیم‌شان را بحث می‌کنیم که در سرتاسر تکوین موجودات حفظ شده و در ضمن اینکه در گونه‌های وسیعی از موجودات پیدا می‌شوند. سپس اجزاء متداول در مسیرهای پیام‌رسانی جهت شده با G - پروتئین‌ها را شرح می‌دهیم

حون موجود رنده سنفل می‌شوند و به‌دینا بر روی سلول‌های هدف در فاصله‌ای دور از جایگاه سترش عمل می‌کنند. اصطلاح هورمون عموماً به مولکول‌های پیام‌رسانی که پیام‌رسانی اندوکرین را وساطت می‌کند، سبب داده می‌شود.

در پیام‌رسانی پاراکرین، مولکول‌های پیام‌رسان آزاد شده به وسیله یک سلول، تنها سلول هدف را در مجاورت خود تحت تأثیر قرار می‌دهد. انتقال پیام یک ناقل عصبی از یک سلول عصبی به سلول عصبی دیگر و یا از یک سلول عصبی به سلول عضلانی (انقباض یا مهار انقباض عضلانی) توسط پیام‌رسانی پاراکرین رخ می‌دهد. بسیاری از فاکتورهای رشد^[۱] و تنظیم‌کننده نکوپ در موجودات پرسلولی، نیز بر فردگونه عمل می‌نمایند برخی از این مولکول‌ها به طور محکم به ماتریکس خارج سلولی متصل می‌شوند و اناتون برای پیام‌رسانی) اما متقابلاً می‌تواند در شکل فعال آزاد شوند.

پیام‌های بسیار مهم از سلول‌های دور از سلول‌های پیام‌رسان منتشر می‌شوند که این موجب تشکیل یک شیب غلظت و افتاء پاسخ‌دهی سلولی مقبوض شده که بستگی به خاصه‌ی سلول هدف خاص از جایگاه آزاد شدن پیام دارد.

در پیام‌رسانی اندوکرین، سلول‌ها به سوبسراهای آزاد شده توسط خودشان پاسخ می‌دهند. برخی از فاکتورهای رشد بدین صورت عمل می‌کنند و علاوه بر این سلول‌های موجود در محیط کشب، اغلب فاکتورهای رشدی رشدی ترشح می‌کنند که رشد و تکثیر خودشان را تحریک می‌کند. این نوع از پیام‌رسانی به ویژه مخصوص سلول‌های مرطاتی است. بسیاری از این سلول‌ها فاکتورهای رشد را بیش از اندازه تولید و آزاد می‌کنند که موجب تحریک نامناسب و بدون تنظیم تکثیرش علاوه بر انرگدزی بر روی سلول‌های غیر نوموری مجاورس می‌شود و این فرید ممکن است منجر به تشکیل توده‌ی نوموری شود.

مولکول‌های پیام‌رسانی که پروتئین‌های سرناسری عشاایی (داخل عشاایی) هستند بر روی سطح عشاء موصع‌گیری کرده و علاوه بر این نقش مهمی را در رشد و تکامل بازی می‌کنند (شکل ۱۵۲ قسمت d). در برخی موارد، این پیام‌های متصل به عشاء در یک سلول به گبرده بر روی سطح سلول هدف مجاورش به منظور آغاز نمایر متصل می‌شوند. در موارد دیگر، جزیه پروتئینیک پروتئین پیام‌رسان متصل به عشاء موجب آزاد شدن قطعه‌ی خارج سلولی آن شده که این قطعه نیز در نفس یک مولکول پیام‌رسان محلول عمل می‌نماید.

پیشده‌ها و هورمون‌های پروتئینی توسط مسیر ترشحی شرح داده شده در فصل ۱۴ سمر و پرنارش می‌شوند. در هر دو مورد، وریکول‌های دترای مولکول‌های پیام‌رسان نامبرده فقط در عشاء پلاسمایی در محل نگهدارشان بجمع یافته و منتظر پیام رها شنی می‌مانند. (مرحله ۱ از شکل ۱۵۱ را مشاهده کنید).

تحریک سلول‌های پیام‌رسانی تقریب همیشه با انریش غلظت Ca^{2+} در ردیکی وریکول همراه است که این امر موجب انراج سریع عشاء وریکول‌ها به عشاء پلاسمایی و انوسیتور پیتمدهای دجیره شده و هورمون‌های پروتئینی یا مولکول‌های پیام‌رسانی به محیط اطراف و یا حون می‌شود. (مرحله ۲ از شکل ۱۵۱ را مشاهده کنید).

هورمون‌های پیتمدی رها شده فقط برای لحظه‌ای گونه‌ای فین از تحریک شدن توسط پروتازهای موجود در حون و یا ماهت در حون باقی می‌مانند. مولکول‌های کوچک رها شده نظیر کاتکول آمین، سریعاً به وسیله انریم‌ها با جذب توسط ناقل‌ها به داخل سلول‌های ویژه، غیر فعال می‌شوند. عمل این‌دیی بین مولکول‌های پیام‌رسان در سلول‌های هدف (فعال‌سازی و مهار آنریم‌های اختصاصی) معمولاً فقط لحظه‌ای گونه‌ای حون می‌کشند بنابراین کاتکول آمین‌ها و برخی از هورمون‌های پیتمدی توانایی میانه‌گیری پاسخ‌های کوتاه مدت را دارند که با تجربه خودشان حاشیه می‌یابد. به منظور پاسخ‌های مداوم و مولای مدت، نظیر تقسیم سلولی یا سایر سلولی، سلول‌ها باید در معرض مولکول‌های پیام‌رسان برای دورهای طولانی مدت (معمولاً ساعت‌ها) قرار بگیرند.

مولکول‌های پیام‌رسان می‌توانند به طور موضعی و یا در فواصل دور عمل نمایند

مولکول‌های پیام‌رسان به سمت سلول‌های هدفشان مسافرت می‌کنند. (مرحله ۳ از شکل ۱۵۱ را مشاهده کنید). برخی عوامل مولاتی را از طریق حون طی می‌کنند و برخی بیشتر اثرات موضعی دارند. در حیوانات، پیام‌رسانی به وسیله‌ی مولکول‌های خارج سلولی می‌تواند به سه نوع تقسیم‌بندی نمود: (اندوکرین)^(۱)، پاراکرین^(۲) و انوکرین^(۳). این تقسیم‌بندی بر مبنای مسافت عملکردی این پیام‌ها است (شکل ۱۵۰-۲۸-۱). مصاف بر اینکه پروتئین‌های متصل‌شونده به عشاء خاص روی یک سلول، توانایی پیام‌رسانی به سلول مجاور را دارند.

در پیتم‌رسانی اندوکرین، مولکول‌های پیام‌رسان، توسط سلول‌های پیام‌دهنده سمر و ترشح شده و از طریق سیستم گردش

1- Endocrin

2- Paracrine

3- Autocrine

4- Growth factors

دیگر، فاکتور رشد اپیترمی (EGF) است که به صورت یک پروتئین داخل غشایی می‌شود. EGF متصل به غشاء می‌تواند به سلول مجاور متصل شده و از طریق تماس مستقیم پیام‌رسانی کند، برشی به وسیله‌ی یک پروتئین خارج سلولی سبب آزاد شدن شکل محلول EGF شده که این می‌تواند به روش پاراکرین و یا اتوکرین پیام‌رسانی کند.

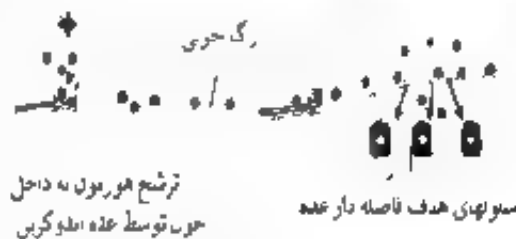
اتصال مولکول‌های پیام‌رسان، پاسخ‌هایی را درون سلول‌های هدف فعال می‌کند.

وقتی که یک مولکول پیام‌رسان به سلول هدف رسیده، به گیرنده‌ای در سطح آن سلول متصل می‌شود (شکل ۱۵-۱، مرحله ۱). مشاهده کنید: بحثی وسیعی از گیرنده‌ها با اتصال مولکول‌های متصل به غشاء و یا ترشح شده فعال می‌شوند (از قبیل هورمون‌ها، فاکتورهای رشد، ناقلین عصبی و هورمون‌ها). ولیکن برخی از گیرنده‌ها توسط تغییر غلظت یک متابولیت (برای مثال، اکسیژن یا مواد غذایی) و یا به وسیله‌ی محرک‌های فیزیکی (برای مثال، نور، حرارت یا تماس) فعال می‌شوند.

همانگونه که قبلاً اشاره شد، گیرنده‌های پروتئینی ویژه برای هر مولکول پیام‌رسان خارج سلولی آنیوسته تقریباً همیشه بر روی سطح سلول هدف قرار گرفته‌اند. مولکول پیام‌رسان به جایگاهی بر روی دُمین خارج سلولی گیرنده مذکور بر اثر مکمل بودن مولکوبندی‌شان متصل می‌شوند (شکل ۱۵-۲، صص ۲ و ۳ مشاهده کنید).

اتصال بیگانه موجب تغییر شکل فضایی در گیرنده‌ی متصل به غشاء شده که سبب اعزاز رجیترای از واکنش‌های منتهی به پاسخ‌های سلولی خاص در داخل سلول مذکور می‌شود. انواع مختلف سلول‌ها ممکن است که مجموعه‌ی متفاوتی از گیرنده‌ها را برای لیگاند مشابه داشته باشند که هر یک از آنها می‌تواند پاسخ متفاوتی را ایجاد نماید و یا اینکه گیرنده‌های مشابه ممکن است که بر روی انواع متنوعی از سلول‌ها یافت می‌شوند و علاوه بر این اتصال یک لیگاند خاص به یک گیرنده ویژه ممکن است پاسخ متفاوتی را در هر نوع سلول آغاز کند. در این صورت، یک لیگاند می‌تواند سلول‌های مختلف را نسبت به پاسخ دادن بر مجموعه‌ی متنوعی از مسیرها آگاه نماید. اتصال بیگانه به گیرنده‌های جفت شده با G-پروتئین‌ها، یک پروتئین داخل سلولی (G پروتئین ۲ حرنی) را برای سیال یک GDP با GTP فعال می‌کند. تغییر شکل فضایی آگاهی شده به وسیله‌ی اتصال GTP، به نوبه خود، برهمکنش G-پروتئین با پروتئین‌های انتقال پیام پایین دست را تحت تأثیر قرار می‌دهد.

۱۵-۱ پیام‌رسانی اتوکرین



۱۵-۲ پیام‌رسانی پاراکرین



۱۵-۳ (C) پیام‌رسانی اتوکرین



۱۵-۴ (d) پیام‌رسانی از طریق پروتئین‌های متصل به غشاء



شکل ۱۵-۲ نمایش عمومی پیام‌رسانی داخل سلولی (۱۵-۲)

پیام‌رسانی سلول به سلول توسط ترکیبات شیمیایی خارج سلولی در فاصله‌های دور از چند میکرومتر در پیام‌رسانی اتوکرین و پاراکرین تا چند صدمه در پیام‌رسانی اتوکرین رخ می‌دهد. (d) پروتئین‌های متصل به غشاء بلاستایی در یک سلول قادر به برهمکنش مستقیم با گیرنده‌های سطحی در سلول‌های مجاور هستند.

برخی از مولکول‌های پیام‌رسان می‌توانند هم در بُرد کوتاه و هم در بُرد بلند عمل نمایند. برای مثال، اپی‌هرین، در نقش یک ناقل عصبی (پیام‌رسان پاراکرین) و علاوه بر این به عنوان یک هورمون سیستمیک (پیام‌رسان اتوکرین) فعالیت می‌کند. مورد

۱۵-۱ مطالعاتی گیرنده‌های سطح سلول

پاسخ یک سلول و یا یک بافت به پیام‌های خارجی ویژه توسط (a) اجزاء تشکیل‌دهنده گیرنده که قادر به شناسایی پیام هستند (b) مسیرهای انتقال پیام فعال شده واسطه‌ای بین گیرنده و (c) فرایندهای داخل سوبی متأثر از این مسیرها، دیکته می‌شود به یاد داشته باشید که میانکشی بین لیگاند و گیرنده موجب تغییر شکل فضای درگیر بر روی پروتئینی می‌شود که آن را قادر به میانکشی با دیگر پروتئین‌ها می‌سازد و بدین وسیله یک ایشار پیام‌رسانی آغاز می‌شود (شکل ۱۵-۱، مراحل ۱ و ۲ را مشاهده کنید)

در این بخش اساس بیوشیمیایی مربوط به ویژگی اتصال لیگاند گیرنده، علاوه بر توانایی غنضت‌های مختلف لیگاند برای فعال شدن یک مسیر مورد مطالعه قرار می‌گیرد. همچنین تکنیک‌های آزمایشگاهی مورد استفاده برای تحلیص و توصیف گیرنده‌های پروتئینی را بررسی می‌کنیم.

بسیاری از این روش‌ها برای گیرنده‌هایی که میانجی‌گر آندوسیتوز (مصل ۱۴) یا اتصال سلولی (فصل ۱۹)، علاوه بر گیرنده‌های که پیام‌رسانی را وساست می‌کنند قابل استفاده است. گیرنده‌های سطح سلولی معمولی در ۱۰۰۰ تا ۵۰۰۰۰ نسخه در هر سلول حضور دارند شاید این تقریباً زیاد به نظر می‌رسد، اما یک سلول معمولی پستاندرلی تقریباً 10^{10} مولکول پروتئین و 10^{10} پروتئین بر روی عشاء پلاسمایی خود دارد، بنابراین، گیرنده برای یک مولکول پیام‌رسانی ویژه عموماً فقط $1/10$ تا $5/10$ درصد پروتئین‌های عشاء پلاسمایی را تشکیل می‌دهد. این توانایی پایین، جداسازی و خالص‌سازی گیرنده‌های سطح سلول را دشوار می‌کند. خالص‌سازی گیرنده همچنین مشکل است، به دلیل اینکه پروتئین‌های داخل عشایی در ابتدا باید به وسیله‌ای یک شویده‌ای غیریبوی از عشاء به صورت مخلوط خارج شوند (شکل ۱۵-۲، ۱۰-۲۳ را مشاهده کنید) و سپس از دیگر پروتئین‌های سلولی خالص‌سازی شود.

گیرنده‌های پروتئینی به صورت اختصاصی به لیگاند‌ها متصل می‌شوند

هر گیرنده به طور کلی فضا به یک مولکول پیام‌رسانی یا گروهی از مولکول‌ها یا ارتباط خیلی نزدیک و مرتبط از نظر ساختاری متصل می‌شود. ویژگی اتصال^(۱) گیرنده‌ها به توان‌ییشان برای تشخیص مولکول‌های مسیر مرتبط نسبت داده می‌شود اتصال لیگاند به

گیرنده‌های انسانی برای هورمون‌های آبی‌هری، سرتوین و گلوکاکور، مثال‌هایی از گیرنده‌های جذب شده با G - پروتئین‌ها هستند. همانگونه که در فصل‌های دیگر بحث کردیم، معیر شکل فضایی ناشی از اتصال لیگاند به برخی دیگر از گیرنده‌ها، فعالیت فسفریلاسیون (فعالیت کهری) زمین داخل سلولی گیرنده‌ها با یک آنزیم کباز میتوکلونک متص شده را تحریک و با گاهی اوقات مهر می‌کند و به دنبال فسفریلاسیون سوبستراهای پروتئینی در میتوکلون فعالیت‌های معیر می‌کند. با این وجود فعال شدن دیگر گیرنده‌ها پروتئولیز و تشکیل کمپلکس‌های چندپروتنی داخل سلولی را درگیر می‌کند که موجب رها شدن پروتئین‌های انتقال پیام می‌شود.

از پیام خارج سلولی به پاسخ سلولی

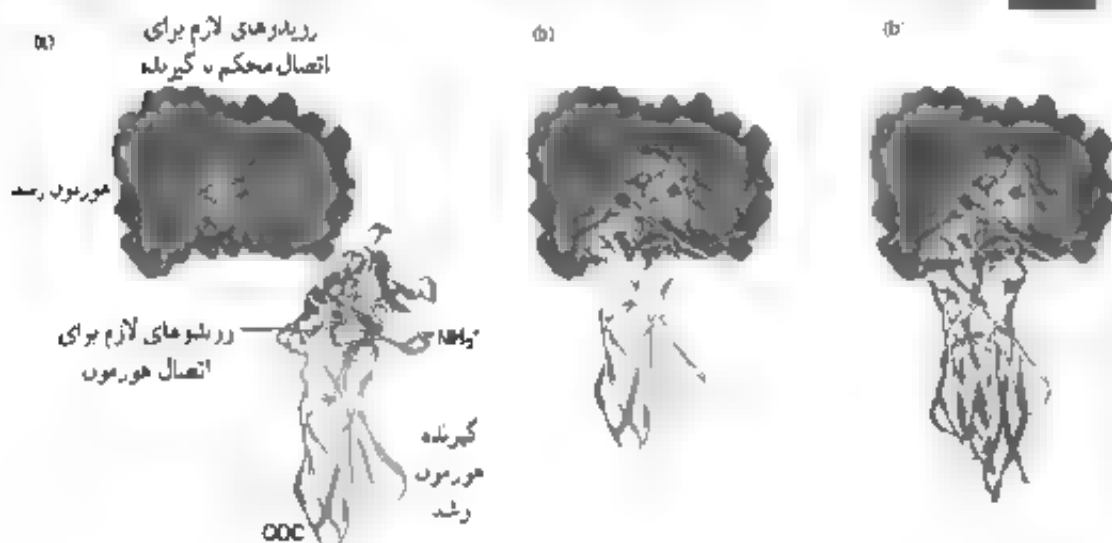
■ مولکول‌های پیام‌رسان خارج سلولی میانکشی‌های بین موجودات رسده تک سلولی را تنظیم می‌کنند و تنظیم‌کننده‌های سامی فیزیولوژی و تکوین موجودات رسده پوسلوی هستند.

■ مولکول‌های پیام‌رسان خارج سلولی به گیرنده‌ها متصل می‌شوند و معیر ساختاری را در گیرنده القاء می‌کند (فعالسازی) و تغییراتی در فعالیت‌ها و اعمال درون سلولی ایجاد می‌شود.

■ در پیام‌رسانی پاراکرین، پیام‌ها از یک سلول بر روی سلول‌های مجاور عمل می‌کنند و یا در آندوکرین بر روی سلول‌های با فاصله زیاد از سلول عمل می‌کنند و در پیام رسانی اتوکرین سلول پیام‌دهنده بر روی خودش اعمال اثر می‌کند (شکل ۱۵-۲، ۱۵-۲۱ را ملاحظه کنید).

■ پیام‌های خارجی شمس پروتئینی و پیپتیدهای ترشحی و یا لنگر شده به عشاء (یا بر سطح خارج سلولی حل شمانند و یا در ماتریکس خارج سلولی قرار گرفته‌اند) مولکول‌های چربی دوست کوچک (مانند هورمون‌های استرویدی و تیروکسین) مولکول‌های آب‌دوست کوچک (مانند آبی‌هری) گازها (مانند نیتریک اکسید) و محرک‌های فیزیکی (مانند نور) هستند.

■ اتصال مولکول‌های پیام‌رسان خارج سلولی به گیرنده‌های سطح سلولی یک معیر ساختاری را در گیرنده ایجاد می‌کند که منجر به فعالسازی مسیرهای انتقال پیام درون سلولی می‌شود که در بدیهه متابولیسم و عملکرد سلولی یا بین ژن و تنظیم می‌کند.



شکل تجربی ۱۵-۴ قطعات کوچک اسید آمینه‌ای برای اتصال ویژه بین هورمون رشد و گیرنده‌ها مهم است. سطح خارجی عشاء پلاسمایی به سمت‌های پایین شکل است و هر مولکول گیرنده به عشاء توسط مارپیچ‌های هیدروفوبیک گدرده از عشاء لیگاندسازی می‌کند (نشان داده شده است) که ناحیه انتهای کربوکسین شالی ناحیه در شکل است. آنچه‌نشان که از ساختار سه بعدی کمپلکس هورمون رشد - گیرنده تعیین شده است ۲۸ اسیدآمینه در هورمون ارتباط اتصال به گیرنده دارد. هر یک از این اسیدهای آمینه (در هر یک از اسیدآمینه) به آلا این جهش داده شده‌اند و اثر بی‌بر روی اتصال به گیرنده تعیین شده است. (a) بر این مطالعه، مشخص شده است که فقط ۸ اسیدآمینه بر روی هورمون رشد در ۸۵ درصد انرژی اتصال نقش دارند. این اسیدهای آمینه در ساختار یون دو از یکدیگر هستند و یکی در پروتئین ناخورد مجاورند. مطالعات مشابه نشان می‌دهد که دو ریشه تربینوفال گیرنده در انرژی اتصال هورمون شد مؤثر هستند. اگرچه اسیدهای آمینه دیگر در ارتباط هورمون نیز مهم هستند (b) اتصال هورمون رشد به یک مولکول گیرنده به اتصال گیرنده بود به طرف مقابل هورمون دنبال می‌شود. این مجموعه یکسانی از اسیدهای آمینه را درگیر کرده اما متفاوت در هورمون درگیر می‌کند. همانگونه که در فصل بعد مشاهده خواهیم کرد، دیمرهای اسید آمینه که با هورمون اتقاء می‌شود، یک مکانیسم عمومی در فعال‌سازی گیرنده‌ها برای هورمون‌های پروتئینی است.

مولکول‌های پیام‌رسان به چند نوع از گیرنده‌ها متصل می‌شوند و هر کدام می‌تواند مسیرهای پیام‌رسانی داخل سلولی متفاوتی را فعال نماید و بنابراین پاسخ‌های سلولی متفاوتی را برقرار می‌کند. برای مثال، سطح سلول‌های ماهیچه اسکلتی، سون‌های ماهیچه قلب و سلول‌های آسینی پانکراس که آنزیم‌های هضمی هیدرولیتیک را تولید می‌کنند، هر یک انواع متفاوتی از گیرنده‌ها را برای اسید کوبین دارند.

در سلول ماهیچه‌ای اسکلتی، ره شدن اسید کوبین از هورمون مجاور، سبب شروع انقباض به وسیله‌ی فعال‌سازی یک کانال یونی در پیچ‌دار مربوط به اسید کوبین می‌شود. در بیماری فلجی اتوایم (۳) میاستنیا گراویس (۴)، پس از آنتی‌بادی‌هایی تولید می‌کنند که فعالیت گیرنده‌های اسید کوبین خودش را بنوک می‌کند. در ماهیچه قلب، فسف‌ها نشان اسید کوبین توسط بورین‌های مختلف موجب فعال

یروهای غیرکوالان جذباتی و سیف (از لیبل می‌کنس‌های یونی و سد و آلس و هیدروفوبیک) و ارتباط مکمل بودن مولکولی (۱) بین سطح جبهه‌کشی‌های گیرنده و لیگاند بستگی دارد (شکل ۲.۱۲ را مشاهده کنید). برای مثال گیرنده انسولین به این هورمون و هورمون‌های مرتبط تحت عنوان فاکتورهای رشد شبه انسولین ۱ و ۲ (IGF-1 و IGF-2) متصل می‌شود، ولیکن به هورمون دیگر متصل نمی‌شود.

به همین ترتیب گیرنده‌ای که به هورمون رشد متصل می‌شود به دیگر هورمون‌هایی یا ساختار مشابه متصل نمی‌شود و علاوه بر می گیرنده‌های استیل کوبین، فقط به این مولکول کوچک متصل می‌شوند و با دیگر هورمون‌هایی که فقط اندکی از نظر ساختار شیمیایی متفاوتند نیز متصل نمی‌شود.

به نهای هر گیرنده پروتئینی به وسیله‌ی اتصال اختصاصی به لیگاند ویژه توصیف می‌شود، بلکه کمپلکس پیگاند - گیرنده خاصه بر یک ویژگی انرژی (۲) را از خود نشان می‌دهد به دلیل اینکه کمپلکس یک پاسخ سلولی ویژه را وساطت می‌کند بسیاری از

1 Molecule complementarity

2- Effector specificity 3- Autoimmune paralytic

4- Myasthenia gravis



$$K_d = \frac{[R][L]}{[RL]} \quad \text{معادله (۱۵۲)}$$

توصیف کرد که $[R]$ و $[L]$ به ترتیب غلظت‌های گیرنده‌ی آزاد (به عبارت دیگر گیرنده بدون اتصال لیگاند) و لیگاند آزاد در حالت تعادل هستند و $[RL]$ بر غلظت کمپلکس بیگانه گیرنده است. K_d (ثابت تفکیک)، اندازه‌گیری تمایل گیرنده به لیگاندش است.

k_{off} پایین‌تر نسبت به k_{on} نتیجه پایداری بیشتر کمپلکس RL اتصال محکم‌تر و بنابراین مقدار کمتر K_d است. شیوه‌ی دیگر برای مشاهده‌ی این نکته مهم این است که K_d معادل غلظتی از لیگاند است که در آن نیمی از گیرنده‌ها به لیگاند متصل شده‌اند. در این غلظت از لیگاند مساوی $[R]=[RL]$ برقرار است و بدین ترتیب از معادله ۱۵۲ نتیجه می‌شود که $K_d=[L]$ مقدار کم K_d نشان می‌دهد که غلظت کمتری از لیگاند برای اتصال به 50% درجه گیرنده‌های سطح سلول لازم است. در این حالت، K_d برای واکنش اتصال، اساساً برابر با ثابت میکائلیس^(۲) K_m است، که این صریحاً تعریف یک آنزیم را برای سوبستراش معکس می‌کند (فصل ۳). ویکس همانند تمامی ثابت‌های تعادلی، مقدار K_d بستگی به مقدار مطلق k_{on} و k_{off} ندارد بلکه به سببسان وابسته است. در بحث بعدی ما شیوه‌ای که K_d به صورت آزمایشگاهی تعیین می‌شود را یاد می‌گیریم.

از سنجش‌های اتصال برای شناسایی گیرنده‌ها و تعیین تمایلات برای لیگاند استفاده می‌شود

معمولاً گیرنده‌ها را به وسیله توانایی‌شان برای اتصال به لیگاند رادیواکتیو در سلول‌های سالم یا بخش‌های سلولی، تعیین و اندازه‌گیری می‌کنند. شکل ۱۵۳، این سنجش اتصال را برای میابکشن انسولین با گیرنده‌های انسولین در سلول‌های کبدی نشان می‌دهد. مقدار انسولین رادیواکتیو متصل شده به گیرنده‌ها نشان روی سلول‌های در حال رشد در یتری دیش (محور افقی) به عنوان فعالیت روبه رشد انسولین افزوده شده به منبع خارج سلولی محتامیه می‌شود (محور عمودی). هم تعداد جایگاه‌های اتصال لیگاند در هر سلول و هم میزان K_d به اساس از محاسبه اتصال ویژه (محاسبه B) تعیین می‌شود. معمولاً این محتامیه با استفاده از پریم‌های تطابق محاسبه می‌شود. فاس استفاده برای معادله آزمایشگاهی انجام

شدن یک گیرنده جهت شده با G - پروتئین و کد شدن سرعت انقباض و بنابراین کند شدن ضربان قلب می‌شود. رها شدن اسید کولین ردیک سلول‌های آسمی پانکراس موجب بالا رفتن غلظت Ca^{2+} سیتروپیک شده که این نیز گزوسیور انزیم‌های هضمی دجیره شده در گرانول‌های ترشحی را آزاد و هضم غذا را تسهیل می‌کند.

این روش، تشکیل کمپلکس‌های مختلف گیرنده - لیگولین در انواع مختلف سلول‌ها منجر به پاسخ‌های سلولی متفاوتی می‌شود. از سوی دیگر، گیرنده‌های متفاوت از یک دسته که به لیگاند‌های مختلفی متصل می‌شوند اغلب پاسخ‌های سلولی مشابهی را در یک سلول ارائه می‌کنند. با پیام‌های سلولی متفاوت می‌تواند موجب تغییر عمومی در رفتار یک سلول شود. برای مثال، در سلول‌های کبد، هورمون‌های این‌هریس، گلوکوکور و ACTH، به غشاء مختلف خانواده گیرنده‌های حب شده با G - پروتئین متصل می‌شوند. ویکس تمامی این گیرنده‌ها مسیر انتقال پیام مشابهی را فعال می‌کنند. مثلاً موجب سنتز مولکول پیام‌رسان کوچک داخل سلولی (cAMP) شده که این نیز به بوبه‌ی خود فعالیت متابولیک‌های متنوعی (مانند شکستن گلیکوژن) را تنظیم می‌کند. بدین ترتیب، هر سه هورمون اثر مشابهی را در متابولیسم سلول‌های کبدی دارند (در بحث‌های ۱۵۴ و ۱۵۵، بیشتر شرح داده شده است).

ثابت تفکیک^(۱)، اندازه‌گیری تمایل گیرنده به لیگاندش است

اتصال لیگاند به یک گیرنده معمولاً به صورت یک واکنش قابل برگشت ساده قابل مشاهده است که گیرنده به صورت R و لیگاند به صورت L و کمپلکس بیگانه - گیرنده به صورت RL نمایش داده می‌شود



k_{off} ثابت سرعت تفکیک لیگاند از گیرنده‌اش، و k_{on} ثابت سرعت تشکیل کمپلکس لیگاند - گیرنده از لیگاند آزاد و گیرنده می‌باشد.

در حالت تعادل، سرعت تشکیل کمپلکس لیگاند - گیرنده برابر با سرعت تفکیک آن می‌باشد و مضاف بر اینکه می‌توان به وسیله‌ی یک معادله اتصال تعادلی ساده

1- Dissociation Constant

2- Michaelis Constant

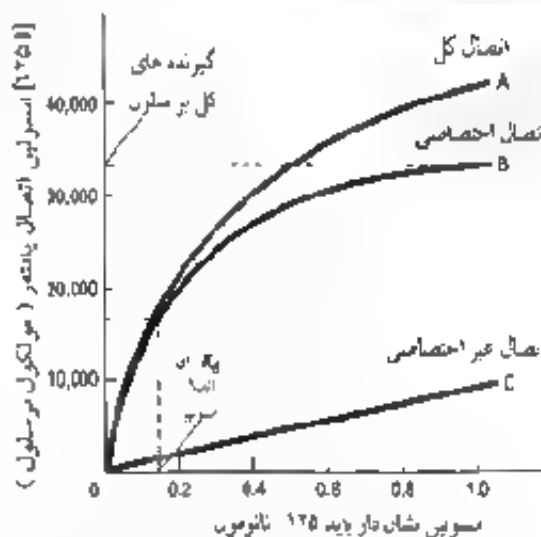
شکل ۱۵-۴، میزبان K_d برابر با 10^{-10} مولار است. به عبارت دیگر، غلظت انسولین مایع خارج سنونی لازم برای اینکه ۵۰ درصد از گیرنده‌های انسولین در سلول با یک انسولین اشغال شود برابر با 10^{-10} مولار می‌باشد. معمولاً یک گیرنده نمایان مختلفی برای هر لیگاند قادر به اتصال به آن را دارد.

برای مثال سنجش اتصال مشابه شدن داده است که K_d برای اتصال فاکتور رشد شبه انسولینی ۱ (IGF-1) برای گیرنده انسولین برابر با 10^{-10} مولار است. لذا غلظت بالاتر از ۲۰۰ برابر IGF-1 نسبت به انسولین برای اتصال ۵۰ درصد گیرنده‌های انسولینی لازم می‌باشد.

سنجش‌های اتصال مستقیم مشابه با آنچه که در شکل ۱۵-۴ نشان داده شده، به گیرنده‌هایی امکان‌پذیر است که تمایل بالایی برای لیگاند هایشان دارند از جمله گیرنده‌ها می‌توان به گیرنده اریثروپوئیتین ($K_d = 1 \times 10^{-11} M$) و گیرنده انسولین در سلول‌های کبدی ($K_d = 1/4 \times 10^{-10}$) اشاره کرد.

با این حال، بسیاری از لیگاندها نظیر اریثروپوئیتین و دیگر کاتکون آمین‌ها، به گیرنده‌هایشان با تمایل بسیار پایین‌تری متصل می‌شوند در صورتی که K_d برای اتصال، تقریباً بزرگتر از $10^{-7} M$ باشد. در حالتی که ثابت سرعت k_{on} نسبتاً بزرگتر از k_{off} است، احتمال می‌رود که مدت زمانی چند ثانیه تا چند دقیقه برای محاسبه میزان پیگاند متصل شده مورد نیاز است. (برخی از لیگاندهای متصل شده به گیرنده جدا خواهند شد و لذا مقدار مشاهده شده به طور حساب شده‌ای خیلی کم خواهد بود). یک شیوه برای شناسایی اتصال ضعیف پیگاند به گیرنده‌هاش بصورت یک سنجش رقابتی^(۱) با لیگاند دیگری که به گیرنده همسان یا تمایل بالایی (میران K_d پایین) متصل می‌شود انجام می‌گیرد در این نوع سنجش، پیگاند (رقیب^(۲)) با تمایل پایین و بدون برجسب را به صورت افزایشی و پیگاند با تمایل بالا و برجسب رادیواکتیو با مقدار ثابت به سلول نمونه اضافه می‌شود (شکل ۱۵-۵).

اتصال رقیب بدون برجسب^(۳)، اتصال لیگاند رادیواکتیو را به گیرنده بلوکه می‌کند. غلظت رقیب لازم برای مهار اتصال رقیبی از لیگاند با برجسب رادیواکتیو تقریباً برابر با مقدار K_d مربوط به اتصال رقیب به گیرنده است. اندازه‌گیری دقیق میزان پیگاند با تمایل بالایی متصل شده به گیرنده، در این سنجش امکان‌پذیر است، به دلیل اینکه



▲ شکل تجربی ۱۵-۴ برای لیگندهایی با تمایل بالا، سنجش‌های اتصال قادر به تعیین K_d و تعداد گیرنده‌ها در هر سلول است. در اینجا اطلاعات خام مربوط به گیرنده‌های اختصاصی انسولین بر روی سطح سلول‌های کبدی نشان داده شده است. صومالی‌سنونی از سلول‌ها برای مدت یک ساعت بر دمای ۴ درجه سانتی‌گراد با غلظت رو به افزایش انسولین شش‌دار با 125 انکوبه می‌شود. پایین‌ترین دما به منظور مهار صومالی‌سنونی‌های سطح سلول استفاده می‌شود. سلول‌های مذکور از انسولین متصل شده جدا می‌شوند (معمولاً به وسیله سانتریفیوژ) و میزان رادیواکتیویته اتصال برای آنها محاسبه می‌شود. منحنی اتصال کلی A، انسولین به طور ویژه به گیرنده‌های با تمایل بالا همچون انسولین غیرویژه متصل با تمایل پایین برای مولکول‌های دیگر در سطح سلول را نشان می‌دهد. سهم اتصال غیرویژه نسبت به اتصال کلی با تکرار سنجش اتصال در حضور غلظت بیشتر از 100 برابری انسولین غیرشش‌دار تعیین می‌شود، که این تمامی جایگاه‌های اختصاصی یا تمایل بالا را اشباع می‌کند. در این حالت، کل انسولین‌های شش‌دار به جایگاه‌های غیر اختصاصی متصل می‌شود و منحنی C خاص می‌شود. منحنی اتصال اختصاصی B، به عنوان تفاوت بین منحنی A و C طراحی می‌شود. همانگونه که با ماکزیمم منحنی اتصال اختصاصی B، سپس شد تعداد جایگاه‌های اتصال ویژه برای سنونی (گیرنده‌های سطحی) در هر سلول 32000 است. K_d غلظت سنونی لازم برای اتصال به ۵۰ درصد گیرنده‌های سطحی انسولین می‌باشد (در این مورد در حدود 16500 گیرنده بر سلول). بنابراین K_d برابر با $1/4 \times 10^{-10}$ مولار یا $1/4$ نانومولار است.

می‌بود با فرض اینکه، هر گیرنده عموماً فقط به یک مولکول پیگاند متصل می‌شود، شمار تعداد جایگاه‌های اتصال پیگاند با تعداد گیرنده‌های فعال در هر سلول برابر است. در مثال نشان داده شده در

مقدار مخفیری در مدت زمان لازم برای دستکاری‌های آزمایشگاهی به دلیل محاسبه چنان می‌شود (K_{on} نسبتاً کم).

انصال رقابسی اغلب برای مطالعهٔ مستقیم مصنوعی مربوط به هورمون‌های طبیعی که گیرنده‌ها را مهار می‌کند، مورد استفاده قرار می‌گیرد. این مشتقات که به طور وسیعی در تحقیقات بر روی گیرنده‌های سطح سلول و به عنوان دارو مورد استفاده قرار می‌گیرند، به دو دسته تقسیم می‌شوند: آگونیست^(۱) و آنتاگونیست^(۲). آگونیست‌ها، عمل هورمون طبیعی را با اتصال به گیرنده‌اش تقلید می‌کند و مضاف بر اینکه پاسخ طبیعی را به القاء می‌کند، آنتاگونیست به گیرنده متصل می‌شود ولیکن هیچ پاسخی را القاء نمی‌کند. با اتصال جایگاه‌های اتصال لیگاند بر روی یک گیرنده، یک آنتاگونیست می‌تواند هورمون طبیعی را (آگونیست) ریزد و بنوعی نماید و بنابراین فعالیت هورمون‌زدایی معمولی آن هورمون را کاهش دهد. به عبارت دیگر آنتاگونیست پی‌ام‌اس‌سی گیرنده را مهار می‌کند.

برای نمونه داروی پروپروترنول^(۳) مورد استفاده برای درمان بیماری آسم^(۴) در بررسی می‌کند. داروی پروپروترنول با اضافه شدن دو گروه عامل به این تهرین ساخته می‌شود (سمت راست شکل ۱۵۰ را مشاهده کنید). این دارو، یک آگونیست گیرنده‌های جهت شده با G- پروتئین پاسخ به این تهرین در سلول‌های عضلانی صاف برونشیا است. پروپروترنول تقریباً بیش از ۱۰ برابر در مقایسه با این تهرین به این گیرنده متصل می‌شود. (K_d ۱۰ برابر کوچکتر) (سمت چپ شکل ۱۵۰ را مشاهده کنید). فعال شدن این گیرنده‌ها به شکل شدن ماهیچه صاف برونشیا و بدین ترتیب به شروع عبور هوا در ریه‌ها کمک می‌کند. پروپروترنول در درمان برونشیت مزمن^(۵) و آسم مزمن^(۶) استفاده می‌شود. در مقابل، فعال شدن نوع متفاوتی از گیرنده‌های جهت شده با G- پروتئین پاسخ دهنده به این تهرین در سلول‌های عضلانی - قلبی به سرعت انقباض قلب را افزایش می‌دهد. آنتاگونیست این گیرنده آلیپرنولون^(۷) و ترکیبات محسوب به بلوکه کننده‌های نا^(۸) نسبت داده می‌شود که این آنتاگونیست‌ها برای کند کردن انقباضات قلب در درمان آنژین صدری^(۹) و بریتیمیای قلبی^(۱۰) استفاده می‌شود.

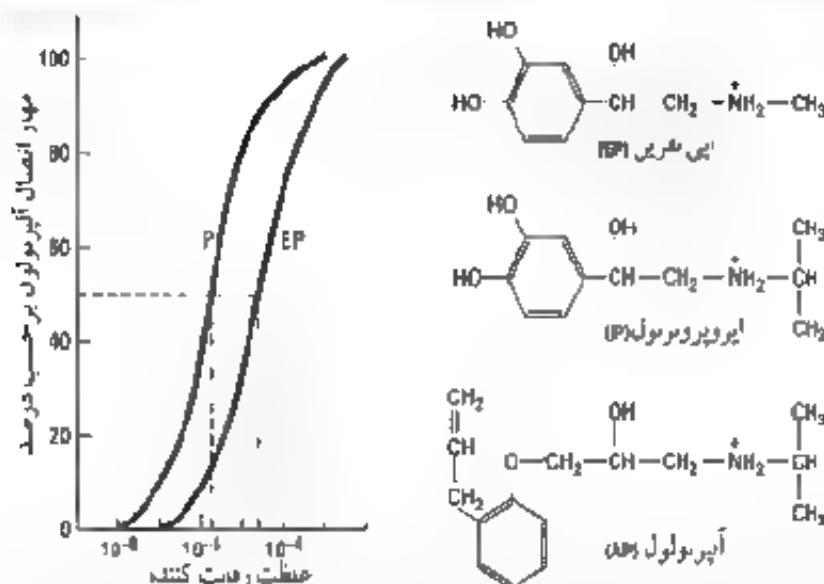
سلول‌های پاسخ دهنده القاء می‌کند، برای انجام شدن آن باید تعادل اتصال (مشار K_d) گیرنده سطح سلول برای هورمون در حال گردش، بیشتر از سطح طبیعی (تحریک شده) آن هورمون در مایع خارج سلولی یا خون باشد. ما می‌توانیم این اصل را در عمل به وسیله‌ای مقایسه سطح انسولین موجود در خون و علاوه بر این، K_d برای اتصال انسولین به گیرنده‌اش در سلول‌های کبدی، مشاهده نماییم. (M 10^{-10} 1.4×10^{-10}). برای مثال فرض کنید که غلظت نرمال انسولین در خون برابر با 10^{-12} مولار باشد. با جایگذاری این مقدار و K_d انسولین در معادله^۱، می‌توانیم بخشی از گیرنده‌های انسولینی را که به انسولین متصل شده‌اند را در حالت تعادل محاسبه نماییم. ($\frac{RL}{RL + R}$) که این مقدار برابر با ۰.۳۳۴ است. به عبارت دیگر، در حدود ۳ درصد از کل گیرنده‌های انسولین به انسولین متصل خواهند شد. در صورتی که غلظت انسولین تا ۵ برابر بالا برود (M 10^{-10} 5×10^{-10})، شمار کمپلکس هورمون - گیرنده، به نسبت بالا خواهد رفت (تقریباً ۵ برابر) به طوری که حدوداً ۱۵ درصد کل گیرنده‌ها به انسولین متصل خواهند شد. اگر کم‌رنگی پاسخ سلولی القاء شده به موازات شمار کمپلکس هورمون - گیرنده باشد [RL]، (که اغلب همین طور است) شد، پاسخ‌های سلولی نیز تا حدود ۵ برابر افزایش خواهد یافت.

از سوی دیگر، فرض کنید که غلظت نسبی انسولین در خون برابر با مقدار K_d (M 10^{-10} 1.4×10^{-10}) باشد، در این حالت ۵۰ درصد کل گیرنده‌ها به انسولین متصل خواهند شد. افزایش ۵ برابری در غلظت انسولین تا M 10^{-10} 7×10^{-10} فقط موجب افزایش ۶۶ درصدی بخشی از گیرنده‌های متصل به انسولین می‌شود (تا ۸۴ درصد متصل می‌شود). لذا به منظور بالا بردن غلظت هورمون تا اینکه موجب افزایش نسبی در بخشی از گیرنده‌های متصل به لیگاند شود، باید غلظت نرمال آن هورمون کاملاً پایین‌تر از میزان K_d باشد. به طور معمول پاسخ سلولی ماکروسم به یک لیگاند ویژه درمانی القاء می‌شود که مقدار جینی کمتری از کل گیرنده‌ها (۱۰۰ درصد گیرنده‌ها به آن لیگاند اتصال یابند. این پدیده را می‌توان با تعیین دامنه پاسخ و اتصال لیگاند به گیرنده در غلظت‌های مختلف لیگاند نشان داد (شکل ۱۵۰). برای مثال، پیش‌ساز سلول فرم خون

پاسخ سلولی حداکثر به یک مولکول پی‌ام‌اس‌سی معمولاً بسیاری به فعال شدن تمامی گیرنده‌ها ندارد.

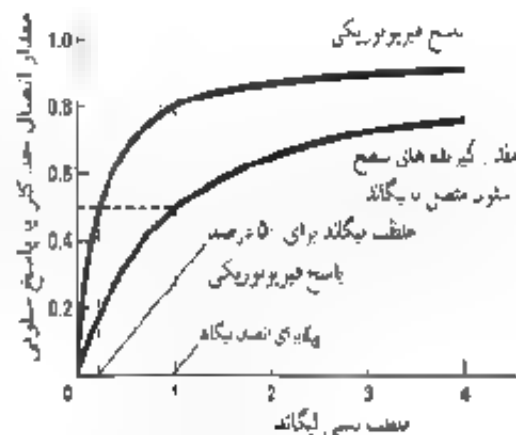
تمامی سیستم‌های پی‌ام‌اس‌سی چنان تکامل یافته‌اند که با دفع سطح مولکول‌های پی‌ام‌اس‌سی خارج سلولی، پاسخ نسبی را در

- | | |
|-----------------------|------------------------|
| 1- Agonists | 2- Antagonists |
| 3- Isoproterenol | 4- Asthm |
| 5- Chronic bronchitis | 6- Emphysema |
| 7- Alprenoiol | 8- Beta blockers |
| 9- Angina | 0- Cardiac arrhythmias |



▲ شکل تجربی شده ۱ برای لیگندهای با تمایل پایینی، اتصال را می توان با سمجش ($K_d \approx 10^{-6}$) رقتی شمایین کرد. در این مثال، لیگاند مصنوعی آئیروپولون، که سمایین بالایی برای اتصال به گیرنده اپی نفرین در سلول های کبدی دارد، به منظور شناسایی اتصال یا لیگاند با سمایین پایین هورمون صبی ایی نفرین (EP) و لیگاند مصنوعی نخت سلول پروپروپونول (IP) اضافه می شود سمجش همانند آنچه که در شکل ۱۵-۴ شرح داده شد انجام شد. با این تمایز که میزان تثبیت آئیروپولون ($[^3H]$) به منظور افزایش مقدار اپی نفرین غیر سمایینار با آئروپروپونول اضافه می شود. در هر غلظت رقایی، مقدار آئیروپولون سمایینر معین می شود در نمودار مهار اتصال ($[^3H]$ آئروپروپونول بر برابر غلظت اپی نفرین یا آئروپروپونول (نظیر آنچه شش داده شده است) نسبت به اپی که اتصال ۵۰ درصد آئیروپولون را مهار می کند، نزدیک به مقدار K_d اتصال رقایی دیگر است. باید توجه کرد که غلظت سی بر روی معیاس لگاریسمی رسم می شود. K_d برای اتصال اپی نفرین به گیرنده های بر روی سلول های کبدی فقط 5×10^{-6} مولار است و قابل اندازه گیری با سمجش مسقیم اتصال بالایی نفرین ($[^3H]$) نخواهد بود. K_d برای اتصال پروپروپونول که پاسخ سلولی برمال را القاء می کند، نسبت به اپی نفرین بیش از ۱۰ برابر کمتر است.

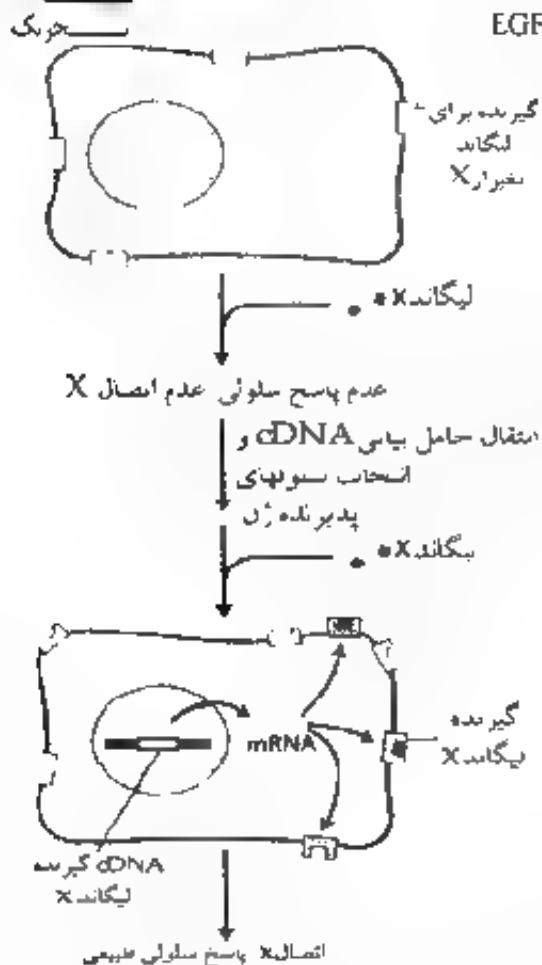
(آرتروئید) تقریباً ۱۰۰۰ گیرنده ی سطحی برای آرتروپونین دارد (آرتروپونین یک هورمون پروتئینی است که سلول های نامرده ر برای تکثیر و تمایز به سلول های قرمز بالغ حوی القاء می کند). به دلیل اینکه فقط ۱۰۰ تا از این گیرنده ها برای انتقال آرتروپونین برای القاء تقسیم یک سلول پیش نیاز لازم است، لذا غلظت لیگاند لازم برای القاء ۵۰ درصد پاسخ سلولی ماکریم به طور سیی پائین تر از مقدار K_d مربوط به اتصال است. در این حالت نمودار درصد ماکریم اتصال در برابر غلظت لیگاند با نمودار درصد پاسخ سلولی ماکریم در برابر غلظت لیگاند متعادل است.



حساسیت یک سلول به پیام های خارجی به توسط تعداد گیرنده های سطحی و تعادلشان به لیگاند تعیین می شود

به دلیل اینکه پاسخ سلولی به یک مولکول پیام رس خاص به تعداد کمپلکس های بیگانه - گیرنده بستگی دارد، از این رو حضور کمتر گیرنده های سطحی یک سلول، حساسیت آن کمتر سلول متکثر به آن لیگاند را به همراه دارد بنابراین، غلظت بالاتری از لیگاند برای

▲ شکل تجربی شده ۲ حداکثر پاسخ فیروپولونیک به پیام خارجی، با انتقال فقط بخشی از گیرنده ها به لیگاند القاء می شود. برای مسیرهای پیام سانی که این رفتار را از خود نشان می دهد، نمودار افزایش اتصال لیگاند به گیرنده و پاسخ فیروپولونیک در غلظت های مختلف لیگاند معادل است. در مثالی که در اینجا مشاهده می کنید، ۵۰ درصد حداکثر پاسخ فیروپولونیک در غلظتی از لیگاند القاء می شود که تنها ۱۸ درصد گیرنده ها سل می شود. به همین ترتیب، ۸۰ درصد حداکثر پاسخ فیروپولونیک وقتی القاء می شود که غلظت لیگاند برابر با مقدار K_d باشد که در آن ۵۰ درصد گیرنده ها اشغال می شوند.



شکل تجربی ۱۵۷ سنشش بیانی عملکردی قادر به شناسایی cDNA رمزگشده گیرنده سطح سلول است. سلول‌های هدف فاقد گیرنده برای یک لیگاند خاص (X) به صورت پدیدار با حامل بیانی cDNA تک‌گشده گیرنده مذکور ترسخت می‌سود. طراحی حامل بیانی اجازه انتخاب سلول‌های ترانسفکت شده را از آن سلول‌هایی که این حامل‌ها را به ژنوم خودشان وارد نکرده‌اند می‌دهد (شکل ۱۵۷، قسمت b را مشاهده کنید). با توجه به اینکه این سلول‌ها پیش از این معای پروتئین‌های مرتبط با انتقال پیام را بیانی می‌کردند، سلول‌های ترانسفکت شده پاسخ سلولی مرمان را به بیگانه نشان می‌دهند در صورتی که cDNA در واقع گیرنده‌ها عملکردی را رمزگذاری می‌کند.

می‌شود استناداً نقش HER2 در پرمای سرطان‌های سینه، منجر به ایجاد آنتی‌بادی‌های مونوکلونال با قابلیت اتصال به HER2 شده و درین وسیله اتصال EGF را بلوکه می‌کند در عمل معلوم شده است که این آنتی‌بادی‌ها در درمان بیماران سرطان سینه‌ای مذکور معید هستند.

ارتباط سرطان سینه و HER2 به وضوح ثابت کرده است که تنظیم تعداد گیرنده‌ها برای یک مولکول پیام‌رسان بیانی شده

القاء پاسخ فیروپوئیتیک در مقایسه با موردی که گیرنده‌های بیشتری حضور دارند، لازم است.

برای روشن کردن ارتباط مهم بین تعداد گیرنده با حساسیت هورمون، اجازه بدهید که مخالف را از یک سلول پیس‌باز اریروپوئیتی هراتر ببریم.

K_d برای اتصال اریروپوئیتین (Epo) به گیرنده‌اش در حدود 10^{-10} مولار است. همانگونه که قبلاً متذکر شدیم فقط ۱۰ درصد از 10^6 گیرنده اریروپوئیتین بر روی سطح یک سلول باید به بیگانه متصل شوند تا ماکریم پاسخ سلولی را القاء نمایند. ما می‌توانیم غنط لیگاند ([L]) لازم برای القاء ماکریم پاسخ به وسیله‌ی بازویسی معادله ۱۵۲، به صورت تعیین کنیم.

$$[L] = \frac{K_d}{\frac{R_T}{R_L} - 1} \quad (152)$$

در اینجا، R_T تعداد کل گیرنده‌ها در هر سلول است. ($R_T = [R] + [RL]$) در صورتی که تعداد کل گیرنده‌های اریروپوئیتین (Epo) در هر سلول (R_T) ۱۰۰۰ باشد، آنگاه برابر با 10^{-10} مولار و $[RL] = 10^3$ است. تعداد گیرنده‌های اشغال شده با اریروپوئیتین لازم برای القاء پاسخ ماکریم، بنا غنط اریروپوئیتین ([L]) 10^{-11} مولار، حداکثر پاسخ را سب خواهد شد. اگر تعداد کل گیرنده‌های Epo (R_T) تا تعداد ۲۰۰ در هر سلول کاهش یابد، تحتاً غنط اریروپوئیتین بالاتر از ۹ برابر (مولار 10^{-10}) برای اشغال ۱۰۰ گیرنده و مضاف بر این، القاء حداکثر پاسخ لازم است. از این رو، وضوحاً حساسیت سلول به هورمون به سبب منائر از تعداد گیرنده‌های موجود برای آن هورمون (علاوه بر K_d) است.

فاکتور رشد اپیتلیالی (EGF)، اجناسکه از نامش مر می‌بد، تکثیر انواع بسیاری از سلول‌های اپیتلیالی را تحریک می‌کند (مطیر سلول‌هایی که سطح مجرای عدد یستی را می‌پوشاند). در حدود ۲۵ درصد سرطان‌های سینه، سلول‌های موموری، میران افزایش یافته‌ای در یک گیرنده‌ی EGF ویژه با نام HER2 تولید می‌کند. تولید بیش از حد HER2 سبب ایجاد سلول‌های فوق‌العاده حساس به مقدار EGF موجود در محیط می‌کند که به صور مرمان این مقدار برای تحریک تکثیر سلول بسیار کم می‌باشد و لذا رشد این سلول‌های موموری به طور نامناسب به وسیله‌ی

شده در شونده مربوط به پروتئین‌های عشاء، از سنون بادشده عبور می‌کند. فقط گیرنده‌های متصل باقی‌مانده، در حالی که پروتئین‌های دیگر شسته و دور ریخته می‌شوند.

عبور مقدار زیادی از لیگاند قبل از طریق سنون موجب تاخیر بین سن گیرنده‌های متصل به دانه‌های بده و بدین ترتیب از سنون خارج می‌شوند. در برخی موارد، یک گیرنده می‌تواند به اندام ۱۰۰ هزار برابر در یک مرحله کروماتوگرافی تعاملی خالص‌سازی شود.

گیرنده‌ها غالباً از ژن‌های کلون‌شده بیان می‌شوند

رقی که بوالی اسیدآمینه‌های یک گیرنده‌ی خالص سده تعیین شد، می‌توان ژن مربوط به آن را کلون نمود. سنجش عملکردی بیان^(۴) برای cDNA کلون شده در یک سلول پستاندر که به طور طبیعی فاقد گیرنده مرده‌دهنده است می‌تواند یک دلیل فعلی برای کسب پروتئین مناسب فراهم کند (شکل ۱۵.۷). این چنین سنجش‌های بیانی، همچنین امکان مطالعه‌ی اثرات جهش در اسیدهای آمینه خاص بر روی اتصال لیگاند و یا انتقال پیام یا بین دسب را به محقق می‌دهد و بدین وسیله اسیدآمینه سنون موجود در گیرنده را در میانکس با لیگاند یا با پروتئین‌های مهم انتقال پیام تعیین می‌کند.

گیرنده‌های سطح سنون برای پیگیری از موکول‌های پیام‌رس در آن جنال مقدار کمی ارائه می‌شوند که سی‌تول آنها را به وسیله‌ی کروماتوگرافی تعاملی و دیگر تکنیک‌های بیوشیمیایی مرسوم، تخلیص کرد. این پروتئین پایین گیرنده‌های پروتئینی اکون به واسطه‌ی تکنیک‌های متنوع DNA ی نورکیم، ردیابی و کلون می‌شوند. این روش نیز به جلدسازی و خالص‌سازی آنها را از عصاره‌ی سلولی حذف می‌کند.

در یک تکنیک، کتابخانه‌ای از cDNA کلون شده مربوط به کل mRNA استخراج شده از سلول، (از جمله mRNA ی مربوط به گیرنده موردنظر از طریق تکنیک‌های شرح داده شده در صص ۴ به داخل حامل‌های بیانی وارد می‌شوند. سپس این حامل‌های نورکیم به داخل سلول‌هایی که به طور برمال گیرنده‌ی مورد نظر ستر می‌کنند منتقل می‌شوند (شکل ۱۵.۷ را مشاهده کنید). فقط تعداد بسیاری کمی از سلول‌هایی که حاوی cDNA مرده‌دهنده مربوط به گیرنده‌ی دخواه است، آن را ستر می‌کنند. سلول‌های ترانسفکت شده‌ی دیگر پروتئین‌های نامربوط را تولید می‌کنند.

سوسط یک سلول، سقش کلیدی را در هدایت رویدادهای فیزیولوژیکی و تکامی بازی می‌کند. این تنظیم می‌تواند در سطوح رویشی، مرحله و پرتازس پس از مرحله‌ای یا به وسیله‌ی کسب سرعت تجربه شدن گیرنده رخ دهد.

راه دیگر اینکه اندوسیتوز گیرنده‌های موجود بر روی سطح سلول می‌تواند به طور مؤثری تعداد موجود بر برای حاتبه شدن پاسخ سلولی معمول در غلبت پیام‌رسان متداول کاهش دهد همانگونه که در بخش‌های بعدی بحث می‌کیم. مکانیسم‌های دیگری می‌تواند تعاملی گیرنده را برای بیگاند کاهش دهد و بدین ترتیب پاسخ سلول به غلبت تمیل بیگاند کاهش دهد. بنا کاهش در حساسیت سلول به یک لیگاند خاص، حساسیت ردیابی^(۱) نامیده می‌شود، که می‌تواند حاصل مکانیسم‌های موعی باشد و علاوه بر این در توانایی سلول برای پاسخ صحیح به پیام‌های خارجی مهم است.

گیرنده‌ها می‌توانند توسط تکنیک‌های تعاملی خالص‌سازی شوند

به دلیل توانایی پیین گیرنده‌ها، تکنیک‌های ویژه‌ی برای جلدسازی و خالص‌سازی آنها مورد نیاز است. گیرنده‌های سطح سنون را می‌توان از طریق روش‌های جلدسازی ب واسطه‌ی نشان‌گذاری تعاملی^(۲) شناسایی کرد. در این تکنیک، سلول‌ها را با مقدار زیادی از لیگاند یا برچسب نشاندر رادیواکتیو مربوط به گیرنده‌ی مورد نظر مخلوط می‌کنند. پس از اینکه لیگاند‌های متصل نشده شسته شدند، سلول‌ها را یک عامل شیمیایی که به طور کوآلن به لیگاند برچسب‌دار منص به گیرنده در سطح سلون پیوند عرصی برقرار می‌کند، بیمار می‌شوند. وقتی که یک بیگاند نشاندر با رادیواکتیو به طور کوآلن با گیرنده‌های اتصال برقرار می‌کند، حتی در حضور شوینده‌ها و دیگر عوامل دسموره‌کننده‌هایی که به حضور مخلول کرس گیرنده‌های پروتئینی از عشاء سلول استفاده می‌شوند، متصل باقی می‌مانند. لیگاند سالی‌تاز وسیله‌ای را برای ردیابی گیرنده در خلال روش‌های خالص‌سازی مهرا می‌کند.

اعب تکنیک دیگری در خالص‌سازی گیرنده‌های سطح سلون استفاده می‌شود که توانایی اتصال به بیگاندش را حس حل شس توسط شوینده‌ها حصص می‌کند. این تکنیک مشابه کروماتوگرافی تعاملی^(۳) یا کاربرد آنی‌بازی است، (شکل ۳.۲۷ قسمت C). برای خالص‌سازی یک گیرنده با استفاده از این تکنیک لیگاند متعلق به گیرنده مورد نظر به جای آنی‌بازی، به طور شیمیایی به دانه‌های استفاده شده برای تشکیل یک ستون متصل می‌شود. فرآورده حل

- 1- Desensitization
- 2- Affinity labeling
- 3 Affinity chromatography
- 4- Functional expression assay



گیرنده‌های با مقدار کم برای لیگندهای ویژه اغلب از کتابخانه‌های ژنی منتقل شده به سلول‌های کشت داده شده می‌تواند جداسازی شوند.

■ **سجش‌های بیانی عملکردی می‌تواند DNA بی‌راکه** یک گیرنده خاص را رمزدار می‌کند تعیین کند و در مطالعه اثرات جهش‌های خاص بر روی توالی ژن بر روی عملکرد گیرنده مفید هستند (شکل ۲-۱۵ و ملاحظه نمایید).

۱۵-۱ اجزاء به شدت محافظت شده از مسیرهای انتقال پیام داخل سلولی

پیام‌های خارجی به نوع اصلی از پاسخ‌های سلولی را القا می‌کند. ۱- مسیرات در فعالیت و عملکرد آنزیم‌های ویژه و پروتئین‌های دیگری که قبلاً در سلول وجود داشتند ۲- تغییرات در مقدار پروتئین‌های ویژه تولید شده توسط یک سلول (معمول ترین حالت توسط تغییر در فاکتورهای رونویسی که بین ژن و تحریک یا مهار می‌کند) شکل ۱۵-۱، مرحله ۱ و ملاحظه کنید. به طور معمول اولین پاسخ در مقیاس به دومین آن به سرعت بیشتری رخ می‌دهد. پیام‌رسانی از گیرنده‌های جهت شده با G - پروتئین‌ها (در همین فصل به جزئیات بیشتری شرح داده می‌شود) اغلب سبب تغییر در فعالیت پروتئین‌های از قبل موجود می‌شود، به رغم آنکه فعال شدن این گیرنده‌ها در برخی سلول‌ها، تغییر در بیان ژن‌ها را برانگیز می‌کند. دسته‌های دیگر گیرنده‌ها در مرحله اول عمل می‌کنند. (اما به محض برای تنظیم بیان ژن) فاکتورهای رونویسی فعال شده در سیتوپلازم در این مسیرها به سمت داخل هسته حرکت می‌کنند، جایی که آنها رونویسی ژن‌های هدف ویژه‌ای را تحریک (گاهی سرکوب) می‌کنند. ما این مسیرهای پیام‌رسانی را که رونویسی بسیاری از ژن‌های لازم برای تقسیم سلول و برای سیبری از فرایندهای تعمیر سلولی را تنظیم می‌کند در این فصل بحث می‌کنیم.

تصادفی از پروتئین‌های داخل سلولی یا مولکول‌های کوچک در انواع مسووعی از مسیرهای انتقال پیام به کاربرده می‌شوند. این عوامل آنزیم‌های سمپورولیک را القا می‌کند که این آنزیم‌ها به گروه‌های فسفات را به پروتئین‌های هدف ویژه اضافه می‌کند. اتصال لیگاند به گیرنده این آنزیم‌ها را فعال می‌کند و یا بلکه مهار می‌کند و عمل این آنزیم‌ها به بویژه خود فعالیت پروتئین‌های هدف‌شان را فعال یا مهار می‌کند. G پروتئین‌ها عامل دیگری برای بسیاری از مسیرهای انتقال پیام (بین

این سلول‌های کمپای بیان‌کننده‌ی گیرنده‌ی ذبح‌ده از طریق تکنیک‌های مسووعی نظیر تکنیک تصحیک سلول فعال شده با فلورسانس^(۱) با استفاده از لیگاند یا نشان فلورسانس برای گیرنده مورد نظر می‌توان شناسایی کرد (شکل ۲۸-۲ مشاهده کنید). وقتی که کلون cDNA و رمزدهنده مربوط به گیرنده شناسایی شد، توالی آن cDNA و گیرنده پروتئینی استنباط شده از آن، توالی cDNA را می‌توان تعیین کرد. سلول‌های بیان بالایی گیرنده را می‌توان برای حاصل‌سازی مقدار زیادی از آن استفاده کرد که این برای تعیین ساختار سه بعدی آن کاربرد دارد. این اطلاعات ساختاری، مفاهیم دیگری با در مورد مکانیسم‌هایی که توسط آنها گیرنده عمل می‌کند، علاوه بر اینکه سیگنالی که انواع جدید دارو ممکن است با گیرنده می‌کنند را فراهم می‌نماید و از این در درمان بیماری‌ها استفاده می‌شود.

کنش مطالعات ژنتیکی همراه با سجش بیان عملکردی برای شناسایی ژن‌های مربوط به گیرنده‌های ناشناخته استفاده می‌شود. در این روند، توالی‌های DNA بی موجود به منظور تعیین شباهت‌ها با توالی‌های شناخته شده برای گیرنده پروتئینی آنالیز می‌شوند (فصل ۶). هر کدام از ژن‌های مربوط به گیرنده‌ی فرضی که در این کاوش تصادفی می‌شود، سپس به منظور توانایی برای اتصال به یک مولکول پیام‌رسان و یا اینکه القا پاسخ در سلول‌های کشت شده در می‌توان با واسطه‌ی سجش بین عملکردی بررسی کرد.

نکات کلیدی بخش ۲-۱۵

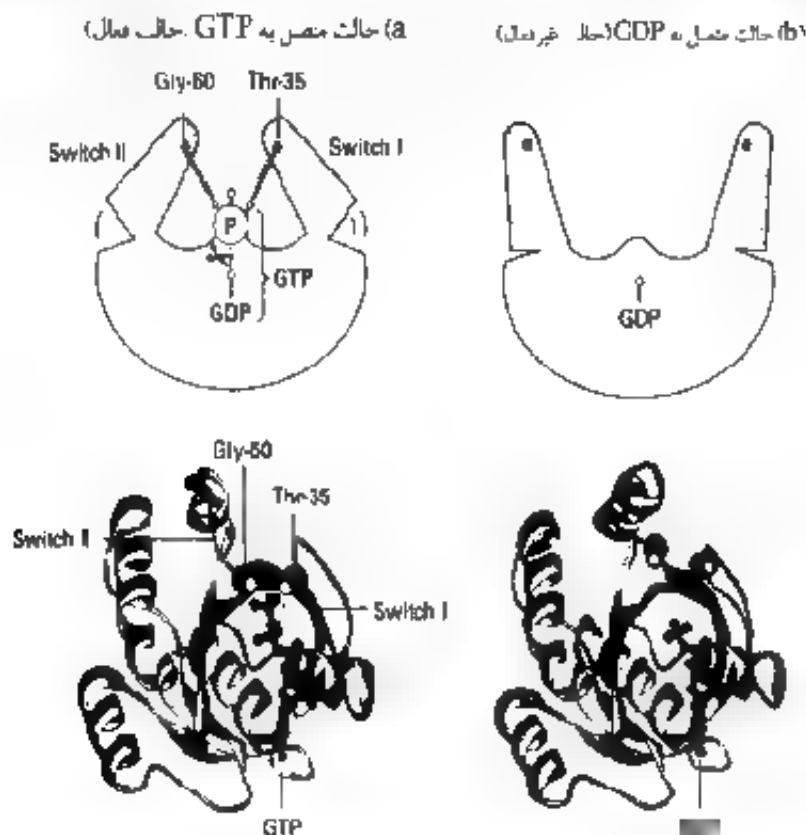
تعیین خصوصیت گیرنده‌های سطح سلولی

■ گیرنده‌ها با ویژگی قابل ملاحظه‌ای به لیگاند متصل می‌شوند که توسط میانکشی‌های غیرکووالانسی بین اسیدهای آمینه ویژه در پروتئین گیرنده و یک لیگاند تعیین می‌شود.

■ غلظتی از لیگاند که در آن نصف گیرنده‌هایش اشغال می‌شوند (Kd) می‌تواند به‌طور تجربی تعیین شود و اندازه‌گیری تمایل گیرنده برای لیگاند است (شکل ۴-۱۵ و ملاحظه کنید).

■ پاسخ حداکثر یک سلول به لیگاند خاص عموماً در غلظت‌هایی از لیگاند اشغال می‌افتد که در آن اغلب گیرنده‌های اشغال شده‌اند (شکل ۶-۱۵ و ملاحظه کنید).

■ به خاطر اینکه مقدار یک گیرنده خاص کاملاً پایدار است (میدانش ۱۰۰۰ تا ۵۰۰۰۰۰ مونومر بر سلول) حاصل‌سازی پوشش‌هایی آن شاید امکان‌ناپذیر باشد ژن‌های رمزکننده



شکل ۱۵-۸ مکانیسم سوئیچ کردن مربوط به C- پروتئین‌ها. توانایی C- پروتئین‌ها برای برهیکش ب پروتئین‌های دیگر و بدین‌انفعال پیام، در وضعیت اتصال به GTP (روشن) و وضعیت اتصال به GDP (خاموش) تفاوت دارد. (a) در حالت فعال (روشن)، دو «دیسک» به‌صورت سوئیچ I و سوئیچ II به‌صورت ۲ انتهای GTP به‌واسطه‌ی میانکشی با گروه‌امیدی اصلی، بخش‌های حفاظت‌شده پروتئین و گلیسین متصل می‌شود. در حالت غیرفعال به‌وسیله هیدرولیز کاتالیز شده، GTPase موجب تغییر ساختار فضایی سوئیچ I و II می‌شود. در حالت خاموش مکانیسم مشابه روبه‌برعکس وجود دارد. (b) در C- پروتئین‌های سه تایی را بین ساختمان فضایی‌های فعال و غیرفعال با تحرک به‌قطعه سوئیچ تغییر می‌دهد.

معرفی کردیم که آنتی‌خانواده GTPase^(۱) در فصل ۲ را تشکیل می‌دهد. این پروتئین‌های متصل‌شده به نوکلئوتید گوانین، وفی که به GTP متصل‌اند روشن، و پس از هیدرولیز GTP به GDP خاموش می‌شود (شکل ۱۵-۲۲ را مشاهده کنید). تبدیل اتفاق شونده توسط سیگنال وضعیت غیرفعال به فعال، به‌وسیله فاکتور تبادل نوکلئوتید گوانین^(۲) (GEF) وساطت می‌شود که سبب آزاد شدن GDP از پروتئین سوئیچ می‌شود.

اتصال بدی GTP (از طریق غلظت بالای داخل سلولی آن نسبت به تعادل اتصال سهیل می‌شود) یک تغییر ساختار فضایی را حثث در دو قطعه شدیداً حفظ‌شده پروتئین (نحت عنوان سوئیچ I و II) اتفاق می‌کند که این پروتئین را به اتصال و فعال

دو وضعیت مائل می‌کند یکی با اتصال GTP که قادر به فعال کردن پروتئین‌های دیگر است و وضعیت دیگری که به GDP متصل‌شده و غیرفعال است. چندین مولکول کوچک (از قبیل Ca^{2+} و cAMP) نیز در مسیرهای انتقال پیام داخل سلولی غالباً استفاده می‌شوند. با این غلبه یکی از این مولکول‌ها موجب انقباض به یک پروتئین هدف داخل سلولی می‌شود که این امر موجب تغییر ساختمان فضایی در آن پروتئین می‌شود و بدین ترتیب فعالی‌ش تنظیم می‌گردد. در اینجا ویژگی‌های پایهای این مولکول انتقال پیام داخل سلولی را مرور می‌کنیم اصول و استثنائات حکم بر شونده‌ای که آنها مسیرهای پیام‌رسانی را مدیریت می‌کند در بخش‌های بعدی این فصل توضیح داده شده است.

پروتئین‌های اتصال‌یافته به GTP غالباً در نقش کپیتهای

خاموشی روشن، به‌کار برده می‌شوند

ما گروه بزرگی از پروتئین‌های داخل سلولی را با نقش کلیدی

۱. GTPase Superfamily

2. Guanine nucleotide - exchange factor

فعال‌سازی تقریباً هم‌هی‌گیرنده‌های سطح سلول، تعییمات مستقیم یا غیرمستقیم را بر فسفریلاسیون پروتئین از طریق فعال شدن پروتئین کینازها (افزافه‌کننده گروه فسفات به ریشه‌های اسیدامینای خاص) و پروتئین فسفاتازها حذف‌کننده‌ی گروه‌های فسفات) هدایت می‌کند. مول‌های خنثوری، دارای دو نوع پروتئین کیناز هستند. ۱- آنهایی که فسفات را به گروه هیدروکسیل بر روی ریشه تیروزین اضافه می‌کند. ۲- آنهایی که فسفات را به گروه هیدروکسیل موجود در ریشه‌های سرین یا ترئونین (با هر دو) اضافه می‌کند.

فسفاتازها می‌توانند به طرر هماهنگ با کینازها در خاموش ب روشن کردن فعالیت پروتئین‌های صنوع عمل نمایند (اسکل ۲۲-۲). مشاهده کنید: نوم‌انس حداقل ۶۰۰ پروتئین کیناز و ۱۰۰ فسفاتاز مختلف را رمزدهی می‌کند. در برخی از مسیرهای پیام‌رسانی، خود گیرنده، فعالیت فسفاتازی و کینازی ذاتی دارد، در مسیرهای دیگر، گیرنده‌ها با کینازهای سیگنالی یا متصل به عشاء میانکشی می‌کنند. مهم‌تر اینکه فعالیت تمامی کینازها شدیداً تنظیم می‌شود. عموماً فعالیت کاتالیتیک خود پروتئین کیناز را واسطه‌ی فسفریلاسیون توسط کینازهای دیگری تنظیم می‌سود (ب انحال مستقیم به پروتئین‌های دیگر و یا به وسیله‌ی معیر در سطح مولکول‌های پیام‌رسان داخل سلولی). نشر حاصل از فعالیت پروتئین‌کینازها، یک ویژگی عسومی بسیاری از مسیرهای پیام‌رسانی است. به طرر کلی، هر پروتئین کیناز ریشه‌های سینامینای ویژه‌ای را در مجموعه‌ای از پروتئین‌های هدف که الگوی بیانشان در انواع مختلف سلول‌ها متفاوت است، فسفرینه می‌کند. بسیاری از پروتئین‌ها، برای چندین کیناز سوسنر هستند که هر یک از این کینازها اسیده‌ی‌امینه متفاوتی را فسفرینه می‌کند. وقوع هر فسفریلاسیون، می‌تواند فعالیت پروتئین هدف خاصی را در مسیر متفاوتی تغییر دهد. چنین صورت که برخی فعال‌کننده و برخی مهارکننده فعالیت آن هستند مثالی که بعداً با آن روبرو می‌شویم؛ گلیکوز فسفریلاز کیناز است که یک آنریم تنظیم‌کننده‌ی در متابولیسم گلیکوزن محسوب می‌سود.

فعالیت تمامی پروتئین کینازها با عملکرد پروتئین فسفاتازها، در مقابل هم قرار می‌گیرند که البته برخی از اینها خودشان، به وسیله‌ی

شدن دیگر پروتئین‌های پیام‌رسان پایین دست ترعیب می‌کند (اسکل ۵۸).

سپس فعالیت ذاتی GTPase مربوط به پروتئین سابرده GTP متصل را به GDP و P_i هیدرولیز می‌کند و بنابراین سبب تغییر ساختمان فصایی از سوچ I و II مربوط به فرم فعال به فرم غیرفعال می‌شود. سرعت هیدرولیز GTP طول زمان باقی ماندن در ساختمان فصایی فعال پروتئین سوچ و توانایی آن را برای سیکال پایین دست تنظیم می‌کند.

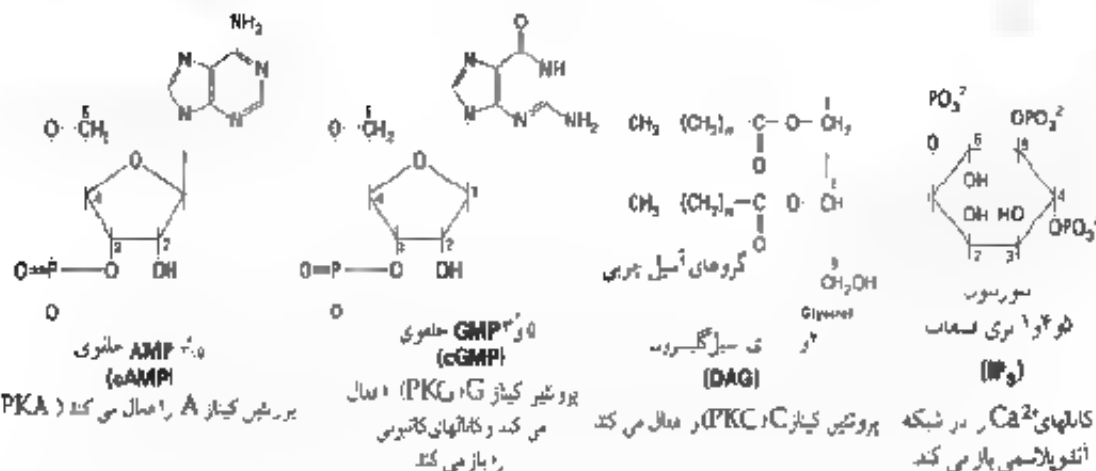
سرعت پایین تر هیدرولیز GTP، پروتئین مذکور را مدت زمان بیشتری در وصیت فعال نگه می‌دود. سرعت هیدرولیز GTP، اععب به وسیله‌ی پروتئین‌های دیگری تنظیم می‌سود. برای مثال، هم پروتئین‌های فعال‌کننده‌ی GTPase^(۱) یا GAP و هم پروتئین‌های تنظیم‌گر پیام‌رسانی G - پروتئین^(۲) یا RGS، هیدرولیز GTP را سرعت می‌بخشند. بسیاری از تنظیم‌گرهای فعالیت G پروتئین‌ها خودشان به وسیله پیام‌های خارج سلولی کنس می‌شوند.

دو دسته بزرگ از پروتئین‌های سوچ GTPase در پیام‌رسانی استفاده می‌سوند: G - پروتئین‌های سه ریزواحدی (بزرگ)^(۳) که قبلاً در مورد آنها اشاره شد، به طرر مستقیم به گیرنده‌های خاصی در سطح سلول متصل شده و برین طررر فعال می‌سوند. گیرنده فعال شده در نقش یک GEF عمل می‌ساید و ردها شدن GDP و اتصال GTP، آغاز می‌کند.

G - پروتئین‌های تک ریزر واحدی (کوچک)^(۴)، نظیر پروتئین‌های Ras و پروتئین‌های ویروس شبه Ras، نقش مهمی را در بسیاری از مسیرهای تنظیم‌کننده مسیر سلولی و خنثرک سلولی دارند. این G پروتئین‌ها، غالباً در سطرها، متخمن جهش‌های فعالگر می‌شوند. پروتئین‌های Ras به طرر غیرمستقیم از طررر پروتئین‌های آداپتور و پروتئین‌های GEF که در فصل بعدی بحث خواهد شد، به گیرنده‌ها متصل می‌شوند. تمامی پروتئین‌های سوچ G، حاوی ناحیه‌ی سه سوچ I و سوچ II هستند که فعالیت پروتئین‌های اثرگر خاص را به واسطه‌ی میانکشی پروتئین پروتئین در زمان اتصال CTP به G پروتئین تنظیم می‌کنند. علی رعم این تشبیهات، دو دسته مذکور از پروتئین‌های متصل شونده به GTP، از طررر ردهای بسیار متفاوتی تنظیم می‌شوند.

پروتئین کینازها و پروتئین فسفاتازها تقریباً در تمامی مسیرهای پیام‌رسانی کار می‌کنند

- 1- GTPase activating proteins
- 2- Regulator Of G protein Signaling
- 3- Trimeric (Large) G Proteins
- 4- Monomeric (Small) G proteins



شکل ۱۵-۹ چهار پیامبر ثانویه داخل سلول عمومی، اثر اصلی و مستقیم و با اثرات هر ترکیبی در پایین فرمول ساختاری آن نشان داده شده است. این کاسیم (Ca²⁺) و همچنین تعدادی از مشتقات هفتامیدیل ایسوپرنول متصل به عشاء در نقش پیامبر ثانویه عمل می کنند.

حاوی ناقل عصبی (فصل ۲۳) می شود. در همه سلول ها این اثرش غلظت Ca²⁺ به وسیله ی پروتئین های اتصال یافته به Ca²⁺ (به ویژه خانواده EF hand) به پمپ کالمودولین با موجب تغییر چرخه - مارپیچ^(۳) احساس می شود (شکل ۳-۹a) و ملاحظه کنید. اتصال Ca²⁺ به کالمودولین و دیگر پروتئین های EF hand موجب تغییر ساختمان فماین آنها می شود. این تغییر، مجور اتصال به پروتئین های هدف متنوع و بدین وسیله خاموش و روشن شدن فعالیتشان را صادر می کند (شکل ۳-۳۱ و ملاحظه کنید).

cAMP (حلقوی)، پیامبر ثانویه تقریباً عمومی مورد استفاده در پیام رسانی اسید در بسیاری از سلول های یوکاریوتی، بالا رفتن غلظت cAMP فعال سازی پروتئین کیناز ویزهای را آغاز می کند که اینها نیز به نوبه ی خود، تغییرات متنوعی را در متابولیسم سلولی انواع مختلفی از سلول ها ایجاد می کند. در دیگر سلول ها، cAMP فعالیت کانال های یونی خاصی را تنظیم می کند. ساختار cAMP و سه نوع دیگر از پیامبرهای ثانویه عمومی در شکل ۱۵-۹ نشان داده شده است. در بخش های بعدی از این فصل، نقش های ویژه پیامبرهای ثانویه را در انتقال پیام فعال شده توسط گیرنده های جهت شده با G - پروتئین ها، بررسی خواهیم کرد.

به دلیل اینکه پیامبرهای ثانویه مانند Ca²⁺ و cAMP، با سرعتی بسیار بالاتر از پروتئین ها، در سرتاسر سیورول بخش

بیم های خارج سلولی تنظیم می شوند. لذا فعالیت یک پروتئین در سلول می تواند حاصل عملکرد پیچیده ای از فعالیت معمولا کیمای چندگانه و ساختارهای مؤثر به روی آن باشد. چنین مثال از این پدیده در نظم جرحه سلولی ج می دهد (در فصل ۲۰ بحث می شود).

پیامبرهای ثانویه، پیام ها را از بسیاری از گیرنده ها، حمل و می کنند.

اتصال (لیگاند ها) پیامبرهای تحسین) به بسیاری از گیرنده های سطح سلول، منجر به افزایش (ب کاهش) کوتاه مدت در غلظت مولکول های پیام رسان داخل سلولی با وزن مولکولی پایین ویر، تحت عنوان پیامبر ثانویه^(۱) می شوند.

یک پیامبر ثانویه مورد استفاده در تقریباً همه سلول های موجودات پرسلولی^(۲) یون کاسیم (Ca²⁺) است. در فصل ۱۱ مذكر شدیم که غلظت Ca²⁺ آزاد در سیورول به واسطه ی پمپ های وابسته به انرژی ATP بسیار پایین (مولار ۱۰^{-۷} تا ۱۰^{-۸}) نگه داشته می شود که به طور مداوم Ca²⁺ را به خارج سلول و یا داخل شبکه آندوپلاسمی (ER) انتقال می دهند. سطح سیورولی Ca²⁺ می تواند از ۱۰ تا ۱۰۰ برابر از طریق راه های ایجاد شده به وسیله ی پیام دخیلر شبکه آندوپلاسمی و یا به واسطه ی ورودش با کانال های کلسیمی از محیط خارج سلولی، افزایش یابد. در عسله، افزایش غلظت Ca²⁺ با القاء پیام، انقباض را آغاز می کند (شکل ۱۷-۲۳) و ملاحظه کنید. در سلول آندوکترین، افزایش مشابه در غلظت Ca²⁺، گدومیتور وریکول های ترشحی حاوی هورمون ها را القاء می کند. در سلول های عصبی، افزایش Ca²⁺ منجر به انتروسیور وریکول های

1 Second messenger 2 Metazoan

3. He ix - 100p - he ix

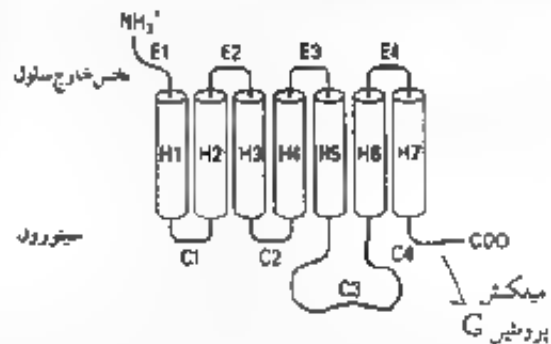
۱۵-۲ اجزاء عمومی سیستم‌های گیرنده‌ای تحت شده با G پروتئین‌ها

همانگونه که در بالا اشاره شد، شاید پرشمارترین دسته از گیرنده‌ها از مخمر تا انسان، گیرنده‌های تحت شده با G- پروتئین‌ها هستند (GPCR). فعال‌سازی گیرنده‌ها به وسیله‌ای اتصال لیگاند، موجب فعال‌سازی G پروتئین‌های سه جزیی تحت شده با آنها می‌شوند که ابتدا بر ب پروتئین‌های پائین دست انتقال پیام میانکنش می‌کنند تمامی GPCR ها در مسیرهای پیام‌رسانی، در اجزاء عمومی زیر اشتراک دارند: ۱- گیرنده‌ای که حاوی ۷ ذمین گذرنده از عشاء است، ۲. G- پروتئین‌های سه جزیی تحت شده با آنها که در حکم یک سوئیچ چرخه‌ای بین حالت‌های فعال و غیرفعال فعالیت می‌کنند ۳. پروتئین اثرگر متصل شده به عشاء ۴. تنظیم پس‌بوردی^(۱) و خاصیت‌زدایی مسیر پیام‌رسانی پیام‌ر ثابویه نیز در مسیرهای GPCR وجود دارد. این عوامل به صورت واحدی هستند و می‌توانند برای کسب تعداد حیرت‌آوری از مسیرهای مختلف یا هم جهت‌وجور شوند. مسیرهای GPCR معمولاً اثرات کوتاه مدت در سلول دارند که بین اثرات را به واسطه‌ی تغییرات سریع و گذرا در پروتئین‌های موجود (انزیم‌ها، کانال‌های یونی، احجام می‌دهند لذا این مسیرها به سلول اجازه‌ی پاسخ سریع به مجموعه متنوعی از پیام‌ها را می‌دهند، خواه این پیام‌ها محرک‌های محیطی مانند نور و یا محرک‌های هورمونی مانند این‌ها برین باشند.

در این بخش، بحسب ویژگی‌های عمومی انتقال پیام یا واسطه‌ی GPCR را بررسی می‌کنیم و سپس، هر یک از عوامل متصل شده به عشاء را به ترتیب گیرنده، G پروتئین‌های سه جزیی و پروتئین‌های اثرگر را مورد بحث قرار می‌دهیم. در بخش‌های ۱۵-۷ و ۱۵-۸ مسیرهای GPCR را شرح دادیم که چندین پروتئین اثرگر مختلف درگیر می‌شوند. پیام‌رسانی کوتاه مدت شرح داده شده در این بخش اغلب توانایی تبدیل شدن به پیام‌رسانی لازم برای تغییر رویسی و در نتیجه ی تغییر سلولی را دارد (در فصل ۱۶ شرح داده شده است).

گیرنده‌های تحت شده با G- پروتئین‌ها خانواده‌ای بزرگ و متنوع با ساختار و فعالیت مشترک‌هستند

همه‌ی گیرنده‌های تحت‌شده با G- پروتئین‌ها جهت‌گیری یکسانی در عشاء دارند و علاوه بر این دارای هفت مارپیچ آلفای گذرنده از عشاء (H₁ - H₇)، چهار قطعه خارج سلولی و چهار قطعه سیپورولیک



شکل ۱۵-۱۰، ساختار کلی گیرنده‌های تحت شده با G- پروتئین‌ها. همه این نوع گیرنده‌ها، جهت‌گیری یکسانی را در عشاء دارند و حاوی هفت ناحیه مارپیچ آلفای گذرنده از عشاء (H₁ - H₇)، چهار قطعه خارج سلولی (E₁ - E₄) و ۴ قطعه سیپورولیک (C₁ - C₄) هستند. قطعه C₃ ترمینال (C₄)، بوب C₃ و در برخی از گیرنده‌ها بوب C₂ در میانکس با G- پروتئین بری‌ترین تحت شده با لی‌درگیر می‌شوند.

می‌شوند، لذا در مسیرهایی به کار برده می‌شوند که هدف پائین دست در دره‌ای داخل سلول و یا اندامکی (مانند وریکول‌های برخی) دور از گیرنده‌ی عشاء بلاسمایی قرار دارد. حریت دیگر پیام‌های ثانویه این است که تشدید یک پیام خارج سلولی را تسهیل می‌کنند. فعال‌سازی گیرنده‌ای منفرد در سطح سلول می‌تواند موجب افزایش محتمل حرار برای غلظت cAMP یا Ca²⁺ در سیپورول شود. هر یک از اینها به جبهه‌ی خود، فعال کردن پروتئین هدف‌شان، فعالیت چند پروتئین پائین دست را تحت تاثیر قرار خواهند داد.

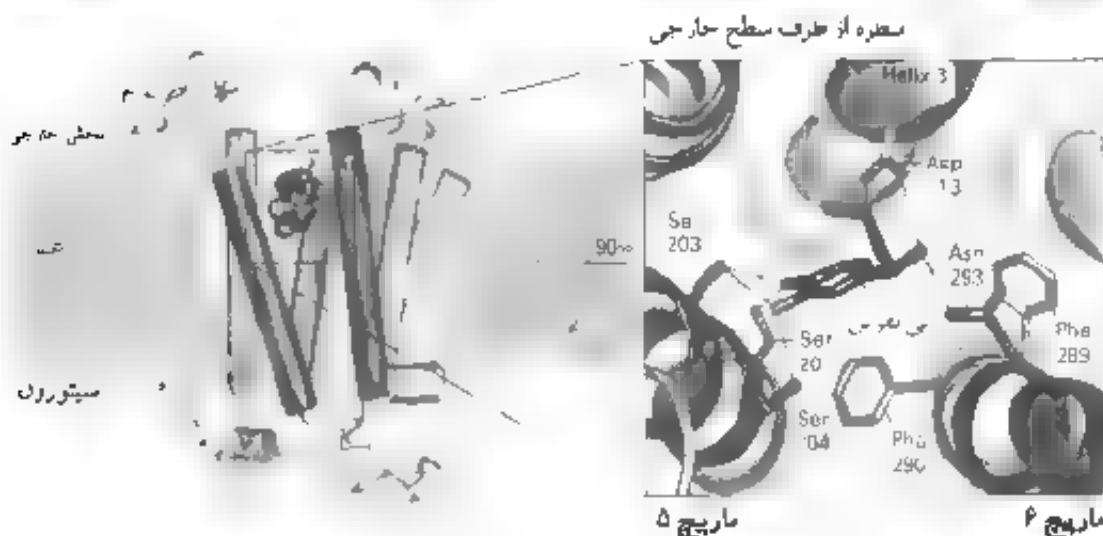
نکات کلیدی بخش ۱۵-۳

اجزاء به شدت حفاظت‌شده مسیرهای انتقال پیام درون سلولی

■ پروتئین کیازها و فسفاتازها در همه مسیرهای پیام‌رسانی به کارگرفته می‌شوند. فعالیت‌های آنها تا حد زیادی توسط گیرنده‌ها تنظیم می‌شوند.

■ سایر پروتئین‌های حفاظت‌شده در بسیاری از مسیرهای انتقال پیام عمل می‌کنند مانند G پروتئین‌های خاموش و روشن‌کننده موبوهری و تری‌هری.

■ غلظت‌های سیپورولی پیام‌های ثانویه (از قبیل Ca²⁺ و cAMP) در پاسخ به اتصال بیگانه به گیرنده‌های سطح سلول افزایش می‌یابد و یا گهگاهی پائین می‌آید (شکل ۱۵-۹ را ملاحظه کنید). این مولکول‌های پیام‌رسان داخل سلول با یون مولکولی کم و غیرپروتئینی فعالیت‌های تریبی و غیرانزیمی پروتئین‌ها را در مسیرهای پیام‌رسانی سلولی تنظیم می‌کنند.



شکل ۱۵-۱ مدل ساختمانی گپلکس شکل گرفته بین این پپتید و گیرنده $\beta\gamma$ آدنوزینیک (تصویر سمت چپ)، مکان نزدیک به هموپتید دولایه‌ای عشاء منن داده شده است. سه مارپیچ آلفا که در اتصال این پپتید مهم‌اند شکل مارپیچ ۵ و مارپیچ ۶ می‌باشد. سمت راست تصویر از سمت خارج است. این پپتید ۵ ریشه اسید آمینه‌ای گیرنده به سطح عشاء می‌انکس می‌دهد. گروه آمین آنها با رنجیره جانبی کربوکسیل اسید تارت ۱۱۳ (D⁺) در مارپیچ ۳ (H3) متکس می‌باشد. بوقرا می‌کند حلقه کاتکون در میانکس آنگریر ۵ فیل آلانین ۲۹ (F²⁹) در مارپیچ ۶ (H6) شرکت می‌کند و علاوه بر این نو گروه هیدروکسیل بر روی حلقه کاتکون، ما گروه‌های هیدروکسیل در ۳ ریشه سرین (S²⁰⁷ و S²⁰⁴ و S²⁰³) مارپیچ ۵ پیوند هیدروژنی برقرار می‌کند.

هستند (شکل ۱۵-۱).

لیگاند (رتینال) موجب تغییر ساختمان فصایی در گیرنده می‌شود بلکه جذب کوتاه‌مدت از نور توسط رتینال متصل شده سبب تغییر در ساختمان فصایی آسین شده و بدین صورت فعال می‌شود (در بخش ۱۵-۵ بحث شده است).

اسیدهای آمینه‌ای که درون گیرنده‌های جذب شده با G⁻ پروتئین‌ها و تشکیل می‌دهند، تنوع زیادی دارند که این امر موجب می‌شود که گیرنده‌های مختلف به موکون‌های کوچک بسیار متفاوتی متصل شوند (آب دوست مانند این پپتید و آنگریر مانند رتینال و بسیاری از مواد خوشبو). شکل ۱۵-۱۱ مدلی از گپلکس تشکیل شده بین گیرنده ۲- β آدنوزینیک و مورمون این پپتید را نشان می‌دهد. تصور می‌شود که این پپتید همانند رتینال به سطح میانی عشاء متصل می‌شود (در این حالت با پیوند غیرکوالان) و با اسیدهای آمینه موجود در سطح داخلی چند مارپیچ آلفای عبورکننده از طول عشاء میانکس می‌کند. همانند مثال ده شده برای تنوع و نحوه عملکرد پروتئین‌های GPCR گیرنده‌های وابسته به G⁻ پروتئین مربوط به این پپتید در بحث خواهیم کرد که در انواع مختلف سلول‌های پستانداران پیدا

همواره، N- ترمینال آنها روی سطح خارج سلولی عشاء، پلاسمایی است. قطعه C- ترمینال (Cq) و لوپ C₃ و در برخی گیرنده‌ها لوپ C₂، در میانکس با G⁻ پروتئین سه جزیی جهت شده با این درگیر هستند. زیر خانواده‌های زیادی از این گیرنده جهت شده با G⁻ پروتئین‌ها وجود دارد که از نظر تکاملی حفاظت شده هستند. اعضاء این زیر خانواده‌ها به خصوص در تولی اسیدآمینه‌ای و ساختار مشابهند.

سطح خارجی تمامی گیرنده‌های جذب شده با G⁻ پروتئین‌ها، عمدتاً از اسیدهای آمینه آنگریر تشکیل شده است که این امر به پروتئین‌های مذکور امکان لیگاندانازی پایدار را در هسته آنگریر عشاء پلاسمایی می‌دهد. یکی از گیرنده‌های جهت شده با G⁻ پروتئین که جزییات مولکولی ساختار آن به خوبی شناخته شده است رتوپسین^(۱) نام دارد. این گیرنده از پروتئین آسین^(۲) تشکیل شده که به طول کوالان به رنگبری چندگانه‌ای مور مور به نام ۱۱ - سیس

رتینال^(۳) متصل شده است. در رتوپسین پروتئین آسین دارای هفت مارپیچ آلفا است که به طور محکم به عشاء متصل شده‌اند. این هفت مارپیچ آلفا، یک بخش مرکزی را که رتینال با پیوند کوالان به آن متصل شده را به طور کامل احاطه می‌کند. در این حالت، اتصال

1 Rhodopsin

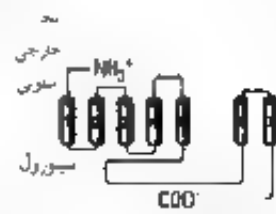
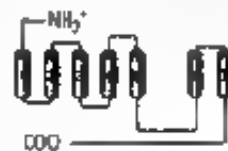
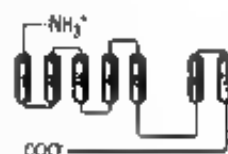
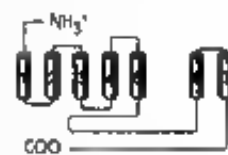
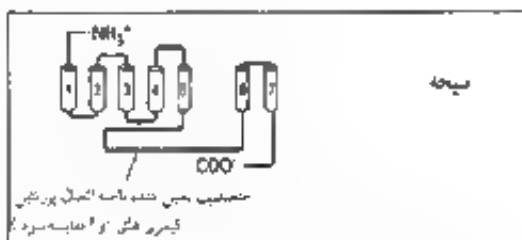
2- Opsin

3- 11 - Cis - retinal



می‌شود. هورمون اپی‌نفرین در واسطه پاسخ بدن به استرس (پاسخ‌های جنگ و گریز) اثر قوی ترس یا تمرینات سنگین، وقتی که داشتند احتمالاً باز نالایی را به کاتابولیزم گلوکز و اسیدهای چرب برای تولید ATP دارند. اهمیت ویرهای دارد این منابع سوختی اصلی متابولیک می‌توانند به وسیله‌ی شکست سریع گلیکوژن به گلوکز در کبد و مری گلیسرول به اسید چرب در سلول‌های بافت چربی^(۱) برای چند ثانیه در خون در دسترس قرار گیرند.

در پستانداران، آزادسازی گلوکز و اسیدهای چرب می‌تواند موجب اتصال اپی‌نفرین (ب مشفق آنها مورایی‌نفرین) به گیرنده‌های β -آدرنژیک بر روی سطح سلول‌های کبدی و چربی شود. اپی‌نفرین متصل شده به گیرنده‌ی β آدرنژیک بر روی سلول‌های عصبه قلبه سرعت انقباض را افزایش می‌دهد که این نیز خورده‌ای به بافت را تسریع می‌کند در مقابل، تحریک گیرنده‌های β - آدرنژیک در روی سلول‌های عضله ساق به وسیله‌ی اپی‌نفرین، موجب شل شدن عضله می‌شود نوع دیگری از گیرنده‌ی اپی‌نفرین (گیرنده‌ی α آدرنژیک) بر روی سلول‌های عضله صاف پوشاننده‌ی رگ‌های خونی، در محراری روده‌ای، پوست و کلیه مناسباتی شده است. اتصال اپی‌نفرین به این گیرنده‌ها، موجب تنگ شدن سرخرگ‌ها شده و این امر نیز سبب قطع گردش خون به این اندام‌های محیطی می‌شود. این اثرات متضاد اپی‌نفرین کمک می‌کند که پاسخ‌های مبحث شده و هماهنگ، در سرتاسر بدن به یک انتهای همسنگ نهایت شوند و این عمل تأمین انرژی مورد استفاده برای حرکت سریع عضلات حرکتی اصلی در پاسخ به استرس‌های مدتی می‌باشد. اگرچه همه گیرنده‌های α و β - آدرنژیک به اپی‌نفرین متصل می‌شوند، ولیکن گیرنده‌های مختلف با C- پروتئین‌های متفاوتی جفت می‌شوند که مسیرهای پیام‌رسانی پایین دست متفاوتی را ایجاد می‌کنند و این امر منجر به پاسخ‌های سلولی متفاوتی می‌شود. مطالعات بر روی گیرنده‌های آدرنژیک، بوتریک (مشابه طرح کلی کشیده شده در شکل ۱۵-۱۲) بیان می‌کند که لوپ طویل C_۱ حداقل بین مارپیچ ۵ و ۶ به منظور میانکشی بین گیرنده و G- پروتئین جهت شده با آن مهم است. احتمالاً اتصال لیگاند موجب حرکت این مارپیچ‌ها نسبت به یکدیگر می‌شود و محور اتصال لوپ مذکور، و اتصال کردن G- پروتئین را می‌دهد. مدرک دیگری سن می‌دهد که لوپ C_۲ (متصل‌کننده مارپیچ‌های ۲ و ۴) نیز در میانکشی برخی گیرنده‌ها با G- پروتئین شرکت می‌کند.

گیرنده α_2 از یک (گروه حساس)گیرنده β آدرنژیک (گروه وحشی)گیرنده α کپیریگیرنده α کپیری

شکل تجربی ۱۵-۱۲ مطالعات با گیرنده آدرنژیک بوتریک لوپ بزرگ C_۱ را به عنوان عاملی مهم برای میانکشی با G- پروتئین‌ها نشان می‌دهد. اومیت گزوبوس با mRNA رمزدهنده گیرنده‌های نوع وحشی α_2 و β آدرنژیک و با گیرنده‌های α - β کپیری زیر تریپ (میکروآنکس) شد. به رغم آنکه اومیت‌های گزوبوس به محور شمال گیرنده‌های آدرنژیک را برای می‌کند، G- پروتئین‌هایی در سالی می‌کنند که قادر به جفت شدن با گیرنده‌های بیان شده خارجی موجود بر روی سطح لوپیت‌های میکروآنکس شده هستند. همالین آندین سیکلار سلول‌های مذکور در حضور اکویس‌های اپی‌نفرین تعیین و سان داده می‌شوند. حلقه گیرنده آدرنژیک بیان شده به G- پروتئین لوپیت تحریکی (G_{۱۲}) و حوزه مهارتی (G_{۱۲}) متصل شده باشد. مقایسه گیرنده بوتریک نوع ۱ (که با G_{۱۲} میانکشی می‌دهد) با گیرنده بوتریک نوع ۲ (که با G_{۱۲} میانکشی می‌دهد) نشان می‌دهد که ویژگی ابتدایی G- پروتئین عمدتاً توسط لوپ C_۱ در سمت سیورین بین مارپیچ آغازی ۵ و ۶ تعیین می‌شود.

ریرواحد G_{α} افزایش می‌دهد و علاوه بر این مدت زمان بقا اثرگر در وضعیت فعال را کاهش می‌دهد. G_{α} -GDP حاصله به سرعت مجدداً به $G_{\beta\gamma}$ متصل شده و کمپلکس برای میانکشی با گیرنده فعال شده آماده و نیک‌بک فرایندها را بارها و بارها آغاز می‌کند. از این رو، سیستم انتقال پیام GPCR حاوی یک مکانیسم ذاتی پس‌بورد (فیذبک) است که تصمیم می‌کند پروتئین اثرگر فقط برای مدت زمان کوتاه (از چند ثانیه تا چند دقیقه) پس از فعال شدن گیرنده فعال باشد. فعال‌سازی مداوم گیرنده از طریق اتصال لیگاند برای طولانی شدن فعال‌سازی اثرگر ضروری است.

مذاکر اولیه مدل نشان داده شده در شکل ۱۵-۱۳ را حمایت می‌کند این مدل از مطالعات بر روی ترکیباتی که توانایی اتصال به ریرواحد G_{α} همانند GTP را دارند، به دست آمده است. با این تفاوت که به واسطه فعالیت ذاتی GTPase آن هیدرولیز نمی‌شوند. در برخی از این ترکیبات، پیوند فسفودی‌استر ($P-O-P$) اتصال ندهنده فسفات‌های $\beta\gamma$ در ساختمان GTP، با پیوندهای غیرقابل هیدرولیز $P-CH_2-P$ یا $P-NH-P$ جایگزین می‌شود. آنالوگ‌های دیگر GTP نسبت به آنالوگ‌های هالوژده‌های عشاء پلاسمایی در حضور لیگاند ضعیفی یا آگوئیست برای یک گیرنده خاص سبب افزایش بسیار بیشتر فعال‌سازی پروتئین اثرگر وابسته به آن در مقایسه با GTP می‌شود. در این تجربه، وقتی که آنالوگ GTP غیرقابل هیدرولیز، با GDP متصل به ریرواحد G_{α} مبادیه می‌شود، این اتصال به طور پایداری باقی می‌ماند به دلیل آنکه کمپلکس آنالوگ با ریرواحد G_{α} به همان اندازه کمپلکس برمال GTP با ریرواحد G_{α} (G_{α} -GTP) عمل می‌کند. بنابراین اثرگر مسکور به طور دائمی فعال باقی می‌ماند.

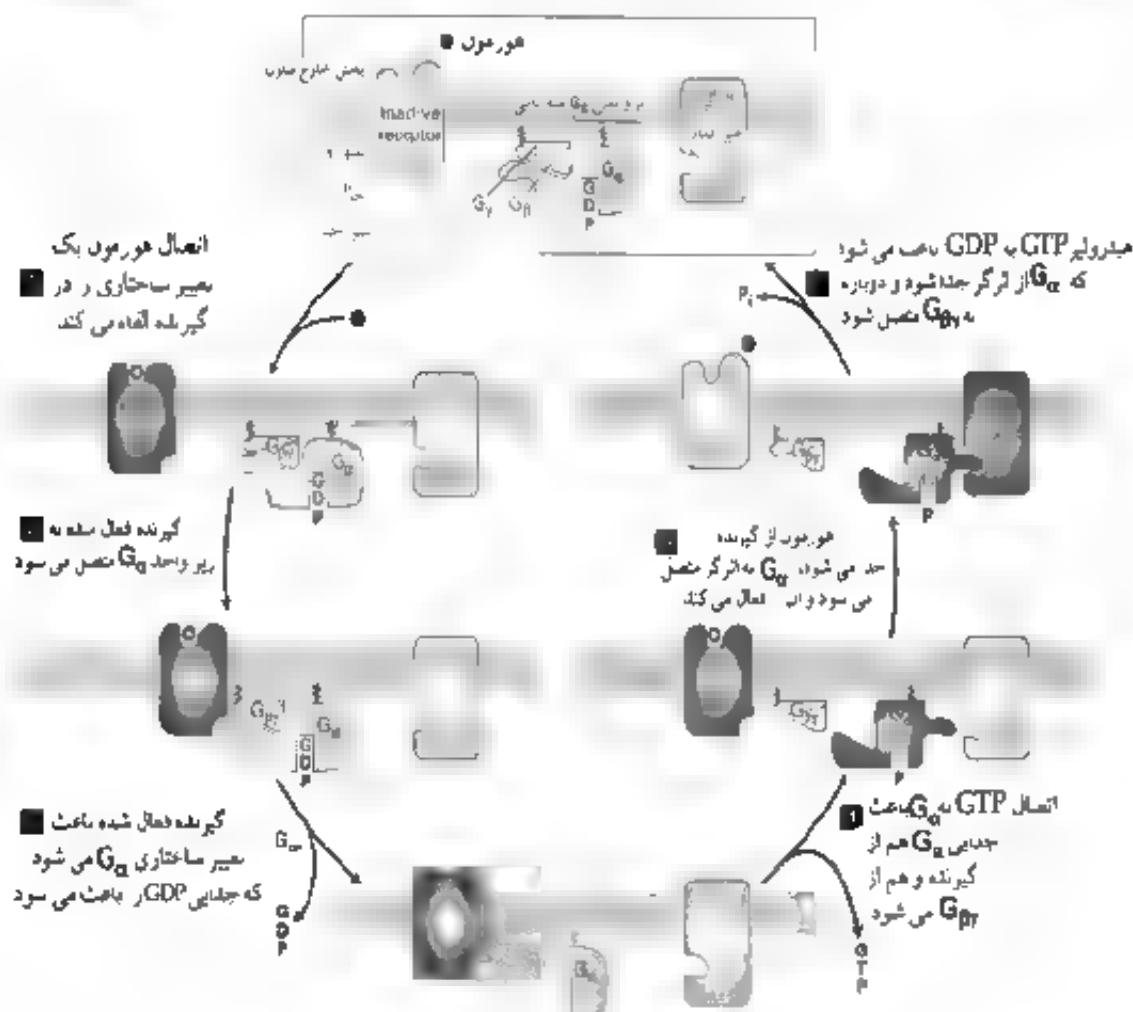
سمیک G پروتئین‌های سه ریرواحدی ب واسطه‌ی GPCR، اخیراً در سلول‌های رده شناسایی شده است. این مطالعات از پدیده انتقال انرژی فلورسانس^(۱) بهره‌بردارند. اساس این پدیده، تغییر طوی موج ساطع شده از سور فلورسانس در اثر میانکشی دو پروتئین فلورسانس است. شکل ۱۵-۱۴ نشان می‌دهد که چگونه این روند تحریک، تمکیک کمپلکس $G_{\beta\gamma}$ -G و G_{α} را بر مدت چند ثانیه از اضافه شدن بیگاند اثبات می‌کند و بدین ترتیب مذاکر اضافی برای مدل چرخه‌ای G-پروتئین فراهم می‌کند. این تست، الواسع تحریک و عمومی می‌تواند برای تشکیل و تمکیک کمپلکس‌های پروتئین پروتئین دیگر در سلول‌های رده استفاده شود.

گیرنده‌های جهت شده با G-پروتئین‌ها تبادل GTP را با GDP در ریرواحد آغازی C-پروتئین سه جری می‌کنند.

G پروتئین سه جری دارای سه ریرواحد با نام‌های β ، α و γ است. هم ریرواحد G_{α} و هم ریرواحد $\beta\gamma$ به واسطه‌ی مونوکول‌های لیپیدی متصل به عشاء (با پیوند کووالان) به آن متصل می‌شوند. در خلال پیام‌رسانی داخل سلولی، ریرواحدهای $\beta\gamma$ متصل به یکدیگر باقی می‌مانند و علاوه بر این معمولاً به عنوان ریرواحد $G_{\beta\gamma}$ صیت داده می‌شوند. اتصال لیگاند هورمونی برمال (مانند اپی‌مفرین) با یک آگوئیست (از قبیل پروپرونول) به یک گیرنده‌ی جهت شده با G پروتئین موجب تغییر ساختمان فضایی لوپ‌های سطح بیرونی آن می‌شود و گیرنده را برای اتصال به ریرواحد G_{α} قادر می‌سازد (شکل ۱۵-۱۳، مراحل ① و ②). این اتصال GDP متصل را رها می‌کند و لذا گیرنده فعال شده با اتصال لیگاند، در نقش فاکتور تبادل نوکلئوتید گوانین (GEF) برای ریرواحد G_{α} عمل می‌کند (مرحله ③). سپس GTP به سرعت به جایگاه خالی نوکلئوتید گوانین در ریرواحد G_{α} متصل می‌شود و این موجب تغییر ساختمان فضایی در لطعات با نقش سوچ آن می‌شود (شکل ۱۵-۱۴، ملاحظه کنید). این تغییرات اتصال G_{α} را با هم گیرنده و هم ریرواحد $G_{\beta\gamma}$ ضعیف می‌کند (مرحله ④). در اکثر موارد، G_{α} متصل به GTP (G_{α} -GTP) که متصل به عشاء باقی می‌ماند، به یک پروتئین اثرگر متصل به عشاء متصل و آن را فعال می‌کند (در شکل ۱۵-۱۳، مرحله ⑤ نشان داده شده است). در برخی موارد G_{α} -GTP اثرگر مسکور ر مهار می‌کند. علاوه بر این، بسته به نوع سلول و G-پروتئین، ریرواحد $G_{\beta\gamma}$ رها شده از کندن ریرواحد $\beta\gamma$ گاهی اوقات پیامی را به واسطه‌ی میانکشی ب یک پروتئین اثرگر منتقل می‌کند.

به هر حال، وضعیت فعال G_{α} (G_{α} -GTP) طول عمر کوتاهی دارد. زیرا GTP متصل شده بعد از چند دقیقه به GDP هیدرولیز می‌شود که این به وسیله فعالیت ذاتی GTPase ریرواحد G_{α} کاتالیز می‌شود (شکل ۱۵-۱۳، مرحله ⑥). ملاحظه کنید، سپس ساختمان فضایی G_{α} ، به وضعیت غیرفعال G_{α} (G_{α} -GDP) برگشت می‌کند و موجب مهار فعال‌سازی هرچه بیشتر پروتئین اثرگر می‌شود. سرعت هیدرولیز GTP با اتصال کمپلکس G_{α} -GTP به اثرگر بیشتر تشدید می‌شود و لذا اثرگر در نقش پروتئین فعال‌کننده GTPase (GAP) عمل می‌کند. این مکانیسم به طور قابل ملاحظه‌ای، مدت فعال‌سازی اثرگر را کاهش می‌دهد و علاوه بر این مانع از وقوع واکنش‌های شدید سلولی می‌شود. در بسیاری از موارد هم‌چنین پروتئین غیراثرگر RGS هیدرولیز GTP را ب واسطه‌ی

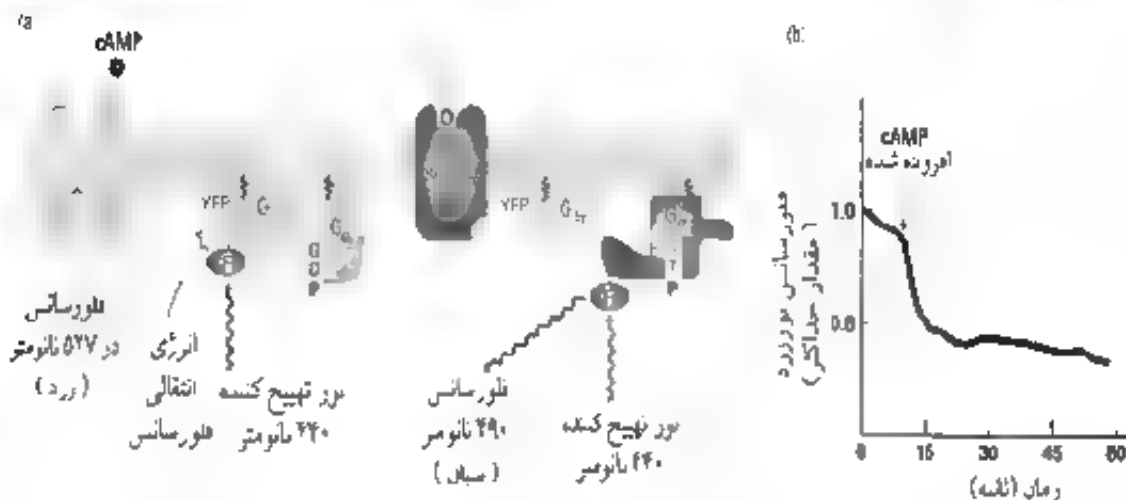
1- Fluorescence energy transfer



شکل ۱۵-۱۳ مکانیسم عمومی فعال سازی پروتئین اثرگر متصل به گیرنده های حجت شده با G- پروتئین ریز واحد های G_{α} و $G_{\beta\gamma}$ مربوط به G- پروتئین های سه زیر واحدی به وسیله مولکول های پییدی متصل به نشاء به پیوند کووالان با نشاء اتصال برقرار می کند به دنبال اتصال لیگاند تداخل CDP با GTP و تفکیک ریزواحد های G- پروتئین (مراحل ۱ تا ۴) کمپلکس آزاد G_{α} -GTP به پروتئین اثرگر متصل و آن فعال می کند (مرحله ۵) هیدرولیز GTP به با هم رسانی خاتمه می دهد و منجر به تجمع مجدد G- پروتئین سه زیر واحدی و بازگشت سیستم به وضعیت استراحت می شود (مرحله ۶) اتصال مولکول لیگاند دیگر موجب نگرار چرخه می شود در برخی از مسیرهای پیام رسانی، پروتئین اثرگر با ریزواحد آزاد $G_{\beta\gamma}$ فعال می شود

وحد $G_{\beta\gamma}$ وجود دارد آنچنانکه تاکنون مشخص شده است، ریزواحد های $G_{\beta\gamma}$ مختلف به طور مشابه فعالیت می کنند. در جدول ۱۵-۱ فعالیت دسته های اصلی G- پروتئین ها و ریزواحد های G_{α} مختلف به طور خلاصه بیان شده است. برای مثال، انواع مختلف گیرنده های این بهرین که قبلاً به آنها اشاره شد، با G- پروتئین های مختلفی جهت می شود که به گونه ای دیگر اثرگرها را تحت تاثیر قرار می دهند و لذا اثرات متفاوتی در رفتار سلول های هدفشان دارند. هر دو ریز نوع از گیرنده های β - آدرنرژیک (β_1 و β_2) با یک G- پروتئین

G پروتئین های مختلف توسط GPCR های متفاوتی فعال شده و اینها بر به نوبه خود پروتئین های اثرگر متفاوتی را تنظیم می کنند تمامی پروتئین های اثرگر در مسیر GPCR، یا کانال های یونی چسبیده به عشاء و یا آنزیم هایی کاتالیز کننده تشکیل پیلمبرهای ثانویه بیان داده شده در شکل ۱۵-۹ هستند. این نوع ر در موضوع پیام رسانی از مسیر GPCR بررسی شده در بخش های ۱۵-۵ و ۱۵-۷ بالا می رود، چون چندین G- پروتئین در ژنوم یوکاریوت ها مرده می شود در انسان، حداقل ۲۶ نوع مختلف از ریزواحد G_{α} به وسیله ۱۶ ژن مرده می شود (چند نوع از اینها محتمل بیرایش منسوب می شود) و علاوه بر این ۶ نوع ریزواحد G_{β} و ۱۲ نوع ریز



شکل تعریفی ۱۵-۱۴ (شکل رنگی، فعال‌سازی) پروتئین‌ها در سلول‌های آمیب با اتصال تسین لیگاند رخ می‌دهد. در آمیب *Dictyostelium discoideum* به عنوان یک مونوکول پیام‌رسانی خارج سلولی عمل می‌کند و به گیرنده جذب شده با G_{α} پروتئین متصل می‌شود (پیامبر ثانویه نیست). سلول‌های آمیبی با ریشه‌های رنگدانه ۳ پروتئین ادغامی بر سبک‌سبک G_{α} ادغام شده با پروتئین فلورسنت سبکی (CFP) (چسب یافته پروتئین فلورسنت سبز) و $G_{\beta\gamma}$ ادغام شده با نوع دیگری از GFP (پروتئین فلورسنت زرد، YFP) ادغام شده با طول موج ۴۸۰ نانومتر و YFP با طول موج ۵۲۷ نانومتر در خود سطح می‌کند وقتی که CFP و YFP نزدیک یکدیگرند (هنگامی که G_{α} و $G_{\beta\gamma}$ به انتقال انرژی فلورسنت می‌تواند بین CFP و YFP رخ دهد (چپ). در این دو، پروتئین‌های سلول‌های در حال استراحت با نور با طول موج ۴۴۰ نانومتری (که به طول مستقیم CFP را تحریک می‌کند و با تأثیر روی YFP سازد) موجب صدور نور با طول موج ۵۲۷ نانومتر (ویژه YFP) می‌شود. وینکی در صورتی که اتصال لیگاند محرک به تحریک ریز واحد‌های G_{α} و $G_{\beta\gamma}$ شود حضور انرژی فلورسنت می‌تواند رخ دهد. در این حالت، پروتئین‌های سلول‌ها در ۴۴۰ نانومتر موجب صدور نور با طول موج ۴۸۰ نانومتری سبکی (ویژه CFP) می‌شود (راست). (b) نمودار صدور نور رد (۵۳۷ نانومتر) از یک سلول آمیب بر سبک‌سبک سبز، قبل و بعد از اضافه شدن cAMP خارج سلولی (لیگاند برای گیرنده جذب شده با G_{α} پروتئین در این سلول‌ها). کاهش در صدور نور رد که نتیجه‌ای از تحریک پروتئین ادغامی CFP G_{α} از پروتئین ادغامی YFP $G_{\beta\gamma}$ است به چند ثانیه از اضافه شدن cAMP رخ می‌دهد.

دسته G_{α}	اثرگر مرتبط	پیامبر ثانویه	مثالهایی برای گیرنده‌ها
G_{α_s}	ادیلین سیکلار	cAMP (افزایش)	گیرنده β_1 آدرنوریک (ایمی ملون)، گیرنده‌های گلوتامات، سروتونین، وازوپرسین
G_{α_i}	ادیلین سیکلار کانال K^+ ($G_{\beta\gamma}$ اثرگر را فعال می‌کند)	cAMP (کاهش)	گیرنده α_2 آدرنوریک، گیرنده موسکارینی استیل کولین
$G_{\alpha_{12}}$	ادیلین سیکلار	cAMP (افزایش)	گیرنده‌های بوابی در بیسی
G_{α_q}	فسفولپاز C	DAG, IP ₃ (افزایش)	گیرنده‌های α آدرنوریک
$G_{\alpha_{11}}$	فسفولپاز C	DAG, IP ₃ (افزایش)	گیرنده اسمیل کولین در سلول‌های انقباضی
$G_{\alpha_{13}}$	GMP فسفودی استراز	CMP (کاهش)	روبوپسین (گیرنده نور در سلول‌های اسوانه‌ای)

• در دسته‌های مهم از G_{α} به بیسی از یک پروتئین اثرگر متصل می‌شود. تاکنون فقط یک G_{α} اصلی مشخص شده است: G_{α_q} و $G_{\alpha_{12}}$ سرخ‌زاده شده‌اند. پروتئین‌های اثرگر عموماً با G_{α} تنظیم می‌شوند و به نوبت در برخی موارد به وسیله $G_{\beta\gamma}$ یا عملکرد ترکیبی G_{α} و $G_{\beta\gamma}$ صورت می‌پذیرد.

■ پروتئین پیام را از گیرنده‌های سطح سلولی جفت‌شده به پروتئین‌های اثرگر متصل به عشاء مربوط منتقل می‌کند که یا آنزیم‌هایی هستند که پیام‌های ثانویه تولید می‌کنند مانند آدنیل سیکلز یا پروتئین‌های کانال یونی هستند. جدول ۱-۱۵ را ملاحظه کنید.

■ پیام اغلب توسط G_{α} پروتئین روشن / خاموش کننده یا فعالیت $GTPase$ که بین حالت فعال متصل به GTP و GDP (روشن) و حالت غیر فعال متصل به GDP (خاموش) تغییر می‌یابد. پروتئین‌های $\beta\gamma$ و α که متصل به همدیگر باقی می‌ماند پیام را منتقل می‌کند.

■ گیرنده‌های اشغال شده با هورمون بصورت فکوره‌های باند بوگنوبندگونی (GEF) برای پروتئین‌های G_{α} عمل می‌کند و حساسازی GDP و اتصال CTP را کاتالیز می‌کند. تغییر حاصل در ساختار محاذی روشن / خاموش کننده در G_{α} باعث جدایی آن از پروتئین $\beta\gamma$ و گیرنده می‌شود و با یک پروتئین اثرگر میانگسی می‌دهد.

■ توصیف انتقال انرژی فیزیکی تحریک بواسطه گیرنده پروتئین‌های G_{α} جفت‌شده و $\beta\gamma$ ۱ در سلول‌های رده موجه می‌کند. شکل ۴-۵۰ را ملاحظه کنید.

۱-۵-۱ گیرنده‌های جفت‌شده با G-پروتئین که کانال‌های یونی را تنظیم می‌کنند

یکی از ساده‌ترین پاسخ‌های سلولی به پیام، باز شدن کانال‌های یونی لازم برای انتقال مرس عصبی است. مرس‌های عصبی برای انراک حسی محرک‌های محیطی از قبیل نور و بوهای معطر و انتقال به معر و از آنجا به عصب حرکتی به منظور تحریک آن لازم و ضروری هستند. در خلال انتقال مرس عصبی، باز و بسته شدن سریع کانال‌های یونی موجب تغییر پتانسیل عشاء می‌شود. بسیاری از گیرنده‌های ماقبل عصبی، کانال‌های یونی ترکیب‌دار وابسته به لیگاند هستند که در پاسخ به اتصال لیگاند باز می‌شوند. این گیرنده‌ها شامل برخی از انواع گلوپلمات، سروتونین و گیرنده استین کولین بطیر گیرنده استیل‌کولین موجود در سینپس عصب - عضله هستند. کانال‌های یونی در پیچه‌دار وابسته به لیگاند که در نقش گیرنده‌های ماقبل عصبی فعالیت می‌کنند، در فصل ۲۲ بررسی شده‌اند.

با این حال، برخی از گیرنده‌های ماقبل عصبی، گیرنده‌های

تحریکی یا G_s جفت می‌شود که زیروحد آلفای این G-پروتئین ($G_{\alpha s}$) آنزیم اثرگر متصل به عشاء با نام آدنیل سیکلز^(۱) را فعال می‌کند. وقتی که این آنزیم فعال شد، سنتز پیامبر ثانویه cAMP را کاتالیز می‌کند.

در مقابل، گیرنده آدربرژیک α_2 با یک $G_{\alpha i}$ پروتئین جفت می‌شود که آدنیل سیکلز (آنزیم اکتور مشابه همراه با گیرنده‌های β آدربرژیک) را مهار می‌کند. پروتئین $G_{\alpha q}$ که با گیرنده α آدربرژیک جفت می‌شود، آنزیم اثرگر مسئولی را فعال می‌کند (فسفولیپاز C)، فسفولیپاز C دو پیامبر ثانویه دیگر را فعال می‌کند (IP_3 و DAG)، نمونه‌هایی از مسیرهای پیام‌رسانی که در هر یک از G_{α} پروتئین‌ها کاربرد دارد. در جدول ۱-۱۵ فهرست شده است. (در سه بخش بعدی شرح داده خواهد شد).

■ سم برخی از باکتری‌ها حاوی زیروحدی است که عشاء پلاسماهای سلول پستاندارانی را سوراخ کرده و تعییرات شیمیایی G_{α} پروتئین‌ها را در میزورول کاتالیز می‌کند. این تعییرات موجب مهار همدیگر GTP متصل، به GDP می‌شود. برای مثال، سم تولید شده به وسیله باکتری ویبریکولرا^(۲) که موجب وبا^(۳) می‌شود و با اینکه سوش خاصی از $G_{\alpha s}$ ، $E.coli$ پروتئین‌ها و در سلول‌های پوششی روده تعییر می‌دهد بنابراین، $G_{\alpha s}$ در وضعیت فعال باقی مانده و به طور مداوم آدنیل سیکلز را در فعال تحریک هورمونی فعال می‌کند. افزایش بیش از حد غنظت cAMP داخل سلولی حاصل، منجر به از دست دادن آب و الکترولیت‌ها به داخل حشره روده می‌شود که این امر موجب اسهال آبکی مختص عفونت به این باکتری می‌شود. توکسین تولید شده به وسیله بوردتلا پرتوسیس^(۴) (باکتری که عموماً موجب عفونت مخاری تنفسی و بیماری سیاه سرفه می‌شود) میزوری را در $G_{\alpha i}$ کاتالیز می‌کند که از راه شدن GDP متصل جلوگیری می‌کند. لذا $G_{\alpha i}$ در وضعیت غیرفعال بکوه شده و مهار آدنیل سیکلز کاهش می‌یابد. افزایش حاصله در cAMP در سلول‌های این‌لیال مخاری هوایی به از دست دادن مایعات و الکترولیت‌ها و مخاط ترشخی کمک می‌کند.

نکات کلیدی بخش ۴-۱۵

اجزاء عمومی سیستم گیرنده جفت‌شده با G پروتئین

- گیرنده‌های جفت‌شده به G پروتئین یک خانواده بزرگ و متنوع
- یک ساختار ممرک از ماریج‌های آلفای هفت بازگردیده از عشاء

هستند

1- Stimulatory G protein

2- Adenylate cyclase

4- Cholera

3- Vibrio cholera

5- Bordetella pertussis

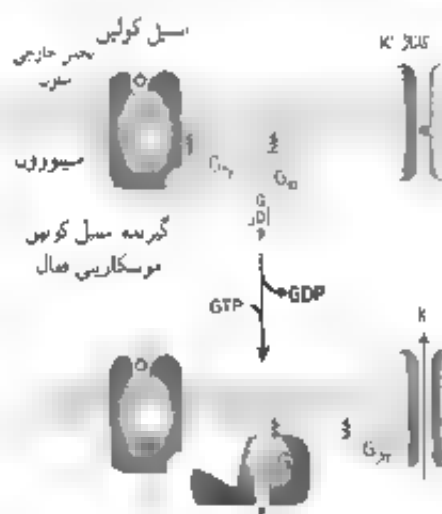


قلبی، سرعت انقباض قلب را متن می‌دهد. (به دلیل اینکه موسکارین (آنالوگ استیل کولین) نیز این گیرنده را فعال می‌کند، آنها را موسکارینیک^(۲) می‌نامند). این نوع بر گیرنده استیل کولین ب یک $G_{\alpha i}$ پروتئین جهت می‌شود و علاوه بر این، اتصال لیگاند منجر به باز شدن کانال‌های K^+ وابسته به آن (پروتئین اثرگر) در غشاء پلاسمایی می‌شود. (جدول ۱۵-۱ را ملاحظه کنید). انتشار متعاقب یون‌های K^+ از سیپورول به خارج، سبب افزایش پتانسیل معی داخلی و محلول عرس غشاء پلاسمایی می‌شود که برای چند ثانیه قتلوم دارد این وضعیت غشاء تحت دم هیپریپلاریزاسیون^(۳) قرارانی انقباض عضله را کاهش می‌دهد. این امر می‌تواند به طور تجربی با اضافه کردن مستقیم استیل کولین به سلول‌های عضلانی چنان شده از قلب و اندازه‌گیری پتانسیل با استفاده از میکروالکتروود وارد شده به سلول، تعیین گردد. (شکل ۱۱-۱۸ را ملاحظه کنید).

همانگونه که در شکل ۱۵-۱۵ نشان داده شد، پیم از گیرنده فعال شده موسکارینی استیل کولین، به پروتئین اثرگر یا رده شدن ریرواحد $G_{\alpha i}$ به جای GTP انتقال داده می‌شود. $G_{\alpha i}$ مذکور به طور مستقیم کانال K^+ را فعال می‌کند این فرایند به وسیله‌ای از ماباش تکه - نگهداری^(۴) تعین می‌شود، که این روش می‌تواند جریان یون را از طریق کانال یونی معر، در قطعه‌ای کوچکی از غشاء محاصره نماید (شکل ۱۱-۲۱ را ملاحظه کنید).

وقتی که پروتئین حاصل شده $G_{\alpha i}$ به طرف سینتورولی قطعه‌ای از غشاء پلاسمایی عضله قلبی اضافه می‌شود، کانال‌های پتاسیمی حتی در عدم حضور استیل کولین با داخل عصبی دیگر، نور باز می‌شود. این به وضوح نشان می‌دهد که $G_{\alpha i}$ پروتئین مسئول باز شدن کانال‌های اثرگر K^+ است به GTP .

نورده‌ویسی‌های جهت‌شده با $G_{\alpha i}$ را فعال می‌کنند
شبکه چشم انسانی حاوی دو نوع از سلول‌های گیرنده نور است: استوانه‌ای^(۵) و مخروطی^(۶). این سلول‌ها دریافت‌کننده‌های اولیه‌ی تحریکات نور مرئی هستند. سلول‌های مخروطی در تشکیل تصویر رنگی نقش دارند، در حالی که سلول‌های استوانه‌ای به واسطه‌ی نور صاف همانند نور ماه، تحریک می‌شود. همانگونه که قبلاً اشاره شد، رتوپسین از پروتئین آپسین تشکیل

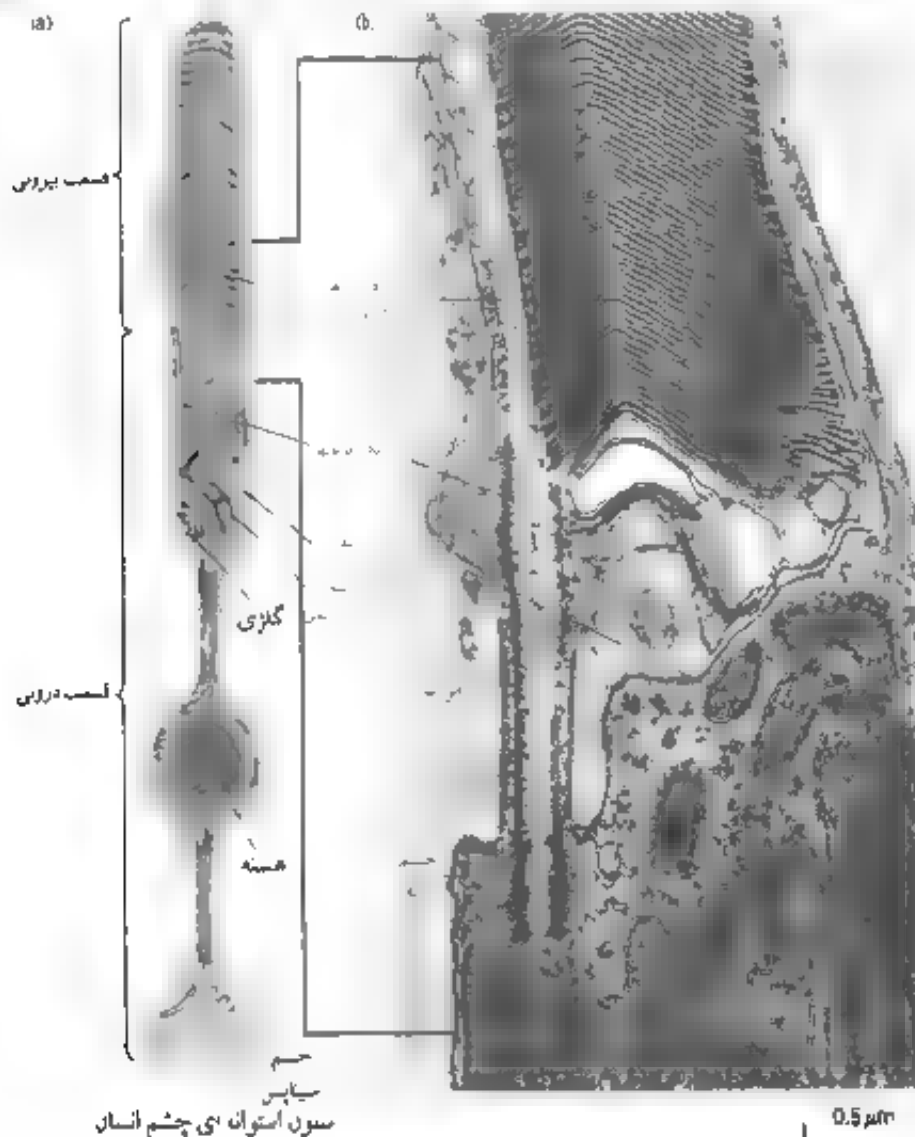


شکل ۱۵-۱۵ فعال‌سازی گیرنده موسکارینی استیل کولین و کانال اثرگر K^+ در عضله قلب. اتصال استیل کولین موجب فعال کردن ریر، چند $G_{\alpha i}$ و تکثیر آن از ریرواحد $G_{\alpha i}$ در این مسیر می‌شود. (شکل ۱۵-۱۳ ملاحظه کنید). در این حالت، ریرواحد $G_{\alpha i}$ رها شده (به جای $G_{\alpha i} \cdot GTP$) به پروتئین اثرگر وابسته متصل و آن را باز می‌کند (کانال K^+). مرئی، مودیدیری K^+ ، غشاء را هیپریپلاریزه می‌کند که این امر غده‌ی عضله قلب را کاهش می‌دهد. به رغم آنکه در اینجا نشان داده شد، فعال‌سازی وقتی حائمه می‌یابد که GTP متصل شده به $G_{\alpha i}$ به GDP هیدرولیز شده و علاوه بر این $G_{\alpha i} \cdot GTP$ یا $G_{\alpha i}$ ترکیب شود.

جهت شده به $G_{\alpha i}$ - پروتئینی هستند که پروتئین اثرگر آنها، یک کانال سدیمی (Na^+) و پتاسیمی (K^+) می‌باشد. اتصال ناقص عصبی به این گیرنده‌ها موجب باز یا بسته شدن کانال‌های یونی وابسته به پیم شده که این نیز سبب تغییر در پتانسیل غشاء می‌شود. با وجود این گیرنده‌های ناقص عصبی دیگر، علاوه بر گیرنده‌های مواد معطر در ریس و گیرنده‌های نور در چشم، گیرنده‌های جهت‌شده با $G_{\alpha i}$ - پروتئین هستند که به طور غیرمستقیم فعالیت کانال‌های یونی را به واسطه‌ی عمل پیامبرهای ثانویه تنظیم می‌کنند. در این قسمت، دو گیرنده‌ی جهت‌شده با $G_{\alpha i}$ - پروتئین را مورد بررسی قرار می‌دهیم که مکانیسم‌های مستقیم و غیرمستقیم را برای تنظیم کانال‌های یونی را خود نشان می‌دهند. اینجا شامل گیرنده‌ی موسکارینی استیل کولین قلب و رتوپسین فعال شونده به نور در چشم هستند.

گیرنده‌های استیل کولین در عضله قلبی - پروتئین بازکننده‌ی کانال‌های پتاسیمی (K^+) را فعال می‌کنند
فعال شدن گیرنده‌های موسکارینی استیل کولین^(۱) در عضله‌ی

- 1- Muscarinic acetylcholine receptors
- 2- Muscarinic
- 3- Hyperpolarization
- 4- Patch clamping
- 5- Rods
- 6- Cones



شکل ۱۵-۱۶ | سول استوانه‌ای انسانی. (a) طرح شماتیک یک سول کامل استوانه‌ای در جسم میانی، سول استوانه‌ای با یک و یا تعداد بیشتری پروژن بیرونی دو قطبی سیناپس تشکیل می‌دهد. ردوپسین (گیرنده جفت شده با G) پروتئین حساس به نور، در دیسک‌های صاف عصبی مربوط به بخش خارجی هر گرفته شده (b) میکروگراف الکترونی ناحیه‌ای از سول استوانه‌ای نشان داده شده به وسیله گروه در شکل ۱۵-۱۶، این ناحیه شامل اتصال بخش‌های خارجی و داخلی است.

از پروتئین به ترانس تبدیل می‌شود که این امر موجب تغییر ساختمان فضایی در پروتئین آیس و فعال شدن آن می‌شود. (شکل ۱۵-۷)

این تغییر معادل تغییر ساختمان فضایی است که به دنبال اتصال لیگاند به گیرنده‌های جفت شده با G پروتئین رخ می‌دهد. مشابه با گیرنده‌های جفت شده با G پروتئین دیگر، شکل فعال شده با نور ردوپسین، با یک G پروتئین می‌کنش داده و آن را فعال

شده است که ساختار معمول GPCR را داشته و به طور گوالان به رنگبره جدید شده نور با نام ۱ سین - ریمال متصل می‌شود. ردوپسین شامل تعداد هزار یا بیشتر از دیسک‌های تخت عصبی که قطعه‌های خارجی سول‌های استوانه‌ای را تشکیل می‌دهند (سکس ۱۵-۱۶). سول‌های استوانه‌ای انسانی دارای 4×10^7 مونکون ردوپسین است. پروتئین سه ربرواحدی جفت شده با ردوپسین با نام تراندیوپسین^(۱) (G_t) حاوی زیر واحد $G_{\alpha t}$ (جنول ۱۵-۱۶) را ملاحظه کنید؛ مانند ردوپسین است. $G_{\alpha t}$ تنها در سول‌های استوانه‌ای ساخته می‌شود. به دلیل جذب یک دونون، بیسی از ردوپسین سکیه، نور

قطعه خارجی سلول‌های استوانه‌ای، حاوی معمولاً غنطت بالایی از cGMP ($\approx 0.7 \text{ mmol/L}$) است که این همواره در GTP واکنش کاتالیز شده و گومپیل سیکار شکل می‌گیرد که به نظر می‌رسد غیر متأثر از نور باشد. با این وجود، جذب نور توسط ردوپسین، فعال‌سازی آنزیم cGMP - فسفودی استراز را موجب می‌شود (آنزیمی که تجربه cGMP به cGMP - $5'$ را کاتالیز می‌کند).

از این رو غنطت cGMP به دنبال کاهش نور کاهش می‌یابد. میزان بالای cGMP در تاریکی برای حفظ باز شدن کانال‌های کاتیونی دریچه‌دار وابسته به cGMP غش می‌کند. کاهش غنطت cGMP تحت اثر نور، منجر به بسته شدن کانال، هیپرپلاریزاسیون غشاء و کاهش رهاسازی ناقلینی عصبی می‌شود.

همانطور که در شکل ۱۵.۱۸ نشان داده شده، آنزیم cGMP - فسفودی استراز، پروتئین اثرگر برای Gatt است کمپلکس آزاد $G_{\alpha} GTP$ که به دنبال جذب نور به وسیله‌ی ردوپسین تولید می‌شود. به دو ریزواحد مهارتی آنزیم cGMP - فسفودی استراز متصل می‌شود و باعث آزاد شدن ریزواحدهای α و $\beta\gamma$ کاتالینگ و فعال‌بین آنزیم شده و بدین وسیله cGMP به GMP تبدیل می‌شود. این یک مثال واضح از شیوه‌ای است که پیام‌اقتاء شده برای از بین بردن مهارت می‌تواند سریعاً یک آنزیم را فعال کند که این مکانیسم عمومی در مسیرهای پیام‌رسانی است.

یک مولکول معرودا پسین فعال شده در غشاء دیسکه می‌تواند ۵۰۰ مولکول G_{α} را فعال کند که هر یک از آنها به نوبه خود یک آنزیم cGMP - فسفودی استراز را فعال می‌نماید و بدین وسیله پیام تحسین پرمونوری آغاز می‌شود. تحسین می‌شود حمایت مستقیم در مورد نقش cGMP در فعالیت سلول استوانه‌ای شبکیه چشم در مطالعات تکه - بگه‌دار^(۳) است. علاوه بر قطعات جدا شده از بخش خارجی غشاء پلاسمایی به دست آمده است که این بخش حاوی کانال‌های کاتیونی دریچه‌دار وابسته به cGMP فراوانی است. وقتی که cGMP به سطح میستورولی این قطعات اضافه می‌شود بازایش سریع در تعداد کانال‌های بونی باز همراه است. cGMP به طور مستقیم به جایگاهی بر روی کانال پروتئینی برای حفظ باز نگه داشتن آنها متصل می‌شود که این نشان می‌دهد که این کانال‌های دریچه‌دار وابسته به بولکلونید هستند.

مشابه با کانال‌های پتاسیمی بحث شده در فصل ۱۱ کانال دریچه‌دار وابسته به cGMP حاوی چهار ریزواحد است (شکل

می‌کند) (در این مورد C α). پسین فعال شده بی‌نادر است و خود به خود به دو قسمت تشکیل دهندش تجربه می‌شود (آپسین آزاد و تمام ترنس - رینال) و بدین وسیله پیام‌رسانی برای نور عریض پایی می‌پذیرد. در تاریکی، تمام - ترانس - رینال به ۱۱- پسین - رینال بازگشت می‌کند و پسین می‌تواند به پروتئین پسین مجدداً متصل و ردوپسین دوباره شکل گیرد.

در تاریکی، پتانسیس غشاء سلول استوانه‌ای در حدود -۳۰ میلی‌ولت است که این جایی کمتر از پتانسیل استراحت (۰ تا -۹۰ میلی‌ولت) معمول سلول‌های عصبی و سلول‌های فعال از نظر الکتریکی است. این وضعیت از غشاء که دیپلاریزاسیون^(۱) نام دارد موجب می‌شود که سلول‌های استوانه‌ای در تاریکی همواره ناقلین عصبی را ترشح کرده و از این رو نور و بهائی که با آنها سیماپس نسکین می‌دهد به طور مداوم در حالت تحریک به سر پیبرد. وضعیت دیپلاریز غشاء پلاسمایی مربوط به سلول‌های استوانه‌ای که در حالت استراحت هستند منجر به باز شدن تعداد زیادی کانال‌های بونی غیرانتخابی^(۲) می‌شود که علاوه بر K^+ به Ca^{2+} و Na^{2+} اجازه ورود داده می‌شود. جذب نور به وسیله ردوپسین منجر به بسته شدن این کانال‌ها می‌شود که این نیز باعث معی‌تر شدن پتانسیل داخلی غشاء است.

هنگام جذب فوتون بیشتر به وسیله ردوپسین، کانال‌های بیشتری بسته می‌شود و این با ورود کمتر Na^{2+} و Ca^{2+} از خارج غشاء و معی‌تر شدن پتانسیل غشاء و علاوه بر این با آزاد شدن ناقلین عصبی کمتری همراه است. این تغییرات به معر مشاهده و به صورت نور مشاهده و درک می‌شود.

مکنه جالب توجه اینکه، فوتون معرود جذب شده توسط سلول در استوانه‌ای حال استراحت، پاسخ قابل ملاحظه‌ای را ایجاد می‌کند و سبب تغییر باز معی بیشتر پتانسیل داخل غشاء تا حدود ۱ میلی‌ولت می‌شود که در دورپسین یک با دو نایه طول می‌کشد. انباشته‌ها در به ششاسایی تابشی به کوچکی پنج فوتون هستند.

فعال شدن ردوپسین، بسته شدن کانال‌های کاتیونی دریچه‌دار وابسته به cGMP و اقاء می‌کند

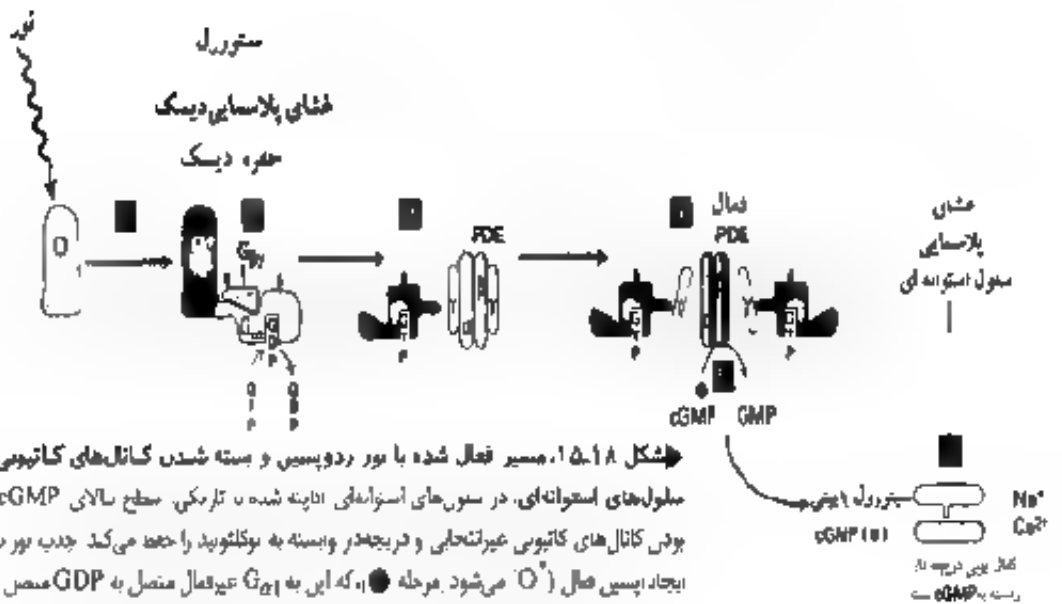
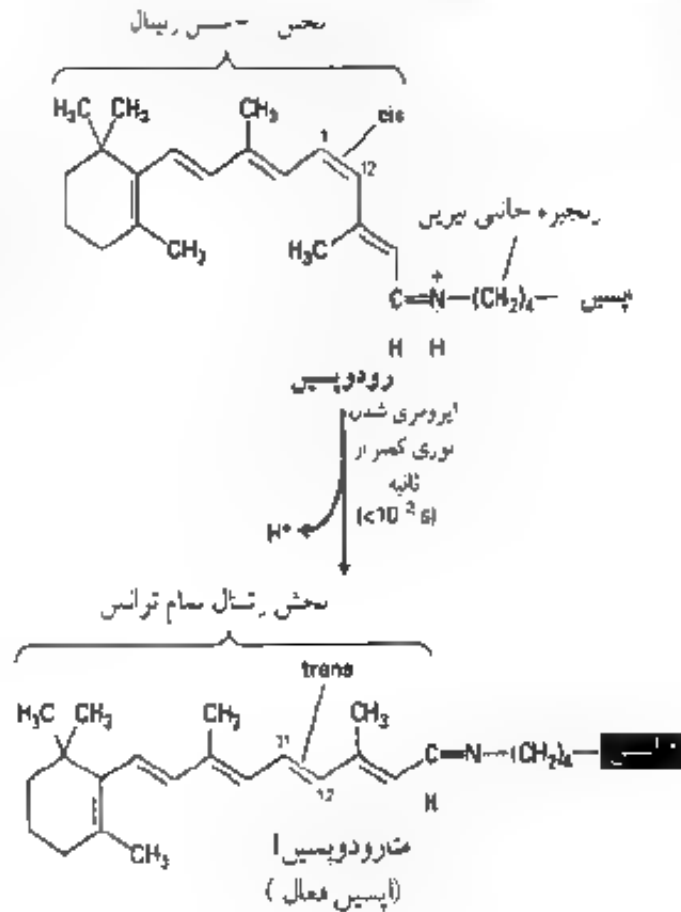
در قلب برای باز شدن کانال‌های پتاسیمی تحریک شونده با GPCR تنها فعال مبدی G - پروتئین لازم است. در مقایسه، بسته شدن کانال‌های کاتیونی در غشاء پلاسمایی سلول استوانه‌ای شبکیه چشم مستلزم تمیز در غنطت پیام‌رهای ثانویه‌ای منیر GMP حله‌ری (cGMP) است. (شکل ۱۵.۹ را ملاحظه کنید).

1- Depolarization 2- Nonselective

3- Patch clamping

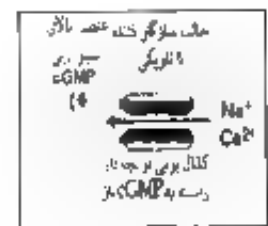
شکل ۱۵-۱۷، مرحله آغاز به نور در بینایی.

رنگبزه جذب‌کننده نور ۱ - سیس - ریتال به یک گروه آمینو یا یاقیماننده بیرین در آپسین با پیوند کووالان متصل می‌شود (بخش پروتئینی از رتوپسین). جذب نور سبب فروریزیدن آپسین سریع سیس - ریتال متغیر شده به ایزومر تمام - ریتال و تشکیل حد واسطه ناپایدار می‌شود. رتوپسین II (آپسین فعال شده) می‌شود که این پروتئین Gt را فعال می‌کند. در مدت چند ثانیه، تمام - ریتال - سیس - ریتال از آپسین جدا شده و توسط یک آنزیم به ایزومر سیس تبدیل شود که این نیز مجدداً به مولکول آپسین دیگری متصل می‌شود.



شکل ۱۵-۱۸، مسیر فعال شده با نور رودوپسین و بسته شدن کانال‌های کاتیونی در

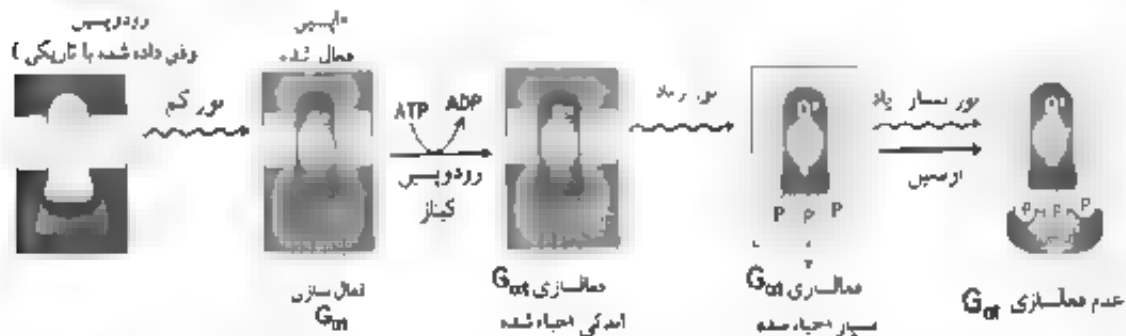
سلول‌های استوانه‌ای. در سلول‌های استوانه‌ای، ادپتین شده با تارمکی، سطح بالای cGMP باز بودن کانال‌های کاتیونی غیرتحتانی و فریجدر وابسته به بوکلتوید را حفظ می‌کند. جذب نور سبب ایجاد آپسین فعال (O*) می‌شود. مرحله ۱، که این به G_{tr} غیرفعال متصل به GDP متصل شده و جایگزینی GDP را با GTP میانجی‌گری می‌کند (مرحله ۲)، سپس GTP-GTP_{tr} آزاد ایجاد شده. آنزیم cGMP - فسفوری‌سور (PDE) را با اتصال به ریزونند ۷ مپری آن فعال می‌کند (مرحله ۳) و مضاف بر این، از پرواجدهای کاتالیزیک α و β جدا می‌شود (مرحله ۴). از این رفتن مهار، ریزوآجدهای α و β مربوطه به آنزیم cGMP، PED، cGMP را به GTP تبدیل می‌کند (مرحله ۵). گاهی خاصه در cGMP سیورولیک مبحر به کمک cGMP از کانال‌های دریچه‌دار وابسته به بوکلتوید و عشاء پلاسمایی و علاوه بر این بسته شدن کانال‌ها می‌شود (مرحله ۶). سپس عشاء به طور موقت هیپریلاربره می‌شود.



شکل ۱۵-۱۹ مدل ساختاری ردوپسین و G-پرروتئین سه زیرواحدی وابسته به آن، ترانسدومین (Gt) ساختار ردوپسین و زیرواحدهای G_{α} و $G_{\beta\gamma}$ با روش کریستالوگرافی اتمه π بدست آمده است. قطعه C- برمیبل ردوپسین که پس از صابنج γ گشوده، اثر عشاء (H+) قرار گرفته، به داخل سینوزول نبوده پیدا می‌کند (در این شکل نشان داده نشده است). جهت‌گیری G_{α} با توجه به ردوپسین و عشاء فرضی است و این بر مبنای بر و ابگر پری سطوح پروتئین و جایگاه‌های اتصال شناخته شده ردوپسین بر روی G_{α} است. همانند G- پروتئین‌های ۳ زیرواحدی دیگر، زیرواحدهای G_{α} و $G_{\beta\gamma}$ دارای پیوندهایی هستند که با پیوند کووالان به عشاء جسیده‌اند و تصور می‌شود که به داخل عشاء وارد می‌شوند. در سکن اتصال به GDP نشان داده شده در اینجا، زیر واحد α و زیر واحد $\beta\gamma$ با یکدیگر می‌کنند (به همین صورت زیرواحدهای β و γ و یکس زیرواحد کوچک γ که سه تارای دو مارپیچ آلفا است، باز پرواخذ α تماسی ندارد. تصور می‌شود که بعد از از عشاء زیر واحد α با ردوپسین فعال شده می‌کنند و سبب تغییر ساختمان فضایی می‌شود و این به رها شدن GDP و اتصال GTP کمک می‌کند اتصال GTP به یوه خود تغییرات ساختمان فضایی برجگی را در واحدهای سوئیچ G_{α} آلفا، کرده و موجب کمک به باز $G_{\beta\gamma}$ فراهم می‌کند.

این مدل همچنین پیشنهاد می‌کند که همین اتصال به دوکتوبید متعلق به پروژاد G_{AT} که همراه با سگر پییدی در C تریمینال G_{π} و N - تریمینال G_{AT} سطحی ر تشکیل می‌دهد که به ردپس فعال شده یا نور متصل می‌شود. در شکل ۱۵۱۸ به صورت O^* نشان داده شده است) و این به راهی GDP از G_{AT} و اتصال متقابل GTP کمک می‌کند به دنبال تغییر ساختمان فضایی در G_{AT} به ویژه در مناطق سوئیچ ۱ و II، همانکس مولکوی بین G_{AT} و G_{π} از بین رفته و این امر منجر به تفکیک آنها می‌شود. مطالعات ساختاری بر روی ردپس و G_{AT} با اطلاعات مربوط به گیرنده‌های جفت شده با G - پروتئین سازگار می‌باشد و مصاف بر اینکه تصور می‌شود که خوب برای سامی گیرنده‌ها از این نوع، قابل تمهیم است.

به دلیل فسفریلاسیون آپسین و اتصال آرسنیک، سلول‌های استوانه‌ای با میزان متفاوت نور محیطی خود را سازگار می‌کند. سلول‌های مخروطی، به سطح پایین نور غیر حساس‌اند و علاوه



شکل ۱۵-۲۰ سازگاری سلول استوانه‌ای با تغییرات سطح نور محیطی و فسفریلاسیون آپسین، آپسین فعال شده با نور (O^*) برای ردوپسین کیناز یک سوئیچ محسوب می‌شود (آلبه ردوپسین سازگار شده با تاریکی برای این انزیم سوئیچ می‌باشد). دامنه فسفریلاسیون آپسین، با میرین سنت زمانی که هر مولکول آپسین در شکل فعال شده با نور طی می‌کند، نسبت مستقیم دارد و از این رو به طور میانگین میزان نور محیطی بیش از چند دقیقه است. توانایی O^* برای فعال کردن GTP با معادله‌های فسفریله شده O^* رابطه معکوس دارد. میزان بالای نور، محیطی به عبارت دیگر دامنه فسفریلاسیون بالاتر آپسین و افزایش بیشتر میرین نور مورد نیاز برای فعال کردن معادل یکسان از مولکول‌های GTP را می‌طلبد. در میزبانی شدت بالای نور ارسسین به آپسین کاملاً فسفریله شده متصل شده و کمپلکس را تشکیل می‌دهد که به هیچ وجه قادر به فعال کردن GTP نیست.

شرایط نور زیاد، فسفریلاسیون آپسین افزایش می‌یابد و مابرای توانایی آن برای فعال کردن GTP کاهش می‌یابد به عبارت دیگر ردوپسین با نور شدید حساسیت‌زدایی می‌شود و لذت افزایش بیشتری در شدت نور برای ایجاد تغییر در سطح cGMP و پیام‌رسانی ضروری است. وقتی که سطح نور محیط کاهش می‌یابد، آپسین فسفریله شده و تواناییش برای فعال کردن GTP افزایش می‌یابد (در این حالت فووس‌های اضافی سیگنال‌دهی برای ایجاد پیام‌رسانی لازم است). اهمیت فسفریلاسیون آپسین در انطباق بینایی با مطالعات بر روی سلول‌های استوانه‌ای موش‌ها با ردوپسین جهش یافته خاص فقط یک ریشه سرین هدف (S-opsin) حمایت می‌شود. این سلول‌های استوانه‌ای در ماهیچه با سلول‌های بزرگال به سرعت بسیار آهسته‌تری در نور شدید غیرفعال می‌شوند.

حساسیت‌زدایی وابسته به نور در سلول‌های میله‌ای با اتصال پروتئین سینتورولیک (گراستین) بسیار افزایش می‌یابد. در شرایط نور شدید محیطی (مانند هوای آزاد در هنگام صبح) - آپسین به ریشه‌های سرین فسفریله شده در قطعه C-ترمیمال آپسین متصل می‌شود. گراستین متصل شده از میانکشی GTP با O^* فسفریله شده کاملاً جلوگیری می‌کند، ازبگونه‌کننده کاملاً تشکیل کمپلکس فعال GTP-GTP و سبب مهار کل فعالیت سلول استوانه‌ای تنظیم پس‌نورد می‌شود. فعالیت سلول استوانه‌ای توسط ردوپسین کیناز و گراستین مشابه است با تطابق (یا حساسیت‌زدایی) گیرنده‌های جفت

بر این فعالیت سلول‌های استوانه‌ای در شدت بالای نور مهار می‌شوند بدین ترتیب، وقتی که ما از روشنایی نور در روز به سمت اتاقی یا روشنایی بسیار ضعیف حرکت می‌کنیم، در ابتدا ناآشنا هستیم چون سلول‌های استوانه‌ای به آهستگی به نور ضعیف حساس می‌شوند از این رو ما نیز به تدریج قادر به دیدن و تشخیص اشیاء می‌شویم. این روند انطباق بینایی^(۱) سلول‌های استوانه‌ای را قادر به درک کمراست یک صد هزار برابر بیشتر از سطح نور محیط می‌سازد. این دامنه‌ی وسیع از حساسیت مکان‌پذیر است، به این دلیل که تفاوت‌ها در سطح نور در حوزه بینایی (به جای میزبان مطلق نور جذب شده) برای شکل تصاویر مرئی استفاده می‌شود. تطویم وابسته به نور مسیر پدیرسانی ردوپسین (شکل ۱۵-۱۸) را ملاحظه کنید) مسئول این دامنه‌ی فوق‌العاده حساس و وسیع است.

یک فرایند مؤثر و مهم برای انطباق بینایی شامل درگیرش فسفریلاسیون آپسین در ساختمان همدی فعال آن (O^*) به وسیله آنزیم ردوپسین کیناز^(۲) (عضوی از کلاس GPCR - کینازها) است (شکل ۱۵-۲۰). هر مولکول آپسین به جایگاه فسفریلاسیون اصلی برای سرین روی سطح سینتورولی خود دارد. فسفریله‌شدن جایگاه‌های بیشتر موجب می‌شود که فرم فعال شده با نور آپسین (O^*) توانایی کمتری برای فعال کردن GTP داشته باشد. البته بسته شدن کانال‌های کانیونی در پیچه‌دور وابسته به cGMP را آقاء می‌کند. به این دلیل گستردگی فسفریلاسیون آپسین توسط ردوپسین کیناز، متناسب است با مدت زمانی که هر مولکول آپسین در شکل فعال شده با نور آن طی می‌کند (مقیاسی از وضعیت سطح نور محیط). تحت

شده با G_i - پروتئین دیگر با شدت بالایی نور است.

مکانیسم دیگری که به نظر می‌رسد منحصر به سلول‌های باند، استوانه‌های همچنین بری تطابق بینایی شرکت می‌کند. در سلول‌های سازگار شده با تاریکی، تقویت تمامی ریزواحد‌های G_{α_q} و $G_{\alpha_{11}}$ ، در قطعه ظریفی به سر می‌برد. اما ۱۰ دقیقه نوردهی با شدت نور لواسما روز، موجب حرکت بیش از ۸۰ درصد ریزواحد‌های G_{α_q} و $G_{\alpha_{11}}$ از قطعه‌ی خارجی به بخش‌های سلولی دیگر می‌شود. علی‌رغم ناساخته بودن مکانیسم حرکت این پروتئین‌ها، نتیجه آنکه پروتئین‌های G_{α_q} از نظر فیزیکی برای اتصال به آپسین فعال شده ناتوانند.

همانند آنچه که در مسیرهای پیام‌رسانی دیگر رخ می‌دهند، چندین مکانیسم برای غیرفعال شدن پیام‌رسانی در خلال تطابق بینایی استفاده می‌شود (شاید به این منظور که کنترل کامل فعال‌سازی مسیر پیام‌رسانی در ناحیه وسیعی از تابش امکان‌پذیر باشد).

نکات کلیدی بخش ۱۵-۵

گیرنده‌های جفت‌شده با G پروتئین که کانالهای یونی را

تنظیم می‌کنند

■ گیرنده موسکاریبی استین کولین قلبی یک $GPCR$ است و پروتئین اثرگرش یک کانال K^+ است. فعال‌سازی گیرنده باعث رهایی ریزواحد $G_{\alpha_{11}}$ می‌شود که کانالهای K^+ را باز می‌کند (شکل ۱۵-۱۵). ملاحظه کنید، هیپرپلاریزاسیون عشاء پلاسمایی خاص، سرعت انقباض ماهیچه‌ای را آهسته می‌کند.

■ رودوپسین، یک $GPCR$ حساس به نور در سلول‌های استوانه‌ای است (که شامل پروتئین آپسین متصل به ۱۰ سیم رینال است). یزمریزاسیون اتفاقده با نور بخش ۱۱ سیم رینال، آپسین فعال شده را ایجاد می‌کند، که سپس سراسر نوسین (G_i) که یک G پروتئین جفت شده است را توسط کاتالیز GTP آزاد برای GDP متصل شده بر روی ریزواحد G_t را فعال می‌کند.

■ پروتئین اثرگر در مسیر رودوپسین $cGMP$ فسفودی استراز است که توسط رهایی به واسطه GTP - G_{α_q} ‌های ریزواحد‌های مهارتی فعال می‌شود. کاهش در میزان $cGMP$ توسط این آنزیم منجر به بسته‌شدن کانال‌های Na^+/Ca^{2+} در پیچمدار وابسته به $cGMP$ می‌شود (هیپرپلاریزاسیون عشاء) و رهایی ناقل عصبی کاهش می‌یابد (شکل ۱۵-۱۸). ملاحظه کنید.

■ همانند سایر پروتئین‌های G_t ، اتصال GTP به G_t باعث تغییرات ساختاری آن در پروتئین می‌شود که میانکس‌های مولکولی با $G_{\beta\gamma}$ را تحریک می‌کند و $G_{\alpha}GTP$ را قادر به اتصال به اثرگر پائین دستش می‌سازد.

■ فسفریلاسیون آپسین فعال شده با نور توسط رودوپسین کیناز با توانایی آن برای فعال کردن Gat مدخله می‌کند. اتصال بعدی آپسین به آپسین فسفرینه‌شده توانایی آن را برای فعال‌سازی Gat بیشتر می‌کند (شکل ۱۵-۲۰). (ملاحظه کنید) این مکانیسم عمومی از سراسر پدیدری رها غیرحساس شدن) توسط سایر $GPCR$ ‌ها در سراسر بالای بیگانه به کار گرفته می‌شود.

۱۵-۶ گیرنده‌های جفت شده با G - پروتئین‌هایی که

آدنسیل سیکلاز را مهار و یا فعال می‌کنند

مسیرهای $GPCR$ که آدنسیل سیکلاز را در نقش اثرگر و $cAMP$ را به عبور پیامر ثانویه مورد استفاده قرار می‌دهد در اکثر سلول‌های پستانداران یافت می‌شوند. مسیرهایی که مکانیسم عمومی $GPCR$ را دنبال می‌کنند در شکل ۱۵-۱۲ به صورت کلی آورده شده است. اتصال لیگاند به گیرنده سبب فعال شده G پروتئین به ریزواحدی می‌شود که این میر آدنسیل سیکلاز را فعال می‌کند و این آنزیم پیامر ثانویه قابل انتشار $cAMP$ را سنتز می‌کند. $cAMP$ به بوبه حوله پروتئین کیناز وابسته به $cAMP$ را فعال کرده و این کیناز پروتئین‌های هدف ویرهای را فسفرله می‌کند.

برای مطالعه این مسیر $GPCR/cAMP$ ، ما بر روی تحسین مسیر کشف شده از این نوع تمرکز می‌کنیم [تولید گلوکز ۲ تحریک هورمونی از گلیکوزن (پی‌ام‌ر سنگین گلوکز)]. تحزیه گلیکوزن (گلیکولیز) در سلول‌های عصبه و کبد در پاسخ به ایی قفری، گلوکاکوین و هورمون‌های دیگری که گیرنده‌هایشان با پروتئین G_{α_s} جفت می‌شود، اتفاق می‌افتد (جنول ۱۵-۱۱). ملاحظه کنید، این سیستم مثالی روشن برای اینکه چگونه فعال‌سازی یک مسیر می‌تواند فعالیت گروهی از آنزیم‌های داخل سلولی به سمت هدفی عمومی هماهنگ کند و این آزاد شدن گلوکز از شکل ذخیره‌اش است.

آدنسیل سیکلاز توسط کمپلکس‌های لیگاند گیرنده متفاوتی

تحریک و مهار می‌شود

تحز شریطی که مطالبه‌ی گلوکز به دلیل «این بودن قندخون، بالاست، گلوکاکوین به وسیله‌ی حزابر کوچک پانکراس و هنگام

کمپلکس قابل حل در آب حاصله از دو قطعه از زمین‌های آدنیلین سیکلار / $G_{\alpha s}$ -GTP یا فورسکولین از نظر کاتالیتیک فعال بوده و ویژگی‌های بیوشیمیایی و دارویی مشابه با آدنیلین سیکلار دست نخورده یا حلال کاملاً از خود نشان می‌دهند. در این کمپلکس، دو ناحیه از $G_{\alpha s}$ -GTP (مارپیچ سوئیچ II و لوب $\alpha 3$ - $\beta 5$) با قطعات آدنیلین سیکلار، تماس برقرار می‌کند. شکل ۱۵-۲۲ قسمت (a)، تصور می‌شود که این تماس‌ها مسئول فعال‌سازی آنزیم توسط $GTP-G_{\alpha s}$ باشد. یادآور می‌شویم که سوئیچ II یکی از قطعات $G_{\alpha s}$ -GTP پروتئین است که ساختار همدیگر آن در وضعیت متصل به GTP با وضعیت اتصال به GDP متفاوت است (شکل ۱۵-۲۱ را ملاحظه کنید). ساختمان فضایی القا شده با GTP مربوط به $G_{\alpha s}$ که تمایک آن در $G_{\beta\gamma}$ امکان‌پذیر می‌سازد، دقیقاً همان ساختمان فضایی لازم برای اتصال $G_{\alpha s}$ به آدنیلین سیکلار است. بررسی‌های دیگر نشان می‌دهد که $G_{\alpha i}$ به ناحیه‌ای متفاوت از آدنیلین سیکلار متصل می‌شود و بدین ترتیب اثر متفاوتی را توجیه می‌کند.

CAMP پروتئین کیناز A را با راهسازی زیر واحد کاتالیتیک آن فعال می‌کند

بر موجودات پرمنولی، تقریباً تمامی اثرات متنوع CAMP از طریق پروتئین کیناز $A^{(P)}(PKA)$ یا وسعت می‌شود. این امر به همین پروتئین کیناز وابسته به CAMP نامیده می‌شود. $PKA^{(P)}$ غیرفعال، تراپیزی تشکیل شده از دو زیر واحد تنظیمی (R) و دو زیر واحد کاتالیتیک است (C). (شکل ۱۵-۲۳ قسمت a). هر زیر واحد R دارای توانایی سوپرسرای کاذب است که به جایگاه فعال زمین کاتالیتیک متصل می‌شود. با اتصال سوپرسرای بلوکه کننده، زیر واحد R فعالیت زیر واحد کاتالیتیک، مهار می‌کند. PKA غیرفعال با اتصال CAMP روشن می‌شود. هر زیر واحد R حاوی دو جایگاه اتصال CAMP، سایر ب-سام‌های CNB-A و CNB-B است (شکل ۱۵-۲۳ قسمت b). اتصال CAMP به زیر واحد R موجب تغییر ساختمان فضایی در زمین سوپرسرای کاذب می‌شود که این امر منجر به حذف شدن زیر واحد C وابسته، آشکار شدن جایگاه کاتالیتیک و فعال شدن فعالیت کیمازی آن می‌شود (شکل ۱۵-۲۳ قسمت c). اتصال CAMP به زیر واحد R از پروتئین کیناز A به سبب تعادلی رخ می‌دهد، به عبارت دیگر، اتصال تخصصی مولکول

استرس به ب-سام‌های، این بهره‌ای از عدد آدنیلین آزاد می‌شود. هم‌گلوکائون و هم‌ای بهره‌ای، برای شکستن گلیکوز به سلول‌ها پیام می‌دهند و این موجب آزاد شدن مولکول‌های گلوکز می‌شود. در کبد، گلوکائون و این بهره‌ای به گیرنده‌های جهت شده به G- پروتئین‌های متفاوتی متصل می‌شوند و یکی هر دو گیرنده به $G_{\alpha s}$ ‌های یکسانی میانگین کرده و آن را فعال می‌کند و بدین ترتیب آدنیلین سیکلار فعال می‌شود. از این رو، هر دو هورمون پاسخ‌های متابولیکی یکسانی را القاء می‌کنند. فعال‌سازی آدنیلین سیکلار و لوب سطح CAMP، متناسب با غنای کل کمپلکس $G_{\alpha s}$ -GTP حاصل از اتصال هر دو هورمون با گیرنده‌های پاسخ‌دهنده به آنها می‌باشد.

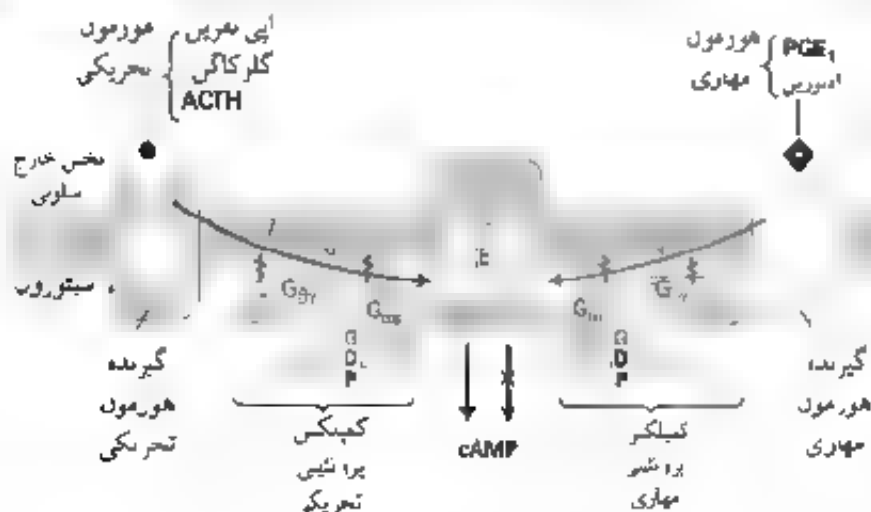
تنظیم مثبت (فعال‌سازی) و منفی (مهارسازی) فعالیت آدنیلین سیکلار در بسیاری از انواع سلول‌ها رخ می‌دهد که این کنترل دقیق سطح CAMP را مهار می‌کند (شکل ۱۵-۲۱). برای مثال، تجربه تری گلیسرید به اسیدهای چرب در سلول‌های چربی (لیپولیز) با اتصال این بهره‌ای، گلوکائون یا ACTH به گیرنده‌های فعال کننده آدنیلین سیکلار تحریک می‌شود. از جهت دیگر، اتصال دو هورمون دیگر (پروستاگلندین E_1 یا آدنورین) به گیرنده‌های جهت شده به G پروتئین پاسخ‌دهنده، آدنیلین سیکلار را مهار می‌کند. گیرنده‌های پروستاگلندین و آدنورین یک G_i - پروتئین همراهی با فعال می‌کند که دارای زیر واحدهای β و γ مشابه با G_s ، پروتئین تحریکی اما زیر واحد α متفاوت با آن هستند ($G_{\alpha i}$). بعد از اینکه کمپلکس فعال $G_{\alpha i}$ -CTP از $G_{\beta\gamma}$ جدا شد، با اتصال به آدنیلین سیکلار آن را مهار می‌کند (به جای تحریک کردن) و این امر موجب پایین بردن غلظت CAMP می‌شود.

مطالعات ساختاری شیوه‌ای را که $G_{\alpha s}$ -GTP به آدنیلین سیکلار متصل و آن را فعال می‌کند، اثبات کرده‌اند

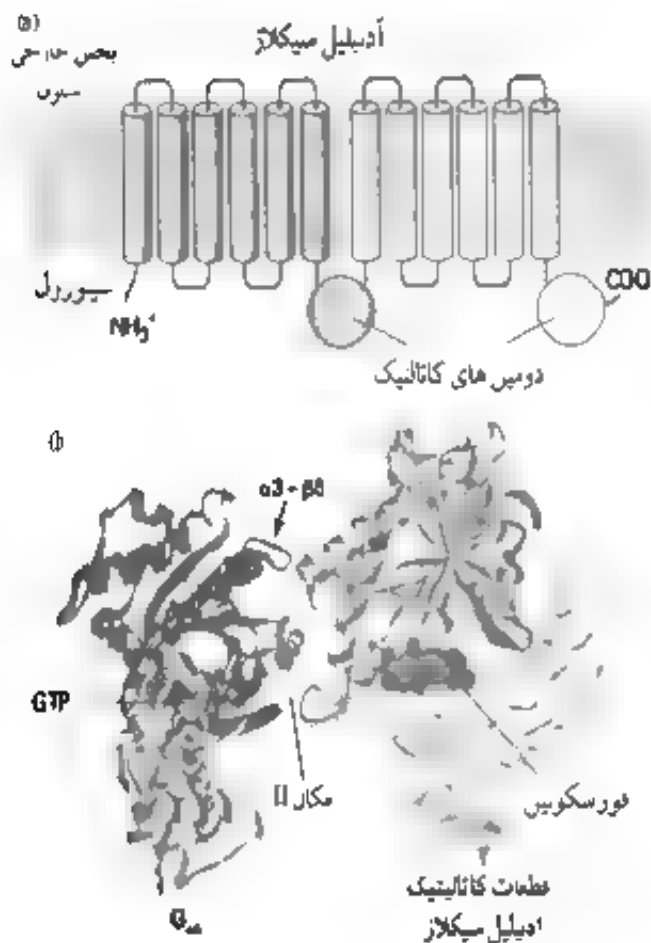
انالیز کریستالوگرافی اشعه X محل دقیق بواحی میانگین کمپلکس $G_{\alpha s}$ -GTP با آدنیلین سیکلار را تعیین کرده است. این آنزیم یک پروتئین چندبار گلبرغه از عشاء یا دو قطعه سیتروویک بزرگ حاوی زمین‌های کاتالیتیک است. (شکل ۱۵-۲۳ قسمت a). به دلیل اینکه کریستالیزه کردن این پروتئین گلبرغه از عشاء، بسیار مشکل است، دانشمندان دو قطعه پروتئینی دربرگیرنده دو زمین کاتالیتیک آنزیم آدنیلین سیکلار که به یکدیگر به صورت هتروداپایم به طور محکمی متصل می‌شوند آماده کردند. وقتی که به این دو قطعه کاتالیتیک در حضور $G_{\alpha s}$ -GTP و فورسکولین^{۱)} امکان اتصال داده می‌شود، آنها در ساختمان فضایی حالتش ثابت می‌شوند.

1- Forskolin 2- Protein kinase A (PKA)

3- cAMP - dependent protein kinase



شکل ۱۵-۲۱ فعال‌سازی القا شده با هورمون و مهار آدیلیل سیکلار در سلولهای بافت چربی. اتصال لیگاند به گیرنده جفت شده با $G_{q/s}$ موجب فعال‌سازی آدیلیل سیکلار در حالی که اتصال یگانه به گیرنده جفت شده با $G_{i/o}$ موجب مهار این آنزیم می‌شود. پروتئین $G_{q/s}$ در هر دو پروتئین مهاری و تحریکی یکسان است و بی‌ریزواختیهای $G_{q/s}$ و گیرنده‌های مرتبط با آن متفاوت است. تشکیل کمپلکس‌های $G_{q/s}$ -GTP فعال تحریک شده با لیگاند توسط مکانیسمی مشابه در هر دو پروتئین $G_{q/s}$ و $G_{i/o}$ انجام می‌شود. ویکل کمپلکس‌های $G_{q/s}$ -GTP و $G_{i/o}$ -GTP به گونه‌ای متفاوت آدیلیل سیکلار میانکنس می‌دهد، به طوری که یکی فعالیت کاتالیتیک آن را تحریک و دیگری مهار می‌کند.



شکل ۱۵-۲۲ (شکل رنگی) ساختار آدیلیل

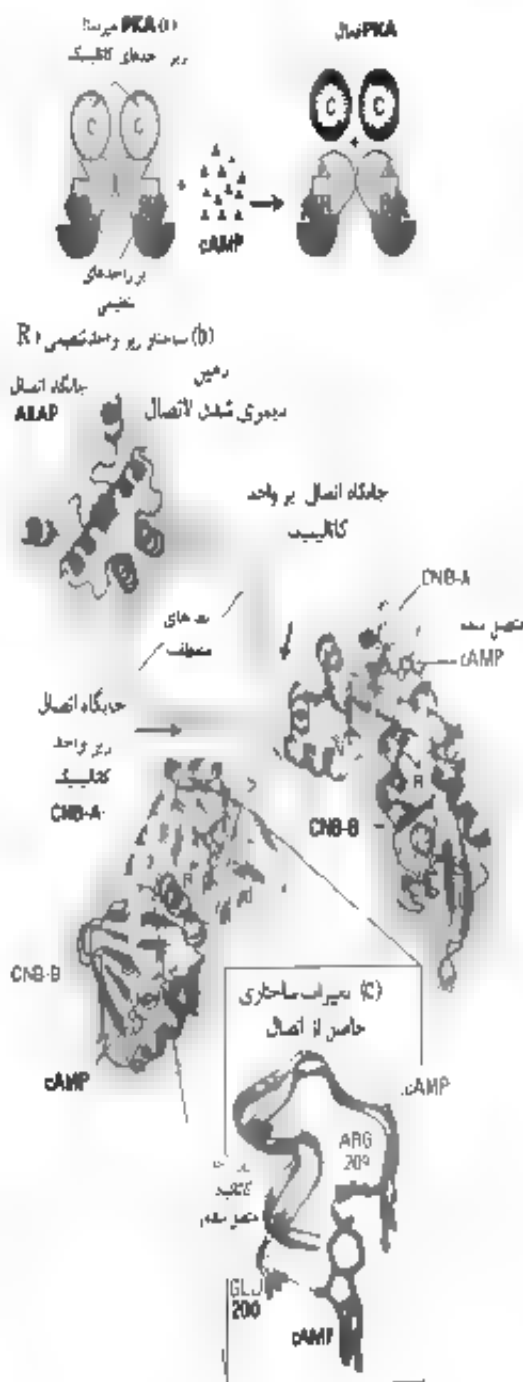
سیکلار پتاندرا و میانکنش آن با $G_{q/s}$ و GTP . (a) طرح شماتیک آدیلیل سیکلار استاندارد، آنزیم متصل به غشای مذکور، دارای دو دومین کاتالیتیک مشابه در سمت سیتوپلاسمیک غشاء و دو دومین سرتاسری است که مجاور هم قرار می‌گیرد. هر یک از این دو دومین حاوی ۶ مارپیچ آلفای گذرنده از غشاء هستند. (b) مدل ساختار آدیلیل سیکلار کمپلکس شده با $G_{q/s}$ -GTP. دو قطعه از غشاء کتده دومین کاتالیتیک آدیلیل سیکلار با کریستالوگرافی اشعه X تعیین شده است. بوب $\alpha 3-\beta 5$ و مارپیچ موجود در بوب II مربوط به $G_{q/s}$ -GTP تماماً با ناحیه ویژه‌ای از آنزیم آدیلیل سیکلار میانکنش می‌کند. بخش رنگی سورتور $G_{q/s}$ دومین $GTPase$ است که این در ساختار مشابه با Ras (شکل ۱۵-۸) و ملاحظه کنید! این بخش روس‌تر یک دومین مارپیچی است. دو قطعه آدیلیل سیکلار به رنگهای نارنجی و زرد نشان داده شده است. فورسکولین (سیر) غشای سیکلار را در ساختمانی همایی فعالان قفل می‌کند.

► شکل ۱۵۲۴ ساختار پروتئین تنظیمی (R) پروتئین کیناز A و فعال‌سازی آن با cAMP. (a) پروتئین کیناز A (PKA) از دو زیر واحد تنظیمی (R) و دو زیر واحد کاتالیزیک (C) تشکیل شده است. هنگامی که cAMP به زیر واحد تنظیمی متصل می‌شود، پروتئین متصل می‌شود. (b) دو زیر واحد تنظیمی به یک رابط اتصال Dimerization/Docking متصل اند و علاوه بر این به یک دئیس متصل‌اند که پروتئین فعال‌کننده کیناز A (AKAP، شکل ۱۵۲۸) می‌باشد. به این متصل‌شود. هر زیر واحد R دارای دو دومین اتصال به cAMP (CNB-A و CNB-B) و یک جایگاه اتصال برای زیر واحد کاتالیزیک است. (c) اتصال cAMP به دئیس CNB-A با جبهه حا کربن زیر واحد کاتالیزیک منجر به فعال شدن آن می‌شود. بدون اتصال cAMP به دئیس CNB-A، ترانسمیسی‌های قوی می‌گیرد که قادر به اتصال با زیر واحد کاتالیزیک (C) است. ریشه‌های تلو تلمات (E200) و (R209) در اتصال cAMP سهیم هستند و این موجب تغییر ساختار فضایی در لوب می‌شود که اتصال لوب با به زیر واحد تنظیمی مهار می‌کند.

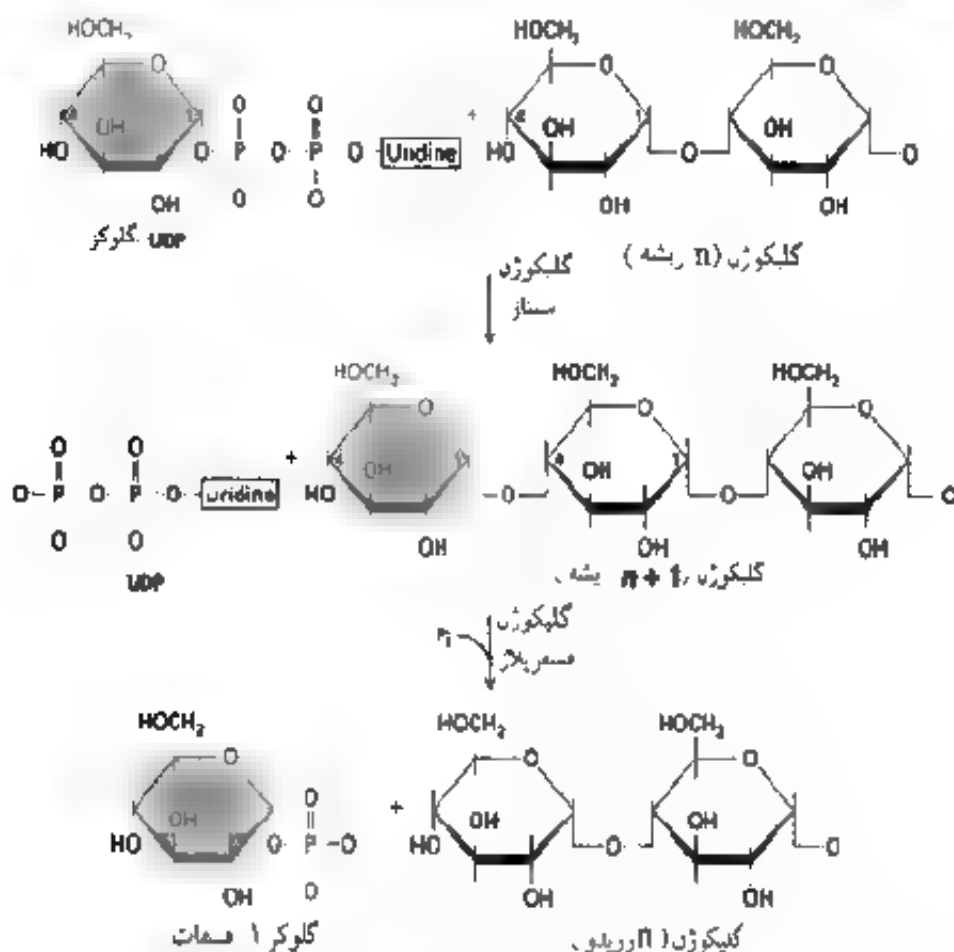
متابولیسم گلیکوژن توسط فعال‌سازی القاء شده با هورمون مربوط به پروتئین کیناز A تنظیم می‌شود

گلیکوژن پلیمر بزرگ گلوکز، شکل ذخیره‌ای اصلی گلوکز در حیوانات است. مانند تمامی پلیمرهای رسانی، گلیکوژن به وسیله یک مجموعه از آنزیم‌ها سنتز شده و توسط مجموعه دیگری تجزیه می‌شود (شکل ۱۵۲۴).

تجزیه گلیکوژن (گلیکوژولیز) مستلزم جدا شدن گام به گام ریشه‌های گلوکز از یک انتهای پی‌در پی به واسطه واکنش فسفوری است، که این واکنش توسط آنزیم گلیکوژن فسفریلاز کاتالیز می‌شود. محصول آن گلوکز ۱-۶ فسفات است. در هر کدام از سلول‌های کبدی و عضلانی، گلوکز ۱-۶ فسفات تولید شده از گلیکوژن، به گلوکز ۶ فسفات تبدیل می‌شود. در سلول‌های عضلانی این متابولیت وارد مسیر گلیکولیز شده و برای تولید ATP لازم برای راهاندازی انقباض عضله متابولیزه می‌شود (فصل ۱۲). سلول‌های کبدی متفاوت با سلول‌های عضلانی، دارای آنزیم فسفاتازی هستند که گلوکز ۶ فسفات را به گلوکز، هیدرولیز می‌کند و سپس از این سلول‌ها تا حدی به وسیله ناقل گلوکز (GLUT2) موجود در غشاء پلاسمایی به خارج فرستاده می‌شود (فصل ۱۱). بنابراین داخل گلیکوژن در کبد، در ابتدا به گلوکز تجزیه می‌شود که اینها نیز فوراً به داخل خون رها شده



cAMP به CNB-B سبب پایین‌تر آمدن به برای اتصال دومین مونوکس cAMP به CNB-A می‌شود. این تغییرات کوچک در سطح cAMP سیگنالی می‌تواند موجب تغییرات نسبتاً بزرگ در مقدار زیر واحدهای جدا شده و از این رو، فعالیت کیناز شود. فعال‌سازی سریع آنزیم‌ها توسط تحریک القاء شده با هورمون مربوط به یک مهار کننده یک ویژگی مشترک در بسیاری از مسیرهای پیام‌رسانی است.



▲ شکل ۱۵-۲۴ سنتز و تخریب گلیکوزین. الحاق گلوکز به UDP گلوکز به گلیکوزین توسط آنزیم گلیکوزین سنتز کاتالیز می‌شود. حذف واحدهای گلوکز از گلیکوزین توسط آنزیم گلیکوزین فسفریلاز کاتالیز می‌شود. به دلیل اینکه نو آنزیم متفاوت تشکیل و تخریب گلیکوزین را کاتالیز می‌کند، نو واکنش می‌تواند به طور مستقل تنظیم شوند.

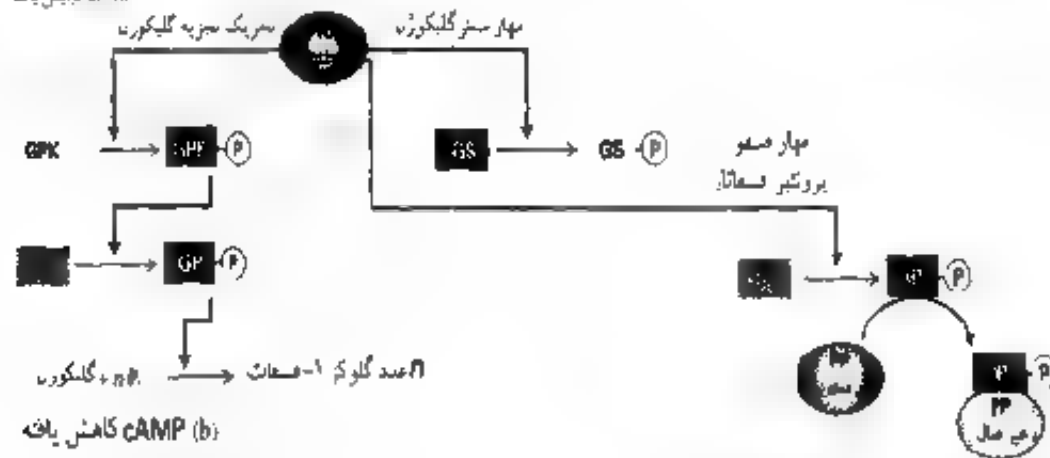
فسفات را از شکل غیرفعال گلیکوزین سنتز (فعال شدن آن) و از شکل فعال گلیکوزین فسفریلاز کیناز و گلیکوزین فسفریلاز (غیرفعال شدن آنها) حذف می‌کند (شکل ۱۵-۲۵ قسمت ۵). فسفوپروتئین فسفاتاز، به سبب، توسط PKA تنظیم می‌شود. فسفوپروتئین فسفاتاز به طور برمال غیرفعال است، وقتی که PKA فعال شده این پروتئین مهارکننده را فسفریله می‌کند و می‌تواند به فسفوپروتئین فسفاتاز متصل و فعالیت آن را مهار نماید. (شکل ۱۵-۲۵ قسمت ۲) ملاحظه کنید، در حالت پایینی cAMP (وقتی که PKA غیرفعال است) پروتئین مهارکننده، فسفریله نمی‌شود و فسفوپروتئین فسفاتاز، فعال می‌ماند از این رو، در فکال cAMP سنتز گلیکوزین توسط گلیکوزین سنتز شدت می‌یابد و علاوه بر این تخریب شدن گلیکوزین به وسیله گلیکوزین فسفریلاز مهار می‌شود.

لذا، گلیکوزینولر الفاء شده با این تخریب، تنظیم دوجانبه از خود سالی می‌دهد. فعال شدن آنزیم‌های کاتالیزکننده تخریب گلیکوزین و

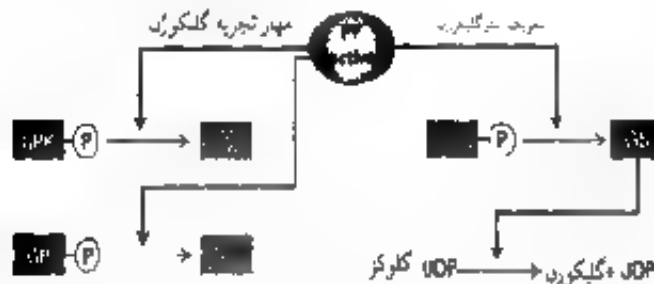
و به بافت‌های دیگر مستقل می‌شوند (به ویژه عملیات و معر). آدبیل سیکلاز فعال شده با این تخریب که افزایش در cAMP و فعال سازی متناوب پروتئین کیناز A (PKA) همراه است، تبدیل گلیکوزین به گلوکز ۱- فسفات را در دو مسیر تشدید می‌کند. مهار سنتز گلیکوزین و تخریب تخریب گلیکوزین (شکل ۱۵-۲۵ قسمت ۲). PKA آنزیم سنتزکننده گلیکوزین را فسفریله کرده و بدین ترتیب سنتز گلیکوزین را شدیداً غیرفعال می‌کند. PKA به طور غیرمستقیم با فسفریله کردن و لذا فعال کردن کیناز حد واسطه، به تخریب شدن گلیکوزین کمک می‌کند. این کیناز حدواسطه همان گلیکوزین فسفریلاز کیناز (GPK) است که به نوبه خود گلیکوزین فسفریلاز (آنزیم تخریب کننده گلیکوزین) را فسفریله و فعال می‌کند.

کل فرایند، با حذف این تخریب و لذا کاهش سطح cAMP (غیرفعال شدن PKA) معکوس می‌شود. این بازگشت توسط فسفوپروتئین فسفاتاز وساطت می‌شود که پس آنزیم ریشه‌های

شکل ۵-۲۵ (a) افزایش AMP



(b) کاهش AMP



خلاصه

PKA پروتئین کیناز
 PP فسفات پروتئین
 GPX کیناز فسفات گلیکوزن
 GP کیناز فسفات
 GS گلیکوزن ستر
 IP مهارگر فسفات پروتئین

▲ شکل ۵-۲۵ تنظیم متابولیسم گلیکوزن به وسیله AMP در سلول‌های کبدی و عضله. آنزیم‌های فعال در سایه‌های تیره‌تر و صحن غیرفعال‌تر به صورت سایه‌های روشن‌تر مشخص شده‌اند. (a) افزایش AMP، سیگنال‌دهی موجب فعال شدن پروتئین کیناز A (PKA) می‌شود که این پروتئین کیناز را به طور مستقیم مهار کرده و تجزیه گلیکوزن را به طریق مشابه پروتئین کیناز پس می‌برد. در غلبه بالای AMP، PKA همچنین مهارکننده فسفوپروتئین فسفاتاز (PP) فسفرینه می‌کند. احتمال مهارکننده فسفرینه ستر به PP، این فسفاتاز را از فسفرینه کردن آنزیم فعال از اینتر کینازی و یا گلیکوزن ستر غیرفعال، جلوگیری می‌کند. (b) کاهش در AMP، PKA را غیرفعال می‌کند و این امر سحر به رها شدن شکل فعال PP می‌شود. عمل این آنزیم به ستر گلیکوزن کمک کرده و تجزیه گلیکوزن را مهار می‌نماید.

دارد. در حقیقت، PKA و AMP مجموعه بزرگی از پاسخ‌های سلولی ایجاد شده به هورمون را در سلول‌های کبدی و کتون پس وساطت می‌کند (جدول ۱۵-۲). به رغم آنکه پروتئین کیناز A در انواع مختلف سلول‌ها بر روی سوپسترهای متعددی عمل می‌کند، و بینک همیشه ریشه سرین یا ترئونین را که در داخل توانایی یکسانی از موقعیت فسفرینه می‌کند، ϕ -(Ser/Thr)-X-(Arg/Lys)-XX-Arg می‌کند. سالی دهنده هر اسیدآمینه و ϕ اسیدهای آمینه آبگریز را نشان می‌دهد. سرین / ترئونین کینازهای دیگر، ریشه‌های هدف را در داخل توانایی‌های دیگر موجب فسفرینه می‌کند.

تشدید پیام عموماً در بسیاری از مسیرهای پیام‌رسانی رخ می‌دهد.

گیرنده‌ها، پروتئین‌هایی یا غشایی‌ای هستند و معمولاً تنها چند هزار نسخه در هر سلول حضور دارند. با این وجود، پاسخ‌های

مهار آنزیم‌های پیش‌برنده ستر گلیکوزن، این تنظیم هماهنگ مسیرهای ستر و تجزیه، مکانیسمی کارآمد برای دستیابی به پاسخ سلولی ویژه فراهم می‌کند و مصاف بر اینکه پدیده‌های عمومی در بیولوژی تطبیعی هستند.

فعال شدن پروتئین کیناز A با وساطت AMP پاسخ‌های متعددی را در انواع سلول‌های مختلف موجب می‌شود.

در سلول‌های بافت چربی، فعال‌سازی پروتئین کیناز A با این‌نفرین، به فسفریلاسیون و فعال شدن آنزیم فسفولیپاز کمک می‌کند و این آنزیم تری‌گلیسرید ذخیره شده را به اسید چرب آزاد و گلیسرول هیدرولیز می‌کند. اسیدهای چرب پاد شده، به داخل خون وارد شده و در نقش منبع انرژی توسط سلول‌ها در سایر بافت‌ها مانند کلیه قلب و عضله جذب می‌شوند. بدین ترتیب فعال شدن PKA با این‌نفرین در نوع سلول مختلف (کبد و بافت چربی) اثرات متفاوتی

وقتی که GDP متصل به $G_{\alpha s}$ به GTP جایگزین می‌شود، کاهش می‌یابد. این امر پس در $G_{\alpha s}$ کمپلکس هورمون-گیرنده را به تفکیک لیگاند از گیرنده شدید می‌کند و بدین وسیله تعداد پروتئین‌های $G_{\alpha s}$ فعال محدود می‌شود. دوم اینکه، فعالیت $GTPase$ ذاتی $G_{\alpha s}$ ، GTP متصل را به GDP تبدیل می‌کند و این امر باعث غیرفعال شدن پروتئین و کاهش فعالیت آدیلیل سیکلاز می‌شود. اساساً سرعت هیدرولیز GTP متصل به $G_{\alpha s}$ هنگام اتصال این فاکتور به آدیلیل سیکلاز، تشدید می‌شود که این کاهش بدهی مدبر زمان تولید cAMP است و با آدیلیل سیکلاز در نقش GAP برای $G_{\alpha s}$ عمل می‌نماید. به طور کلی اتصال اکثر کمپلکس‌های $G_{\alpha s}$ -GTP به پروتئین‌های اثرکننده، سرعت هیدرولیز GTP را افزایش می‌دهد. سرانجام اینکه، cAMP معمولی استرسز برای هیدرولیز cAMP به $5'-AMP$ عمل می‌نماید و بدین ترتیب پاسخ سلولی خاتمه می‌یابد. لذا حضور مداوم هورمون به غلظت کافی برای فعال‌سازی مداوم آدیلیل سیکلاز و حفظ سطح اثرش بافته cAMP لازم است. وقتی که غلظت هورمون به قدر کافی بالا رفته، پاسخ سلولی سریعاً خاتمه می‌یابد.

گیرنده‌ها همچنین می‌توانند با سرکوب پس‌بوردی^(۲) متحمل تعمیم‌گامشی شوند، که محصول پایانی از یک مسیر -مرحله ابتدایی آن مسیر را بلوکه می‌کند. برای مثال، وقتی که گیرنده جهت شده $G_{\alpha s}$ پروتئین در معرض تحریک هورمونی برای چند ساعت قرار می‌گیرد، چندین رشته سبز و تیره‌تر در دمن سیتورولیک گیرنده توسط PKA فسفریله می‌شوند. محصول پایانی مسیر $G_{\alpha s}$ ، گیرنده فسفریله شده قادر به اتصال به لیگاندش می‌شود و لیکن نمی‌تواند به طور کارآمد $G_{\alpha s}$ را فعال کند، لذا اتصال بیگانه به گیرنده فسفریله شده محرک کاهش فعال‌سازی آدیلیل سیکلاز در مقایسه با اتصال لیگاند به گیرنده فسفریله شده است. به دین اینکه فعالیت PKA با میزلی بالای cAMP اتفاق شده توسط هر هورمون فعال‌کننده $G_{\alpha s}$ ، تشدید می‌شود، عرصه طولانی مدت یا چسب هورمونی مانند این‌ها، به آنها گیرنده‌های $G_{\alpha s}$ - آدرنرژیک بلکه گیرنده‌های جهت شده $G_{\alpha s}$ - پروتئین که با لیگاند‌های متفاوتی متصل می‌شوند را حساسیت‌زدایی می‌کنند (مانند گیرنده گلوکوکوریکوئید). این تنظیم متقابل حساسیت‌زدایی ناممکن^(۳) نامیده می‌شود. عرصه سبک‌ها با این‌ها، همچنین محرک به اشکال دیگر از

سلولی اتفاق شده با اتصال تعداد نسبتاً کمی از هورمون‌ها به گیرنده‌های موجود، ممکن است که به تولید دهها هزار و یا حتی میلیون‌ها پیام‌رسان ثانویه یا ادریم فعال شده در هر سلول نیاز داشته باشد. لذا اغلب باید تشدید پیام^(۱) اساسی برای یک پیام هورمونی رخ دهد تا اینکه پاسخ سلولی اتفاق شود. در مورد گیرنده‌های جهت شده با G-پروتئین، تشدید پیام تا حدی امکان‌پذیر است چون هم گیرنده و هم G-پروتئین توانایی انتشار سریع را از هاله پلاسمایی دارند، یک کمپلکس این‌ها، GPCR معرود موجب تبدیل حدود یکصد مولکول $G_{\alpha s}$ غیرفعال به شکل فعال قبل از تفکیک این‌ها می‌شود.

هر کمپلکس فعال $G_{\alpha s}$ GTP به موبه خود یک مولکول آدیلات سیکلاز را فعال می‌کند که این اثریم بر سپس مستر تعداد زیادی مولکول cAMP را در خلال مدت زمان اتصال $G_{\alpha s}$ -GTP به آن کاتالیز می‌کند.

تشدید مذکور که در یک ایشار تشدید رخ می‌دهد به بعد مراحل آن و غلظت سببی عوامل متعدد آن بستگی دارد. در ایشار اتفاق شده با این‌ها، هر یک که در شکل ۱۵-۲۶ نشان داده شده است، می‌تواند این‌ها را به پایینی 10^{-10} مولار، توانایی تحریک گلیکوکورنولیر کبدی و رده‌شن گلوکز را دارد. این مقدار محرک این‌ها، غلظت داخل سلولی cAMP به اندازه 10^{-9} مولار تولید می‌کند (یک تشدید 10^4 برابری). تشدید دیگری می‌تواند رخ دهد که این باعث تشدید 10^4 برابر شدن پیام این‌ها می‌شود. در عمده محتمل، تشدید برجستگی کمی دارد زیرا غلظت 10^{-9} ادریم مولالی در ایشار گلیکوکورنولیر (پروتئین کیناز A، گلیکوز فسفریلاز، کیناز و گلیکوز فسفریلاز) به نسبت 10^4 - 10^5 همدست (پتانسیل تشدید فاکتوریم 10^4 برابری). مسیر GPCR اتفاق شده با این‌ها، محرک به گلیکوکورنولیر می‌شود، خواه در کبد و خواه در عمده محتمل، به نحوه شکست‌انگیزی جگم‌نگی امکان تشدید اثرات یک پیام خارج سلولی را نشان می‌دهد.

چندین مکانیسم موجب تنظیم‌گامشی پیام‌رسانی از گیرنده‌های جهت شده با G-پروتئین می‌شود

برای اینکه سلول‌ها به طور مؤثری به تغییرات در محیط اطرافشان پاسخ دهند، باید مکانیسم‌هایی برای خاتمه دادن به فعال‌سازی مسیرهای پیام‌رسانی وجود داشته باشد. چندین مکانیسم برای خنثام پاسخ‌های سلولی به هورمون‌های وساعت شده با گیرنده‌های $G_{\alpha s}$ - آدرنرژیک و گیرنده‌های جهت شده با G-پروتئین‌ها (GPCRs) شرکت می‌کنند. نخست اینکه، تعاین گیرنده برای لیگاندش

1- Signal amplification 2- Feedback repression

3- Heterologous desensitization

جدول ۲-۱۵: پاسخ سلولی به افزایش انفاذ شده توسط هورمون cAMP در برخی از بافت‌ها

بافت	هورمون افزایش‌دهنده میری cAMP	پاسخ سلولی
جری	ای بی‌هری، ACTH؛ گلوکاگن	افزایش همبرولیر تری گسیریدها کاهش در جذب امیدامیه
کبد	ای بی‌هری، هورابی‌هری، گلوکاگن	افزایش در تبدیل گلیکوژن به گلوکز، مهار سترگلیکوژن؛ افزایش در جذب امیدامیه افزایش در گلوکونوژر (سینرگلوکز از اسیدهای آمینه)
تولیکون محمندی	LH, FSH	افزایش در سسر (سرور)، پرورسور
قشر عده فوق کلیوی	ACTH	افزایش در سسر آلدوسترون، کورتیرول
عسله قلبی	ای بی‌هری	افزایش در سرعت انقباض
عده تیروئید	TSH	ترشح تیروکسین
استخوان	هورمون پاراتیروئید	افزایش در جذب کلیمیم از جوی
مانیچه اسکلتی	ای بی‌هری	تبدیل گلیکوژن به گلوکز
روده	ای بی‌هری	ترشح صایع
کلیه	ولزوپرسین	بازجذب آب
پلاک‌های جوی	پروستاگلندین I	مهار تجمع و ترشح

ه تقریباً همه اثرات cAMP از طریق پروتئین کیناز A (PKA) واسطه‌گری می‌شود که توسط cAMP فعال می‌شود

βARK و β-آرسین تحریک می‌شود. مطالعات بعدی نشان داد که β-آرسین به سها به گیرنده‌های فسفرینه شده بلکه همچنین به کلاترین^(۴) و یک پروتئین همراه که AP2 نامیده می‌شود، (دو عامل کلیدی و مهم متعلق به درمکون‌های پوشش‌دار که در نوعی از اندوسیتوز درگیر می‌شوند) متصل می‌شود.

این میانکشی به تشکیل وزیکول‌های پوشش‌دار و اندوسیتوز گیرنده‌های مربوطه کمک می‌کند و بدین وسیله تعداد گیرنده‌های موجود در سطح سلول کاهش می‌یابد. (شکل ۱۵-۲۷)

سرانجام برخی از گیرنده‌های جذب شده در درون سلول تخریب می‌شوند و برخی در اندوسوم، فسفرینه می‌شوند به دنبال تحکیم β-آرسین، (حساسیت مجدد گیرنده‌ها (فسفرینه شده) برای بازیافت در سطح سلول ظاهر می‌شوند (مشابه با بازیافت گیرنده‌های LDL) (فصل ۱۴).

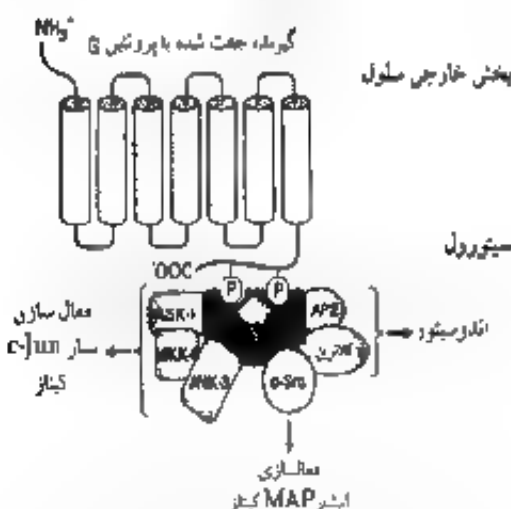
حساسیت‌زدایی از بسیاری از GPCRs و کلاس‌های دیگر گیرنده‌ها به وسیله فسفریلاسیون گیرنده اتصال آرسین و اندوسیتوز گیرنده‌های اشغال شده با لیگاند انجام می‌شود که با تخریب این

حساسیت‌زدایی می‌شود. ریشه‌های ویژه در ذهن سیورولیک مربوط به گیرنده β-آدرنژیک که با PKA فسفرینه می‌شود، می‌تواند توسط آرنیم کیناز گیرنده β-آدرنژیک^(۱) یا βARK فسفرینه شود، ویکس این وقی اتفاق می‌افتد که ای بی‌هری یا یک آگونیست به گیرنده متصل شود و صاف در اینکه گیرنده در ساختمان فعلی فعالش قرار داشته باشد این فرایند حساسیت‌زدایی همگی^(۲) نامیده می‌شود زیرا گیرنده‌هایی که در ساختمان فعلی فعالشان قرار دارند در معرض غیرفعال شدن با فسفریلاسیون قرار می‌گیرند. مثال دیگر از این مکانیسم تنظیمی، همان حساسیت‌زدایی ردوپسین به وسیله ردوپسین کیناز است.

بحث ما را در مورد سیر ردوپسین به خاطر آورد که اتصال β-آرسین به آرسین به شدت فسفرینه شده، موجب مهار کامل فعال‌سازی C-پروتئین‌های جهت‌دهنده با آرسین فعال می‌شود. شکل ۱۵-۲۰ را ملاحظه کنید. در واقع، β-آرسین نقش مشابهی را در حساسیت‌زدایی گیرنده‌های دیگر جهت‌دهنده C-پروتئین بازی می‌کند (تغییر گیرنده‌های β-آدرنژیک).

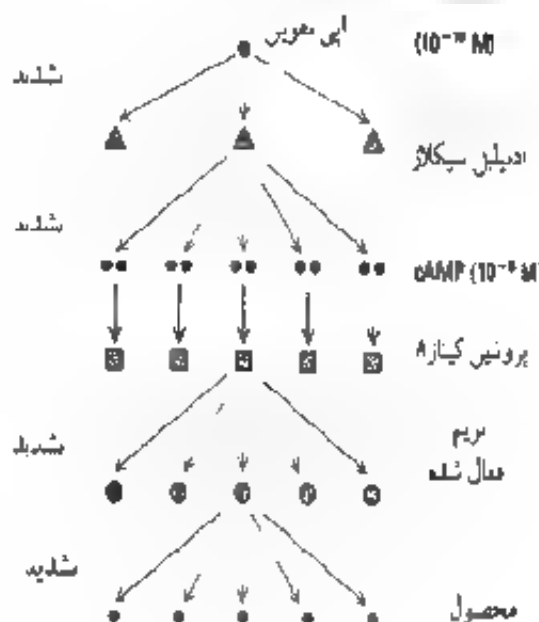
فعالیت دیگر β-آرسین در سطح گیرنده‌های سطح سلول، در غاز با این مشاهده پیشنهاد شد که باید شدن گیرنده‌های β-آدرنژیک از سطح سلول در پاسخ به اتصال لیگاند با اثرش بیان

- 1 β adrenergic receptor kinase
- 2 Homologous desensitization
- 3 Clathrin



▲ شکل ۱۵-۲۷ نقش β -ارستین در حساسیت ردی GPCR و انتقال پیام. β -ارستین به باقیمانده‌های مرئی و ترئونین فسفرینه شده بر روی سطح C-ترمیتال گیرنده‌های جفت شده با G-پروتئین‌ها (GPCRs) متصل می‌شود. کلاترین و AP2 (۲۱ پروتئین دیگر متصل شده به β -ارستین) به انوسیمور گیرنده کمک می‌کند. β -ارستین همچنین در انتقال پیام از گیرنده‌های فعال شده توسط اتصال و فعال کردن تعدادی از پروتئین کینازهای سیتوزولیک عمل می‌نماید. β -Srk مسیر MAP کیناز را فعال می‌کند و منجر به فسفریلاسیون فاکتورهای کینیدی رونویسی می‌شود (فصل ۱۶). برهمکنش β -ارستین با ۲ پروتئین دیگر مانند JNK-3^(۲۱) موجب فسفریلاسیون و فعال سازی فاکتور رونویسی دیگر (c-Jun) می‌شود.

بیروفرم‌های آنزیم پروتئین کیناز A به بخش خاصی از سلول محدود می‌کند و بدین وسیله پاسخ‌های وابسته به cAMP به این نواحی محدود می‌شوند. پروتئین‌های مذکور که به پروتئین‌های مرتبط با کیناز A^(۲۱) نسبت داده می‌شوند (AKAPs)، واحد دو نمین ساختاری هستند که یک نمین اعطاءکننده منطقه تحت سلولی خاص و نمین دیگر به پروتئین تصمصی (R) مربوط به پروتئین کیناز A (PKA) متصل می‌شود. (شکل ۱۵-۲۳ قسمت ۱) ر ملاحظه کنید. این پروتئین انگیری (AKAP15) به نسبت سینوزولیک غشاء پلاسمایی در مدیکی نوع ویژگی‌های از کانال‌های Ca^{2+} دریچه‌دار در سون‌های عضلانی قلب به طور محکم متصل می‌شود. در قلب، فعال‌سازی گیرنده‌های β -آدرنرژیک به وسیله



▲ شکل ۱۵-۲۶ تشدید یک پیام خارجی در پاپس دست یک گیرنده سطح سلول. در این مورد، اتصال مولکول پیام آنتی‌کوپرین به یک مولکول گیرنده جفت شده با G_{12} -پروتئین، ستر متاد ریادی مولکول cAMP و اقاء می‌کند (نخستین سطح تشدید). ۴ مولکول cAMP، ۲ مولکول پروتئین (PKA) را فعال می‌کند و یکس هر PKA فعال چنین مولکول محصول را فسفرینه و فعال می‌کند. این سومین سطح تشدید احتمالاً تعدادی از واکنش‌های پی در پی را درگیر می‌کند که محصول یک واکنش، آنزیم کاتالیز کننده واکنش بعدی را فعال می‌نماید. مراحل بیشتر در این آشکار، احتمالاً تشدید پیام برگردی را ایجاد می‌کند.

گیرنده‌ها در داخل سلول همراه است. علاوه بر نقش آن در تنظیم فعالیت گیرنده، β -ارستین، همچنین در نقش یک پروتئین سازش‌دهنده^(۱) در انتقال پیام از گیرنده‌های جفت شده با G-پروتئین به هسته فعالیت می‌کند (فصل ۱۶). فعالیت‌های متعدد و گوناگون β -ارستین، اهمیت پروتئین سازش‌دهنده را هم تنظیم در پیام‌رسانی و هم در انتقال پیام از گیرنده‌های سطح سلول نشان می‌دهد.

پروتئین‌های انگیری، اثرات cAMP رابه نواحی خاصی از سطح سلول محدود می‌کند

در بسیاری از انواع سلول‌ها، اثرات cAMP ممکن است موجب پاسخ لازم برای یک قسمت از سلول شود، که اما برای قسمت‌های دیگر سلول الزامی باشد (به عیبر دیگر برای ناحیه دیگر سون مصر باشد). خانواده‌ای از پروتئین‌های انگیرانداز

1 Adaptor protein 2- Jun N-terminal Kinase
3- A kinase associated proteins

القائده یا هورمون PKA در بین انواع سلولی تغییر می‌کند. ■ در سلول‌های منهیجه‌ای و کبدی، هالازی PKA توسط ایپیرین و سایر هورمون‌ها یک اثر دو گانه‌ای را اعمال می‌کند که سیر گلیکولیز را مهار می‌کند و تجربه گلیکولیز را از طریق یک ایتسر کینازی تحریک می‌کند (شکل ۲۵-۱۵) را ملاحظه کنید.

■ مسیرهای پیام‌رسانی شامل پیام‌های ثانویه و پیام‌های کینازی هستند که پیام حرجی را به طور زیادی تشدید می‌کند (شکل ۲۶-۱۵) را ملاحظه کنید.

■ MARK گیرنده‌های بنا اثر برزیک متصل به لیگاند، فسفریله می‌کند و منجر به اتصال بت ارسیتین و آندوستینور می‌شود. کاهش حاصل تر تعادله گیرنده‌های سطح سلولی، حساسیت سول را به هورمون‌های اضافی کمتر می‌کند.

■ بازگیری PKA در سواحی ویژه سول توسط پروتئین‌های بگری اثرات CAMP را به جایگاههای سلولی خاص محدود می‌کند.

۱۵-۷ گیرنده‌های جفت شده با G- پروتئین که

فسفولیز C را فعال می‌کند

یون کلسیم نقش مهمی را در تنظیم پاسخ سلولی به پیام‌های خارجی و تغییرات متابولیک داخلی بازی می‌کند. همانگونه که در فصل ۱۱ مشاهده کردیم، میزان Ca^{2+} در سیورول در سطح کمراز میکرومولار ($< 0.1 \mu M$) توسط هالای مداوم پمپ‌های Ca^{2+} با انرژی ATP حفظ می‌شود که ی پمپ یون‌های Ca^{2+} را از میان عشاء پلاسمایی به خارج سول و یا به داخل شبکه اندوپلاسمیک و وریکول‌های دیگر منتقل می‌کند. مقادیر بیشتری از Ca^{2+} داخل سولی نیز توسط میوکلری برداشته می‌شوند. افزایش اندک در غلظت Ca^{2+} سیتورولیک، مجموعه متنوعی از پاسخ‌های سلولی مانند ترشح هورمون به وسیله سلول‌های انوکرین، ترشح ادریم‌های خصمی به وسیله سلول‌های اگزوکراین پانکراس و انقباض عضله را موجب می‌شوند (جدول ۱۵-۱۲). برای مثال، تحریک گیرنده‌های جفت شده با G- پروتئین با واسطه اسسین‌کولین در سول‌های ترشخی پانکراس و غدد پاراتیروئید (پاراتی) موجب افزایش در غلظت Ca^{2+} می‌گردد که این نیز موجب امتزاج وریکول‌های ترشخی با عشاء پلاسمایی و ره شدن محتوای پروتئینی آنها به داخل فضای خارج سلولی می‌شود. در پلاکت‌های حیوی، اثرش در غلظت Ca^{2+} القاء شده با تحریک ترومبین موجب مسیر ساختمان فسیی آنها و جمع‌شان در این بخش‌های سلولی می‌شود که این مرحله مهمی در

ایپیرین (به عنوان قسمتی از پاسخ منجر به فسفریلاسیون کاتالیز شده با PKA این کاتال‌های Ca^{2+} و باز شدن آنها می‌شود و جریان Ca^{2+} حاصله، سرعت انتقال عضله قلبی را افزایش می‌دهد. اتصال AKAP15 به پروتئین کیناز A، هالیت کینازی این آنزیم را به این کاتال‌ها محدود می‌کند و بدین وسیله مدت زمان لازم برای اسسار ریزوحدهای کاتالیتیک PKA از جایگاهشان با سوسترا را (کاتال‌های Ca^{2+}) کاهش می‌دهد.

یک AKAP متفاوت در عضله قلب هم به پروتئین کیناز A و هم به فسفودی استراز (PDE) در سمت خارجی عشاء پلاسمایی سگراتازی می‌کند. به دلیل نزدیکی PDE به PKA، یس‌نورد منفی، کنترل شدید غلظت موضعی CAMP و به همین دلیل هالیت موضعی PKA را فراهم می‌کند (شکل ۲۸-۱۵). علاوه بر یس محدودیت پروتئین کیناز A در نزدیکی عشاء هسته، ورود ریزوحدی کاتالیتیک را به داخل هسته تسهیل می‌کند، جایی که آنها فاکتورهای رونویسی خاصی را فسفریله و فعال می‌کنند. (فصل ۱۶ را ملاحظه کنید).

نکات کلیدی بخش ۱۵-۶

گیرنده‌های جفت‌شده با G پروتئین که آدسیل سیکلار را

فعال و مهار می‌کنند

■ فعال‌سازی لیگاندی گیرنده‌های جفت شده با G پروتئین که Gas را فعال می‌کند نتیجه‌اش فعال‌سازی آنزیم ادنیلین سیکلار متصل به عشاء است که ATP را به پداسر ثانویه یسی AMP حلقوی (cAMP) تبدیل می‌کند.

■ فعال‌سازی لیگاندی گیرنده‌های جفت شده با پروتئین G که Gas را فعال می‌کند نتیجه‌اش مهار ادنیلین سیکلا و سطوح پائین cAMP است.

■ سواحی روش‌های آموش‌کننده در انواع فعال‌شده و Gat-GTP به دمن‌های جایگاه فعال هترودیمری در ادنیلین سیکلار به ترتیب به منظور فعال‌سازی یا مهار آنزیم متصل می‌شوند.

■ cAMP به صورت معمولی به ریزوحد سطحی پروتئین کیناز A (PKA) متصل می‌شود و ریزوحد کاتالیتیک کیناز فعال را آزاد می‌سازد (شکل ۲۲-۱۵) را ملاحظه کنید.

■ PKA اثرات متنوع cAMP را در عصب سلول‌ها و وسطه‌گری می‌کند (جدول ۲-۱۵) را ملاحظه کنید. سوسرهای PKA و دنازاین پاسخ سلولی به فعال‌سازی



دوینر پلاستیور، معادلات PDE: کمینکس را با یک وضعیت اسپراندی بار می ریزد

جدول ۲-۱۵: پاسخ‌های سلولی به افزایش افتاده توسط هورمون از 10^{-11} سینوزولی در برخی از بافت‌ها: —

بافت	هورمون افزایش دهنده Ca^{2+}	پاسخ سلولی
پاراکراس (سنون‌های آبسی)	استیل کولین	ترشح انتریم‌های گوارشی مانند اسید پریپیستریک
غده پاروتید (بزرق)	استیل کولین	ترشح آبلاز
ماهیچه صاف عروقی و معده	استیل کولین	انقباض
کبد	پاروتیرین	تبدیل گلیکوژن به گلوکز
پلاک‌های حوض	پرومیین	تجمع، تغییر شکل، ترشح هورمون‌ها
عاست میل‌ها	تشنش	ترشح هیستامین
فیبروبلاست‌ها	فاکتورهای رشد پیپیدی (مانند بومیرین و PDGF)	مسیر DNA، تقسیم سلولی

* حرکت هورمونی منجر به تولید اینورنون و آلوپتری فسفات IP می شود که پلازمین بلویدای است که باعث واری Ca^{2+} ذخیره شده در شبکه اندوپلاسمی می شود

در این بخش م. حسینی مهم انتقال پیام غار شده با GPCR و Ca^{2+} مورد مطالعه قرار می‌دهیم که باعث افزایش یون‌های Ca^{2+} می‌شود اتصال بسیاری از هورمون‌ها به گیرنده‌های

فسفریله شده متعدد موجود در سول به فرآورده‌های وریکول‌های شبکه آندوپلاسمی اضافه می‌شوند فقط IP₃ سبب رهاسازی یون‌های Ca^{2+} وریکول‌های می‌شوند. این مثال تحریری اختصاصی بودن اثر IP₃ را سل می‌دهد.

افزایش در میران Ca^{2+} سیتورولیک واسطه‌ای IP₃، موثری است زیرا پمپ‌های کلسیم که در عشاء پلاسمایی و عشاء شبکه آندوپلاسمی قرار دارند، به طور فعال، Ca^{2+} را به ترتیب از سیتورول به خارج سلول و حفره شبکه آندوپلاسمی می‌فرستند. از این گذشته، در ظرف چند ثانیه بعد از تولدش، نسلات متصل شده به کریین شماره ۵ و ۳ (شکل ۱۵۲۹) را ملاحظه کنید) هیدرولیز شده و ایوربول ۱ و ۴ به نسبت مساوی به دست می‌آید. این ترکیب می‌تواند به کانال پروتئینی Ca^{2+} در پیچه‌دار وابسته به IP₃ متصل شود و لذا رها شدن Ca^{2+} از شبکه آندوپلاسمی را تحریک می‌کند.

بنون در بحر گرفتن برخی از مسیرها که جبرین‌کننده کاهش Ca^{2+} داخل سول‌اند، سول به رودی قادر به افزایش میران Ca^{2+} سیتورولیک در پاسخ به IP₃ افتاده شده و هورمون خواهد بود مطالعات تکه - نگهداری (شکل ۱۱۰۲۱) را ملاحظه کنید) نشی داده است که کانال Ca^{2+} در عشاء پلاسمایی تحت عوامل کانال عامل دخیره‌سازی^(۲) در پاسخ به کاهش دطایر Ca^{2+} در شبکه آندوپلاسمی باز می‌شود در مسیری که کاملاً ساخته شده است. کاهش Ca^{2+} در فضای داخلی شبکه آندوپلاسمی محرک به عبور ساختمان فضاوی در پروتئین متصل به کانال Ca^{2+} در پیچه‌دار وابسته به IP₃ در عشاء پلاسمایی و موجب باز شدن مساقب آن می‌شود. (شکل ۱۵۲۰ مرحله ۱) را ملاحظه کنید.

فعال‌سازی مداوم گیرنده‌های ویژه جهت سده با G- پروتئین سبب خوشه‌های برگ و مکرر در مقدار Ca^{2+} سیتورولیک می‌شوند. این افزایش دگهانی در مقدار Ca^{2+} سبب میانکتن پیچیده بین غلظت Ca^{2+} سیتورولیک و کانال پروتئینی Ca^{2+} در پیچه‌دار وابسته به IP₃ می‌شود میران ربرمیکرومولار غلظت سیتورولیک Ca^{2+} در وضعیت اسراخته باز شدن این کانال‌ها را به وسیله IP₃ امکان‌پذیر می‌سازد و لذا افزایش سریع Ca^{2+} سیتورولیک به دنبال تحریک هورمونی گیرنده جهت سده با G- پروتئین در سطح سلول را تسهیل می‌نماید. لیکن، کسب میران بالای Ca^{2+} سیتورولیک در لوج خوشه، رهایی Ca^{2+} افتاده شده ب

وجود می‌آورد که در بالا بردن مقدار Ca^{2+} سیتورولیک و فعال‌سازی پروتئین کیناز C (PKC) هم می‌نماید، کیناز نام برده (PKC) به نوبه خود، بسیاری از فرایندهای سولی مهم از قبیل رشد و تمایز تحت تاثیر قرار می‌دهد. این مسیرها، همچنین پیامبرهای ثانویه‌ای تولید می‌کند که برای تغییر شکل پروتئین‌های اکتین اسکلت سولی و برای اتصال پروتئین‌های لازم برای آندوسپیور و امیاز وریکول‌ها مهم هستند.

مشقات فسفریله شده ایوربول، پیامبرهای ثانویه مهمی هستند

تعدادی از پیامبرهای ثانویه مهم که در مسیرهای انتقال پیام مختلفی کاربرد دارند، از لیپید عشاءیی با نام فسفاتیدیل ایوربول^(۱) یا PI به دست می‌آیند. گروه ایوربول در این فسفولیپید که در سبب سیتورولی قرار دارد، می‌تواند به طور برگشت‌پذیر در یک یا چند موقعیت یا فعالیت ترکیبی کینازها و فسفاتازهای متعدد، فسفریله شود (ص ۱۶).

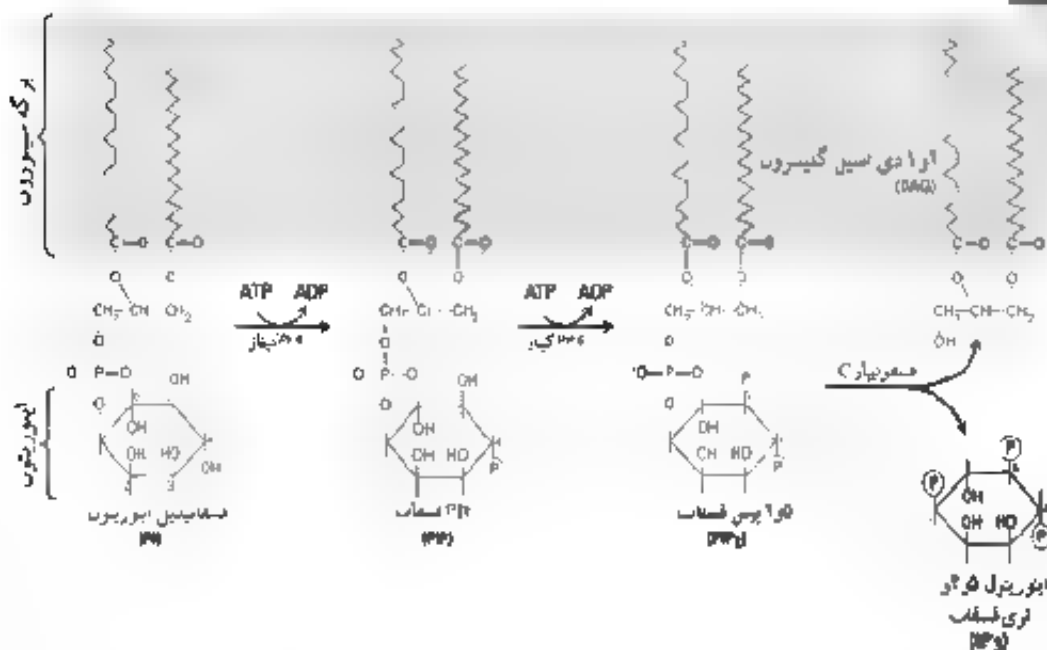
یکی از مشتقات PI یعنی لیپید فسفاتیدیل ایوربول ۴، ۵- بیس فسفات (PIP₂) توسط فسفولیپاز C فعال به دو پیامبر ثانویه مهم می‌شکند: ۱ و ۲ - دی آسین گلیسرول (DAG) (یک سونکول لیپوفیل که متصل به عشاء باقی می‌ماند) و ایوربول ۱ و ۴ و ۵ - تری فسفات (IP₃) که می‌تواند به طور آزادانه در سیتورول منتشر شود (شکل ۱۵۲۹) به وقایع پایین دست ترکیب‌کننده این دو پیامبر ثانویه مجموعاً تحت عنوان مسیر P₃/DAG اشاره می‌کنیم.

رهایی یون کلسیم از شبکه آندوپلاسمی توسط IP₃ انجام می‌گیرد

گیرنده‌های جهت سده با G- پروتئین که فسفولیپاز C را فعال می‌کند موجب برتقای Ca^{2+} سیتورولیک می‌شوند، حتی وقتی که یون‌های Ca^{2+} در مایع داخل‌کننده خارج سولی وجود دارند. در این وضعیت، Ca^{2+} از شبکه آندوپلاسمی به داخل سیتورول به واسطه عمل کانال Ca^{2+} در پیچه‌دار وابسته به IP₃ در عشاء شبکه آندوپلاسمی رها می‌شوند. (در شکل ۱۵۲۰ در مرحله ۱ نشان داده شده است). این کانال برگ پروتئینی، از چهار ربرواحد همسان تشکیل شده است. هر یک از این ربرواحد‌ها دارای جایگاه اتصال IP₃ در دومین سیتورولیک (N ترمینال) است. اتصال IP₃ موجب باز شدن کانال و جریان کلسیم در جهت شیب غلظت آن از شبکه آندوپلاسمی به سبب سیتورول می‌شود وقتی که ایوربول‌های

1- Phosphatidylinositol

2- Store - operated channel.



▲ شکل ۱۵-۲۹ سنتز پیامبران ثانویه DAG و IP_۳ از فسفاتیدیل اینوزیتول (PI). هر PI-کیناز متصل به غشاء، یک فسفات را بر روی یک گروه هیدروکسیل ویژه موجود در حلقه ایبوریون قرار می‌دهد و مشتقات PIP و PIP_۲ سفریله شده تولید می‌کند. برش PIP_۲ توسط فسفولیپاز C، دو پیامبر ثانویه DAG و IP_۳ را به بار می‌آورد.



➤ شکل ۱۵-۳۰ مسیر IP_۳/DAG و افزایش Ca²⁺ سیتوزولیک این مسیر می‌تواند به اتصال لیگاند به GPCRs آغاز شود و با فعال کردن پروتئین Gq یا G12 منجر به فعال سازی فسفولیپاز C شود (مرحله ۴). برش PIP_۲ به وسیله فسفولیپاز، IP_۳ و DAG را ایجاد می‌کند (مرحله ۵). پس از انتشار در سرتاسر سیتوزول، IP_۳ با کانال‌های Ca²⁺ موجود در غشاء، شبکه اندوپلاسمیک میانگش کرده و این کانال‌ها را باز کند (مرحله ۶) و موجب رها شدن یون‌های Ca²⁺ ذخیره شده به داخل سیتوزول می‌شود (مرحله ۷). یکی از پاسخ‌های سلولی مختلف ایجاد شده با افزایش Ca²⁺ سیتروپلیک جنبه پروتئین کیناز C

(PKC) به غشاء پلاسمایی است (مرحله ۸). جایی که توسط DAG فعال می‌شود (مرحله ۹). کیناز متصل به غشاء فعال باقی می‌ماند و آنزیم‌ها و گیرنده‌های سلولی متعددی را سفریله کند و بدین وسیله فعالیت آنها را تغییر دهد (مرحله ۱۰). همانطور که ذخایر Ca²⁺ شبکه اندوپلاسمیک کاهش می‌یابد، یک پروتئین متصل شونده به کانال‌های Ca²⁺ در حفره‌ها وابسته به IP_۳ به کانال‌های ذخیره کلسیم موجود در غشاء پلاسمایی متصل و آنها

که به نوبه خود فاکتورهای رونویسی را تسهیل کرده و بدین وسیله با تغییر دادن فعالیت‌شان، بیان ژن را تنظیم می‌کنند. در موارد دیگر کمپلکس Ca^{2+} کالمودولین، فسفاتازی را فعال می‌کند که گروه‌های فسفات را در فاکتور رونویسی حذف می‌کند. یک مثال مهم از این مکانیسم، سلول‌های T سیستم ایمنی را درگیر می‌کند که در این یون‌های Ca^{2+} فعالیت یک فاکتور رونویسی ضروری تحت عنوان NFAT^(۳) را تشدید می‌کند، در سلول‌های تحریک شده، NFAT تسهیل شده در سبترول قرار دارد، به دنبال تحریک گیرنده و افزایش Ca^{2+} سیگنالی که کمپلکس Ca^{2+} کالمودولین به کلسیم یورین^(۴) متصل و آن را فعال می‌کند (پروتئین - سرین فسفاتاز)، سپس این فاکتور فعال شده، ریشه‌های کبدی را در NFAT سیگنالی که تسهیل شده و توانی مکانیکی هسته‌ای (NLS) آن را آشکار می‌کند که بدین ترتیب به NFAT اجازه می‌دهد که به سمت هسته حرکت کرده و بیان ژن‌های لازم برای فعالیت سلول‌های T را تحریک کند.

دی آسیل گلیسرول با فعال کردن پروتئین کیناز C، بسیاری از پروتئین‌های دیگر را تنظیم می‌کند

بعد از تشکیل DAG با هیدروپیر کاتالیز شده با فسفولیپاز C این پیامبر ثانویه متصل به عشاء پلاسمایی باقی می‌ماند (شکل ۱۵-۲۹). ملاحظه کنید، فعالیت اصلی DAG، فعال کردن خانواده‌ای از پروتئین کینازها است که مجموعاً پروتئین کیناز C یا PKC نامیده می‌شوند. در فعال شدن تحریک هورمونی، پروتئین کیناز C به عنوان پروتئین سیگنالی محلول و از نظر کاتالیزیک غیرفعال، حضور دارد. افزایش در سطح سیگنالی Ca^{2+} موجب می‌شود که به سمت دیمه سیگنالی عشاء پلاسمایی نقل مکان کرده و در آنجا می‌بازد. DAC متصل به عشاء میانکشی می‌کند. (شکل ۱۵-۲۰ مرص ۱ و ۲). ملاحظه کنید، اما فعال شدن پروتئین کیناز C بستگی به افزایش هر دو Ca^{2+} و DAG دارد که به نظر می‌رسد میانکشی بین دو شاخه مسیر IP₃/DAG وجود دارد.

فعال شدن پروتئین کیناز C در سلول‌های مختلف، مجموعه متفاوتی از پاسخ‌های سلولی را باعث می‌شود که نشی می‌دهد نقش

IP₃ را در ذخایر داخل سلولی، با کاهش تمایل کانال‌های Ca^{2+} به IP₃ مهار می‌کند، از این رو کانال‌ها بسته شده و سطح سیتوزولیک Ca^{2+} سرماً کاهش می‌یابد. حوشه‌های یون کلسیم در سلول‌های غده هیپوفیز رخ می‌دهد که هورمون LH را ترشح می‌کند. هورمون LH نقش مهمی را در کنترل تخمک‌گذاری و بدلتاق در دس باری می‌کند. ترشح LH با اتصال هورمون LHRH^(۱) به گیرنده‌های جفت شده با G- پروتئین بر این سلول‌ها اتفاق می‌شود. اتصال LHRH حوشه‌های تکراری Ca^{2+} را القاء می‌کند. هر حوشه Ca^{2+} آندوستور مقدار کمی از وریکول‌های ترشخی حاوی LH را القاء می‌کند (شاید در نزدیک شدن به عشاء پلاسمایی نقش داشته باشد). مرص توانی القاء شده با هورمونی، در هورن Ca^{2+} سیتوزولیک و ترشح پروتئین به جای افزایش ثابت در غلط Ca^{2+} سیتوزولیک شناخته شده است.

کمپلکس کلسیم کالمودولین، بسیاری از پاسخ‌های سلولی را به پیام‌های خارجی، واسطه می‌کند

پروتئین کوچک سیتوزولیک و متداول کالمودولین^(۲) به عنوان یک پروسین سوئیچ چند منظوره فعالیت می‌کند و بسیاری از اثرات سلولی یون‌های Ca^{2+} واسطه می‌باید. اتصال Ca^{2+} به چهار جایگاه بر روی کالمودولین سبب ایجاد کمپلکسی می‌شود که بسیاری از آن‌ها و پروتئین‌های دیگر میانکشی داده و فعالیت آنها را تنظیم می‌کند. (شکل ۱۵-۳۱، ملاحظه کنید).

به دلیل اینکه چهار یون کلسیم به کالمودولین به شیوه تعادلی متصل می‌شوند، تغییر کوچک در مقدار Ca^{2+} سیگنالی که محرک به مسیر وسیع در سطح فعالیت کالمودولین می‌شود.

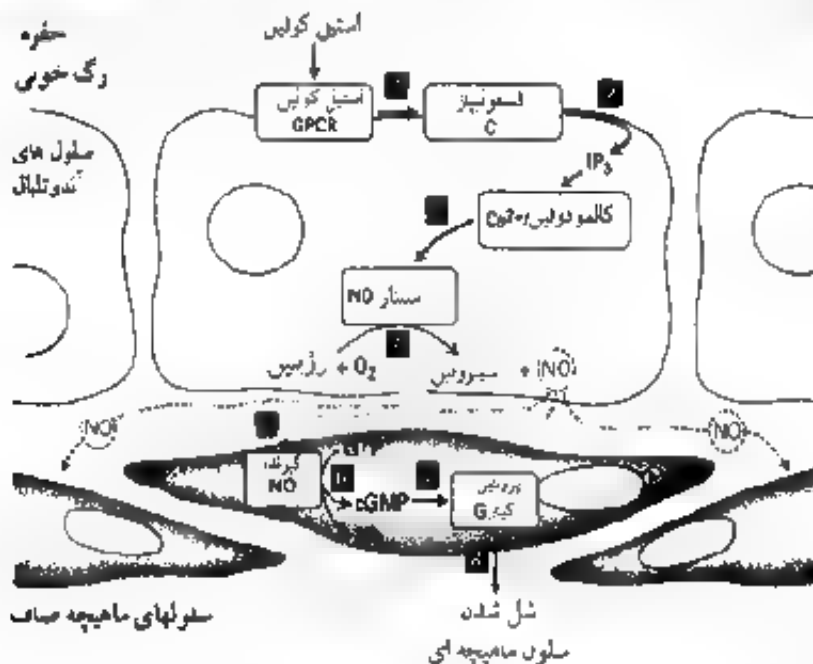
یک آدرین فعال شونده با کمپلکس Ca^{2+} - کالمودولین که به حوی مطالعه شده است، کیناز ریجیره سیک میورین می‌باشد که این کیناز فعالیت میورین را در سلول‌های عصبه تنظیم می‌کند (فصل ۱۷). آدرین دیگر CAMP فسفودی استراز است، که CAMP را به 5'-AMP تجزیه کرده و اثراتش را خاتمه می‌دهد. از این رو، این واکنش Ca^{2+} و CAMP را به هم مرتبط می‌کند و این یکی از مثال‌های فراوان است که در مسیر با واسطه پیامبر ثانویه برای دقیق‌تر کردن جنبه‌های خاص از تنظیم سلول با هم میانکشی می‌بند. در بسیاری از سلول‌ها به دنبال پیام‌رسانی با گیرنده و افزایش در مقدار Ca^{2+} سیتوزولیک به واسطه IP₃ تولید شده با فسفولیپاز C، فاکتورهای رونویسی ویزهای فعال می‌شوند. در برخی موارد، کمپلکس Ca^{2+} کالمودولین، پروتئین کینازی را فعال می‌کند

Luteinizing hormone - releasing hormone

2. Calmodulin

۳. Nuclear factor of activated T Cells

۴. Calcineurin



شکل ۵۴-۱ مسیر cGMP/NO و شل شدن شریانی عسله صاف. اکسید نیتریک (NO) در سلول‌های اندوتلیال در پاسخ به استیل کولین و افزایش متابولیت در غلظت Ca^{2+} سیگنالیستیک سیر می‌شود (۱-۳). NO به طور موضعی در سراسر بافت منتشر می‌شود و یک گیرنده داخل سلولی NO را یا فعالیت گوانیلین سیکلاز موجود در مادیکی سلول‌های عسله صاف می‌کند (۴). در نتیجه افزایش در cGMP، پروتئین کیناز (PKG) فعال شده (۵ و ۶) و منجر به شل شدن شریانی عسله و لذا انقباض عروق می‌شود (۷). گیرنده سطح سلول متعلق به ANF^(۸) همچنین دارای فعالیت گوانیلین سیکلاری ذاتی است. محرک یک یون سلول‌های عسله صاف همچنین منجر به افزایش cGMP و شل شدن شریانی عسله می‌شود (۹).
PPH= پیروفسفات (۱۰)

در موردی، تغییر شل شدن عسله صاف از مجموعه‌ای از آرمایشات به دست آمده است که اسید کولین به فرآورده‌های آزمایشگاهی سلول‌های عسله صاف حاظه‌کننده رگ‌های حوضی اضافه می‌شود. استعمال مستقیم استیل کولین، به یں سلول‌ها موجب انقباض آنها می‌شود (۱۱). مورد انتظار اسید کولین بر روی این سلول‌های عسلانی، با اضافه شدن استیل کولین به داخل رگ‌های حوضی کوچک حد شده، موجب شل شدن عضلات صاف به جای انقباض می‌شود. مطالعات بعدی نشان داد که سلول‌های اندوتلیال (استر هسای داخلی رگ‌های حوضی) در پاسخ به استیل کولین برخی ملاده‌ها را آزاد می‌کنند که به نوبه خود سبب شل شدن سلول عضلانی می‌شود. ترکیبات مذکور به طریق به NO تبدیل می‌شوند.

ما اکنون می‌دانیم که سلول‌های اندوتلیال دارای یک گیرنده جهت شده با G- پروتئین است که به استیل کولین متصل شده و فسفولیپاز C₂ فعال می‌کند و منجر به افزایش مقدار Ca^{2+} سیگنالیستیک می‌شود. بعد از اتصال Ca^{2+} به کالومولین، کمپلکس حاصله فعالیت آنزیم NO سنتاز را تحریک می‌کند و تشکیل NO از O_2 و اسیدآمینه آرژنین را کاتالیز می‌کند. به دلیل اینکه

کبدی را در بسیاری از حیطه‌های رشد سلولی و متابولیسم یه، می‌کند برای مثال، در سلول‌های کبدی، پروتئین کیناز C به تنظیم متابولیسم گلیکوز با فسفولیپاز و لذا مهار ستر گلیکوز کمک می‌کند. پروتئین کیناز C همچنین فاکتورهای رونویسی مسووعی را فسفریله می‌کند و بسته به نوع سلول، سیر mRNA مربوط به تقسیم سلول را القا می‌کند.

استراحت افتاننده یا پیام در عسله صاف عروقی به واسطه پروتئین کیناز G فعال شده یا cGMP انجام می‌شود

۱-۲ پروتئین کیناز G فعال شده یا cGMP انجام می‌شود
پروکلیسیرین، بیش از یک قرن برای درمان درد شدید قفسه صدری ناشی از آنزیم استفاده می‌شود. مشخص شده است که این ترکیب به آهستگی در بدن به اکسید نیتریک (NO) (۱۳) تجزیه می‌شود و ماده حاصله نیز سبب شل شدن سلول‌های عضلات صاف، حاظه‌کننده رگ‌های حوضی بعدی کننده عضلات قلبی می‌شود و بدین وسیله قطر رگ‌های حوضی و جریان خون خاص کسین را به عضلات قلبی افزایش می‌دهد. یکی از جذاب‌ترین موضوعات در پزشکی مدرن، کشف اکسید نیتریک (گازی سمی موجود در دود آگزور مانسین) است که در واقع یک مونوکسید نیتریک طبیعی است. مونوکسید نیتریک در مورد نقش NO

- 1- Vasodilation
- 2- Atrial Natriuretic Factor
- 3- Pyrophosphate
4. Nitric Oxide

■ IP3 شروع به بازکردن کانالهای Ca^{2+} در یخه‌دار وابسته به IP3 در شبکه آندوپلاسمی می‌کند و Ca^{2+} آزاد و سیگنالی را بالا می‌برد. در پاسخ به Ca^{2+} سیگنالی بالا رفته پروتئین کیناز C به غشاء پلاسمایی فراخوانده می‌شود و در آنجا توسط DAG فعال می‌شود (شکل ۲۰-۱۵ ر ملاحظه کنید).

■ کاهش کمی در Ca^{2+} سیگنالی یک عده را پاسخهای سلولی شامل ترشح هورمون، انقباض منبجه و تجمع پلاک ر اقاء می‌کند.

■ کمپلکس کالمودولین Ca^{2+} فعالیت بسیاری از پروتئین‌های مختلف مانند cAMP فسفودی استراز، میریک کسید سنتز و پروتئین کینازها یا فسفاتازها را تنظیم می‌کند که فعالیت انواع فاکتورهای رونویسی ر کنترل می‌کند.

■ محرک استیل کولین گیرنده‌های جفت‌شده ب پروتئین در سلول‌های آندوتلیال افزایشی را در Ca^{2+} سیگنالی در سجه ستر NO اقاء می‌کند بعد از انتشار NO به سلول‌های ماهیچه‌ای (عراق آن گوانیلین سیکلاز ر به منظور ستر cGMP فعال می‌کند افزایش حاصل در cGMP منجر به فعالسازی پروتئین کیناز G می‌شود که میری را که باعث شل سنی ماهیچه و وازودیلاتیون می‌شود به راه می‌اندازد.

■ cGMP همچنین در سلول‌های ماهیچه صاف رگی توسط تحریک گیرنده‌های سطح سلولی که فعالیت گوانیل سیکلاری ذاتی دارند تولید می‌شود این سلول‌ها گیرنده‌هایی را برای فاکتور نائریورتیک (ANF) بطنی دارند.

۱۵-۱ پاسخ‌های هماهنگ‌کننده سلول‌ها با اثرات محیطی

همانطور که هیچ سلولی جدا از سلول‌های دیگر زندگی نمی‌کند، هیچ مسیر پیام‌رسانی سلولی به تنهایی فعالیت نمی‌کند. تمامی سلول‌ها به طور معلوم پیام‌های متعددی ر از محیط اطرافش مانند تغییرات در مقدار هورمون‌ها، متابولیت‌ها و گازهای نظیر اکسیژن دریافت می‌کنند، همه سلول‌های شش همواره به تغییرات مربوط به عملکردشان علاوه بر جراثیات و عفونت پاسخ می‌دهند در این بخش ما پاسخ‌های سلولی با تغییرات در بازسازی به متابولیت کلیدی گلوکز ر مورد بررسی قرار می‌دهیم. پاسخ‌های سلولی به تغییرات مربوط به مواد غذایی دیگر و علاوه بر این به کسیر که به طور وسیعی در مسیر این زن محکس می‌شوند در فصل ۷ پوشش داده شده است.

اندام و هماهنگی پیام‌های ناخوبه متعدد گلیکوژنولیز را تنظیم می‌کند

یکی از راه‌هایی که برای پاسخ مناسب به عوامل محیطی

NO نیمه عمر کوتاهی دارد (۳۰ تا ۳۰۰ ثانیه، بنابراین فقط به دور موضعی در ماه‌ها از جایگاه سنتز انتشار می‌یابد. به خصوص NO از سلول آندوتلیال به داخل سلول‌های عضله صاف مخدوش منتظر و سبب شل شدن عضله می‌شود.

اثر NO بر روی عضله صاف توسط پیام‌ر ناخوبه cGMP وساحت می‌شود که این به وسیله گیرنده NO داخل سلولی بیان شده در سلول‌های عضله صاف تشکیل می‌شود اتصال NO به گروه هم در این گیرنده منجر به تغییر ساختار فسی می‌شود که این امر فعالیت گوانیلین سیکلاری ذاتی آن را افزایش داده و موجب افزایش سطح cGMP سیگنالی می‌شود.

اثرات cGMP به وسیله پروتئین کیناز وابسته به cGMP ب نام پروتئین کیناز G (PKG) وساحت می‌شود در عضله صاف موجود در دیواره عروق، PKG مسیر پیام‌رسانی را که سبب مهار کمپلکس اکسین - میورین، آرامش سلول و لذت اساع عروق حوی می‌شود ر فعال می‌کند. در این مورد، cGMP به طور غیرمستقیم از طریق پروتئین کیناز G عمل می‌کند. این در حالی است که در سلول‌های اسوانه‌ای cGMP به طور مستقیم با اتصال به کانال‌های کاتیونی در غشاء پلاسمایی موجب باز شدن آنها می‌شود (شکل ۱۸-۱۵ ر ملاحظه کنید).

شل شدن عضله صاف عروقی همچنین با اتصال فاکتور ANF^(۱) و برخی از هورمون‌های پپتیدی دیگر به گیرنده‌هایش در سطح سلول‌های عضله صاف ایجاد می‌شود. همین سیگنالی این گیرنده‌های سطح سلول (مانند گیرنده داخل سلولی NO) دارای فعالیت گوانیل سیکلاری ذاتی است و وقتی که افزایش حجم خون در دهلی قلب به سلول‌های عضله قلبی فشار وارد کند ANF توسط این سلول‌ها آزاد می‌شود اتصال جرحانی ANF به گیرنده‌ش بر روی سطح سلول‌های عضله صاف اجازه کشته گ‌های حوی، فعالیت گوانیل سیکلاری این فاکتور و تشکیل cGMP را اقاء می‌کند. فعال‌سازی متعاقب پروتئین کیناز G موجب اساع عروق می‌شود. رنگبلیس آن در بالا شرح داده شده اساع عروق ماکور شل حوی ر کاهش داده و یا محرک صیب رها شدن انتابی ANF مقابله می‌کند.

نکات کلیدی بخش ۲-۱۵

گیرنده‌های جفت‌شده با G پروتئین که فسفوبیاز C را فعال می‌کنند

■ تحریک برخی گیرنده‌های جفت‌شده با G پروتئین منجر به فعالسازی پروتئین‌های G دارای زیرواحد α های G α_q و G α_{12} می‌شود.

■ این G پروتئین فسفوبیاز C را فعال می‌کند که دو پیام‌ر ناخوبه تولید می‌کند، IP3 فاس انتشار و DAG متنص به غشاء (شکل ۲۹-۱۵ ر ملاحظه کنید).

در غلظت کمتر از میکرومولار موجود در سولن های تحریر شده با عصب را فراهم می کند. از این، و افزایش غلظت سیتروپلیک Ca^{2+} با CAMP و این هر دو آنها، موجب افزایش رو به رشد فعالیت آنزیم گلیکوزیل فسفوریلاز کیناز می شود بعد از تحریر عصبی سولن های عضلانی در نتیجه افزایش میز Ca^{2+} سیتورولیک آنزیم گلیکوزیل فسفوریلاز کیناز حتی در صورتی که فسفریله داشته فعال خواهد شد لذا گلیکوزیل می تواند به منظور تأمین سوخت متابولیک انقباض عضله در فواصل تحریر هورمون هیدرولیز شود.

انسولین و گلوکاگون با یکدیگر برای حفظ پایداری سطح گلوکز خون عمل می کنند

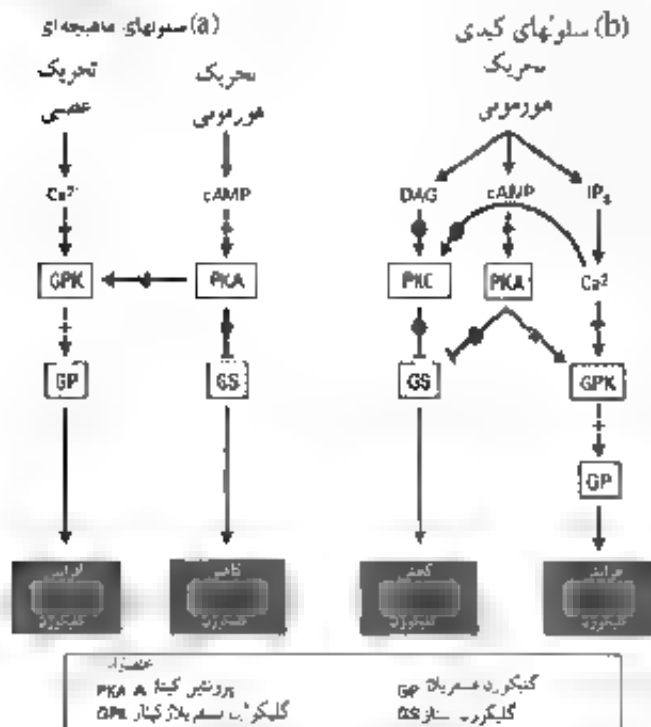
در طول رنگی طبیعی، گلوکز خون وابسته به تعادل بین دو هورمون پپتیدی انسولین و گلوکاگون است که این دو در سولن های متغیر جزایر کوچک پانکراس ساخته شده و پاسخ های سلولی متفاوتی را باعث می شوند. انسولین با دو رهیبه پلی پپتیدی متصل شده با اتصالات دی سولفیدی به وسیله سولن های β جزایر ستر می شود در حالی که گلوکاگون (پپتید مونومریک به وسیله سولن های α جزایر تولید می شوند، انسولین سطح گلوکز خون را کاهش می دهد در حالی که گلوکاگون گلوکز خون را افزایش می دهد.

موجودی گلوکز خون در خلال دوره هورمونی (پس از میل غذا) یا کمبود (پس از روزه داری) با تغییر غلظت انسولین و گلوکاگون تنظیم می شود به دنبال میل عدد وقتی که گلوکز خون بالاتر از حد طبیعی حدود 5mM می رسد سولن های β پانکراس با رها کردن انسولین به داخل خون به افزایش گلوکز (و اسیدآمینه) پاسخ می دهند، انسولین رها شده در خون گردش کرده و به گیرنده انسولین موجود در انواع مختلف سولن ها مانند عضله و بافت چربی متصل می شوند گیرنده انسولین سطحی به دسته ای از گیرنده ها تحت عنوان گیرنده های تیروئین کینازی یا RTKS^۱ است (فصل ۱۶). این گیرنده قادر به انتقال پیام ها از طریق یک مسیر داخل سونوی است که منجر به فعال شدن پروتئین کیناز B می شود پروتئین کیناز B با مکانیسم ناشناخته ای موجب اصراج و ریکول های داخل سولنی حاوی مائل GLUT4 گلوکز با عشاء پلاسمایی می شود (شکل ۱۵-۳۴). افزایش ۱۰ برابری خاصه در تعداد مولکول های GLUT4 بر روی سطح سولن جریانی سسی گلوکز را افزایش داده و از این رو گلوکز خون کاهش می یابد. هنگامی که سطح گلوکز خون پایین می آید ترشح انسولین و سطح آن در خون کاهش یافته و علاوه بر این گیرنده های انسولین دیگر به شیب ساین فعال می شوند در پاسخ، GLUT4 در سطح سولن با اندوسیتوز جذب سولن شده و این یا کاهش سطح GLUT4 و لذا ورود گلوکز همراه است تحریر سولن های عضلانی

بیجیده در مورد سولن ها وجود دارد، حس کردن و ادغام بیش از یک پیام است. مجدداً، شکست گلیکوزیل به گلوکز (گلیکوزنولیز) مثال خوبی عده را فراهم می کند. آنجایی که در بخش ۱۵-۱ بیان شد، تحریر سولن های عضلانی و کبدی با این هورمون منجر به افزایش پیام ثانویه CAMP می شود که به شکست گلیکوزیل کمک می کند. شکل ۱۵-۲۵ قسمت ۸ را ملاحظه کنید) در هر دو سولن های کبدی و سولن های عضلانی پیام های ثانویه دیگر نیز پاسخ سونوی یکسانی را ایجاد می کند.

در سولن های عضلانی، تحریر به وسیله ضربانی عصبی موجب ه شدن یون های Ca^{2+} از شبکه سارکوپلاسمیک شده و علاوه بر این غلظت Ca^{2+} سیتورولیک افزایش می یابد که این امر سبب انقباض عضله می شود افزایش در Ca^{2+} سیتورولیک، همچنین، بریم گلیکوزیل فسفوریلاز کیناز (GPK) را فعال کرده و بدین وسیله به تحریر تحریر گلیکوزیل به گلوکز -۱- فسفات انقباض طولانی می شود (ب سوخت رسانی). به یاد دارید که فسفوریلاسیون به واسطه ی پروتئین کیناز A وابسته به CAMP، همچنین آنزیم گلیکوزیل فسفوریلاز کیناز را فعال می کند لذا این آنزیم کلیدی تنظیم کننده در گلیکولولیز، در عضله در هر دو سرخس تنظیم هورمونی و تنظیم عصبی قرار می گیرد (شکل ۱۵-۲۲ قسمت ۸).

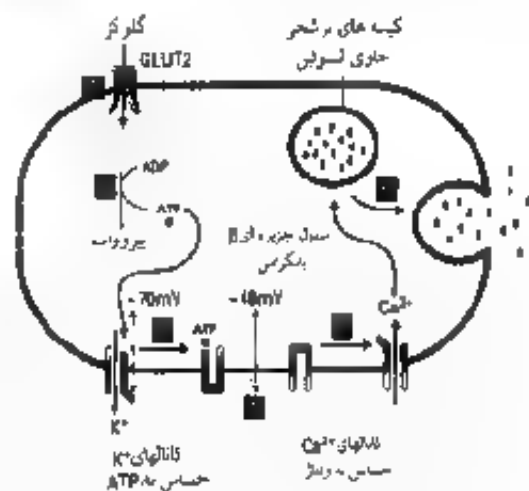
در سولن های کبدی، فعال سازی فسفولیپاز C (پروتئین اثرگر) با هورمون نیز شکست گلیکوزیل را با ایجاد دو پیامبر ثانویه (DAG و IP₃) تنظیم می کند. همانگونه که در بخش ۱۵-۷ مشاهده کردیم، IP₃ موجب افزایش Ca^{2+} سیتورولیک می شود و همانند سولن های عضلانی، باعث فعال شدن آنزیم گلیکوزیل فسفوریلاز کیناز و تحریر گلیکوزیل می شود از این گذشته، اثر ترکیبی DAG و Ca^{2+} پروتئین کیناز C را فعال می کند (شکل ۱۵-۲۰) را ملاحظه کنید) کیناز مذکور می تواند گلیکوزیل سنتز و فسفریله کند و بدین وسیله با مهار آنزیم سرعت سنتز گلیکوزیل را کاهش می دهد. در این حالت، مسیرهای انتقال پیام گوناگون، توسط پیام مشابه فعال می شوند (شکل ۱۵-۳۲ قسمت ۸). تنظیم دوگانه گلیکوزیل فسفوریلاز کیناز با Ca^{2+} و پروتئین کیناز A هم در کبد، و هم در ماهیچه حاصل ساختار چند زیرواحدی آن است $(\alpha\beta\gamma\delta)$ زیر واحد γ آنزیم کاتالیز است و زیرواحدهای تنظیمی α و δ که در ساختار مشابه اند به وسیله پروتئین کیناز A فسفریله می شوند و زیرواحد δ نیز کالمودوین است. ماکریم فعالیت گلیکوزیل فسفوریلاز کیناز وقتی سب که یون های Ca^{2+} به زیرواحد کالمودوین (δ) متصل و حداثت زیرواحد α توسط پروتئین کیناز A فسفریله می شود در واقع، اتصال Ca^{2+} به زیرواحد کالمودوین ممکن است که برای فعالیت برماتیک گلیکوزیل فسفوریلاز کیناز الیامی باشد. فسفوریلاسیون زیرواحدهای α و δ تعامل زیرواحد کالمودوین را برای Ca^{2+} فریش می دهد که این به یون های Ca^{2+} امکان اتصال به آنزیم را



شکل ۱۵۴۲ تنظیم همدیگ شده گلیکوژنولیز (a) تحریک عصبی عسله محتاطاً صاف و اتصال این‌ها به گیرندهای β آدرنریک بر روی سطح انهد به ترتیب منجر به افزایش غلظت سیتروویک پیامبرانی Ca^{2+} یا cAMP می‌شود. پروتئین‌های کلیدی گلیکوژن فسفاتاز کیناز (GPK) توسط یون‌های Ca^{2+} و فسفولیپون توسط پروتئین کیناز A وابسته به cAMP (PKA) فعال می‌شود. (b) در سلول‌های کبدی، تحریک هورمونی گیرندهای β -آدرنریک منجر به افزایش غلظت سیتروویک cAMP و دو پیامبر ثانویه دیگر دی‌اسیل گلیسرول (DAG) و ایوررینول ۱ و ۴ و ۵ (IP₃) می‌شود.

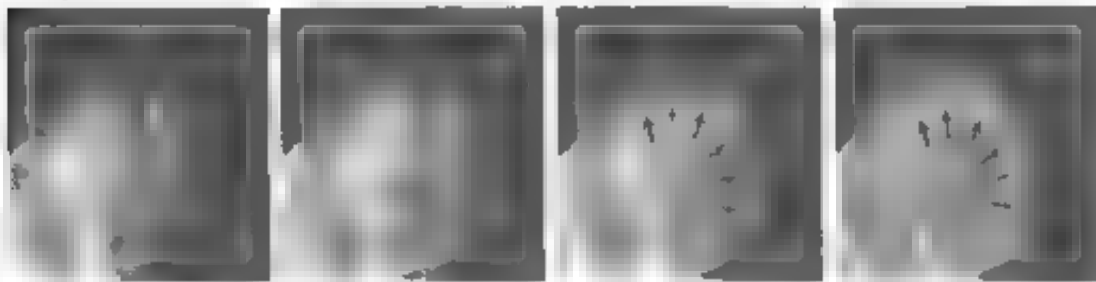
با انسولین، همچنین در تبدیل گلوکز به گلیکوژن کمک می‌کند و مصاف در این تجزیه گلوکز به پیروات را تشدید می‌ماید. انسولین همچنین در هیاتوسیت‌ها (سلول‌های کبدی) برای مهار سنتز گلوکز از موکول‌های کوچکتر مانند لاکتات و استات و علاوه بر این تشدید سنتز گلیکوژن از گلوکز عمل می‌ماید. اثر بهایی خاصی بر فعالیت‌ها به منظور بازگشت سطح گلوکز خون به غلظت داشت (در حدود ۵ میلی‌مول) و ذخیره گلوکز داخل سلولی عازاد به صورت گلیکوژن برای استفاده‌های بعدی است. در صورتی که سطح گلوکز خون به پایین‌تر از ۵ میلی‌مول کاهش یابد، برای مثال به علت فعالیت ناگهانی عصب، کاهش ترشح انسولین از سلول‌های β پانکراس، موجب افتاد سلول‌های α برای افزایش ترشح گلوکاگون به داخل خون می‌شود. همانند گیرنده‌های β عصبی، گیرنده گلوکاگون در ابتدا بر روی سلول‌های کبدی یافت شده و با پروتئین G_{GS} جفت شده و پروتئین اثرگر آن، آدرین سیکلار است. تحریک سلول‌های کبد با گلوکاگون، افزایش cAMP، القاء می‌کند که این امر منجر به فعال شدن پروتئین کیناز A می‌شود که پروتئین کیناز A بر سنتز گلیکوژن را مهار و به گلیکوژنولیز کمک می‌کند. محصول آن گلوکز ۱- فسفات (شکل ۱۵۲۵ قسمت a و ۱۵۲۷ قسمت b) را ملاحظه کنید. سلول‌های کبدی گلوکز ۱- فسفات را به گلوکز تبدیل می‌کند که به داخل خون رها شده و از این رو گلوکز خون در جهت بازگشت به سطح ناشای طبیعی افزایش می‌یابد.

مناسفانه این سیستم‌های کنترل فزایند و طریف گاهی اوقات را، افتاده و سبب بیماری‌های وخیم و حتی مرگ‌آور می‌شوند.



شکل ۱۵۴۳ عرشف انسولین در پاسخ به افزایش گلوکز خون. ورود گلوکز به داخل سلول‌های β پانکراس به وسیله ناقل گلوکز GLUT2 وسط می‌شود. به دلیل اینکه Km گلوکز مربوط به این ناقل (GLUT2) تقریباً ۲۰mM است، با افزایش گلوکز خارج سلولی از ۵mM (از ویژگی‌های وضعیت گرسنگی) موجب افزایش سبی سرعت ورود گلوکز می‌شود (شکل ۱۵۴۳). ملاحظه کنید، لذا تبدیل گلوکز به پیروات، تشدید می‌شود و باعث افزایش غلظت ATP در سیتروپلازم می‌گردد. اتصال ATP به کانال‌های K^+ حساس به ATP موجب بسته شدن این کانال‌ها را فراهم می‌آورد. در این رو انتشار یون‌های K^+ از سلول به خارج کاهش می‌یابد. پلازما سبب کوچک حاسه عت پلاسمایی سبب بازگشت کانال‌های Ca^{2+} حساس به ولتاژ می‌شود. جریان یون‌های Ca^{2+} عصب این یون‌ها را در سیتروپلازم می‌دهد و موجب امتزاج وریکون‌های ترشعی خلوی انسولین و عت پلاسمایی و ترشح انسولین می‌شود.

شکل ۱۵-۱۴: تغییرات در بیان GLUT4 در پاسخ به انسولین در سلول‌های چربی. (a) سلول در حالت استراحت، (b) دقایق ۲۵، (c) دقایق ۵، (d) دقایق ۱۵.



شکل تجربی ۱۵-۱۴. شکل رنگی) تحریک سلول‌های چربی با انسولین، نقل مکان GLUT4 از وریکول‌های خارج سلولی به عشاء پلاسمایی را القاء می‌کند. در این آزمایش، سلول‌های چربی با بیان پروتئین مونتیکرب مهندسی‌شده که انتهای N-ترمینال آن همان توالی GLUT4 است و یک توالی GFP دنبال می‌شود، هگاس که یک سلول در معرض نور در طول موج برانگیخته‌کننده قرمز می‌گیرد (GTP با نور فلورسانس سبز رود)، می‌تواند GLUT4 را در سلول‌های شلی می‌دهد. در سلول‌های در حالت استراحت (a)، اکثر GLUT4 در عشاءهای داخلی هستند و با عشاء پلاسمایی تماسی ندارند. تصویرهای متوالی از یک سلول پس از بیمار با انسولین برای ۵، ۱۵ و ۲۵ دقیقه، تعداد بیشتری از این عشاءهای حاوی GLUT4 با عشاء پلاسمایی تماس می‌دهند و مدین وسیله حرکت GLUT4 به سطح سلول و موانعی در برای انتقال گلوکز از خون به داخل سلول پس می‌دهد. سلول‌های عضلانی همچنین حاوی ناقل‌های GLUT4 حساس به انسولین هستند.

اتصال بعدی انسولین به گیرنده‌اش در روی سلول‌های ماهیچه‌ای و اندیوستها (سلول‌های چربی) منجر به فعالسازی پروتئین کیناز B می‌شود که جذب گلوکز و سیر گلیکولری و در نتیجه کاهش گلوکز خون را باعث می‌شود.

■ کاهش قند خون، رهایی گلوکوکورتیکوئیدها از سلول‌های α پانکراسی تحریک می‌کند و اتصال گلوکوکورتیکوئیدها به گیرنده جذب شده با G پروتئین در روی سلول‌های کبدی گلیکوزونویر را توسط انبساط کینازی ایجاد شده توسط cAMP (مسلمه با تحریک این‌تربسی تحت شرایط استرس) شروع می‌کند و افزایش گلوکز خون را باعث می‌شود.

چشم‌اندازی به آینده

در این فصل عمدتاً بر روی مسیرهای انتقال پیامی متمرکز شدیم که به واسطه گیرنده‌های متعدد جهت‌شده با G پروتئین‌ها فعال می‌شوند. با این وجود، حتی این مسیرهای نسبتاً ساده در سلول‌های رده پیچیدگی بسیاری را نشان می‌دهند. بسیاری از گیرنده‌های جهت‌شده با G پروتئین‌ها را گیرنده‌های جهت‌شده با G - پروتئین‌های هومونايمر و هترودايمر تشکیل می‌دهند که به لیگاند‌هایی با ویژگی‌های سیالات متناوبی متصل می‌شوند. بسیاری از تحقیقات کنونی بر روی تعیین نقش این گیرنده‌های دایمر در بدن متمرکز می‌شود. گیرنده‌های جهت‌شده با G - پروتئین‌ها به تقریب ۲۲۰ عضو، بزرگترین خانواده از پروتئین‌های رمزشده در ژنوم

مربط می‌نموس^(۱)، نتیجه نقص در میزبان انسولین رده شده از پانکراس در پاسخ به بالا رفتن گلوکز خون (نوع I) و یا در اثر کاهش توانایی سلول‌های عضله و سلول‌های چربی برای پاسخ به انسولین (نوع II) است. در هر دو نوع، تنظیم گلوکز خون ضعیف می‌شود که این امر منجر به افزایش مستمر غلظت گلوکز خون (هیپرگلیسمیا) می‌شود و در صورتی که درمان نشود، عوارض احتمالی دیگری ایجاد می‌کند. ذنب نوع I به وسیله یک فرایند اتوایمن ایجاد می‌شود که سلول‌های تولیدکننده انسولین در پانکراس را تخریب می‌کند، همچنین، دیابت‌های تحت نام وابسته به انسولین، این شکل از بیماری عموماً در پاسخ به درمان انسولینی ایجاد می‌شود. اکثر مردم آمریکا، دچار دیابت ملیتوس نوع II هستند (دیابت غیروابسته به سلول)، اما عامل زمینه‌ساز این شکل از بیماری به خوبی درک نشده است. با شناسایی بیشتر مسیر پیام‌رسانی که متابولیسم انرژی را تحت کنترل دارد، انتظار می‌رود که درکی از پاتوفیزیولوژی بیماری فراهم شود و امیدوارانه منجر به ایجاد روش‌های جدید برای درمان این بیماری‌ها شود.

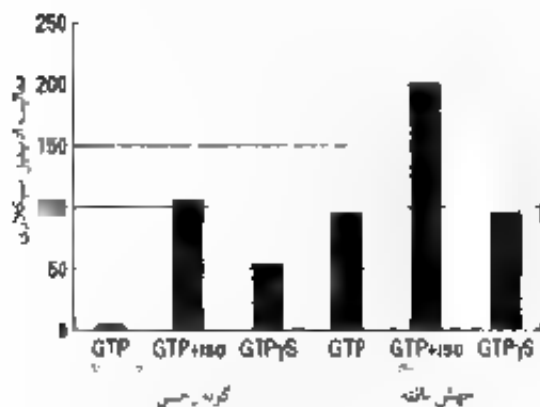
نکات کلیدی بخش ۱۵-۸

- پاسخهای هئانگ سلول‌ها به اثرات محیطی
- تخریب و سیر گلیکولری توسط چندین پیامبر ثانویه الفاسه توسط تحریک عصبی یا هورمونی تنظیم می‌شود.
- تربیش گلوکز خون رهایی انسولین را از سلول‌های β پانکراسی (شکل ۱۵-۲۳ را ملاحظه کنید) تحریک می‌کند.

درک ما را از متابولیسم، رشد و رفتار انسان خواهد داد.

تجربه و تحلیل داده‌ها

چهار پروتئین‌های سه‌تایی می‌تواند باعث بیماری‌های ریوی در انسان شود. بیماری‌های آکرومگالی، اغلب اوقات تومورهای هیپوفیزی دارند که هورمون هیپوفیز به نام هورمون رشد را بیش از حد ترشح می‌کند. تعدادی از تومورهای هیپوفیزی ترشح‌کننده هورمون رشد (GH) در سیخه چشم در پروتئین‌های G هستند. هورمون رشد (GH) در سیخه چشم در پروتئین‌های G هستند. هورمون رشد (GH) در سیخه چشم در پروتئین‌های G هستند. اتصال به گیرنده‌های GHRH و تحریک آنجیلین سیکلار تحریک می‌کند. کلون‌سازی و تعیین نوایی ژن *Gas* چشم‌یافته و نوع وحشی از افراد طبیعی و بیمار با تومور هیپوفیز چشم‌یافته را در نوایی ژن *Gas* آشکار کرده است.



ا) برای بررسی اثر این چشم‌یافته بر روی فعالیت *Gas*، cDNAهای *Gas* نوع وحشی و چشم‌یافته وارد سلول‌هایی که فاقد ژن *Gas* بودند شدند. این سلول‌ها یک گیرنده $\beta\gamma$ -آدرنژیک را بیان می‌کردند که می‌توانست توسط اپروپروترین فعال شود (یک آگونیست گیرنده $\beta\gamma$ -آدرنژیک). عده‌ها از سلول‌های دریافت‌کننده آن ژن جداسازی شدند و برای فعالیت آنجیلین سیکلاری در حضور GTP یا مشتق مقاوم به هیدرولیز (GTPγS) آزمایش شدند. توجه به شکل بالا شما چه چیزی را درباره اثر چشم‌یافته بر روی فعالیت *Gas* در حضور GTP تنها یا GTPγS تنها و یا GTP همراه با اپروپروترین (iso) نتیجه‌گیری می‌کنید.

ب) در سلول‌های دریافت‌کننده ژن که در قسمت 2 توضیح داده شد، چند چیز را پیشگویی می‌کنید و حتی که سلول‌های *cAMP* در سلول‌های دریافت‌کننده ژن *Gas* نوع وحشی یا *Gas*

انسان را تشکیل می‌دهد تصور می‌شود که تقریباً نصف این ژن‌ها گیرنده‌های حسگر را رمزدهی می‌کند (اکثریت آنها در سیستم بویایی و اتصال برکیبت محط قرار دارند).

۲۶۰ گیرنده G - پروتئین باقیمانده، لیگاند طبیعی حدوداً ۲۱۰ گیرنده شناسایی شده است و ۱۲۰ نای یقه orphan-GPCRs نامیده می‌شوند به بیانی دیگر اینها گیرنده‌های جفت شده با C-پروتئین (GPCRs) بدون لیگاندهای هم‌خانواده شناخته شده هستند. احتمالاً بسیاری از گیرنده‌های تیم به مولکول‌های پیام‌رسان ناشناخته سابق مانند هورمون‌های پپتیدی جدید متصل می‌شوند. پیش از این گیرنده‌های جفت شده با G - پروتئین‌ها برگزین دسته از مولکول‌های هدف برای دروهای موجود در طب بالینی را نشان دادند و لذا گیرنده‌های تیم (orphan) دجائز مفیدی برای کشف دارو در داروسازی صنعتی محسوب می‌شوند.

یکی از روش‌هایی مؤثر در شناسایی لیگاندهای متعلق به گیرنده‌های orphan مستلزم شناسایی مولد در عضله بافتی فعال‌کننده مسیرهای انتقال پیام در این سلول‌ها است. این روش همان‌طور که درک چشم‌گیر در مورد رفتار انسان شده است، یک مثال از این قبیل دو پروتئین جدید تحت عنوان‌های orexin-A و orexin-B هستند (مشتق آنها از کلمه یونانی orexis به معنی اشتها است). هر دو این پروتئین‌ها به عنوان بیگاندهایی برای گیرنده‌های orphan محسوب می‌شوند. بصیفات بیشتر نشان داد که ژن orexin فقط در هیپوتالاموس^(۱) (قسمتی از مغز که تعدیله را تنظیم می‌کند) بیان می‌شود. تریق orexin به داخل پهل معر موجب خوردن بیشتر حیوان می‌شود و علاوه بر این بیان ژن orexin به وضوح در ملول گرسنگی افزایش یافته، هر دو این یافته‌ها با نقش orexin در افزایش اشتها سازگارند. جالب اینکه، موش‌های ناقص از نظر orexin به خواب آلودگی^(۲) مبتلا می‌شوند که در انسان با خواب‌آلودگی روزانه معرط و در موش با خواب‌آلودگی شبانه همراه است. از این گذشته گزارشات جذبتو بیشه‌ها می‌کند که سیستم orexin در اکثر بیماران با خواب‌آلودگی در انسان مختل می‌شود و پپتیدهای orexin در مایع معری معامی^(۳) قابل شناسایی هستند (اگر چه هیچ ملرکی در مورد چشم‌یافته در ژن‌های orexin وجود ندارد). این یافته‌ها قاطعانه پروپیتیدهای orexin و گیرنده‌های مربوط به آنها را هم برای رفتار گرسنگی و هم برای خواب در مورد انسان و حیوان مرتبط می‌کند.

هر کسی می‌تواند از پپتیدهای دیگر و هورمون‌های کوچک که کسب نشده‌اند سکب‌رده شود و دیدگاه‌هایی که آنها را مطالعه می‌کند

- 1- Hypothalamus
- 2- Narcolepsy
- 3- Cerebrospina

جهش‌یافته وجود داشته باشد؟ چه تأثیری ممکن است بر روی سلول‌ها داشته باشد؟

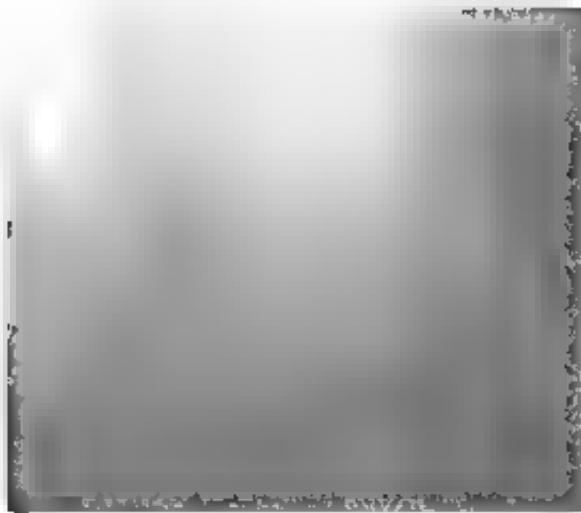
ε به منظور شناسایی بیشتر بعضی مونوکلی‌ی‌ها شده توسط این جهش، فعالیت GTPase ذاتی موجود در هر دو نوع وحشی و جهش‌یافته سنجش شد. سنجش‌های فعالیت GTPase نشان داد که جهش $K_{cat-GTP}$ (ثابت سرعت کاتالیز برای هیدرولیز GTP) را

از مقدار $4/1 \text{ min}^{-1}$ در نوع وحشی به مقدار $1/1 \text{ min}^{-1}$ در نوع جهش‌یافته کاهش داد. شما چه چیزی را در مورد اثر این جهش بر روی فعالیت GTPase موجود در ریزواحد Gcs جهش‌یافته نتیجه می‌گیرید؟ چگونه این نتایج GTPase نتایج آدیلیل سیکلاز نشان داده شده در قسمت 2 را توجیه می‌کند؟

پیام‌رسانی سلولی II:

مسیرهای پیام‌رسانی که

عملکرد ژن را کنترل می‌کنند



شکل رنگی: پیام‌رسانی MAP کینز در یک چش‌سوس ۱۳/۵ دوره. ERK فعال شده توسط فنی‌پادی اولیه که ERK مسیریه را می‌شاند و به دنبال آن توسط اتصال آشی‌پادی ثانویه متصل به FITC با فلورسانس سبز رنگ سامایی می‌سوز.

ژنوس مطالب

۱۶.۱ گیرنده‌های TGF β و فعال‌سازی مستقیم Smads

۱۶.۲ گیرنده‌های سیتوکینها و مسیر JAK/STAT

۱۶.۳ گیرنده تیرورین کیناز

۱۶.۴ فعال‌سازی Ras و مسیرهای MAP کیناز

۱۶.۵ فسفواپوریتید در نقش باقلایی پیام

۱۶.۶ فعال‌سازی بیان ژن توسط گیرنده‌های سطح سلول ۷ جابر عبورکننده از عشاء

۱۶.۷ مسیرهایی که شامل شکست پروتئینی القاء شده توسط پیام هستند

صحيح بيان سلولى ژن را بررسى مى‌کند.

پیام‌های خارج سلولی که پاسخ‌های ماندمدت را القا می‌کنند، بسیاری از جنبه‌های فعالیت سلولی را تحت تأثیر قرار می‌دهند. تقسیم، تمایز و علاوه بر این حتی ارتباط با سلول‌ها دیگر تغییر در مسیرهای پیام‌رسانی یاد شده، موجب بسیاری بیماری‌های انسانی از جمله سرطان، دیابت و نقص ایمنی می‌شود. علاوه بر بخش‌های مهمی که پیام‌های خارجی در رشد تکامل بازی می‌کنند، پیام‌ها باعث می‌شوند سلول‌ها تغییر یافته به تغییر شکل، متابولیسم یا تحرک به محیط خود پاسخ دهند. برای مثال یکی از فاکتورهای رونویسی (NF- κ B) احتمالاً بیش از ۱۵۰ ژن لازم در پاسخ به عفت تحت تأثیر قرار می‌دهد. NF- κ B به وسیله هورمون‌ها پروتئینی که بر روی سلول‌های سیستم ایمنی عمل می‌کند، فعال می‌شود. خانواده دیگر مولکول‌های پیام‌رسانی خارج سلول، سیتوکین‌ها، در حفظ سطح مناسب سلول‌های حوی از قبیل آریتروسیت‌ها (سلول‌های قرمز حوی) و لوکوسیت‌ها (سلول‌ها

بوتانی سلول‌ها برای پاسخ به محیطشان برای بقا آنها الزامی است. پاسخ‌های کوتاه مدت به محرک‌های محیطی که می‌تواند سریع و برگشت‌پذیر رخ بدهد. اکثر در نتیجه تغییرات پروتئینی‌ها می‌باشد (در فصل ۱۵ به طور مشروح بیان شده است). پاسخ‌های با مدت زمان طولانی‌تر که در این فصل بحث خواهیم کرد معمولاً در نتیجه تغییر در رونویسی ژن‌ها رخ می‌دهد. رونویسی به وسیله ساختار کروماتین، کلیه فاکتورهای رونویسی و پروتئین‌های دیگر در سلول تحت تأثیر قرار می‌گیرد (فصل ۷). این تعیین می‌کند که کدام ژن‌ها در سلول مذکور به طور بالقوه قادر به رونویسی در زمان معین هستند. ما تصور می‌کنیم که این ویژگی‌ها در حکم حافظه سلولی می‌باشد و به وسیله سرگذشت پاسخ آنها به پیام‌های گذشته تعیین می‌شود. ویکن بسیاری از فاکتورهای رونویسی و کلیدی در وضعیت غیرفعال در سیتوزول و هسته نگه‌داشته می‌شوند و در پاسخ به پیام‌های خارجی فعال می‌شوند. در این فصل، ما نحوه اتصال لیگاند‌ها به گیرنده‌های سطح سلول را بررسی می‌کنیم. فعال‌سازی فاکتورهای رونویسی و نهایتاً الگوی

سفيد حور) و پلاکنها نقش دارد.

به منظور بررسی تنوع مکانیسم‌های فعال‌سازی فاکتورهای کلیدی رونویسی، در این فصل بر روی هشت گروه از گیرنده‌های سطح سول و علاوه بر این مسیرهای پیام‌دخل سولی فعال شده توسط آنها تمرکز می‌کنیم. اتصال لیگاند به بسیاری از گیرنده‌ها موجب تشکیل کمپلکس دو (یا بیشتر) مولکول گیرنده در سطح سول شده و به این ترتیب آنها فعال می‌شوند. در اکثر مسیرهای پیام‌رسانی یک یا چند پروتئین کیناز نقش دارد.

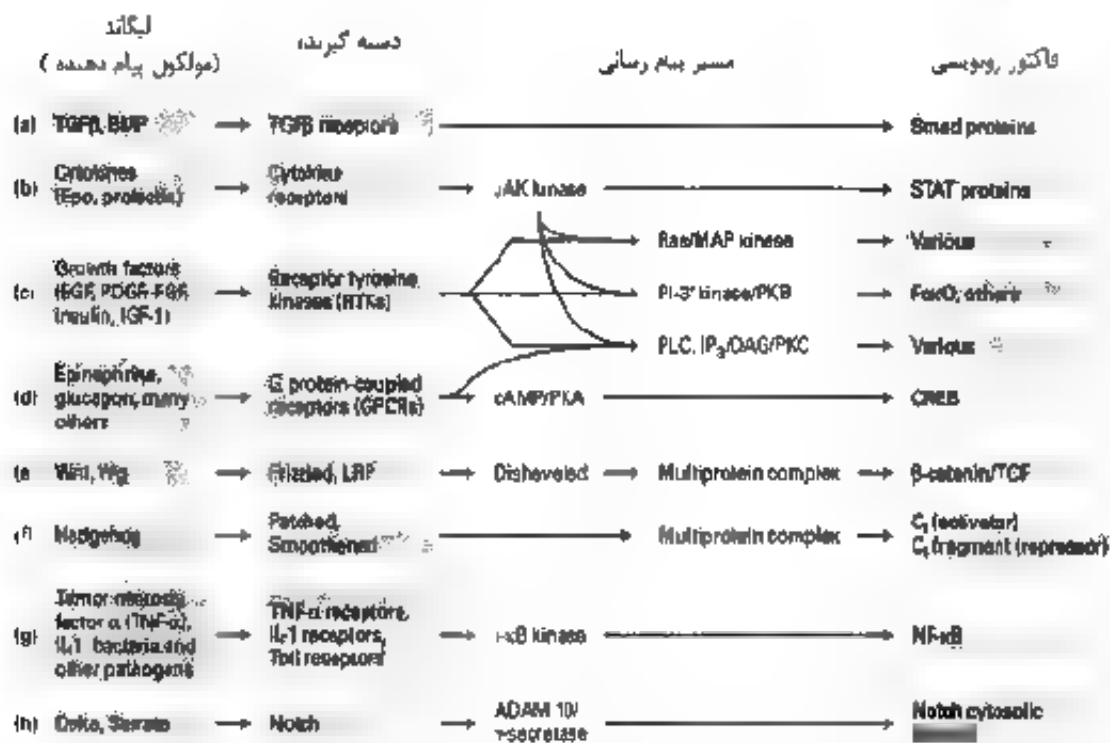
گیرنده‌ها ممکن است قسمت داخلی پروتئین گیرنده باشند و یا اینکه به طور محکم به یک گیرنده متصل شده باشند. در هر دو مورد عملکرد کیناز با اتصال لیگاند فعال می‌شود که این امر باعث فعال‌سازی (مستقیم یا غیرمستقیم) فاکتورهای رونویسی ویژه موجود در سیتوزول می‌شود (شکل ۱۶-۱ a و b). در مسیرهای دیگر، تحریک گیرنده منجر به فعال شدن پروتئین کینازهای سیتوزولی و انتقال آنها به داخل هسته می‌شود که آنها به بوبه خود فاکتورهای رونویسی ویژه هسته‌ای را فسفریله می‌کنند (شکل ۱۶-۱ c و d). اتصال لیگاند به گیرنده در سایر پروتئین‌های پیام‌رسان موجب تحریر کمپلکس‌های چند پروتئینی در سیتوزول و رها شدن فاکتورهای رونویسی می‌شود که سپس آنها به داخل هسته انتقال می‌یابند (شکل ۱۶-۱ e). در مسیرهای پیام‌رسانی دیگر، سرش پروتئین‌تیک سپارکنده یا خودگیرنده، باعث آزاد شدن یک فاکتور رونویسی فعال می‌گردد (شکل ۱۶-۱ g و h). اساساً به منظور کنترل سطح و مدت زمان اثرات پیام‌ها در بیان سولی، ژن تمامی این مسیرها (اغلب به وسیله پس‌بورد معی) به شدت کنترل می‌شوند.

یک سلول معمولی پستانداران، تقریباً ۱۰۰ نوع گیرنده مختلف سطح سولی بیان می‌کند که بسیاری از آنها مسیرهای انتقال پیام یکسان را یا مشابهی را فعال می‌کنند. همانطور که در شکل ۱۶-۲ شایان‌داده شده است، گروه‌های مختلف گیرنده‌ها قادر به انتقال پیام در بیشتر از یک مسیر هستند و علاوه بر این برخی از مسیرها در سلول‌های خاصی در مقایسه با سلول‌های دیگر بیسر فعال می‌شوند. از این گذشته، بسیاری از ژن‌ها به وسیله چندین فاکتور رونویسی تنظیم می‌شوند و هر یک از این فاکتورهای رونویسی نیز می‌توانند با یک یا تعداد بیشتری از پیام‌های خارج سولی فعال شوند. به ویژه در خلال مراحل اولیه رشد و تکوین، این نواحی^(۱) موجود بین مسیرهای پیام‌رسانی و تغییرات الگوی بیان ژنی ناشی از آن، سرانجام می‌تواند گستردگی

بیشتری داشته باشد به طوری که سلول سرپوست تک‌بوی متفاوتی را به خود بگیرد. سابقه و وضعیت تنظیمی سول می‌تواند اثر پیام را تغییر دهد به طوری که وقتی پیام یکسانی به سلول‌های مختلف اعمال شود پاسخ‌های متفاوتی ایجاد خواهد شد.

مسیرهایی که در این فصل بحث می‌کنیم، در طی تکامل حفظ شده‌اند به طوری که در مگس، کرم و انسان یکسان عمل می‌کنند. هومولوژی ثانی موجود در میان بسیاری از پروتئین‌های مسیرهای پیام‌رسانی مشخص را قادر به استفاده از مجموعه متنوعی از روش‌های آزمایشگاهی و سیستم‌ها برای شناسایی و مطالعه عملکرد مولکول‌های پیام‌رسان خارج سولی، گیرنده‌ها و پروتئین‌های ناقل پیام داخل سولی ساخته است. برای مثال، پروتئین سرش‌چی پیام‌رسان (Hh)^(۲) و گیرنده‌اش در ابتدا در دروزوفیلای جهش یافته دارای نقص در تکوین شناسایی شد به دنبال آن، هومولوگ‌های انسانی و موسی این پروتئین کلون شدند و شش داده شدند که در تعدادی از منابع پیام‌رسانی مهم تمایز شرکت می‌کنند. فعال‌سازی غیرطبیعی مسیر Hh در برخی از نوزادهای انسانی رخ می‌دهد. مثال‌های بررسی شده در این فصل اهمیت مطالعه مسیرهای پیام‌رسانی را هم از نظر ژنتیکی و هم از نظر بیوشیمیایی در مگس، موش، کرم، مخمر و موجودات دیگر و هم از نظر شیمیایی مشخص می‌کند.

اکثر مباحث این فصل درباره مسیرهای پیام‌رسانی واحد سازماندهی شده است. به عبارت دیگر ما مولکول‌های پیام‌رسان، گیرنده‌ها، مسیرهای انتقال پیام داخل سولی، فاکتورهای رونویسی طبیعی و علاوه بر این تنظیم خود مسیر را برای هر یک از گروه‌های گیرنده‌ای شش داده شده در شکل ۱۶-۱ بررسی می‌کنیم. در فصول ۲۶ و ۲۷ بررسی می‌کنیم که چگونه پیام‌های خارج سولی، بیان ژن را در طی مراحل مهم تکوینی تعیین می‌دهند و به علاوه سلول‌ها چگونه پاسخ‌های مختلف را برای پیام‌های مختلف هماهنگ می‌کنند. در فصل ۲۵ شیوه‌ای که به‌کارگیری‌های موجود در مسیرهای انتقال پیام مختلف که در این فصل شرح داده می‌شوند موجب اتحاد سرطان می‌شوند را توضیح می‌دهیم.



▲ شکل ۱۶-۲ اجراء و بخش‌های مسیرهای پیام‌رسانی اصلی مسیرهای پیام‌رسانی با اتصال مولکول پیام‌رسان (لیگاند) آغاز می‌شود، که با فعال شدن گیرنده همراه است. سپس گیرنده‌های فعال شده، مسیرهای انتقال پیام داخل سلولی متنوعی را آغاز می‌کند که سبب ایجاد فاکتورهای رونویسی فعال موجود در سیتوپلازم یا هسته می‌شود. فاکتورهای رونویسی که در سیتوپلازم فعال می‌شوند به داخل هسته نقل مکان می‌کند (شکل ۱۶-۱). در ملاحظه کنید، بسیاری از دسته گیرنده‌ها، شامل گیرنده‌های میتوگن‌ها، گیرنده‌های سرورین کینازی (RTK) و گیرنده‌های جفت شده با G-پروتئین‌ها می‌تواند پیام‌ها را از طریق یک یا تعداد بیشتری مسیر انتقال دهد. PKA = پروتئین کیناز A، PKB = پروتئین کیناز B، PKC = پروتئین کیناز C، PLC = فسفولیپاز C.

۱۶-۱ گیرنده‌های TGFβ و فعال‌سازی مستقیم Smad

ما بررسی سیستم‌های پیام‌رسانی که فعالیت ژن را کنترل می‌کند یا ساده‌ترین آنها شروع می‌کنیم. یکی از خانواده‌های مولکول‌های پیام‌رسان (ابر خانواده TGFβ) به گیرنده‌های (گیرنده‌های TGFβ) متصل می‌شود و یک دسته از فاکتورهای رونویسی (Smad) را که در سیتوپلازم قرار دارند فعال می‌کند. سپس Smadهای فعال شده، برای تنظیم رونویسی به داخل هسته حرکت می‌کند (شکل ۱۶-۱ قسمت B را ملاحظه کنید). بر خلاف بسیاری از سیستم‌های پیام‌رسانی موجود در این فصل، گیرنده TGFβ فقط یک نوع فاکتور رونویسی را فعال می‌کند و فاکتور رونویسی فقط توسط یک نوع گیرنده فعال می‌شود. ولیکن، برخلاف سایرین، مسیر TGFβ می‌تواند اثرات متنوع و وسیعی را در انواع مختلف سلول‌ها داشته باشد زیرا اعضاء مختلف ابر

خانواده TGFβ، انواع اعضای خانواده گیرنده TGFβ را فعال کرده که آن هم اعضاء مختلفی از فاکتورهای رونویسی دسته Smad را فعال می‌کند. علاوه بر این، پروتئین‌های Smad فعال شده با فاکتورهای رونویسی مختلفی در انواع مختلف سلول‌ها همکاری می‌کند و از این رو مجموعه مختلفی از ژن‌ها در این سلول‌ها فعال می‌شوند.

ابر خانواده فاکتور تغییر دهنده رشد β^(۱) یا TGFβ شامل تعدادی از مولکول‌های پیام‌رسان خارج سلولی حیوانات هستند که نقش‌های وسیعی در تنظیم رشد و تکامل هم مهرنگار و هم بی‌مهرگل بازی می‌کند. یک عضو از این ابر خانواده پروتئین BMP^(۲) در آغاز به وسیله توانایی آن در ایجاد تشکیل استخوان

- 1- Transforming growth factor β
- 2- Bone morphogenetic protein

Smadها توسط این گیرنده‌ها و حلقه‌ی پس‌موردی که پیام‌رسانی این مسیر را تنظیم می‌کند، ارائه می‌دهیم. در نهایت نقشی که $TGF\beta$ در سراط‌ال‌انباء می‌کند، بررسی‌هایی ما از مسیر پیام‌رسانی $TGF\beta$ -Smad خواهد بود.

مولکول پیام‌رسان $TGF\beta$ نابرتی یک پیش‌ساز غیرفعال ایجاد می‌شود

اکثر انواع سلول‌های موجودات، اعصاب ابرخانواده $TGF\beta$ را به شکل غیرفعال تولد و ترشح می‌کنند که در بردنکی ماتریکس خارج سلولی ذخیره می‌شوند. رها شدن شکل فعال آنها از ماتریکس یا هم‌پروتنازی یا غیرفعال شدن مهارکننده‌ی سحر به حرکت سریع پیام‌هایی که ت‌پیش از این در آن مکان وجود داشته‌اند، می‌شود (همان‌مهم بسیاری از مسیرهای پیام‌رسانی). $TGF\beta$ انسانی از سه بروفرم تشکیل شده است ($TGF\beta-1$ ، $TGF\beta-2$ ، $TGF\beta-3$)، که هر یک توسط پی‌محصر به فر، رمز می‌شود و هم به صورت محتص به بافت و هم به صورت تنظیم شده از نظر تکوینی بیان می‌شود. ابروفرم $TGF\beta$ به صورت قسمتی از یک پیش‌ساز بزرگ دیمری سر می‌شود که با پیوندی دی‌سولفیدی به هم متصل بوده و دارای پروتئین هستند (اعب AP نامیده می‌شود). بعد از اینکه پیش‌ساز ترشح شد LAP بریده شده و با اتصال غیرکوالان به $TGF\beta$ ی‌بالع به واسطه‌ی میانکشی اختصاصی یک توالی چهار اسیدآمینه‌ای در هر پی‌پینید متصل باقی می‌ماند. اکثر $TGF\beta$ ترشح شده در ماتریکس خارج سلولی به صورت غیرفعال ذخیره می‌شود کمپلکس غیرفعال حاوی $TGF\beta$ پیش‌ساز پرس خورده و علاوه بر این پروتئین اتصال یافته با پیوند دی‌سولفیدی به نام LTBP^(۳) است. اتصال LAP به وسیله پروتئین ماتریکسی ترومبوسپونین^(۴) باعث رهایی $TGF\beta$ فعال و بالغ می‌شود. هم‌پروتنش‌های اتصال‌ی توسط یروتنش‌های سدری و مالتورپروتازهای مجود در ماتریکس می‌تواند ساعت فعال شدن $TGF\beta$ بود (شکل ۱-۴ قسمت ۱۲).

شکل مولومری فاکتور رشد $TGF\beta$ دارای سه اتصال دی‌سولفیدی حفاظت شده داخل مولکولی است. سیستمین دیگری در

در سلول‌های محیط کشفه شناسایی شد اکسون این فاکتور BMP7 نامیده می‌شود و به طور کلیبکی به منظور تقویت شکستگی‌های شدید استفاده می‌شود. از یروتنش‌های متعدد BMP که بعداً شناسایی شدند بسیاری از آنها به اقاء مراحل کلیدی نکوبین بطیر تشکیل مروردم و سلول‌های تشکیل دهنده اوبه خون کمک می‌کنند و اکثراً بخشی در استخوان دارند.

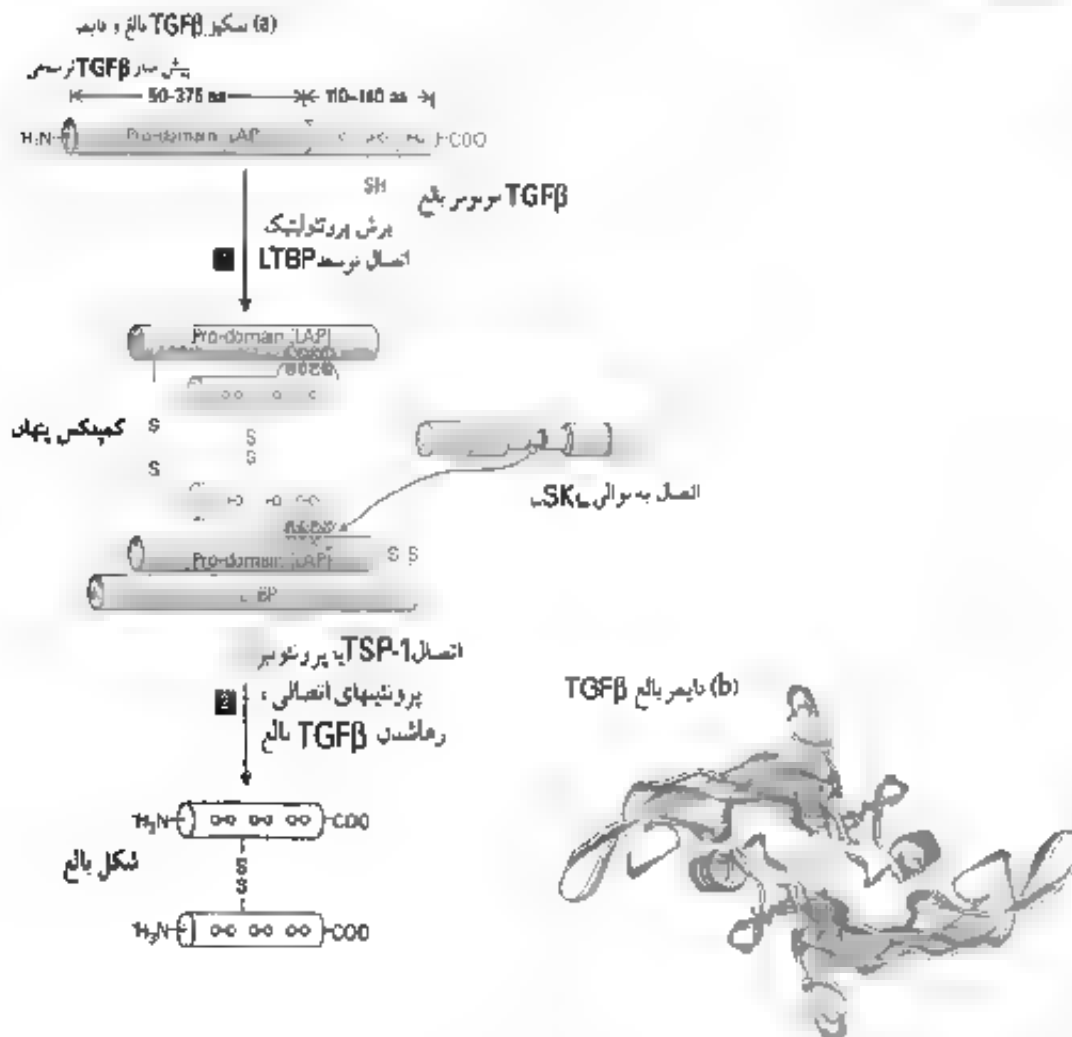
عضو دیگر ابرخانواده $TGF\beta$ ، با نام کنوی $TGF\beta-1$ ، بر پایه توانایی آن در اقاء فوسپ بدحیمی در سلول‌های کشت شده پستانداران شناسایی شد (فاکتور تعبیر دهنده رشد). با این وجود ابروفرم انسانی $TGF\beta$ تصابی شده است که شدیداً یا اقاء سر پروتئین‌های مهارکننده شکل سلولی مهارکننده نکثیر اکثر سلول‌های پستانداران هستند. $TGF\beta$ توسط بسیاری از سلول‌های موجود در بدن تولید می‌شود و رشد در هم در سلول ترشخی (پیام‌رسانی اتوکری) و هم در سلول‌های مجاور (پیام‌رسانی پاراکری) م‌هر می‌کند. فعال گیرنده‌های $TGF\beta$ با هر کدام از چند پروتئین حرکتی در انتقال پیام داخل سلولی مسیر $TGF\beta$ باعث رهایی سلول‌ها از اثر مهار رشدی می‌شود. ی تغییرات غالباً در تومورهای انسانی رخ می‌دهد. پروتئین‌های $TGF\beta$ همچنین به بیان مونکون‌های چسبده سلولی و مولکول ماتریکس خارج سلولی کمک می‌کنند که ی‌ا امر بخش مهمی را در سازمانی بافت پده می‌کند (فصل ۱۹). هموموگ $TGF\beta$ در درورفیل تحت نام پروتئین Dpp در طرح‌بندی بشتی شکمی جین مگس شرکت می‌کند. اعضاء دیگر ابرخانواده $TGF\beta$ در پستانداران به نام کنوی^(۱) و ایلپیس^(۲) مراحل اولیه تکوین مخزای تناسلی ر تحت تأثیر قرار می‌دهد. ما این پروتئین $TGF\beta$ مهم از نظر تکامی را در فصل ۲۲ مورد مطالعه و بررسی قرار می‌دهیم.

برخلاف پیچیدگی تغییرات سلولی اقاء شده به وسیله اعضاء متنوع ابرخانواده $TGF\beta$ ، مسیر پیام‌رسانی آن در اصول ساده است. (شکل ۱۶-۲ قسمت ۵ را ملاحظه کنید). ب‌فعال شدن گیرنده این بیگانه‌ها آن به طور مستقیم نوع ویزهای از فاکتور رونویسی را فسفریله و فعال می‌کند. پاسخ سلول به این فاکتور رونویسی فعال سده بستگی به مجموعه فاکتورهای رونویسی سلول دارد. در این بخش به طور متوالی در سراسر مسیر $TGF\beta$ پیش خواهیم رفت. اینایی جانواده مونکون‌های پیام و سپس گیرنده‌ی $TGF\beta$ و کشف آنها را بررسی می‌کنیم. در نهایت اطلاعاتی ر تریه‌ی نحوه فعال شدن فاکتورهای رونویسی

Activ 2. Inhibia

3. Latent TGF β binding protein

4. Thrombospondin



شکل ۱۶-۳ (شکل رنگی) تشکیل و ساختار مولکول‌های پیام‌رسان مربوط به ابرخانواده TGFβ (a) مرحله ۱ تشکیل پیش سر دimer TGFβ داخل مولکول مسکین می‌شود (گرچه فقط شکل مونومری آن در بالای شکل نشان داده شده است). بلافاصله بعد از ترشح، مولکول پیش سر بزرگ بریده می‌شود، ولیکن پروتئین که LAP نامیده می‌شود و TGFβ با آن به صورت غیرکوآلی ب میانگش‌های ویژه به ترتیب بین توانایی‌های اسیدآمینه‌های LSKL (مربوط به LAP) و RKPK (TGFβ) در کمپلکس که همچنین حاوی پروتئین اتصال TGFβ و (LTB)، ناحیه استه متصل باقی می‌ماند. TGFβ مونومری (آبی و سبز) بالغ دارای شش بانیامنه سیستین معادلت شده است که اینها سه پیوند دی سولفیدی داخل زنجیره‌ای تشکیل می‌دهند یک پیوند دی سولفیدی دو مونومر را به هم متصل می‌کند (در شکل بوم نشان داده شده است). کمپلکس کامل حاصل از برش در ماتریکس داخل مولوی ذخیره می‌شوند مرحله ۲ TGFβ هومو و هترودimer بالغ می‌تواند از این کمپلکس با اتصال پروتئین ماتریکس خارج مولوی پروموسپوندین ۱ (TSP-۱) به توانی LSKL در پروتئین LAP را شود و با اینکه پروتئین‌های سرم قادر به همبست پروتئین‌های اتصال پروتئین‌های هاکنده TGFβ فعال هستند (b) در این شکل شجاعتیک نواری از دimer بالغ TGFβ دو زیرواحد مشخص سدهادت (ریشه‌های سیستمی متصل شده، پیوند دی سولفیدی به صورت بوب و میله نشان داده شده است). سه پیوند دی سولفیدی داخل زنجیره‌ای در هر مونومر دومین برآمده سیستمی را تشکیل می‌دهند که به زنجیره معلوم هستند.

رشته‌های بزرگ همچنین مارپیچ آلفا، ترکیب هترودimerهای مختلف ممکن است که نوع عملکردی این پروتئین‌ها را برانر از آنچه که به وسیله تفاوت‌های توانی اولیه مونومرها ایجاد می‌شود، افزایش دهند.

مرکز هر مونومر، TGFβ مونومری را به هومودimerها و هترودimerهای عملکردی متصل می‌کند (شکل ۱۶-۴ قسمت b). بیشتر نوعات توانی بین پروتئین‌های TGFβی مختلف، در نواحی N-ترمینال آن‌ها مشاهده می‌شود (لوب‌های متصل‌کننده

گیرنده $TGF\beta$ فعال، فاکتور رونویسی Smad را فسفرینه می‌کند

محتص فاکتور رونویسی یعنی دست گیرنده $TGF\beta$ را در درون هسته در مطالعات ژنتیکی با کاربرد مگس میوه جهت یافته شناسایی کردند فاکتور رونویسی منکور در درون هسته و پروتئین‌های مسوب آن در مهره‌داران، اکس، Smads نامیده می‌شوند به نوع از پروتئین‌های Smad در مسیر پیام‌رسانی $TGF\beta$ فعالیت دارند

همانطور که در شکل ۱۶-۴ نشان داده شده است، R-Smad ($Smad2$ یا $Smad3$) دارای دو (انتهای آمین) NH_2 و NH_2 است که توسط یک ناحیه رابط انعطاف‌پذیر از هم جدا شده‌اند ناحیه N-ترمینال دومین NH_2 دارای قطعه ویژه اتصال به DNA و همچنین نوالی تحت عنوان NLS است نوالی NLS^(۱) در همه فاکتورهای رونویسی موجود در سیورون وجود دارد و برای انتقال آنها به داخل هسته مورد نیاز می‌باشد (عمل ۱۳). وقتی که R-Smad در شکل غیرفعال است (وضعیت غیرفسفرینه) ولیکن NLS آن پوشیده می‌شود و ذمه‌های NH_2 و NH_2 به طریقی به هم محس می‌شوند که به DNA و یا به Co-Smad می‌توانند متصل شوند فسفریلاسیون سه رشته سرین نزدیک ناحیه C- سریمال R-Smad به وسیله گیرنده $TGF\beta$ نوع A فعال (RI فعال) دومین‌ها را جدا می‌کند و این امر باعث اتصال ایمپورتین β به NLS می‌شود (شکل ۱۳-۴) را ملاحظه کنید و امکان ورود Smad را به هسته فراهم می‌کند

به طور هم‌رس کمپلکس حاوی دو مولکول $Smad3$ (یا $Smad2$) و یک مولکول Co-Smad ($Smad4$) در سیتوزول تشکیل می‌شوند این کمپلکس با اتصال دو سرین فسفرینه شده در هر $Smad3$ به جایگاه‌های اتصال فسفوسرین ذمه‌های NH_2 هم در $Smad3$ و هم در $Smad4$ تثبیت می‌شود پس از آن، اتصال ایمپورتین β جابه جایی کمپلکس‌های هتروپمر R-Smad/co-Smad را به داخل هسته واسطه می‌کند بعد از اینکه ایمپورتین β در داخل هسته جدا شد کمپلکس‌های $Smad2/Smad4$ یا $Smad3/Smad4$ به فاکتور رونویسی دیگری به منظور فعل کردن رونویسی در های ویژه هدف محس می‌شوند

داخل هسته، R-Smad، ثابت، نامیده می‌شوند که این موجب تشکیل کمپلکس Smad/Co-Smad و علاوه بر این

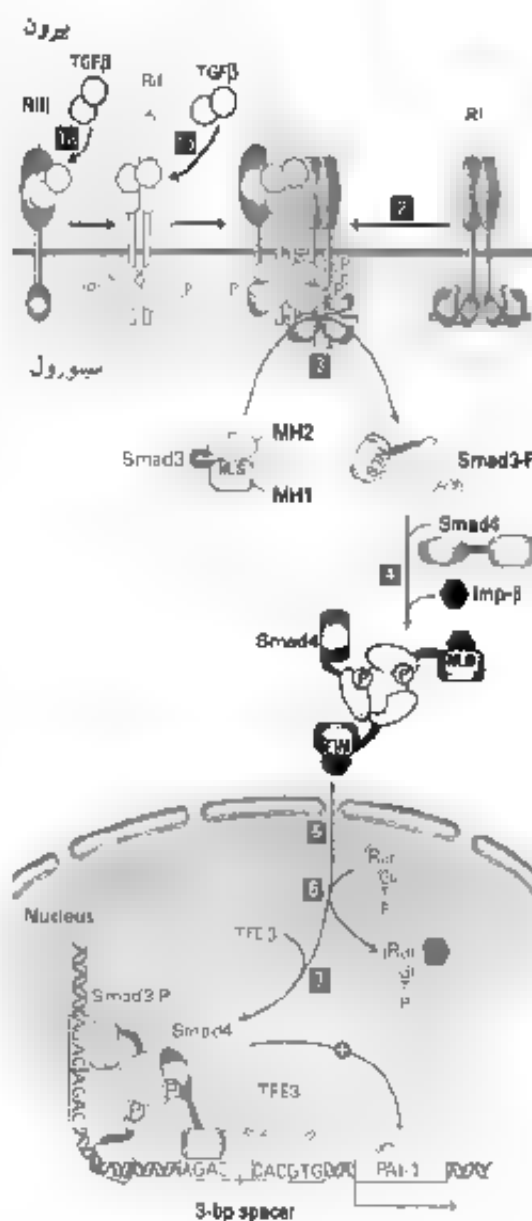
برای شناسایی گیرنده $TGF\beta$ از پرچسب رادیواکتیو استفاده شد

در ابتدا محققان مولکول پیام‌رسان $TGF\beta$ را در نقش فاکتور مسه‌رکنده‌ی رشد شناسایی کردند، ویکس برای ترک مسیر عملکرد این فاکتور، نامی محققان گیرنده‌های را برای اتصال آنها پید می‌کردند مطلق شیوه‌ای که آنها را به سمت مطالعاتشان سوق داد، نمونه‌ای از روش‌های بیوشیمیایی معمولی برای شناسایی گیرنده‌ها است در آغاز محققان فاکتور رشد خالص شده را تحت تاثیر رادیواپروتوب 1125 قرار دادند که در این شرایط به طور کوالا با بانیسمده‌های تیرورین بی‌حفاظ اتصال برقرار می‌کند (نتیج‌دار کرس مؤثر آنها با پرچسب رادیواکتیو) پروتئین $TGF\beta$ نشان‌دار شده با 1125 به سلول‌های محیط کشت انکوبه شده و سپس محلوله انکوبه‌سیون با یک غاص شیمیایی تیمار شد که این عامل به طور کوالا با $TGF\beta$ نشان‌دار متصل به گیرنده‌اش بر روی سطح سلول، اتصال برقرار می‌کند خالص‌سازی کمپلکس گیرنده - $TGF\beta$ نشان‌دار با 1125، سه پلی‌پپتیدی متفاوت با وزن‌های مولکولی ۵۵، ۸۵ و ۲۸۵ کیلو دالتون اشکار کرد که به صورت انواع گیرنده‌های $TGF\beta$ سبت داده شدند (RI ، RII ، $RIII$ به ترتیب وزن مولکولی)

شکل ۱۶-۴ (مراحل ۱ و ۲) ارتباط عملکرد سه پروتئین گیرنده‌ی $TGF\beta$ را نشان می‌دهد هر دو نوع‌ترین آنها ($RIII$) یک پروتئولیکان سطح سوبلی است و بتا - گلیکال سعبده می‌شود. RII یک پروتئین گذرنده از عشاء، مونومری است که مولکول‌های $TGF\beta$ را در نزدیک سطح سلول متمرکز و متصل می‌کند (اتصالش را به گیرنده‌های RII سهیل می‌کند) گیرنده‌های نوع 1 و 11 پروتئین‌های گذرنده از عشاء دیمر با فعالیت سرین / ترئونین کینازی به صورت بخشی از ذمه‌ی سیتوزولی آنها هستند. RII فعالیت کینازی دائمی را از خود نشان می‌دهد به عبارت دیگر، حتی هنگام عدم اتصال با $TGF\beta$ فعال است. اتصال $TGF\beta$ ، تشکیل کمپلکس‌های دارای دو نسخه از هر یک از RI و RII را القاء می‌کند سپس ربرواحد RII ، باقیمانده‌های سرین و ترئونین در یک نوالی اسیدآمینه‌ای به شدت محافظت شده از ربرواحد RI مجاور به بخش سیتوزولی عشاء پلاسمایی را فسفرینه کرده و بدین وسیله فعالیت کینازی RI را صال می‌کند.

شکل ۱۶-۴ مسیر پیام‌رسانی TGFβ/Smad مرحله ۱

در ابتدای این سول‌ها، TGFβ به گیرنده TGFβ نوع III (RII) متصل می‌شود که این امر غلظت TGFβ را در دردیکی سطح غشاء افزایش می‌دهد و علاوه بر این TGFβ را به گیرنده نوع III (RII) ارائه می‌دهد مرحله ۲ در سول‌های دیگر، TGFβ به طور مستقیم به RII متصل می‌شود (به طور دائم فشریک شده و کنار را فعال می‌کند) مرحله ۳: RII متصل به پیگانه قطعه مجاور غشایی گیرنده نوع I (RI) را جذب و فشریک می‌کند که این به طور مستقیم به TGFβ متصل می‌شود. این عمل مهار فعالیت کینازی RI را از بین می‌برد که در غیر این صورت توسط قطعه‌ای از RI پس غشاء و ثمن کینازی آن محمول شده بود. مرحله ۴: سپس RI فعال Smad3 و R-Smad دیگر را فشریک می‌کند که سبب تغییر ساختار فضای NLS اینون پوشش آن می‌شود مرحله ۵: دو مولکول Smad3 فشریک شده با یک Co-Smad (Smad) که فشریک شده است میلکشی می‌کند و اینپورین Imp-β کمپلکس بزرگ سیتوپلازمی را تشکیل می‌دهد مرحله ۶ و ۷: بعد از نقل مکانی کامل کمپلکس به هسته، Ran-GTP سبب تفکیک Imp-β می‌شود (در فصل ۳ بحث شده است). مرحله ۸: سپس فاکتور رونویسی هسته‌ای (مانند TFE3) به کمپلکس Smad3/Smad4 متصل می‌یابد و کمپلکس فعال‌سازی را تشکیل می‌دهد که به صورت تعاونی به بالای‌های تنظیمی (با شکل مناسب و صحیح) ژن هدف متصل می‌شوند. در پائین شکل کمپلکس فعال‌سازی برای ژن رمز کننده مهارگر فعال ساز پلاسمیوتون (PAI-1) نشان داده شده است.



خروج این Smad ها از هسته می‌شود به دیس این نقل و انتقالات دائمی هسته و سیتوپلازم مربوط به Smad ها، غلظت Smad های فعال در داخل هسته به طور دقیق میزان گیرنده TGFβ فعال را بر روی سطح سول معکس می‌کند.

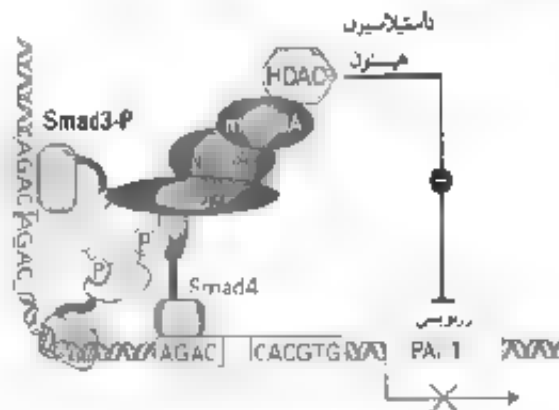
تقریباً تمامی سلول‌های پستانداران حداقل یک پروفرم TGFβ را ترشح می‌کند و اکثراً گیرنده‌های TGFβ را به سطح سالی دارند. با این وجود، به دلیل این که انواع مختلف سلول‌ها دارای مجموعه‌های متفاوتی از فاکتورهای رونویسی هستند که Smad های فعال می‌توانند به آنها متصل شوند، پاسخ‌های ایجاد شده سلولی به وسیله TGFβ در میان انواع سلول‌ها اختلاف دارد. برای مثال، در سلول‌های اپیتلیال و فیبروبلاست، TGFβ علاوه بر پروتئین‌های ماتریکس خارج سلولی (نظیر کلاژن) سبب بیان

پروتئین‌های مهارکننده پروتئازهای سرم نیز می‌شود که درعین‌صورت این پروتئاز پروتئین‌های ماتریکس خارج سلولی را تجزیه خواهند کرد. این مهار ماتریکس را تثبیت کرده و حازه تشکیل یافت پذیرد. به سول‌ها می‌دهد. پروتئین‌های مهارری یا شده شامل (مهارگر فعال کننده پلاسمیوتون) PAI-1^(۱) هستند. رونویسی PAI-1 نیازمند تشکیل کمپلکس فاکتور رونویسی TFE3 با کمپلکس Smad3/Smad4 و علاوه بر این اتصال تمامی این پروتئین‌ها به توالی‌های ویژه‌ای در ناحیه تنظیمی ژن PAI-1 است. (شکل ۱۶-۴ ملاحظه کنید) به وسیله مشارکت با فاکتورهای رونویسی دیگر، کمپلکس‌های Smad2/Smad4 و Smad3/Smad4 به بیان پروتئین‌هایی

حلقه‌های فیدبک منفی، مسیر پیام‌رسانی TGF β /Smad را تنظیم می‌کند

اکثر مسیرهای پیام‌رسانی بدین صورت تنظیم می‌شوند که پاسخ به فاکتور رشد یا مولکول پیام دیگر با گسترده‌ای کاهش می‌یابد (یا گاهی افزایش می‌یابد) و این امر کنترل دقیق پاسخ‌های سلولی را امکان‌پذیر می‌سازد. مسیرهای TGF β /Smad با چندین پروتئین داخل سلولی تنظیم می‌شوند (شامل دو پروتئین سیتروپلاسمی که SnoN و Ski نامیده می‌شوند). این پروتئین‌ها در ابتدا به مولکول آنکوپروتئین‌های^(۱) مسبب سرطانی شناسایی شدند، زیرا بین مالای آنها در مول‌های فیبروبلاست رویه گشت سده موجب تکثیر غیرطبیعی این سلول‌ها می‌شود. سیوهای که این فعالیت را انجام دادند تا سال‌ها بعد از اینکه مشخص شد پس از تحریک TGF β ، SnoN و Ski به Smad3 و Smad4 مسریله شده متصل می‌شود ترک شده بود. SnoN و Ski تشکیل کمپلکس‌های Smad3/Smad4 را مهار می‌کند و به این‌که توانایی کمپلکس‌های Smad را برای اتصال به سواحی کمری DNA تحت تأثیر قرار می‌دهند. به بیانی دقیق‌تر، این فعال‌سازی رونویسی را با اتصال به کمپلکس‌های Smad بسوکه می‌کند و بدین وسیله مقاومت سلول را به اثرات مهارری رشد مربوط به TGF β موجب می‌شود (شکل ۱۶۵). جالب است که تحریک با TGF β موجب تحریر فوری Ski و SnoN می‌شود اما بعد از چند ساعت بیان هر دو Ski و SnoN با مکانیسم ناشناخته‌ای شدیداً القا می‌شود. تصور می‌شود که افزایش میرس این پروتئین‌ها برای کاستن از اثرات پیام‌رسانی طولانی مدت به علت در معرض دائم بودن با TGF β باشد.

از جمله پروتئین‌های القاء شده بعد از تحریک TGF β ، Smad7 مهارری (I-Smad) می‌باشد که ویژه Smad7 Smad7 توانایی RI حال را برای مسریله کرس پروتئین‌های R-Smad ملوکه می‌کند و علاوه بر این ممکن است که گیرنده‌های TGF β را برای تحریر کردن مورد هدف قرار دهد. در این مسیر Smad7 (مانند SnoN و Ski) در حلقه‌های فیدبک معی شرکت می‌کند (القای Smad7 پیام‌رسانی داخل سلولی را به وسیله در معرض قرار دادن طولانی مدت با هورمون تحریرکی مهار می‌کند). در بخش‌های بعدی م شیوهای ر که پیام‌رسانی توسط سایر گیرنده‌های سطح سلول با حلقه‌های فیدبک منفی سماعت



▲ شکل ۱۶۵ مدل تنظیم کاهش با وساطت Ski مربوط به عملکرد فعال‌کننده رونویسی Smad. Ski عملکرد Smad را با اتصال مستقیم به Smad سرکوب می‌کند. به دلیل اینکه تمس اتصال Sk بر وی Smad به طور قابل ملاحظه‌ای با تمس لازم برای اتصال مسریله شده Smad3 هم پوشانی دارد اتصال Ski میانگنسی طبیعی بین Smad3 و Smad4 را از بین می‌برد علاوه بر این، Ski پروتئین N-CoR را هم می‌جوشد. پروتئین N-CoR به طور مسرییم با mSin3A اتصال برقرار کرده و mSin3A میر به یوه خود با هیستون داسیلار (HDAC) میانگنسی می‌دهد. (هیستون داسیلار باعث داسیلار هیستون می‌شود) (فصل ۷) از این رو، فعال‌سازی رونویسی، که توسط TGF β القا شده، کمپلکس‌های Smad5 واسطه گری می‌شود. خطوط گرد

مانند p15 کمک می‌کنند که چرخه سلولی ر در مرحله G_۱ مهار کرده و از این رو تکثیر سلول را ملوکه می‌کند. (فصل ۲۰) همانگونه که شرح داده شد اتصال هر یک از پرو فرم‌های TGF β به گیرنده مختص آن منجر به مسریلاسیون Smad2 یا Smad3 می‌شود و این عمل با تشکیل کمپلکس Smad2/Smad1 (یا Smad4/Smad3) و سرانجام با فعال سازی رونویسی از ژن‌های خاص دنبال می‌شود (مانند ژن PAI-1 از طرفی دیگر پروتئین‌های BMP که به ابرحانواده TGF β تعلق دارند به مجموعه متفاوتی در گیرنده‌ها متصل و آنها ر فعال می‌کند. این گیرنده‌ها مشابه پروتئین‌های گیرنده RI و RII هستند ولیکن Smad1 را مسریله می‌کند که به جای Smad3 یا Smad4 (بعد از آن، Smad1 با Smad4 دیمر تشکیل می‌دهد. کمپلکس Smad1/Smad4 در مقایسه با کمپلکس Smad2/Smad4 و یا Smad3/Smad4 پاسخ‌های رونویسی مختلفی را فعال می‌کند.

می‌شود را مشاهده خواهیم کرد.

■ پیام‌رسانی $TGF\beta$ عمومیت بیشتری را به‌ار می‌کند
فقدان چندین جزء این پیام‌رسانی در تکثیر سلولی غیرطبیعی
و مدحیمی نقش دارند

۱۶-۲ گیرنده‌های سیتوکین‌ها و مسیر JAK/STAT

کپس به نوع دیگر مسیر پیام‌رسانی برخی‌گردد که فعال ساری فاکتورهای رونویسی منجر به اثرات ژنتیکی طولانی‌مدت می‌شود. مولکول‌های پیام‌رسان در این مسیر (سیتوکین‌ها) بخش بسیار مهمی را در رشد و تمایز سلول‌ها ایفا می‌کند (به ویژه در سلول‌های خونی و سیستم ایمنی). همانند مسیر $TGF\beta$ که پیش از این شرح داده شد، مسیر سیتوکین‌ها نیز فقط چند مرحله را درگیر می‌کند. همین سیوروی نهایی گیرنده‌های سیتوکین‌ها^(۲) به طور متحرک به عضوی از خانواده پروتئین تیروزین کیناز سیپورولیک منص می‌شود (JAK کینازها). JAK کینازهای فعال، به نوبه خود، به طور مستقیم فاکتورهای رونویسی را که عضو خانواده STAT هستند تسهیل و فعال می‌کند. گیرنده‌های سیتوکینی فعال، مسیرهای دیگری را فعال می‌کند که توسط دسته‌های دیگر گیرنده‌ها نیز فعال می‌شود (شکل ۱۶-۲ قسمت b را ملاحظه کنید). با این وجود، مسیر JAK/STAT که در این بخش شرح داده شده است، عمدتاً توسط فعال‌سازی گیرنده‌های سیتوکینی آغاز می‌شود (به رغم آنکه می‌تواند توسط گیرنده‌های دیگر فعال شود). ما بحث ما را با مولکول‌های پیام‌رسان خانواده سیتوکین و گیرنده‌های سیتوکین‌ها آغاز می‌کنیم. سپس از روش آزمایشگاهی برای بررسی شیوه‌ای که مسیر JAK/STAT، کشف شد استفاده می‌کنیم. نگاه جزئیات شیوه‌ای را که پروتئین JAK، فاکتور رونویسی STAT را فعال می‌کند مطالعه می‌کنیم که به بحث چگونگی تنظیم مسیرهای پیام‌رسانی سیتوکین‌ها می‌شود. این بحث با بررسی کاربرد بیولوژیکی تنظیم سلول‌های قمر خون در بدن انسان خاتمه می‌یابد.

سیتوکین‌ها، ایجاد بسیاری از انواع سلول‌ها را تحت تأثیر قرار می‌دهند

سیتوکین‌ها خانواده‌ای از مولکول‌های ترشحی و مستأکچک (عموماً شامل حدود ۱۶۰ اسیدآمینه) را تشکیل می‌دهند که بسیاری از ابعاد رشد و تمایز انواع ویزهای از سلول‌ها را کنترل

فقدان پیام‌رسانی $TGF\beta$ نقشی کلیدی را در سرطان بازی می‌کند
بسیاری از تومورهای انسانی دارای جهش‌های غیرفعال‌کننده گیرنده‌های $TGF\beta$ یا پروتئین‌های Smad می‌باشد و بنابراین به مهار رشد توسط $TGF\beta$ مقاوم هستند. شکل ۲۵-۲۴ را ملاحظه کنید. برای مثال اکثر سرطان‌های مربوط به پانکراس اسان دارای حذف در ژن رمز کننده Smad4 هستند و لذا نمی‌توانند p15 و مهارکننده‌های دیگر چرخه سلولی را در پاسخ به $TGF\beta$ تولید کنند. در واقع، Smad4 DPC^(۱) (حذف شبه در سرطان پانکراس، نامیده می‌شود. ریبوناسوم و سرطان کوبون و سده، هپاتوما و تعدادی از بدحیمی‌های سون‌های T و B، همچنین فاقد حساسیت مهار رشد توسط $TGF\beta$ هستند. عدم حساسیت مذکور با فقدان گیرنده‌های $TGF\beta$ نوع I و II (RII و RI) ارتباط دارد. حساسیت به $TGF\beta$ می‌تواند با بیان موترکیب پروتئین معقود بازگردانده شود. عموماً جهش‌هایی در Smad2 در تعدادی از انواع تومورهای انسانی رخ می‌دهد نه تنها پیام‌رسانی $TGF\beta$ برای کنترل تکثیر سلولی ضروری است بلکه موجب می‌شود تعدادی از سلول‌ها در خلال مسیرهای اختصاصی مسیر شوند. (فصل ۲۲)

نکات کلیدی بخش ۱۶-۱

گیرنده‌های $TGF\beta$ و هدایت فعالیت Smadها

■ $TGF\beta$ بصورت یک پیش‌ساز غیرفعال تولید می‌شود که در مایع خارج سلولی ذخیره می‌شود. چندین مکانیسم می‌تواند فاکتور رشد دیمری فعال و بالغ را آزاد کند (شکل ۱۶-۳، را ملاحظه کنید).

■ تحریک توسط $TGF\beta$ منجر به فعال‌سازی فعالیت سیری / ترنومین کیناز درونی در همین سیتوروی گیرنده نوع (RI)، می‌شود که سپس یک R-Smad را تسهیل می‌کند که در مقاصد به یک پیام قرار گرفته در هسته قرار می‌گیرد.

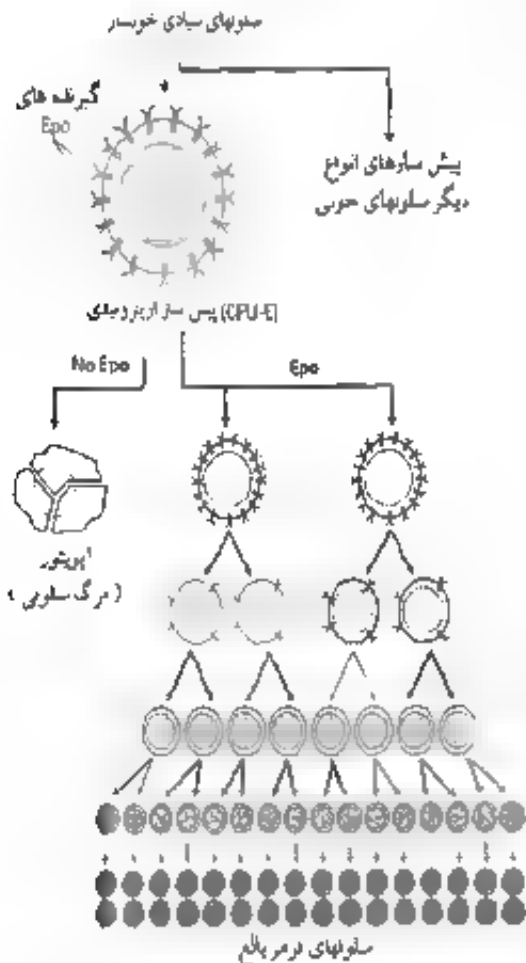
■ بعد از اینکه R-Smad تسهیل به یک Co-Smad متصل می‌شود، کمپلکس حاصل به هسته جابجا می‌شود و در آنجا با چندین فاکتور رونویسی به منظور القاء بیان ژن‌های هدف میانکشی می‌دهد.

■ آنکوپروتئین‌ها (مانند Ski و SnoN) و Smadها (مانند Smad) بصورت تنظیم‌کننده‌های منفی پیام‌رسانی $TGF\beta$

عمل می‌کنند.

1 Depleted in pancreatic cancer (DPC)

2 Cytokine receptors



▲ شکل ۱۶-۶: اریتروپوئیتین و تشکیل سلول‌های قرمز خون (اریتروسیت). سلول‌های پیش‌ساز اریتروئیدی که واحدهای اریتروئیدی تشکیل‌دهنده کلونی (CFU-E) نامیده می‌شوند، از سلول‌های بیضی هماتوپوئیتیک مشتق می‌شوند که بین سلول‌ها، پیش‌ساز انواع دیگر سلول‌های خونی نیز هستند. در عدم وجود اریتروپوئیتین (Epo) سلول‌های CFU-E دچار آپوپتوز می‌شوند اتصال Epo به گیرنده‌ها بر روی سلول‌های CFU-E موجب رونویسی از چندین ژن می‌شود که پروتئین‌های رمزکننده آنها مرگ برنامه‌ریزی شده سلولی (آپوپتوز) را مهار می‌کند و به سلول اجازه بقا می‌دهد. پروتئین‌های دیگری که با Epo لگند می‌شوند، موجب برنامه‌ریزی تکوینی برای سه تا پنج تقسیم‌های سلول می‌شوند این سلول‌ها هم‌طور که تعاریف می‌دانند، گیرنده Epo پروتئین‌های دیگر عشاایی خود را از دست می‌دهند در صورتی که سلول‌های CFU-E با Epo در محیط کشت نیمه جامد (مثلاً حاوی سبیل سلول) کشت داده شوند که سلول‌های دختری حرکت زیادی ندارند، لذا هر یک از سلول‌های CFU-E کلونی متشکل از ۲۰-۱۰۰ سلول اریتروئیدی تولید می‌کند (دلتا شگاری آنها).

- 1- Interleukins
- 2- Interferons
- 3- Erythropoietin (Epo)
- 4- Colony-forming units erythroid (CFU-E)

می‌کند برای مثال، در حلال بارداری، سیوکین پرولاکتین، رده سلول‌های بی‌تالیم نابالغ عده پستانی را به سمت سمایر به سلول‌های اسیمی القاء می‌کند که این سلول‌ها پروتئین‌های فیبرر نوید و به ناحص کانال‌ها مزشخ می‌کنند سیوکین‌هایی (مثل ایلرلوکین‌ها^(۱)) برای تکثیر و فعال کردن سلول‌های T و همچنین سلول‌های B نویدکننده انتی‌بادی سیستم ایمنی ضروری هستند. حائولده دیگر سیوکین‌ها (اینتروفون‌ها^(۲)) توسط سلول‌های معیمی پس از عفونت ویروسی تولید و مزشخ می‌شوند اینترفون‌های مزشخ شده بر روی سلول‌های محتاور برای نوید آنزیم‌هایی که سبب مقاومت بیشتر این سلول‌ها به عفونت ویروسی می‌شوند عمل می‌کنند نقش اینترفون‌ها و ایسرفون‌ها در پاسخ‌های ایمنی در فصل ۲۴ آورده شده است.

بسیاری از سیوکین‌ها، تسکین انواع مهمی از سلول‌های خونی را القاء می‌کند برای مثال، فاکتور محرک‌کننده کلونی گرانولوسیت‌ها (G-CSF)، نوع ویژه‌ای از سلول‌های پیش‌ساز را در مضر استخوان برای چندین تقسیم‌های القاء می‌کند و سپس به سلول‌های گرانولوسیت‌ها مایر می‌یابد (نوعی از سلول‌های سفید خونی که باکتری‌ها و پانوش‌های دیگر را غیرفعال می‌کنند) به دلایل اینکه بسیاری از درم‌های مربوط به سرطان، تشکیل گرانولوسیت‌ها را توسط بین‌کاهش می‌دهند، محب G-CSF برای بیمارانی به منظور تحریک تکثیر و سایر سلول‌های پیش‌ساز گرانولوسیت‌ها تجویز می‌شوند. بنا میزان طبیعی گرانولوسیت‌ها را در خون باز می‌گرداند (هم حائولده G-CSF) هر روی پیش‌سازهای مگاکارپوسیت‌ها عمل می‌کنند تا این که آنها تقسیم شده و به مگاکارپوسیت‌ها مایر می‌یابد. سپس این سلول‌ها، به دو قطعه سلولی تحت عنوان بلاکت‌ها تقسیم می‌شوند که برای اسقاد خون حیاتی می‌باشند.

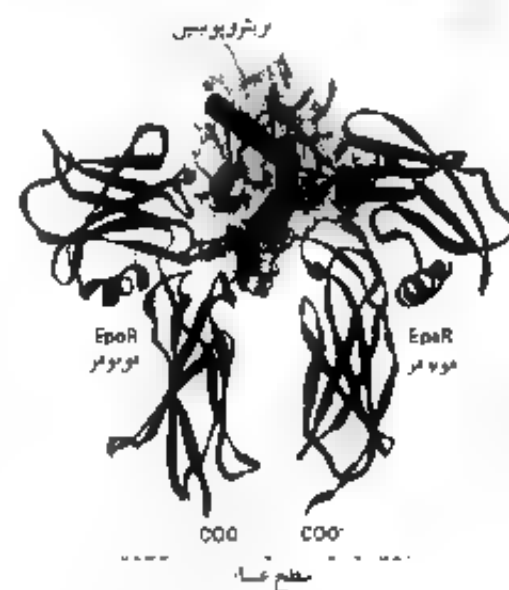
سیتوکین دیگر، اریتروپوئیتین^(۳) (Epo)، موجب تولید اریتروسیت‌ها (سلول‌های قرمز خونی) با القاء تکثیر و مایر سلول‌های پیش‌ساز اریتروئید در مضر استخوان می‌شود (شکل ۱۶-۶). اریتروپوئیتین توسط سلول‌های کلیه سبتر می‌شود که عظمت اکسیژن را در خون کنترل می‌کند. کاهش در اکسیژن خون بر کاهش اریتروسیت سبب به میرن طبیعی دلالت دارد. وظیفه اصلی اریتروسیت انتقال اکسیژن کمپلکس با هموگلوبین است. به وسیله فاکتور رونویسی حساس به اکسیژن، با هم HIF-1α سلول‌های کلیه با سبتر بیشتر اریتروپوئیتین و مزشخ آن به خون به

بعد مشترک تشکیل شده است و هر یک از آنها حاوی ۷ رشته β محافظت شده هستند که با شیوه‌ای ویژه با هم تا شده‌اند میانکشی یک مولکول β نو گیرنده پروتئینی اریتروپوئیتین همس (EpoR) در شکل ۱۶-۷ نشان داده شده است که مثالی از اتصال سیبویی به گیرنده‌هاست.

ایا پاسخ سلول به سیبویی خاص، صرفاً به میری گیرنده همتای (خویشاوند) آن بستگی دارد یا نه، به رغم آنکه تمامی گیرنده‌های سیبویی با مسیرهای انتقال پیام مشابهی فعال می‌شوند پاسخ هر سلول خاص به پیام سیبویی به مجموعه فاکتورهای رونویسی سلول، ساختار کروماتین و پروتئین‌های دیگر مرتبط با ساقه تکمیلی سلول متذکر بستگی دارد. برای مثال در صورتی که گیرنده‌های مربوط به پرولاکتین یا سرومیوپوئیتین به طور آزمایشگاهی در سلول پیش ساز اریتروئیدی بیان بشوند آن سلول، به این سیبویی‌ها با تقسیم و تمایز به اریتروسیت (نه با تمایز به سلول‌های پستان و یا مگاکاریوسیت) پاسخ خواهند داد.

شکل ۱۶-۸ مسیر پیامرسانی دخیل سلولی فعال شده در هنگام اتصال EpoR به اریتروپوئیتین را به صورت خلاصه نشان می‌دهد. تحریک گیرنده‌های دیگر سیبویی‌ها به وسیله لیگاند اختصاصی آنها، با مسیرهای مشابهی انجام می‌شود. تمامی مسیرهای یاد شده سرانجام منجر به فعال شدن فاکتورهای رونویسی می‌شوند و سپس افزایش یا کاهش در بیان ژن‌های هدف ویژه می‌شوند در اینجا، بر روی مسیر JAK/STAT متمرکز می‌شویم و مسیرهای دیگر در بخش‌های بعدی بحث می‌شوند.

JAK/کینازها، فاکتورهای رونویسی STAT (فعال می‌کنند)
برای ترک شیوه عملکرد پروتئین‌های STAT و JAK مسیر پایین دست گیرنده اریتروپوئیتین را مورد بررسی قرار می‌دهیم (یکی از ترک شده‌ترین مسیرهای پیامرسانی سیبویی، JAK2 کیناز به طور محکم به β سیبویی سیبویی‌ها متصل می‌شود (بکر ۱۶-۱ قسمت ب) را ملاحظه کنید). همانند سه عضو دیگر خانواده JAK کینازها، JAK2 دارای دومین اتصال به گیرنده در ناحیه N-ترمینال β می‌باشد. فعالیت کینازی در ناحیه C-ترمینال (که به طور طبیعی دارای هالپ کاتالپکی صمیمی است) و β میانی که با مکانیزم ناشناخته‌ای فعالیت کینازی را تنظیم می‌کند. JAK2، اریتروپوئیتین و EpoR برای تشکیل اریتروسیت بالغ کاملاً لازم هستند که در روز

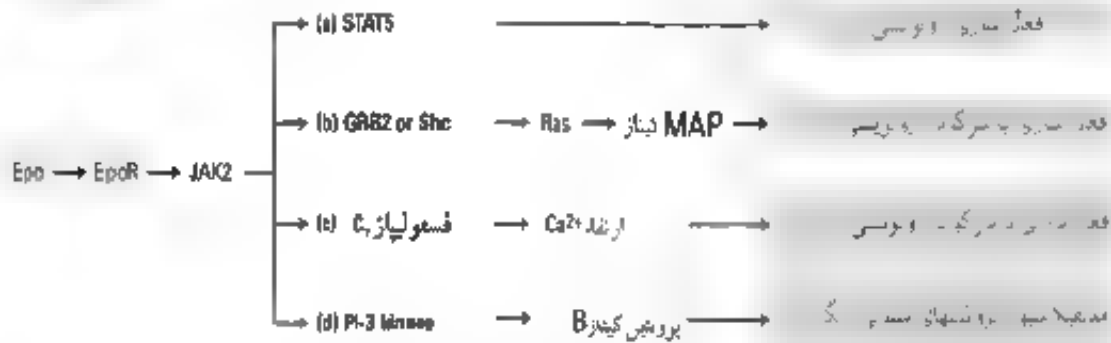


شکل ۱۶-۷ ساختار اریتروپوئیتین متصل شده به گیرنده اریتروپوئیتین. اریتروپوئیتین دارای چهار مارپیچ اصلی محافظت شده حول است که در یک ترکیب ویژه تا شده‌اند. گیرنده اریتروپوئیتین فعال (EpoR) دیمیری از دو پروماده همبسته است. β سیبویی خارج سلولی هر موبومر از ۷ زردمین تشکیل شده است. هر زردمین دارای ۷ رشته β محافظت شده است که با شیوه خاصی تا می‌شوند. بجزه جانبی ریشه‌های اسیدآمینه بر روی نو مارپیچ در EpoR حلقه‌ها را در روی یک موبومر گیرنده متصل می‌شود بدین وسیله گیرنده دیمیر با ساختار اصلی ویژه به‌خاک می‌نهد ساختار سیبویی‌های دیگر و گیرنده آنها مشابه به Epo و EpoR است.

کمبود اکسیژن پاسخ می‌دهد زمانی که میزان اریتروپوئیتین بالا می‌رود، پیش ساز اریتروئید هر چه بیشتر از مرگ نجات پیدا می‌کند به هر یک اجازه تولید تقریباً ۱۵ تا ۲۰ میلیارد پیشری اریتروسیت در مدت زمانی فقط چند روز داده می‌شود. در این مسیر β سیبویی می‌تواند به فعلی خون با افزایش تولید اریتروپوئیتین پاسخ دهد.

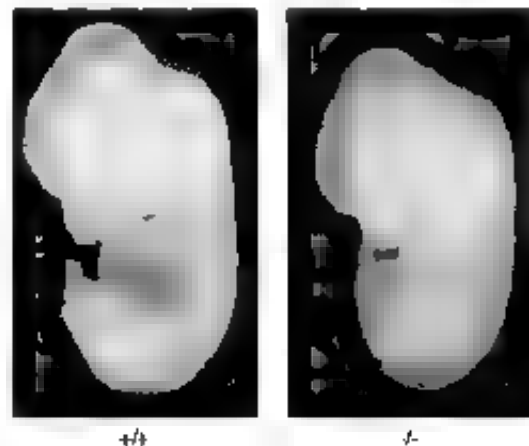
گیرنده‌های سیبویی ساختارهای مشابهی دارند و مسیرهای پیامرسانی مشابهی را فعال می‌سازند

به طور شگفت‌انگیزی تمامی سیبویی‌ها ساختار سوم مشابه دارند که تشکیل شده است از چهار مارپیچ اصلی محافظت شده طولی که در یک جهت‌گیری خاص با یکدیگر تا می‌خورند. ثبت ساختاری در میل سیبویی‌ها، گویای است بر یک تمامی آنها از یک پروتئین احدادی مشترک تکامل یافته‌اند علاوه بر این، گیرنده‌های سیبویی‌های مختلف هنوز شک از یک

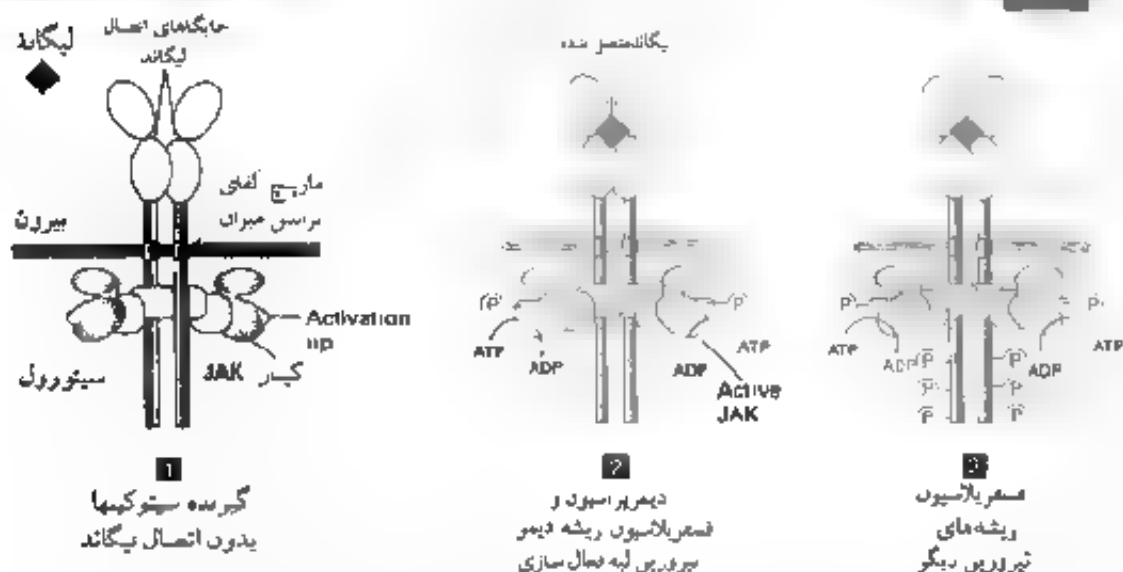


▲ شکل ۱۶-۸ طرح کلی مسیرهای انتقال پیام آغاز شده با گیرنده اریثروپوئیتین. اریثروپوئین (Epo) به گیرنده‌اش EpoR متصل می‌شود و JAK کیناز مربوطه به آن فعال می‌گردد. چهار مسیر اصلی قادر به انتقال پیام از کمپلکس JAK-EpoR هستند. هر یک از این مسیرها حتمالاً رونویسی از مجموعه‌های متفاوتی از ژن‌ها را تنظیم می‌کنند. (a) در مسیر پررنگ‌ترین مسیر، زیجست شده در این بخش، فاکتور رونویسی STAT به طور مستقیم در سیتوزول فسفرینه و فعال می‌شود. (b) اتصال پروتئین‌های اداپتور (GRB2 یا Shc) به EpoR فعال، منجر به فعال‌سازی مسیر Ras/MAPkinase می‌شود (بخش ۱۶-۴). (c) و (d) دو مسیر فسفولیپوئین به فرم‌های فسفولیپاز C و PI-3 کیناز به عمده به دنبال فعال شدن EpoR کار می‌نماید (بخش ۱۶-۵). با افزایش Ca^{2+} و پروتئین کیناز B فعال می‌شود فعالیت پروتئین‌های سیتوزولی را تنظیم می‌کند که در کنترل رونویسی درگیر می‌شوند.

دوازدهم از نکات جالبی در موش آغاز می‌شود همانگونه که شکل ۱۶-۹ نشان می‌دهد، جنین‌های موش فاقد ژن‌های عملکردی EpoR کننده هستند که قادر به تشکیل اریثروسیت بالغ نیستند و به‌تأیید به علت عدم توانایی برای انتقال اکسیژن به اندام‌های حیاتی می‌میرند. موش‌های فاقد ژن‌های عملکردی EpoR می‌میرند. JAK2 نوکله شدن مشابهی را در تکثیر جنینی نشان می‌دهد. همانطور که قبلاً اشاره شد، اریثروپوئیتین به طور همزمان با دومین‌های خارج سلولی EpoR بر روی سطح سلول متصل می‌شود، شکل ۱۶-۷ را ملاحظه کنید. از این رو، JAK‌های متصل شده به اندامه کافی به یکدیگر نزدیک می‌شوند تا اینکه یکی از آنها بتواند دیگری را روی تیروزین اصلی در ناحیه‌ای از پروتئین تحت عنوان لیه فعال‌سازی^(۱) فسفرینه کند (شکل ۱۶-۱۰). همانند کینازهای دیگر، فسفولیپاز به فعال‌سازی منجر به تغییر ساختمان فضایی فاده که K_{M} آن را برای ATP و یا سوپرسرای که فسفرینه می‌شود، کاهش می‌دهد و لذا موجب افزایش فعالیت‌کنش آن می‌شود. بخشی از این مدارک برای مکانیسم فعال‌سازی از مطالعه AK2، جهش یافته که در آن تیروزین اصلی به فین آلانین جهش یافته است، به دست آمده است. JAK2 جهش یافته به طور طبیعی به EpoR متصل می‌شود و یکم می‌تواند فسفرینه شود در



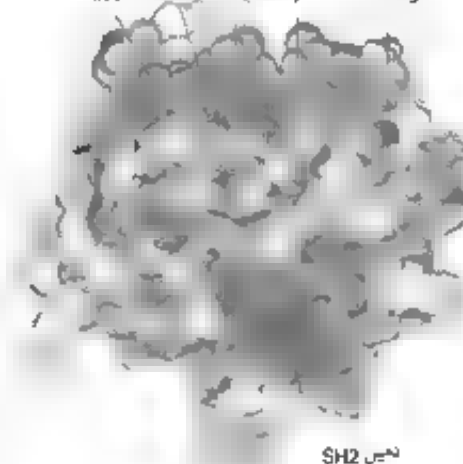
▲ شکل تجربی ۱۶-۹ (شکل رنگی) مطالعات بر روی موش‌های جهش یافته نشان می‌دهد که گیرنده اریثروپوئیتین (EpoR) برای رشد و تکامل جنین الزامی است. موش‌هایی که هر دو آلل مربوطه ژن EpoR مرکنده تجربی می‌شوند، تا روز ۱۳ جنینی رشد می‌کنند و از کم‌توانی به علت عدم انتقال اکسیژن با واسطه اریثروسیت به اندام‌های حیاتی می‌میرند. آن‌ها قرمز در جبین‌های نوع وحشی (+/+) کبد جنین در نگاه اصلی بود اریثروسیت در این مرحله تکوینی است. نبود رنگ در سب‌های جهش یافته (-/-) حاکی از نبود اریثروسیت‌های دارای هموگلوبین است. به عبارتی جبین‌های جهش یافته، طبیعی به نظر می‌رسد، که نشان می‌دهد، عملکرد اصلی EpoR در تکوین موش حمایت تولید اریثروسیت است.



▲ شکل ۱۶-۱۰ ساختار کلی و فعال سازی گیرنده های سیتوکینی، دیمو سیوروی گیرنده سیتوکین به طور محکم و برگشت پذیر به JAK کینازی جداگانه متصل می شود. در همان پیگاند (۱)، گیرنده ها همودیمو تشکیل می دهند تا JAK کینازها به طور صحیحی فعال اند اتصال پیگاند موجب نمیر ساختمان فضایی گیرنده می شود که همین های اتصال JAK کینازها را یکدیگر تجمع پیدا کرده و سپس یکدیگر را بر ریشه سیوروی در لیه فعال سازی فسفرینه می کنند (۲). فسفریلاسیون موجب می شود که به تلا شده به سمت طرح از جایگاه کاتالیتیکی کیناز حرکت کند، لذا افزایش توانایی اتصال برای ATP و پروتیین سوپرس را فراهم می کند. سپس کیناز فعال شده تعدادی از ریشه های سیوروی را در همین سیوروی گیرنده فسفرینه می کند (۳). فسفوتیروین های خاصه بر نقش جایگاه های مگری روی فاکتور رونویسی EpoR غیرفعال و پروتیین های انتقال پیام دیگر دارای دومین های SH₂ و PTB عمل می نمایند

► شکل ۱۶-۱۱ مدل سطحی دیمو SH₂ متصل شده به پپتیدهای فسفوتیروین. دیمو SH₂ به طور محکم به پروتیین های هدف کوچک دارای توانایی هسنای چهار ریشه ضروری (فسفوتیروین Tyr و Glu2) - گلوتامیک اسید (Glu1) - گلوتامیک اسید (Glu2)، ایرولوسین (Ile3) متصل می شود. اتصال مشابه به دخول دو شاخه (رجیرهای جانی فسفوتیروین و ایرولوسین متعلق به پپید) به دو حفره در دیمو SH₂ می باشد. دو ریشه گلوتامات به جایگاه های پروتیین سطح دیمو SH₂ بین دو مورخ متصل می شوند.

Ile3 Glu2 Glu1 Tyr0 OPO₃



سول های ریروندی ریل JAK2 جهش بافته در مقدری بالا تر از معیار طبیعی به کلی پیام رسانی EpoR بلوکه می کند. ریر JAK2 جهش بافته به اکثر گیرنده های سیتوکینی متصل شده و اتصال و عملکرد پروتیین JAK2 نوع وحشی را مهار می کند. این نوع از جهش تحت عنوان فعالیت منفی^(۱) موجب از دست دادن عملکرد حتی بر سول های دارای سحنه های ر نوع وحشی می شود.

وقتی که JAK کینازها فعال می شوند، چندین ریشه تیروین را بر روی دیمو سیوروی گیرنده مگور فسفرینه می کنند (شکل ۱۶-۱۰، مرحله ۳). ملاحظه کنید، تعدادی از این ریشه های

ژنتیک تکلیبی شان می دهند که پروتیین های JAK و STAT پیام های سیتوکینی را انتقال می دهند

محققان دانسته های زیادی را در مورد مولکول های پیام رسانی سیتوکینی دارند و علاوه بر این وقتی که بر حسب رادیواکتیو اکتوینگ بیانی برای سول های پاسخ دهنده به سیتوکین مورد استفاده قرار گرفته مدت زمانی زیادی برای کشف



اریتروپویت، در پاسخ به بالا رفتن میزان Epo حلی سریع، پاسخ دهد. در واقع موش‌های فاقد STAT5 به شدت کم حوی می‌شوند، چون بسیاری از پش سل‌های اریتروپوئیدی حتی در حضور میری بالای اریتروپوئیتین دچار پوپتور می‌شوند. این موش‌های جهش یافته مقدار کمی اریتروپویت تولید می‌کند و لا رنده می‌ماند، چون گیرنده اریتروپوئیتین به مسیرهای آنتی آپوپتوری دیگری متصل می‌شود که پروتئین‌های STAT ر دیگر نمی‌کند (شکل ۱۶-۸) را ملاحظه کنید.

گیرنده‌های سیتوکینی صرف شد (همانطور که در بخش قبلی برای گیرنده TGF β شرح داده شد). به هر حال، بدون تکنیک‌های جدید، محققان راهی برای بررسی مسیرهای پیام‌رسانی خاص سلولی نداشتند که پیام‌های سیتوکینی را برای سال‌ها منتقل می‌کند. نوعی جدید از غربالگری کاربردی ژنیک (تکمیل عملکردی) محققان را به پروتئین‌های JAK کیناز و فاکتور رونویسی STAT هدایت کرد. در قسمت ابتدایی این مطالعات، ژن گزارشگر^(۱) باکتریایی رمز کسده گوانین فسفوریبوزیل ترانسفراز (GPRT) به پروموتور بالادست فعال شونده به وسیله پتروفرین سدویروس سیتوکینی متصل می‌شود. سازه خاصه ر بدخل کشت سلولی پستانداران نقص ژنتیکی در HGPRT، هوموپگ انسانی وارد می‌کند یا GPRT و یا HGPRT باید در سلول بیان شوند تا اسکله پورین‌های موجود در محیط کشت به داخل ریبونوکلوئیدها و سپس DNA یا RNA داخل شوند. همانطور که در شکل ۱۶-۱۲ قسمت ۸ نشن داده شده است، سلول‌های فاقد HGPRT حامل رن گزارشگر به بیمار پتروفرین یا بیان GPRT پاسخ دادند تا توانایی رشد در محیط کشت HAT را بدست آورند. سلول‌های فاقد GPRT یا HGPRT قادر به رشد در محیط کشت HAT نیستند، به دلیل اسکله سنتز پورین‌ها به وسیله سلول‌های نامبرده توسط آمینوپتیرین (A در HAT) بلوکه می‌شود که سسر DNA به وسیله این سلول‌ها به ورود پورین‌های موجود در محیط کشت بسگی دارد (شکل ۱۶-۹). ملاحظه کنید، همزمان با افزایش مشتق غیر طبیعی پورین، دام عر دیوگوئین که توسط GPRT به ریبونوکلوئیدت مصریش تبدیل می‌شود، سلول‌ها حساس به مرگ می‌شوند. ورود این پورین به داخل DNA در مکان گوانین، نهایتاً سبب مرگ سلول می‌شود.

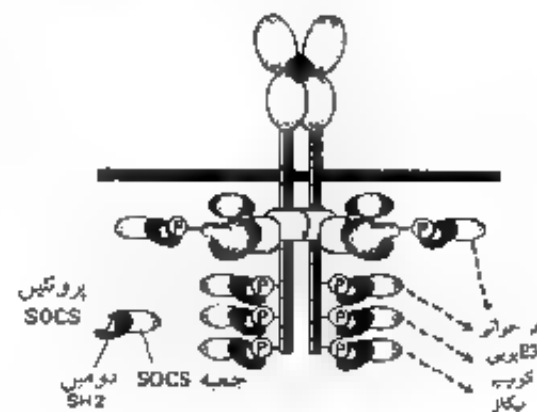
میس سلول‌های گزارشگر، به شدت با جهش رها تیمار می‌شوند به ی خاطر که هر دو آلل رن‌های رمز کسده پروتئین‌های

پروتئین‌های مختلف بسیار مشابه است، اما هر یک به نوالی‌های متفاوتی از اسیدهای آمینه اصراف ریشه فسفوتیرورین متصل می‌شوند. نوالی اسیدآمینه‌ای منحصر به فردی از هر دُمین SH₂ تعیین کسده ریشه‌های فسفوتیرورین ویژه برای اتصال آن است. (شکل ۱۶-۱۱). تغییرات صره هیروفریبیک در دُمین SH₂ی موجود در STAT‌های مختلف و پروتئین‌های انتقال پیام دیگر به آنها اجازه اتصال به فسفوتیرورین‌های منحور، نوالی‌های مختلف ر می‌دهد (دلیل قانع‌کننده‌ای برای تفاوت در ترکیب اتصال آن‌ها).

نمای پروتئین‌های STAT دارای دُمین اتصال به DNA در ناحیه N-ترمینال، دُمین SH₂ که به فسفوتیرورین ویژه در دومین سیورولی گیرنده‌های سیتوکین متصل می‌شود و دُمین C-ترمینال با ریشه تیرورین اصلی هتد.

وقتی که STAT به گیرنده متصل می‌شود، سیورین C-ترمینال توسط یک JAK کیناز وابسته هم‌ریه می‌شود. (شکل ۱۶-۱۲ قسمت ۸). این رایش تصمیم می‌کند که در سلولی خاص فقط این پروتئین‌های STAT با دُمین SH₂ که قادر به اتصال به گیرنده پروتئینی خاص است فعال شود برای مثال گیرنده اریتروپوئیتین، STAT₅ فعال می‌کند اما STAT₁، ۲، ۳ یا ۴ ر فعال نمی‌کند. STAT هم‌ریه شده خود به خود از گیرنده جدا می‌شود و مصاف بر اسکله دو پروتئین STAT فسفرینه شده، دیمری ر تشکیل می‌دهد که دُمین SH₂ بر روی هر یک به فسفوتیرورین در دیگری متصل می‌شود. به دلیل سکه دیمریاسیون NLS را بر در معرض قرار می‌دهد دیمری‌های STAT به سبب حسه حرکت می‌کند (جایی که آنها به نوالی‌های افزایده^(۱) (نوالی‌های تنظیمی DNA) کتترلی ژن‌های هدف متصل می‌شوند (مکن ۱۶-۱۲ قسمت ۸).

STAT‌های مختلف ژن‌های مختلف را در سلول‌های گوناگون فعال می‌کند. همانطور که متکر شدیم، تحریک سلول‌های پیش ساز اریتروپوئیدی با اریتروپوئین (Epo) منجر به فعال شدن STAT می‌شود. مهمترین پروتئین الفاده شده توسط STAT₅ فعال، Bel-۲ است که مرگ برنامه‌ریزی شده سلول (آپوپتور) را در این سلول‌های پیش ساز مهار می‌کند و به آنها اجازه تکثیر و تمایز به سلول‌های اریتروپوئیدی را می‌دهد (شکل ۱۶-۹ ر ملاحظه کنید). در وصیت برمال (وفتی که میران Epo پیم است) سلول‌های بیادی معر استخوان، ناماً سلول‌های اریتروپوئیدی پیش ساز را به وجود می‌آورند که به سرعت تحریب می‌شوند. این فرایند از نظر انرژی معرون به صرقه می‌باشد و نه من اجازه می‌دهد که به باز بیشتر



قسمت a نشان داده شده است. علاوه بر همین کاتالیزیک فسفاتاز، SHP1 دارای ۲ دُمین SHP است هنگامی که سلول‌ها در وضعیت استراحت هستند (با سیتوکین تخریک نشده‌اند) یکی از دُمین‌های SH₂ در SHP به طور فیزیکی به جایگاه کاتالیزیک در دُمین فسفاتاز متصل و آن را غیرفعال می‌سازد ولیکن در وضعیت تخریک شده، این دُمین SH₂ بلوکه‌کننده به ریشه فسفوتیرورین ویژه‌ای در گیرنده‌ی فعال متصل می‌شود. تغییر کوپوراسیونی که با این اتصال همراه است، جایگاه کاتالیزیک SHP را نمایان کرده و همچنین آن را به محاور یا ریشه فسفوتیرورین در به فعال‌سازی پروتئین JAK متصل به گیرنده می‌برد. با برداشتن این فسفات SHP1، JAK را غیرفعال می‌کند، به گونه‌ای که دیگر قادر به فسفرله کردن گیرنده، فسفوتیرورین دیگری نیست (مانند STATها) مگر اینکه مونوکول‌های دیگر سیتوکینی به گیرنده‌های سطح سلول متصل شوند و یک چرخه جدید از پیام‌رسانی را آغاز نمایند.

تنظیم درازمدت به وسیله پروتئین‌های SOCS

به عنوان مثال کلاسیک از فیدبک منفی، در مین ژن‌هایی که روی می‌آنها به وسیله پروتئین‌های STAT اقامه می‌شود می‌توان به ژن‌های رمز کننده دسمه‌ای از پروتئین‌های کوچک تحت نام پروتئین‌های SOCS اشاره کرد این پروتئین‌ها پیام‌رسانی از گیرنده‌های سیتوکینی را خاتمه می‌دهند. این تنظیم‌کننده‌های معی از دو مسیر عمل می‌کند (شکل ۱۶-۱۴ قسمت b). اول اینکه، دُمین SH₂ بر روی پروتئین‌های بر روی SOCS به فسفوتیرورین‌های گیرنده فعال شده متصل می‌شود و مانع از اتصال پروتئین‌های پیام رسانی دیگر دارای دُمین SH₂ به آن می‌شود (مانند STATها) و لذا پیام‌رسانی از گیرنده را مهار می‌کند. یک پروتئین SOCS (SOCS-1) همچنین به فسفوتیرورین اصلی در بهی فعال‌سازی کیناز JAK2 فعال متصل می‌شود و بدین وسیله عملکرد کاتالیزیک آن را مهار می‌کند. دوم اینکه، تمامی پروتئین‌های SOCS حاوی دُمینی تحت نام جیب SOCS هستند که اجزاء لیگاز یوپی‌کوئینین ۳ را فر می‌خواند (شکل ۲-۲۹ را ملاحظه کنید). برای مثال، بر اثر اتصال SOCS-1، JAK2، پلی یوپی‌کوئینینه شده و سپس در پروتازوم^(۲۶) تخریب می‌شود، بنابراین به طور ثابت تمامی مسیرهای

در حضور اینترفرون کشت داده شوند، رنده می‌مانند. شکل ۱۶-۱۳ قسمت b). بعد از اینکه سیبزی را این رنده‌های سلولی جهش یافته بدون پاسخ به اینترفرون به دست آمد آنها برای غربالگری کتابخانه ژنومی و یا cDNAی مربوط به رنده‌های نوع وحشی استفاده شده‌اند که ژن‌های جهش یافته را در سلول‌های هم‌تا تکمیل می‌کند (تکنیک تکمیل عمکردی^(۱)) (شکل ۱۵-۱۸ را ملاحظه کنید). در این حالت سلول‌های جهش یافته بیان‌کننده ژن وحشی و بوبرکت مرزها به هم، بر روی محیط کشت HAT رشد می‌نمایند و به تر بیوتوانین در حضور پسر فروس هم‌ساز به عبارت دیگر، آنها همانند سلول‌های وحشی عمل می‌نمایند.

کلونینگ ژن‌های شناسایی شده توسط این روش، منجر به شناسایی دو پروتئین کلیدی انتقال پیام شد که به وسیله سیتوکین اینترفرون فعال می‌شوند. تیروزین کیناز JAK و فکتور رویسی STAT. نتایج بعدی نشان داد که یکی از (برخی رونات دو) چهار پروتئین JAK نسانی و حداقل یکی از چندین پروتئین STAT در پیام‌رسانی پایین دست تمامی گیرنده‌های سیتوکینی ترکیب می‌شوند.

پیام‌رسانی از گیرنده سیتوکینی توسط پیام‌های معی تنظیم می‌شود

روی می‌آنها از ژن‌های هدف با اقامه پیام، برای دوره‌های طولانی مدت می‌تواند همانند عدم اقامه برای سلول خطرناک باشد بنابراین سلول‌ها باید قادر به خاموش کردن سریع مسیر پیام‌رسانی باشند مگر اینکه پیام خارج سلولی دائماً حضور داشته باشد در سلول‌های پسر سر متوجه، نو دسته از پروتئین‌ها برای تضعیف پیام‌رسانی از گیرنده سیتوکین‌ها عمل می‌کنند. یکی بیشتر برای زمان‌های کوتاه مدت (چند دقیقه) و دیگری بیشتر برای مدت زمان طولانی‌تر (چند ساعت تا چند روز).

تنظیم کوتاه مدت توسط SHP1 (فسفوتیرورین فسفاتاز)

موش‌های فاقد پروتئین SHP1 به دلیل تولید بیش از حد ریتروسیست و انواع مختلف دیگر از سلول‌های خونی می‌میرند. آنالیز این موش‌های جهش یافته نخستین پیشنهاد در مورد SHP1 یک فسفوتیرورین فسفاتاز را مطرح کرد که بین فاکتور به طور معی پیام‌رسانی را از طریق تعدادی از انواع گیرنده سیتوکین‌ها در انواع مختلفی از سلول‌های پسر ساز تنظیم می‌کند.

SHP1 پیام‌رسانی سیتوکین را با اتصال به گیرنده آن و غیرفعال کردن پروتئین AK، وابسته به آن کاهش می‌دهد (در شکل ۱۶-۱۳

1- Functional complementation

2- Proteasome

را توجیه کرد، ویکس آزمایش خون و ابزار این فرد برای اریتروپوئیتین میری کمتر از نرمال را نشان داد، البتہ DNA بعد از آن سالن دلا که ورزشکار برای جهش در ژن رمز کسده گیرنده اریروپوئیتین هموزیگوت بود، ازل جهش یافته گیرنده کوناه سده را رمز می‌کرد و تعدادی از تیروئین‌هایی که به طور نرمال بعد از تحریک اریروپوئیتین تسریه می‌شوند از دست داده بود، بنابراین، گیرنده جهش یافته قادر به فعال کردن STAT و پروتئین‌های پیام‌رسان دیگر به طور نرمال بود اما به مسافتات SHP1 که معمولاً پیام‌رسانی را خاتمه می‌دهد نمی‌توانست متصل شود (شکل ۱۶-۱۷ قسمت ۱) (ملاحظه کنید) از این رو، میزان بسیار پایین اریروپوئیتین ایجاد شده توسط این ورزشکار موجب افتاء طولانی مدت پیام‌رسانی داخل سولی در سول‌های پیش ساز اریروئیدی او شده و مسبب تولید تعداد بیشتر از طبیعی اریروئیت است. این مثال به وضوح کمتر دقیق پیام‌رسانی بعد از گیرنده اریروپوئیتین در بدن انسان را نشان می‌دهد.

نکات کلیدی بخش ۲-۱۶

گیرنده‌های سینوکینی و مسیر JAK/STAT

- همه سینوکین‌ها در چهار مارچ آلفا شکین شده است که در یک رایش مشخص تا می‌چرب.
- اریروپوئیتین (سینوکین) ترشح شده توسط سول‌های کلیه، مانع از آپوپور می‌شود و تکثیر و سایر سول‌های پیش‌ساز اریروئید را در معر استخوان شروع می‌کند که صانع از تنظیم کاهشی شده و در نتیجه سداد زیادی از اریروئیت‌ها را تولید می‌کند.
- همه گیرنده‌های سینوکین به طور مکانیکی مرتبط با JAK پروتئین تیروئین کیناز هستند که می‌تواند چندین مسیر پیام‌رسانی پائین دسی را فعال کند و محرک به تغییراتی در رونویسی ژن‌های هدف یا در فعالیت پروتئین‌هایی شود که رونویسی تنظیم می‌کند.
- شکل ۱۶-۱۷ (ملاحظه کنید).
- مسیر JAK/STAT در پائین دست همه گیرنده‌های سینوکینی عمل می‌کند. مولوهای STAT متصل به گیرنده‌ها توسط JAK‌های متصل به گیرنده تسریه می‌شوند و سپس تیوری سده و به طرف هسته حرکت می‌کند و در اینجا رونویسی را فعال می‌کند (شکل ۱۶-۱۷) (ملاحظه کنید). پیام‌رسانی از گیرنده‌های سینوکینی توسط سمپروتئین مسافتات SHP1 و چندین پروتئین SOCS خاتمه می‌یابد (شکل ۱۶-۱۷) (ملاحظه کنید).

پیام‌رسانی با واسطه‌ی JAK2 خاموش می‌ماند. این مشاهده که مهربکننده‌های پروتئین‌ها انتقال پیام مربوط به JAK2 در طولانی‌تر می‌کند حمایت‌کننده این مکانیسم است.

مطالبات با سول‌های کسب سده پس‌انداز نشان داده است که گیرنده مربوط به هورمون شد (که متعلق به ابرخانواده گیرنده سینوکین است) توسط پروتئین دیگر SOCS (SOCS-2) تنظیم کاهشی می‌شود. به سوز چشم‌گیری، موش‌های با نقص در SOCS-2 به طور معنی‌داری در مقایسه با هم‌تای وحشی آن بیشتر رشد کرده و دارای استخوان‌هایی با طول بیشتر و گسترش متناسب کتر اندام‌ها هستند. پروتئین‌های SOCS نقش معنی‌اژی را در تنظیم پیام‌رسانی داخل سولی از گیرنده‌های متصل به اریروپوئیتین، هورمون رشد و سینوکین‌های دیگر ایفاء می‌کند.

گیرنده اریروپوئیتین جهش یافته که قادر به خاموش شدن نیست، منجر به افزایش تعداد اریروئیت‌ها می‌شود.

در مرطل و زنان بالغ و طبیعی، اریروئیت‌ها در خون (هموکریت) بسیار نزدیک به ۴۵.۴۶ درصد حتماً می‌شود. کاهشی در همانوکریت باعث افزایش تولید اریروپوئیتین به وسیله کلیه می‌شود و افزایش میزان اریروپوئیتین موجب می‌شود پیش سازهای اریروئیدی بیشتری دچار خاتمه تکثیر و تعبیر به اریروئیت‌های بالغ شوند. لذا ملاحظه همانوکریت به سطح طبیعی‌اش برگردانیده می‌شود. در تمرینات استقامتی، از قبیل اسکی صحرایی، انتقال اکسیژن به ماهیچه‌ها، ممکن است محدودیت داسه باشد. افزایش بیش از حد اریروئیت‌ها مریت رقابتی ایجاد می‌کند. به این دلیل از استفاده اریروپوئیتین کمکی برای افزایش همانوکریت بالاتر از سطح طبیعی در تمامی رقابت‌های ورزشی بین‌المللی جلوگیری می‌شود و ورزشکاران به طور مرتب برای افزایش همانوکریت و برای حصول اریروپوئیتین تجاری بوتریک در ابزارشان آزمایش می‌شوند.

اریروپوئیتین کمکی به آنها مریب رقابتی احتمالی را ایجاد می‌کند بلکه همچنین می‌تواند خطرناک باشد. تعداد بسیار زیاد اریروئیت‌ها قادر به ایجاد کند شش جریان خون و لخته در رگ‌های حوی به ویژه در معر هستند. تعدادی از ورزشکارانی که با اریروپوئیتین دوپینگ می‌کنند، در حال ورزش کردن در اثر سکنه معری جالی می‌دهند. کشف گیرنده جهش یافته و عرقاب تنظیم اریروپوئیتین (EpoR) وضعیت مشکوک برنده سه مثال طلای اسکی صحرایی المپیک را که درصد همانوکریت بالای ۶۰ داشته



۱۶-۲ گیرنده‌های تیروزیل‌کینازی

اکنون به دسته بزرگ و مهم دیگری از گیرنده‌های سطح سلول متمرکز می‌شویم (RTK)^(۱) که بسیاری از جبهه‌های تکثیر سلول و مدیر، بهاء‌سوس و متابولیسم مولی را تنظیم می‌کند. موبکول‌های پیام‌رسان که RTK را فعال می‌کنند محلول با پیوند متصل به عشه یا هورمون‌های عشایی شامل بسیاری از آنهایی هستند که در ابتدا به عنوان فاکتور رشد برای انواع خاصی از سلول‌ها شناسایی شدند. لیگاند‌های RTK شامل فاکتور رشد عصبی^(۲) (NGF)، فاکتور رشد مسطح‌پلاک^(۳) (PDGF)، فاکتور رشد فیبروبلاستی^(۴) (FGF) و فاکتور رشد اپی‌درمی^(۵) (EGF) هستند. RTK‌های دیگر وینگاند آنها در هنگام عطاله بر روی سرطان‌های مرتبط با اشکال جهش یافته گیرنده‌های فاکتور رشد شناسایی شدند که تکثیر را حتی در عیاب فاکتور رشد تحریک می‌کنند. RTK‌های دیگر در حلال آنالیز جهش‌های تکوینی مناسب شدند که منجر به بونکه شدن تمایز انواع معینی از سلول‌ها در کرم حلقوی الگاتس، دروزفیل و موش می‌شود.

همانند گیرنده سیتوکین‌ها، RTK‌ها از طریق پروتئین‌های تیروزیل‌کیناز پیام‌رسانی می‌کنند. ولیکن، متفاوت با گیرنده‌های سیتوکینی که به پروتئین کیناز سیتورونی جداگانه (JAK) متصل می‌شوند RTK‌ها برای کیناز ذاتی به عنوان بخشی از فسیل سیورونی‌شان هستند. دیمری شدن اتفاق شده با لیگاند و فعال شدن کمک RTK، فعالیت تیروزیل‌کینازی آن را تحریک می‌کند و این عمل جدید مسیر انتقال پیام داخل سلولی را آغاز می‌کند (شکل ۱۶-۲). ملاحظه کنید، در این بخش ما شیوه‌ای را که اتصال لیگاند منجر به فعال شدن RTK می‌شود را بحث می‌کنیم، سپس شیوه‌ی کنترل تعداد RTK‌های سطح سلول را بررسی می‌کنیم. در ادامه بخش مسیری را که تقریباً توسط هر RTK اعزاز می‌شود مطالعه می‌کنیم (مسیر Ras/MAPkinase).

اتصال لیگاند منجر به فسفوریلاسیون و فعال‌سازی کیناز ذاتی در RTK‌ها می‌شود

تمامی RTK‌ها دارای سه جزء الیاس هستند: ذمین خارج سلولی حاوی جایگاه اتصال لیگاند، یک مریج‌های گذرنده از عشایی آنکری و ذمین سیتورولی که شامل ناحیه‌ای با فعالیت پروتئین تیروزیل‌کینازی است. اکثر RTK‌ها موبومر هستند و اتصال لیگاند به ذمین خارج سلولی، تشکیل گیرنده دیمری اتفاق می‌کند. برخی از لیگاند‌های موبومری مربوط به RTK‌ها مانند FGF، به طور محکم

به هارلی مولفات (عامل پلی‌ساکاریدی با بار منفی در مایرکس خارج سلولی (افصل ۱۹)) متصل می‌شوند. این اتصال، متصل شدن لیگاند را به گیرنده‌ی موبومری و همچنین تشکیل کمپلکس دیمری بکند - گیرنده را بسزید می‌کند (شکل ۱۶-۱۵). لیگاند برای برخی از RTK‌ها دیمری هستند اتصال آنها، گیرنده‌های موبومریک را کنار هم قرار می‌دهد. با این وجود RTK‌های دیگر، از قبیل گیرنده انسولین، حتی در عیاب هورمون با پیوندی سولیدی دایمر تشکیل می‌دهند اتصال لیگاند به این RTK کوهورمونیوسن را در جهت فعال شدن گیرنده تمیز می‌دهد.

بدون توجه به مکانیسمی که توسط آن لیگاند به RTK متصل شده و آن را در وضعیت عملکردی دیمر قفل می‌کند، مرحله بندی این عمومی است. در وضعیت استراحت (وضعیت تحریک نشده فعالیت کینازی ذاتی مربوط به RTK بسیار پایین است) (شکل ۱۶-۱۶ مرحله ۱)، ولیکن گیرنده دیمر متصل به لیگاند کیناز در یک ریرواحد یک ریشه تیروزیل را در لبه فعال‌سازی جایگاه کاتالبتیک در ریرواحد دیگر فسفرینه می‌کند (مرحله ۲). این امر منجر به تغییر ساختمان فسیلی می‌شود که اتصال ATP را به برخی از گیرنده‌ها (مانند گیرنده انسولین) و اتصال سوبسترهای پروتئینی به گیرنده‌های دیگر (مانند گیرنده FGF) را سهیل می‌کند. سپس فعالیت کینازی تشدید شده ریشه‌های تیروزیل دیگر را در ذومین سیتورولی گیرنده مذکور فسفرینه می‌کند (مرحله ۳). این فعال‌سازی اتفاق شده با لیگاند مربوط به فعالیت کینازی RTK با فعال‌سازی JAK کیناز‌های همراه یا گیرنده سیتوکین‌ها نبهت دارد. (شکل ۱۶-۱۷) ملاحظه کنید، ریشه‌های منعلوت در جایگاه کاتالبتیک کینازی (در ذمین سیتورولی RTK‌ها) ویکس به صورت جداگانه با هم مربوط هستند (AK، کیناز سیتورونی در مورد گیرنده‌های سیتوکینی).

بیان ریاد HER2 (گیرنده تیروزیل‌کیناز) در برخی از اصواص سرطان‌های سینه رخ می‌دهد

چار گیرنده تیروزیل‌کینازی (RTK) در پیام‌رسانی به وسیله بسیاری از مولکول‌های پیام‌رسان مربوط به عشاء جانواده EGF

1- Receptor Tyrosine Kinase

2- Nerve growth factor

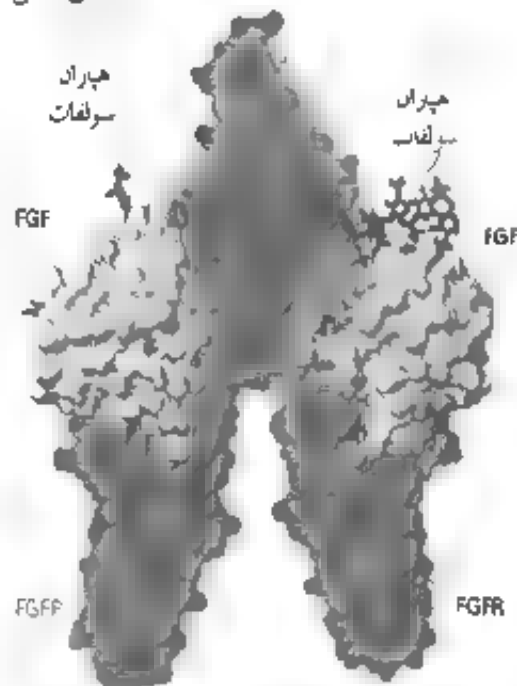
3- Platelet derived growth factor

4- Fibroblast growth factor

5- Epiderma growth factor

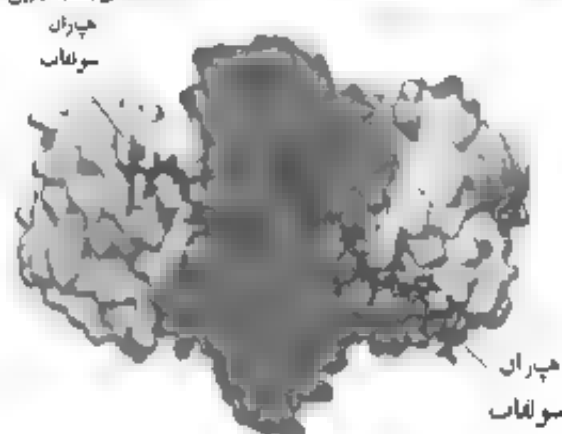
شکل ۱۶-۱۵ ساختار تثبیت شده گیرنده فاکتور رشد فیبروبلاستی (FGF) توسط هپارین سولفات. اینجا معادای جانبی و بالا به پایین کمپلکس مربوط به دُم‌های خارج سلولی دو گیرنده FGF مونومر (FGFR) دو مونوکول FGF متصل شده و دو رنجیره کوتاه هپارین سولفات که به طور محکم به FGF متصل می‌شوند (a) در نمای جانبی، دُم‌های بالایی یک گیرنده مونومر در پشت دیگری مشاهده می‌شود. شش پلاسما در زیر است. قطعه کوچکی از دُم‌های خارج سلولی با ساختار ناشناخته با قطعه خارج آلفای گیرنده از عشاء مربوط به هر یک از دو گیرنده مونومر تماس برقرار می‌کند که به صورت وارونه وارد عشاء می‌شوند (b) در نمای بالا، رنجیره‌های هپارین سولفات به صورت رشته‌های سیاهی مشاهده می‌شود و علاوه بر این معادای ریاضی را به دُم‌های بالایی هر دو گیرنده مونومر ایجاد می‌کند. این میانگوش‌ها به اتصال بیگانه به گیرنده و دیمری شدن گیرنده کمک می‌کند.

(a) نمای جانبی



قطع عشاء

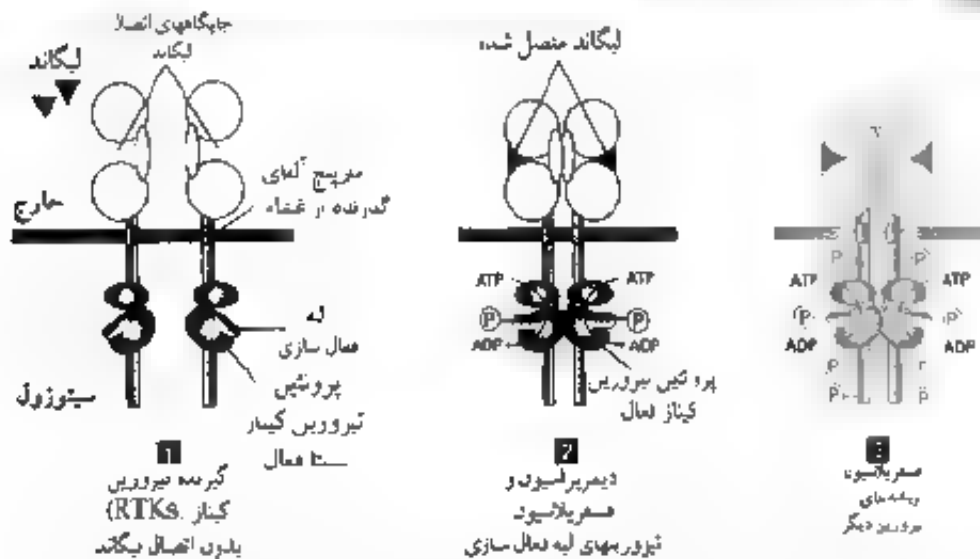
(b) نمای بالا به پایین



می‌دهد. دیمریزاسیون HER1 منجر به فعال شدن فعالیت کینازی گیرنده به واسطه‌ی فسفریلاسیون لیه فعال سازی در دُم‌های سیترونی کیناز می‌شود (شکل ۱۶-۱۶ را ملاحظه کنید).
 دو عضو دیگر از خانواده EGF یعنی نورگولین^(۴) و ۱ و ۲ (NRG1 و NRG2) به هر دو HER3 و HER4 متصل می‌شوند. HB-EGF نیز به HER4 متصل می‌شود. هم بیکه HER2 به طور مستقیم به لیگاند متصل می‌شود ولیکن بر روی عشاء در ساختمان فضایی پیش فعال با قطعه حلقه‌ای برجسته به طرف بیرون و دُم‌های اتصال به لیگاند کاملاً نزدیک وجود دارد (شکل ۱۶-۱۸ قسمت a) HER2 با تشکیل هتروکمپلکس با HER2,3,4 متصل به لیگاند پیام می‌دهد و پیام‌رسانی به وسیله تمامی عشاء خانواده EGF را تسهیل می‌کند (شکل ۱۶-۱۸ قسمت b). HER3 فاقد دُم‌های کینازی عمدتاً است و به از اتصال لیگاند به آن با HER2 دیمر تشکیل داده و توسط فعالیت کینازی HER2 فسفرینه می‌شود. این عمل مسیرهای انتقال پیام پایین دست را فعال می‌کند.

شرکت می‌کند در آنس چهار عضو از خانواده HER^(۱) به صورت HER1,2,3,4 نشان داده می‌شوند. HER1 به طور مستقیم به سه عضو از خانواده EGF متصل می‌شود: EGF، HB-EGF^(۲) و TCF- α ^(۳) اتصال هر یک از این بیگانها به دُم‌های خارج سلولی HER1 مونومر منجر به هومودیمریزاسیون دُم‌های خارج سلولی HER1 می‌شود (شکل ۱۶-۱۷). اتصال EGF منبب تغییر ساختمان فضایی دُم‌های خارج سلولی گیرنده فوق‌الذکر می‌شود به گونه‌ای که از خارج به حلقه قرار گرفته بین دو دُم‌های اتصال EGF تشار وارد می‌کند و علاوه بر این، میانگوش بین دو قطعه حلقه‌ای گسسته شده (فعال شده) حاره تشکیل گیرنده دیمر را

- 1 Human epidermal growth factor receptor
- 2 Heparin-binding EGF
- 3 Tumor-derived growth factor alpha
- 4 Neuregulin

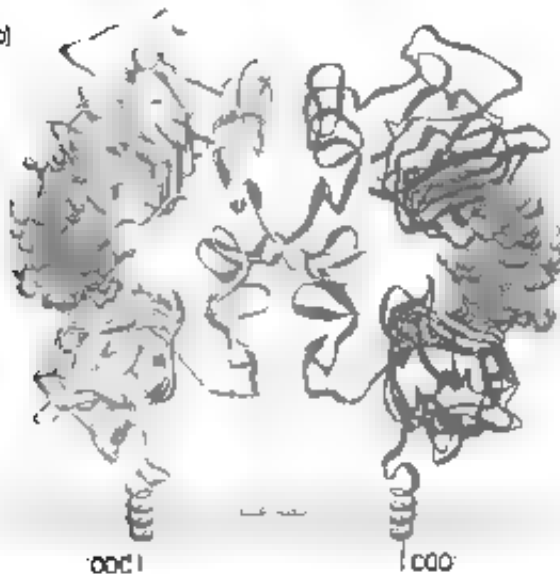


شکل ۱۶-۱۶ ساختار کلی و فعال‌سازی گیرنده تیروزین کینازها. شمس سینورولی RTK حاوی جایگاه کاتالیتیک پروتئین تیروزین کیناز است. در غیاب لیگاند (مرحله ۱)، RTK به صورت مونومر یا فعالیت کینازی ضعیف وجود دارد. اتصال لیگاند موجب تغییر کنفورماسیونی شده که به تشکیل گیرنده عملکردی دیمرو کمتر هم قرار گرفتن دو کیناز با فعالیت ضعیف کمک می‌کند که سپس این دو یکدیگر را بر روی ریشه تیروزین در لبه فعال‌سازی فسفرینه می‌کنند. مرحله ۲، فسفریلاسیون باعث حرکت لبه مذکور به سمت خارج جایگاه کاتالیتیک کینازی می‌شود و این اجازه اتصال به ATP و یا پروتئین سوبسترا را به آن می‌دهد. سپس کیناز فعال، پشته‌های تیروزین دیگری را در دمین سینترونی گیرنده فسفرینه می‌کند (مرحله ۳). فسفوتیروزین‌های حاصله به مولی جایگاه‌های لنگراندازی برای پروتئین‌های متنوع انتقال پیام عمل می‌نمایند.

بخش خارج سلولی (a)



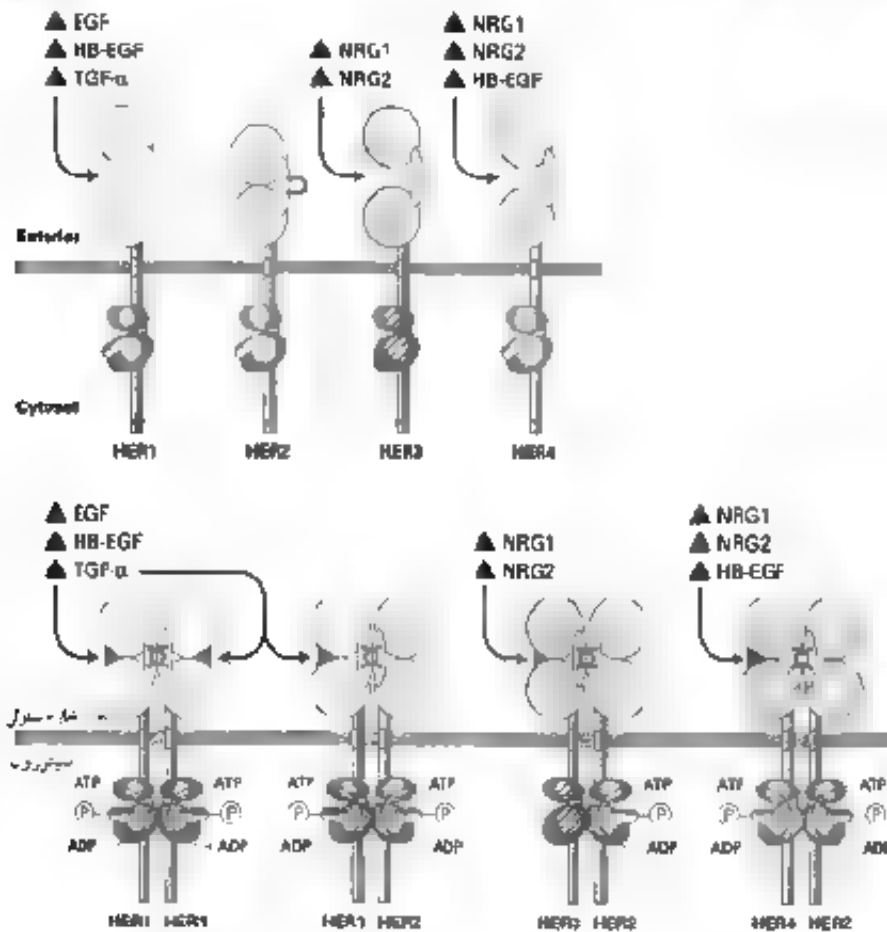
(b)



شکل ۱۶-۱۷ (شکل رنگی): دایمریزاسیون HER1 (یک گیرنده انسانی برای EGF) (الف، شده با لیگاند (a) تصویر شماتیک از دامین‌های ترانس ممبران (گیرنده از غشاء) و خارج سلولی HER1 که گیرنده تیروزین کیناز هستند. اتصال یک مولکول EGF به گیرنده مونومری موجب می‌گردد که دو دامین خارج سلولی به هم متصل شوند. EGF می‌تواند به دامین اتصال به EGF می‌شود. دایمریزاسیون دو گیرنده مونومری متصل به لیگاند هستند در سطح غشاء در آغاز از طریق میانکشی بین دو قطعه حلقه‌ای فعال رخ می‌دهد. (b) ساختار پروتئین دایمر HER1 متصل به TGF- α (عضوی از خانواده EGF). دامین‌های خارج سلولی گیرنده با رنگ سبز (سمت چپ) و آبی (سمت راست) نشان داده شده‌اند. دامین گیرنده از غشاء با رنگ قرمز نشان داده شده است که یک ماریج آلفا می‌باشد. ساختار تا حد زیادی شناخته شده است. دو مولکول TGF- α کوچکتر به رنگ سبز هستند به میانکشی بین قطعات لوپ فعال شده در دو مونومر گیرنده توجه کنید.

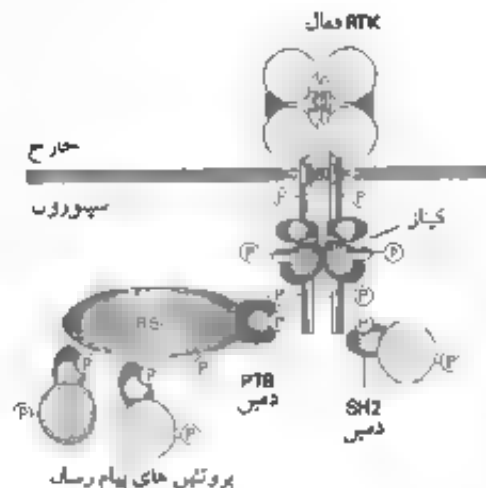
بعضی بهای می‌کنند در سلول‌های توموری، اشتباه در همانندسازی DNA، اغلب باعث ایجاد سطح‌های چندگانه در بر روی یک

سلول‌های اپیپیتال طبیعی، میزان کمی از پروتئین HER2 در بر روی غشاء پلاسمایی سلولی به صورت آنتی‌جسم اختصاصی



شکل ۱۶-۱۸ گیرنده‌های خانواده HER و لیگندهای آنها: انسان‌ها چهار گیرنده‌ی بیرونی به نامهای HER1, 2, 3, 4 را بیان می‌کند که به فاکتور رشد اپیدرمی و اعصاب دیگر خانواده‌ی EGF متصل می‌شوند. (a) همانطور که نشان داده شده است، پروتئین‌های HER به گونه‌ای متفاوت به EGF, HB-EGF, TGF- α و NRG1, 2 متصل می‌شوند. نکته: سکه HER2 به طور مستقیم به لیگاند متصل نمی‌شود و بر روی سطح غشاء پلاسمایی در وضعیت پیش فعال وجود دارد. (b) HER1 متصل به لیگاند قادر به تشکیل هومودایمر متصل به هم به وسیله قطعات لویی است (آلایب‌های قرمز) (به طور مشروح در شکل ۱۶-۱۷ آمده است). HER2 با HER1, 2, 3 متصل به لیگاند هتروداایمر تشکیل می‌دهد و پایداری را با معاصر اعصاب خانواده‌ی EGF بهبود می‌کند. HER3 فاقد دامین کیناز فعال است و فقط قادر به پیام‌رسانی به صورت کمپلکس با HER2 است.

شکل ۱۶-۱۹ فراخوانی پروتئین‌های انتقال پیام داخل سلولی به غشاء سلول توسط اتصال به ریشه‌های فسفوتیرورین در گیرنده‌ها و یا پروتئین‌های متصل به گیرنده‌ها، پروتئین‌های سیتروپلاسمی با دامین‌های SH2 یا PTB قادر به اتصال ریشه‌های فسفوتیرورین ویژه در RTK‌های فعال یا گیرنده‌های سیگنالی هستند. در برخی موارد پروتئین‌های انتقال پیام توسط فعالیت بیرونی کینازهای گیرنده‌ها و یا به وسیله پروتئین ضروری کینازی متصل به آنها فسفرینه می‌شوند و فعالیت‌شان تشدید می‌شود. RTK و گیرنده‌های سیگنالی از پروتئین‌های چند بگری مانند IRS-1 برای افزایش تعداد پروتئین‌های پیام‌رسان استفاده می‌کنند که جذب و فعال می‌شوند. فسفریلاسیون متعاقب IRS-1 متصل به گیرنده توسط فعالیت کینازی گیرنده، جایگاه‌های انگرفنازی اضافی برای پروتئین‌های پیام‌رسان دارای SH2 ایجاد می‌کند.



دُمین PTB در پروتئین لنگری متصل می‌شوند (شکل ۱۶-۱۹). سپس گیرنده فعال شده پروتئین لنگری متصل شده را فسفرینه می‌کند و این عمل بسیاری از فسفوپروتئین‌ها را تشکیل می‌دهد که به نوبه خود به عمل جابجایی سگرناندازی برای پروتئین‌های پیام‌رسان حاوی SH2 عمل می‌نمایند. برخی از این پروتئین‌ها به نوبه خود ممکن است که همچنین به وسایل گیرنده‌های فعال شده فسفرینه شوند.

همانطور که پیش از این اشاره شد هر دُمین SH2 به توانی جداگانه‌ای از اسیدهای آمینه اطراف ریشه فسفوپروتئین متصل می‌شوند. توانی اسیدآمینه‌ای منحصر به فرد هر یک از دُمین‌های SH2 تعیین می‌کند که کدام توانی اسیدآمینه‌ای حاوی فسفوپروتئین به آن متصل خواهند شد. این ویژگی نقش مهمی در تعیین یکه کدام پروتئین انتقال پیام به کدام گیرنده متصل می‌شود باز می‌کند. برای مثال دُمین SH2 تیروزین کیناز Src به شدت هر پپتید حاوی توانی هسته‌ای چهار اسیدآمینه، به این چهار اسیدآمینه ضروری متصل می‌شود (فسفوپروتئین - گلوآمینیک اسید - گلوآمینیک اسید - تیروزین) (شکل ۱۶-۱۱) را ملاحظه کنید) و تمس عمومی را با جایگاه اتصال پپتید در دُمین SH2 مربوط به Src برقرار می‌کنند. اتصال به دخول دو ناحیه (فسفوپروتئین و رنجیرهای جانبی آیرولوسین رنجیره پپتیدی) به نو خوره در دُمین SH2 شباهت دارد. دو گلوآمینیک اسید با سطح دُمین SH2 بین پیوند فسفوپروتئین و پیوند هیدروفوبیک که ریشه پرولوسین را می‌پدیرد، تناسب دارد. اتصال اختصاصی دُمین‌های SH2 عمدتاً توسط ریشه‌های C-ترمینال به سمت فسفوپروتئین در پپتید هدف تعیین می‌شود. گاهی اوقات سمت N-ترمینال ریشه فسفوپروتئین تعیین می‌شود. گاهی اوقات دُمین PTB به پپتید هدف حتی در صورتی که تیروزین فسفرینه نباشد متصل می‌شود.

تنظیم گاهشی پیام‌رسانی RTK توسط آندوسیتوز و تجربه لیروزومی در می‌دهد

پیش از این تبدازی از شیوه‌های کنترل مسیرهای انتقال پیام مشاهده کردیم. پروتئین‌های داخل سوبی از قبیل Sk و SOSC به طور منفی مسیر انتقال پیام مربوط به آنها را بعد از اثناء بیان‌شده وسیله $TGF\beta$ یا سیتوکین‌ها، تنظیم می‌کند. فسفریلاسیون

گرموروم مفرد می‌شود (تجیری که ب عملی تشدید ژبی نامیده می‌شود) (فصل ۲۵). تشدید در HER2 تقریباً در ۲۵ درصد بیماران یا سرطان سینه رخ می‌دهد و این موجب افزایش بیان پروتئین HER2 در سول‌های بوموری می‌شود. بیماری با سرطان سینه یا بیان بیش از حد HER2 دارای پیش آگاهی حادثه (مانند بقه کوتاهش) در مقایسه با بیماران بدون این بافتاری هستند همانطور که در شکل ۱۶-۱۸ تأکید شده بیان بیش از حد HER2 سول‌های بوموری را ایجاد می‌کند که به تحریک رشد توسط سطح پایین هر عضوی و فاکتورهای رشد خانواده EGF حساس هستند، سطوحی که تکثیر سول‌ها را با سطح طبیعی HER2 تحریک نخواهد کرد. کشف بخش بیان افزایشی HER2 در سرطان سینه معطوف را به ایجاد آنتی‌بادی‌های مونوکلونال اختصاصی برای پروتئین HER2 رهمون کرد اثرات درمانی آن برای بیماران سرطان سینه به بیان افزیشی HER2 اثبات شده است (گاهش عود بیماری تا حدود ۵۰ درصد در این بیماران).

دُمین‌های محافظت شده برای اتصال پروتئین‌های انتقال پیام به گیرنده‌های فعال، مهم هستند

همانند پیام‌رسانی توسط گیرنده‌های سیتوکینی، ریشه‌های ویژه فسفوپروتئین در گیرنده‌های تیروزین کیناز فعال، به عنوان جایگاه‌های لنگراندازی برای پروتئین‌های لازم در پپتید دست انتقال پیام عمل می‌کنند. این ریشه‌های فسفوپروتئین به دُمین‌های PTB علاوه بر دُمین‌های SH2 متصل می‌شوند که در بحث مربوط به مسیر IAK/STAT با آنها رویه رو شدیم. شکل ۱۶-۱۲ را ملاحظه کنید. هر دو این دُمین‌ها در گروه بزرگی از پروتئین‌های فعال پیام حضور دارند که ب RTKهای فعال و گیرنده‌های سیتوکینی به سمت عوامل پایین دست مسیرهای انتقال پیام جهت می‌شوند برخی از پروتئین‌های انتقال پیام وقتی که به یک گیرنده فعال شده اتصال می‌یابند، توسط کنارهای متصل به گیرنده‌ها به مسطور کسب شکل فعال‌شان فسفرینه می‌شوند بسیاری از آنزیم‌هایی که در مسیرهای انتقال پیام فعالیت دارند، در سیتروزل سول‌های تحریک شده قرار دارند. اتصال به گیرنده فعال شده موجب استمرار این آنزیم‌ها در نزدیکی سوبسترایشان می‌شود که در عینه یلاساینی قرار گرفته‌اند. سوبسترای همییر کردن، مسیر فعال پیام پایین دست را آغاز می‌کند. تعدادی از گیرنده‌های سوبستی (از قبیل گیرنده IL-4 و RTKها) از قبیل گیرنده نسلول، به پروتئین‌های چیدلگری^(۱) مانند IRS-1، از طریق

گیرنده - لیگاند را تسهیل می‌کند. علی‌رغم مطالعه گسترده بر روی دمن‌های سیتوروی شکل جهش یافته HER1، هویت این موتیف‌های تفکیک‌کننده مورد بحث و تفاوت نظر است و به احتمال زیاد چندین موتیف برای تشدید آندوسیتوز فعالیت می‌کند. جالب است که گیرنده‌های جذب شده قادر به ادامه پیام‌رسانی از آندوروم‌ها به بخش‌های داخل سلولی دیگر قبل از تحریر اندامی هستند. این امر با اتصال گیرنده‌ها به پروتئین‌های پیام‌رسان از قبیل Grb-2 و Sos به اثبات رسیده است (در بخش بعدی بحث شده است). بعد از ورود برخی از گیرنده‌های سطح سلولی (مانند گیرنده کینزورول LDL) به طور مؤثری به سطح برگشت می‌کند (شکل ۱۴-۲۹). ملاحظه کنید، در مقابل، بخشی از گیرنده‌های HER1 فعال که در داخل لیروم جدا می‌شوند می‌توانند از ۲۰ تا ۸۰ درصد در انواع سلول‌های مختلف اختلاف داشته باشند. ارتباط قوی بین مونوپیکوئیتیک شمی دمن سیتوروی HER به وسیله c-Cbl (یک یوبیکوئیتیک لیگار E3) و تحریر HER1 وجود دارد (شکل ۱۴-۳۰). ملاحظه کنید، c-Cbl حاوی دمن اتصال به EGFR (که به طور مستقیم به گیرنده EGF فسفریله شده متصل می‌شود و دمن انگشت RING است) که آنزیم‌های یوبیکوئیتیک‌کننده را جذب و انتقال یوبیکوئیتیک را به گیرنده وساطت می‌کند. یوبیکوئیتیک به صورت برجسته بر روی گیرنده فعالیت می‌کند که اتفاق آن را از آندوروم به داخل اجسام چند وریکونی تحریر می‌کند (شکل ۱۴-۳۱). ملاحظه کنید، و سرانجام در داخل لیروم‌ها تحریر می‌شوند. بخش c-Cbl در عبور و مرور گیرنده EGF در مطالعات ژنتیکی در همانند الگاس خاص شده که مشخص کرد که c-Cbl به طور مکی گیرنده EGF را در این مانود تنظیم می‌کند (احتمالاً با القاء تحریر آن). به همین ترتیب، کار اندام c-Cbl در موش‌ها، نکیر بالایی سلول‌های اپی‌تلیال عدد پستانی را نشان می‌دهد که این با نقش c-Cbl به عنوان تنظیم‌گر مکی مربوط به پیام‌رسانی EGF سازگار است.

رایج‌ترین یافته‌های سلولی جهش یافته نشان می‌دهد که جذب RTK، نقش مهمی در تنظیم پاسخ سلولی به EGF و فاکتورهای رشد دیگر ایفا می‌کند. برای مثال، جهش در گیرنده EGF (HER1) که از الحاق آن به داخل حفره‌های پوشش‌دار جلوگیری می‌کند، آن را به آندوسیتوز با واسطه‌ای گیرنده (القاه شده با لیگاند) معلوم می‌کند. سایرین، این جهش اساساً منجر به افزایش

گیرنده‌ها و پروتئین‌های پیام‌رسان پایین دست با کنترل دقیق عملکرد مسافت‌ها و آرونه می‌شود. در اینجا دو مکانیسم مرتبط را بحث می‌کنیم که به وسیله آنها پیام‌رسانی RTK مهار می‌شود. آندوسیتوز القاه شده با لیگاند در کمپلکس‌های گیرنده - لیگاند سطحی و به علاوه هدایت گیرنده با لیگاند جذب شده به طرف لیروم برای تحریر، بنابراین، دمن‌های سلول‌ها با لیگاند برای چند ساعت، دمن‌های قاب‌دسترس سطح سلول را کاهش می‌دهد. چنانکه به آن غلط هورمون پاسخ بیشتری داده خواهد شد. این امر فعالیت نامناسب و طولانی گیرنده را مهار می‌کند، اما تحت این شرایط سلول‌ها معمولاً در صورتی که سطح هورمون بیش از این افزایش یابد پاسخ خواهد داد.

برای مثال در فئال فاکتور رشد اپیدرمی (EGF) گیرنده‌های سطح سلول HER1 برای این لیگاند طول عمر نسبتاً طولانی دارند (با نیمه عمر ۱۰ تا ۱۵ ساعت). در مقیاس بزرگ این امر وجود دارد چون که گیرنده‌های اتصال یافته به لیگاند توسط حفره‌هایی با پوشش کلانری به داخل آندوروم با سرعت مستقیم جذب می‌شوند (با میانگین یک گیرنده در هر ۲۰ دقیقه) و مجدداً فوراً به عشاء پلاسمایی برمی‌گردند. پس از اتصال یک لیگاند EGF، سرعت آندوسیتوز HER1 تقریباً ۱۰ برابر افزایش می‌یابد و فقط در حدود نیمی از گیرنده‌های جذب شده بسته به نوع سلول به عشاء پلاسمایی باز می‌گردند. (باقی گیرنده‌ها در لیروم تحریر می‌شوند). از این رو، هر بار که کمپلکس HER1-EGF جذب می‌شود (از طریق فرایندی تحت عنوان آندوسیتوز با واسطه گیرنده^(۱)، این گیرنده حدود ۵۰ درصد شانس تحریر شدن دارد (شکل ۱۴-۲۹). ملاحظه کنید، در معرض قرار دادن چند ساعتی سلول فیروبلات با EGF چندین دور آندوسیتوز را القاء می‌کند و این امر باعث تحریر اکثر مولکول‌های گیرنده سطح سلول او لد کاهش حساسیت سلول به EGF می‌شود. درین روش، تیمار مداوم با EGF، سلول را به آن سطح از هورمون غیرحساس می‌کند، باوجود این در صورتی که سطح EGF بیش از پیش افزایش یابد سلول ممکن است پاسخ دهد.

انکال جهش یافته HER1 که فاقد فعالیت کینازی هستند متحمل افزایش آندوسیتوز در حضور لیگاند می‌شوند که احتمالاً بدین دلیل است که فعال‌سازی القاه شده با لیگاند فعالیت کینازی در HER1 طبیعی، تغییر ساختمان فضایی در دمن سیتوروی آن را القاء می‌کند که موتیف تفکیک‌کننده‌ای را ظاهر می‌کند که جذب گیرنده را به داخل حفره‌های با پوشش کلانری و دخول معقلب کمپلکس

۱۶-۱ فعال‌سازی مسیرهای Ras و MAP کیناز

تقریباً همه گیرنده‌های بیرونی کیناز قادر به فعال کردن مسیر MAP کیناز Ras هستند، شکل ۱۶-۲، قسمت ۵ را ملاحظه کنید. پروتئین Ras^۱ یک G-پروتئین مونومر و کوچک متعلق به ابرخانواده GTPase^۲ از پروتئین‌های سوئیچ داخل سلولی است (شکل ۱۵-۸ را ملاحظه کنید). Ras فعال با تشکیل کمپلکس‌های انتقال پیام تلرای سه پروتئین کیناز با فعالیت ترقیبی در غشاء شروع می‌کند (این آبشار کینازی^۳ به فعال‌سازی اعضاء بخصوص از خانواده MAP کیناز^۴ منتهی می‌شود که آبشار قادر به نقل مکان به داخل هسته و تسهیل کردن بسیاری از پروتئین‌های مختلف هستند در میان پروتئین‌های هدف مربوط به MAP کینازها، فاکتورهای رونویسی قرار دارند که بیان پروتئین‌های مؤثر در چرخه سلولی و نماد را تنظیم می‌کنند بسیاری از گیرنده‌های سینوکیمی بر می‌توانند مسیر Ras/MAP کیناز را فعال کنند (شکل ۱۶-۲ قسمت ۵) ملاحظه کنید، علاوه بر این، انواع مختلف پیام‌های خارج سلولی مسیرهای پیام‌رسانی متفاوتی را فعال می‌کنند که سبب فعال‌سازی اعضاء مختلف خانواده MAP کیناز می‌شود. سه دلیل اینکه جهش‌های فعال‌کننده RTK، Ras، با پروتئین‌های موجود در آبشار MAP کیناز تقریباً در تمامی انواع نومورهای انسانی یافت می‌شوند مسیر MAP کیناز RTK/Ras مورد مطالعه زیاد قرار دارد و اطلاعات زیادی در مورد عوامل این مسیر به دست آمده است. ما بحث خود را با مرور بر نحوه گردش Ras بین دو وضعیت فعال و غیرفعال آغاز می‌کنیم. سپس سیوه فعال سنی Ras و عبور پیام به مسیر MAP کیناز را شرح می‌دهیم. سرانجام مطالعات اخیر را که نشان می‌دهد هم محرم و هم سلول‌های یوکاریوت‌های عالی‌تر دارای مسیرهای MAP کیناز متعدد هستند را بررسی می‌کنیم و علاوه بر این شیوه‌هایی را که سلول‌ها مسیر MAP کیناز را حتماً از یکدیگر با وسطه‌ای استفاده از پروتئین‌های اسکافولد مورد بررسی قرار می‌دهیم.

Ras (یک پروتئین سوئیچ GTPase) بین حالات فعال و غیرفعال گردش می‌کند

همانند پروتئین‌های G_α در G-پروتئین‌های سه زیر واحدی، Ras به طور متناوب بین وضعیت فعال (متصل به GTP) و وضعیت

غیرفعال (متصل به GDP) بر روی سلول‌ها می‌شود و با حساسیت سلول‌ها را به EGF به عنوان پیام میویری افزایش می‌دهد. این سلول‌های جهش یافته مستعد به تغییر^(۱) افتاده شده به EGF به سلول‌های نوموری هستند جالب است که خانواده‌های دیگر گیرنده EGF (HER2، HER3، HER4) متصل جذب افتاده شده با یکدیگر می‌شوند (مشاهده‌ای که ناآید می‌کند که چگونه هر گیرنده یکسان یافته در روش مخصوص به خود تنظیم می‌شود).

نکات کلیدی بخش ۱۶-۳

گیرنده‌های تیروزی کینازی

■ گیرنده‌های تیروزی کینازی (RTK) که به هورمون‌های پپتیدی و پروتئینی متصل می‌شوند ممکن است بصورت دایمر موجود باشند یا در طی اتصال به لیگاند دایمر شوند. اتصال لیگاند تشکیل گیرنده‌های دایمری همکریدی و فسفریلاسیون لایه فعال‌سازی در پروتئین بیرونی کینازهای ناشی شروع می‌کند و فعالیت کاتالیزیکی آنها را افزایش دهد (شکل ۱۶-۱۶ را ملاحظه کنید). گیرنده فعال شده ریشه‌های تیروزی در ذمین سینتوبلاسمی گیرنده و همچنین در سوبسپراهای پروتئینی دیگر فسفرینه می‌کند.

■ اعضاء چهار RTK را بیان می‌کنند که به اعضاء مختلف از خانواده فاکتور رشد اپیدرمی از مولکول‌های پیام‌رسان متصل می‌شوند (شکل ۱۶-۱۸ را ملاحظه کنید). یکی از این گیرنده‌ها، HER2 به لیگاند متصل می‌شود؛ آن تشکیل یک هورمونی فعال با مونومرهای متصل به لیگاند سه پروتئین HER می‌دهد. بیان زیاد HER2 در حدود ۲۵ درصد از سرطان‌های سینه نقش دارد.

■ توالی‌های پپتیدی کوتاه جاذب ریشه‌های فسفوتیروزی که به ذمین‌های SH2 و PTB متصل می‌شوند در بسیاری از پروتئین‌های انتقال دهنده پیام یافت می‌شوند. چنین میانکشی‌های پروتئین - پروتئین در بسیاری از مسیرهای پیام‌رسانی مهم هستند.

■ اپنوسیتور کمپلکس‌های گیرنده هورمون و بجزیه آنها در بیوروپها روش اساسی کاهش تعداد گیرنده‌های تیروزی کینازی و گیرنده‌های سینوکیمی از سطح سلول با کاهش حساسیت سلول‌ها به بسیاری از هورمون‌های پپتیدی است.

- | | |
|-----------------------|---------------|
| 1 Transformation | 2 Ras protein |
| 3- GTPase superfamily | |
| 4 Kinase Cascade | 5- Map Kinase |

بسیاری از سرطان‌های انسانی همراه هستند این پروتئین‌های جهش یافته (که متصل می‌شوند ولیکن قادر به هیدرولیز GTP نیستند) دائماً در وضعیت روشن (on) بوده و در تغییر آنکوژنیک سرکب می‌کند (فصل ۲۵). تغییر ساختار سه بعدی کمپلکس Ras-GAP بررسی اشکال جهش یافته Ras، مشاهدات کپی‌کدهای را در مورد کتر آنکوژنیک‌ها توضیح داد. (پروتئین دائماً فعال Ras D) (Ras D) دارای جهش بر موقعیت ۱۲ است. جابجایی گلیمین - ۱۲ طبیعی با هر اسیدآمینه (به استثنای پرولین) اتصال عملکردی GAP را از کار انداخته و Ras را بر وضعیت فعال متصل به GTP قفل می‌کند.

گیرنده‌های پرورین‌کنار توسط پروتئین‌های آداپتور با Ras از تباط برقرار می‌کند

محتمل‌ترین شانه عملکرد مشترک Ras و گیرنده‌های پرورین کسری در یک مسیر پیام‌رسانی از آرویشانی به دست آمد که سلول‌های فیروبلست کثمت شده توسط تیمار با محلولی از دو هورمون پروتئینی PDGF^(۲) و EGF^(۳) تحریک به تکثیر می‌شوند. میکروبی‌حکس (ریزبرزقی) آنسی‌بادی ضد Ras به داخل این سلول‌ها نکثیر سلولی را بلوکه کرد برعکس، تحریک RasD (پروتئین جهش یافته دائماً فعال که در هیدرولیز GTP بسیار ناتوان است و لد در وضعیت فعال باقی می‌ماند) موجب تکثیر این سلول‌ها در نبود فاکتورهای رشد شد. این یافته‌ها ساگار هستند با مطالعاتی که پس می‌دهد، اضافه کردن FGF به سلول‌های فیروبلستی منجر به افزایش قوری در سبب Ras موجود در شکل فعال متصل به GTP می‌شود ولیکن، RTK فعال شده مانند گیرنده EGF متصل به بیگاند می‌تواند به طور مستقیم Ras را فعال کند به بیانی دیگر دو پروتئین میتورولنک (GRB2 و Sos) باید ابتدا فراخوانده شوند تا ارتباط بین گیرنده و Ras مهیا شود (شکل ۱۶-۲). دومین SH2 در GRB2 به ریشه فسفوتیروین ویژه‌ای در گیرنده فعال سامبرده متصل می‌شود. ORB2 همچنین دارای دومین SH3 است که به پرولین Sos متصل و آن را فعال می‌کند. بنابراین GRB2 در نقش GEF (پروتئین تبادل نوکلئوبد گوانین) عمل می‌کند و تبدیل Ras غیرفعال متصل به GDP را به شکل فعال متصل به GTP کاتالیز می‌کند.

غیرفعال (متصل به GDP) تغییر می‌کند همانطور که در فصل ۱۵ بحث شد، C-پروتئین‌های سه زیرواحدی به طور مستقیم با گیرنده‌های جهش شده با G-پروتئین‌ها (GPCRs) در سطح سلول متصل می‌شوند و پیام‌ها را معمولاً از طریق زیرواحد G به آنزیم‌های گوناگون از قبیل آدنیلیل سیکلار متصل می‌کنند. در مقابل، Ras به طور مستقیم با گیرنده‌های سطح سلول از تباط برقرار می‌کند فعالیت پروتئین Ras توسط چندین فاکتور تنظیم می‌شود. فعال‌سازی Ras توسط فاکتور تبادل نوکلئوبد گوانین (GEF) تشدید می‌شود که به کمپلکس Ras.GDP متصل شده و موجب تفکیک GDP می‌شود. (شکل ۲۳-۲، ملاحظه کنید).

به دلیل وجود غطاب بالاتر GTP نسبت به GDP، به طور خود به خود GTP به مونکول‌های حالی Ras متصل می‌شود (ب صرف نظر از GEF و تشکیل کمپلکس فعال Ras.GTP). هیدرولیز متعاقب GTP متصل شده به GDP موجب غیرفعال شدن Ras می‌شود. متفاوت با غیرفعال شدن Ras.GTP، غیرفعال شدن Ras.GTP نیازمند کسک پروتئین دیگری با نام GAP^(۱) است. اتصال GAP به Ras.GTP فعالیت ذاتی GTPase مربوط به Ras را بیش از ۱۰۰ بر افزایش می‌دهد.

لد طول مدت اتصال GTP به Ras تقریباً یک دقیقه است، که این بسیار بلندتر از میانگین طول عمر کمپلکس G.GTP است. در سلول‌ها، GAP به فسفوتیروین‌های ویژه‌ای در RTK‌های فعال شده متصل شده و این امر آن را به اندازه کافی نزدیک Ras.GTP متصل به عشاء قرار می‌دهد، تا اثر تشدیدکننده آن را بر روی هیدرولیز GTP به کار اندازد. هیدرولیز واقعی GTP به وسیله اسیدهای آمینه هم Ras و هم CAP کاتالیز می‌شود. به ویژه اینکه، الحاق رجحیره جانبی آرژینین بر روی GAP به داخل جایگاه فعال Ras، یک حد واسطه را در واکنش هیدرولیز تثبیت می‌کند. Ras (تقریباً ۱۷۰ اسیدآمینه) کوچکتر از پروتئین G (تقریباً ۲۰۰ اسیدآمینه) است، اما دمن‌های اتصال به GTP مربوط به این پروتئین دارای ساختار مساهمی است. (شکل ۱۵-۸، ملاحظه کنید). مطالعات بیوسیمایی و ساختاری نشان می‌دهد که G بر حاوی دمن GAP است که سرعت هیدرولیز GTP را به وسیله G افزایش می‌دهد به دلیل اینکه این دمنی در Ras حضور ندارد به طور ذاتی سرعت هیدرولیز GTP ل کندتر است.

1. GTPase activating protein

2. Platelet-derived growth factor

3. Epidermal growth factor

پروتئین Ras در پستاندارل به طور کثمت مطالعه شده است، به دلیل اینکه پروتئین‌های Ras جهش یافته با



مطالعات ژنتیکی در دروزوفیلان پروتئین‌های کلیدی انتقال

پیام‌رسان در مسیر MAP/kinase Ras/نشانه‌ای کردن

دانش ما از پروتئین‌های درگیر در مسیر MAP/kinase Ras در اصل از آنالیزهای ژنتیکی مگس سترن (دروزیفیل) جهش و گرمه (C.elegans) به دست آمده است که در مرحله ویژه‌ای از تمایز بونکه می‌شوند. به منظور نشان دادن توانایی بی‌روشنه‌ای آزمایشگاهی، تکوین نوع بخصوصی از سلول را در چشم مرکب دروزوفیلان بررسی می‌کنیم. چشم مرکب مگس مذکور تشکیل شده از تقریباً ۸۰۰ چشم مفرد که اوماتیریا^(۱) نامیده می‌شوند (شکل ۱۶-۲۱ قسمت a). هر اوماتیریا از ۲۲ سلول تشکیل می‌شود (۸ تا از آنها نورون‌های حساس به نور با نام رتینولا^(۲) [سونه‌ای R] و R₁-R₇ نامگذاری می‌شوند (شکل ۱۶-۲۱ قسمت b). یک RTK تحت عنوان (Sev)^(۳) به طور اختصاصی تکوین سلول R₇ را تنظیم می‌کند. مصاف بر اینکه برای هیچ فعالیت تسخینه شده دیگری الزامی نیست. در مگس‌های همراه با ژن sev جهش یافته، سلول R₇ در هر یک از اوماتیدیوم^(۴) شکل نمی‌گیرد. به دلیل این که گیرنده‌های نوری در مگس‌ها برای دید در نور UV لازم است جهش یافته‌هایی که فاقد سلول‌های R₇ عملکردی بوده ولیکن از جهات دیگر طبیعی هستند به راحتی جد می‌شوند. از این رو سلول‌های R₇ مگس سیستم مطلوب ژنتیکی برای مطالعه تکوین سلول محسوب می‌شوند. در خلال تکوین هر اوماتیدیوم، پروتئینی تحت نام Boss^(۵) بر روی سطح سلول‌های RB بیان می‌شود. این پروتئین متصل به عشاء، لیگاندی برای sev-RTK بر روی سطح پیش ساز R₇ معطور آن است و بدین ترتیب پیام‌رسان تکوین برای نورون‌های حساس به نور است (شکل ۱۶-۲۲ قسمت a). در مگس‌های جهش یافته‌ای که پروتئین Boss عملکردی یا sev-RTK در بیان نمی‌کنند بره‌کنش بین پروتئین‌های Boss، Sev می‌تواند رخ دهد و علاوه بر این هیچ سلول R₇ ایجاد نمی‌شود (شکل ۱۶-۲۲ قسمت b). این منفا نامگذاری sevenless برای RTK در R₇ است.

به منظور شناسایی کردن پروتئین‌های انتقال دهنده پیام‌های داخل سلولی در مسیر sev-RTK، مگس‌های جهش یافت بیال‌کننده پروتئین Sev حساس به دما تولید کردند. وقتی که بی مگس‌ها در دمای محار نگهداری می‌شدند، تمایز اوماتیدیای آنها حاوی سلول‌های R₇ مدید اما وقتی که در دمای غیر محار نگهداری شدند، هیچ یک R₇ را ایجاد نکردند. با این حال، در دمای حد واسطه ویژه‌ای فاقد سلول‌های Rev-RTK می‌

وساحت ایجاد R₇ طبیعی، واجد عملکرد شدند.

محققان دلیل آوردند که در بی دمای بینایی، مسیر پیام‌رسانی، غیر مؤثر خواهد شد (و لذا هیچ سلول R₇ ایجاد نخواهد شد). در صورتی که سطح پروتئین‌های لازم دیگر در مسیر کاهش یابد و فعالیت کلی مسیر پایین‌تر از سطح مورد نیاز برای تشکیل سلول R₇ خواهد رفت. جهش منسوب مؤثر بر این پروتئین همین اثر را خواهد داشت (در موجودات دیپلوئید مانند دروزوفیلان، چون هرورینگوب حاوی یک آلل وحشی و یک آلل موتا از یک ژن می‌باشد نصف میراث طبیعی محصول ژن را ایجاد می‌کند؛ از این رو، حتی در صورتی که این جهش مطلوب در یک ژن ضروری اتفاق بیافتد، موجود معمولاً رنده باقی خواهد ماند. ب این حال، مگس حامل جهش حساس به دما در ژن sev و جهش دوم تأثیرگذار بر پروتئین دیگر در مسیر پیام‌رسانی انتظار به بود سلول R₇ در این دمای حد واسطه خواهد رفت. با کاربرد این غربالگری، محققان^(۶) ژن رمزکننده پروتئین‌های مهم را در مسیر sev شناسایی کردند. پروتئین دارای دامین SH2 با ۶۴ درصد همسانی از نظر توالی اسیدعسهای با GRB2 انسانی، فاکتور تبادل نوکلئید گوانین با نام Sas^(۶) با ۵۴ درصد همسانی توانی با همتای موش آن، و پروتئین Ras با ۸۰ درصد همسانی با همتای پستانداری آن (شکل ۱۶-۲۰ را ملاحظه کنید). بعدها مشخص شد که این سه پروتئین در مسیرهای پیام‌رسانی دیگر، عار شده با اتصال سگانه به RTK‌های مختلف فعالیت می‌کنند و در زمان و مکان‌های متفاوت در مگس در حال تکوین عمل می‌کنند. در مطالعات بعدی، محققان ژن جهش یافته ras^D را به جایی مگس حامل sevenless جهش یافته وارد کردند. همان‌طور که قبلاً اشاره شد ژن ras^D پروتئین Ras ساختاری را رمزگذاری می‌کند که حتی در نبود پیام هورمونی در شکل صال متصل به GTP وجود دارد. به رغم اینکه هیچ sev-RTK عملکردی در این جهش یافته‌های دوخانه (sev; ras^D) بیان نشد، اما سلول‌های R₇ به طور طبیعی تسکین شدند، که این امر شای دهنده حضور پروتئین Ras فعال و کافی برای القاء ایجاد سلول R₇ است (شکل ۱۶-۲۲ قسمت c). این یافته، با نتایج مربوط به فیروپلاستهای گشت شده که بلا سرح داده شد سازگار است این نتایج را که حال سازی Ras، مرحله اصلی در پیام‌رسانی داخل سبونی به وسیله کمر (اگر نه همه) RTK‌ها است را تأیید می‌کند.

۱. Ommatidia

2. Retinula

3. Sevenless

4. Ommatidium

5. Bird of sevenless

6. Son of sevenless

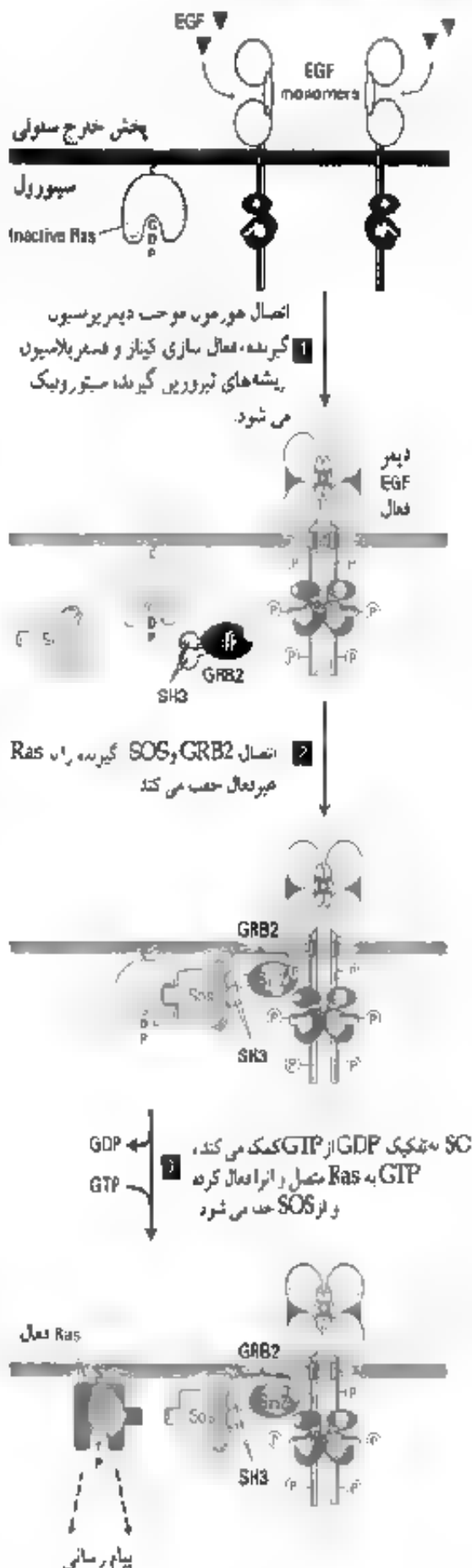
► شکل ۱۶.۲۰ فعال‌سازی Ras به دنبال اتصال لیگاند به گیرنده‌های تیروزین کیناز (RTKs). گیرنده مربوط به فاکتور رشد ایدرمی (EGF) و بسیاری از فاکتورهای رشد دیگر، RTKs هستند. پروتئین آداپتور میسروریک GRB2 به فسفوتیروزین‌های ویر در گیرنده متصل به یگاند فعال متصل می‌شود و علاوه بر این به پروتئین میسروریک Sos متصل شده و آن را نزدیک سوپرسایز قرار می‌دهد (Ras-GDP غیرفعال). سپس فعالیت GEF مربوط به Sos به شکلی Ras.GTP کینک می‌کند، نکته اینکه Ras به وسیله لنگر آنگیر فاریسین به غشاء حصص می‌شود. (شکل ۱۶-۱۹ را ملاحظه کنید).

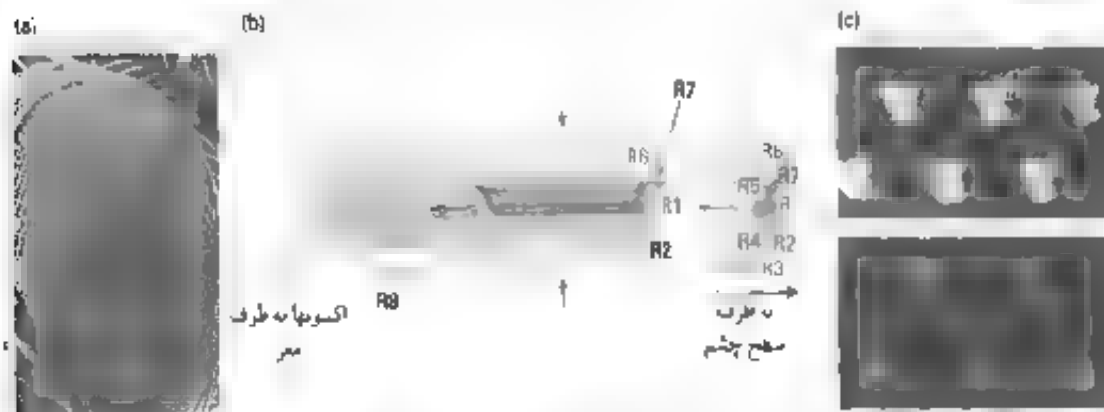
اتصال پروتئین Sos به Ras غیرفعال موجب تغییر کنفورماسیون و فعال شدن آن می‌شود

علاوه بر دُمین SH2 که به RTKهای فعال متصل می‌شود، پروتئین سازش دهنده (آداپتور) GRB2، دارای دو دُمین SH3 است که به Sos (فاکتور یادن بوکلتونید گوانین در Ras) متصل می‌شود. (شکل ۱۶-۲۰ را ملاحظه کنید). همانند دُمین‌های اتصال به فسفوتیروزین SH2 و PTB، دُمین‌های SH3 در شمار زیادی از پروتئین‌های ترکیب در پیام‌رسانی درون سلولی حضور دارند. علی‌رغم آنکه ساختار سه بعدی دُمین‌های SH3 گوناگون مشابه است، دوالی‌های اسیدامینهای اختصاصی‌شان متفاوت است.

دُمین‌های SH3 در GRB2 به طور انتخابی به توالی‌های عی در پروتئین Sos متصل می‌شوند. دُمین‌های SH3 مختلف در پروتئین‌های دیگر به توالی‌های عی از پروتئین‌ها، متمایز از توالی موجود در Sos متصل می‌شوند.

ریشه‌های پروتئین دو بخش را در میانکشی بین دُمین SH3 در پروتئین سازش‌دهنده (آداپتور) (مانند GRB2) و توالی عی از پروتئین دیگر (مانند Sos) ایجاد می‌کند. نسبت اینکه، توالی عی از پروتئین مذکور، ساختار فضایی گسسته به خود می‌گیرد که تماس‌های وسیع را با دُمین SH2 امکان‌پذیر می‌سازد و بدین وسیله میانکشی را سهیل می‌نماید. دوم اینکه زیرمجموعه‌ای از این پروتئین‌ها در ناحیه مناطق اتصال بر روی سطح دُمین SH3 جاگیری می‌کند. (شکل ۱۶-۲۱) تعدادی از ریشه‌های غیرپروتئینی همچنین با دُمین SH3 میانکشی کرده و مسئول تعیین ویژگی اتصال هستند. از این رو، اتصال پروتئین‌ها به دُمین‌های SH3 و SH2، استراتژی مناسبه را دنبال می‌کند. ریشه‌های عقی، موئیف ساختاری کلی در برای اتصال فراهم می‌کنند و ریشه‌های مجاور ویژگی به اتصال اعطاء می‌کند.



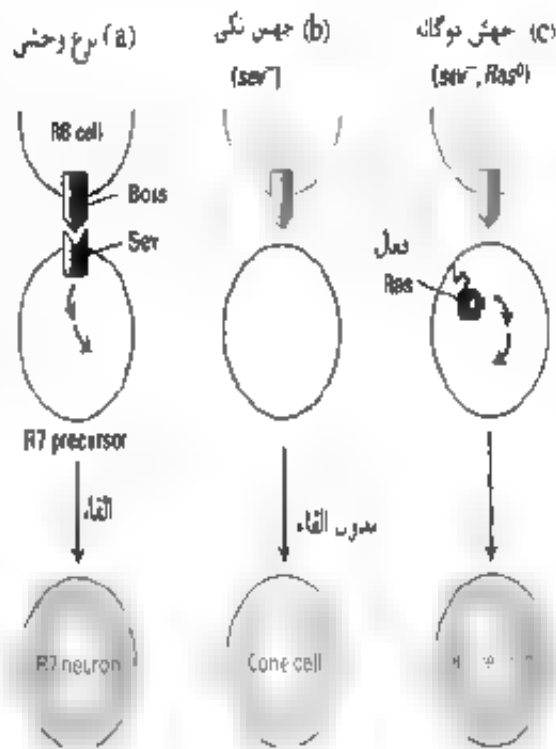


شکل ۱۶-۲۱ (شکل رنگی) چشم مرکب در *Drosophila melanogaster* (a) اسکن با میکروسکوپ الکترونی نشی شدهٔ آماندیهایی معرّف که چشم مگس میوه را به وجود می‌آورد. (b) ماهی‌طوسی و بررسی از یک آماندیهایی هر یک از این ساختارهای بولهای دارای ۸ گیرنده نوری (R1-R8 نامیده می‌شوند) که سلول‌های ملوئیل-استوانه‌ای شکل و حساس به نور هستند. R1-R6 (زرد) در سراسر عمق شبکه‌ی گسترش دارند، در حالی که R7 (آهوه‌ای)، معترف سطح چشم و R8 (آبی) به سوی انتها مکان حضور کسوف قرار گرفته‌اند. (c) مقایسه چشم‌های نوع وحشی و جهش یافته *sevenless* در مگس به وسیله نکتیک‌های ویژه حضور گیرنده‌های نوری را در آماندیهوم نشان داد. صفحه پوش‌گیری شده توسط پیکانه‌های آبی در (b) نشان داده شده‌اند و سلول R8 خارج از صفحه این تصویر است. هفت گیرنده نوری در این صفحه به راحتی در آماندیهایی نوع وحشی (سمت بالا) دیده می‌شود، در حالی که فقط شش عدد در آماندیهایی جهش یافته قابل مشاهده است (سمت پایین). مکس‌هایی با *sevenless* جهش یافته فاقد سلول R7 در چشم‌ها هستند.

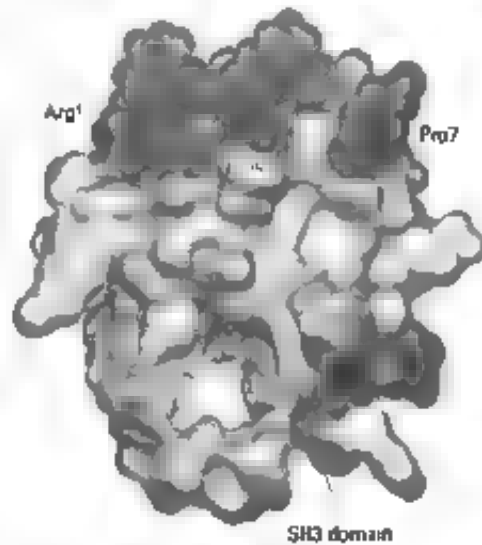
► شکل تجربی ۱۶-۲۲ مطالعات ژنتیکی آشکار کرد که

فعال‌سازی *Ras* ایجاد گیرنده‌های نوری R7 را در چشم در *Drosophila* القاء می‌کند (a) در خلال تکوین لارو مگس‌ها نوع وحشی، در سلول R8 در هر آماندیهوم در حال ایجاد پروتئین سطح سلول به عنوان Boss می‌شود که به *sev-RTK* بر روی سطح سلول پیش‌ساز R7 متصل می‌شوند. این برهم‌کنش تغییرات را در بیان در القاء می‌کند که سبب تمایز سلول پیش‌ساز به نورو R7 واجد هم‌کرد می‌شود. (b) جهش مگس با جهش در ژن *sev* (sevenless) سلول‌های پیش‌ساز R7 قادر به اتصال به Boss نیست و لذا به طور نرمال به سلول‌های R7 تمایز پیدا نمی‌کند به بیانی دقیق‌تر، سلول پیش‌ساز وارد مسیر تکوین دیگری می‌شود و سرانجام یک کلون سلولی تشکیل می‌دهد. (c) لارو با جهش دوگانه *sev⁻Ras^D* (*sev⁻Ras^D*) فعال *Ras* را در سلول پیش‌ساز R7 بیان می‌کند که این تمایز سلول‌های پیش‌ساز R7 را در نبود پیام با واسطه‌ی Boss القاء می‌نماید.

این یافته نشان می‌دهد که *Ras* فعال شده برای واسطه‌ی القاء یک سلول R7 کافی است.



به دنبال فعال‌سازی RTK (از قبیل *sevenless* یا گیرنده EGF)، کمپلکسی حاوی گیرنده فعال شده GRB2 و Sos بر روی سطح میوزویک عشاء پلاسمایی تشکیل می‌شود (شکل ۱۶-۲۰ را



▲ شکل ۱۶-۲۳ (شکل رنگی) مدل سطحی از یک دُمین SH3 متصل به پپتید هدف. به طور مختصر پپتید هدف سعی از پروتئین به صورت منصف یک نشان داده شده است. در این پپتید هدف، دو پروتئین (Pro4 و Pro7) داخل مناطق اتصال بر روی سطح دُمین SH3 جای گرفته‌اند. میانکشی‌های درگیرکننده آرژینین (Arg) قرمز، نو پروتئین دیگر (آبی رنگ) و ریشه‌های دیگر تر این پپتید هدف (سبز) ویژگی اتصال را تعیین می‌کند.

ملاحظه کنید، تشکیل کمپلکس بستگی به توانایی R82 برای اتصال توأم به گیرنده و Sos دارد از این رو فعال‌سازی گیرنده محرک به جایگیری مجدد Sos از سیتوپلازم به غشاء می‌شود و این Sos را به سوسترایش (Ras.GDP متصل به غشاء) نزدیک می‌کند. اتصال Sos به Ras.GDP محرک به تغییرات ساختمانی فضایی در قطعات سوئیچ I و II مربوط به Sos شده و بدین وسیله منطقه اتصال بری GDP به منظور انتشار آن به خارج یاز می‌شود (شکل ۱۶-۲۴). سپس Sos به Ras متصل و آن را فعال می‌کند اتصال GTP به Ras به نوبه خود، ساختمان فضایی ویژه‌ای را در سوئیچ I و II القاء می‌کند که جاره می‌دهد Ras.GDP تحسین پروتئین کیناز پایین دست مسیر MAP کیناز را فعال کند.

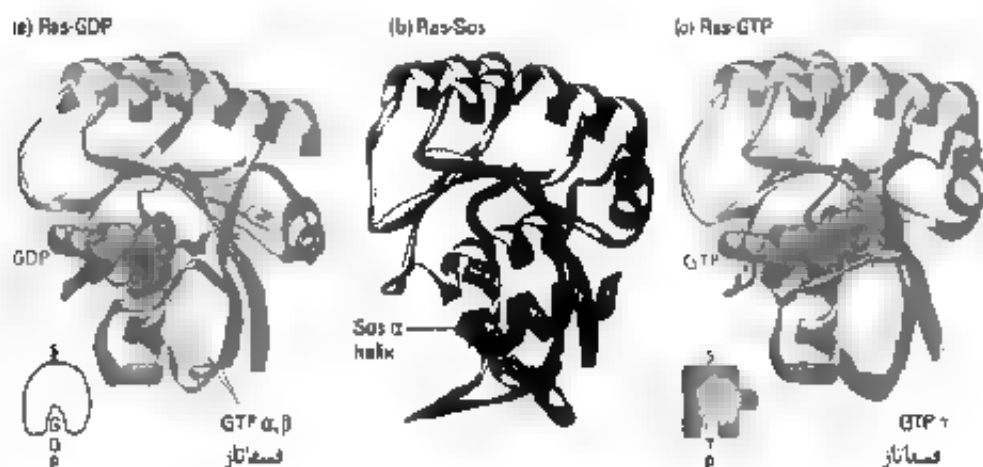
صور پیام‌ها از Ras فعال به سمت آبشار پروتئین کینازها

مطالبات بیوشیمیایی و ژنتیکی در محرم، کرم الگنس، دروزوفیلا و پستانداران، یک آبشار فون‌الماده محافظت شده از پروتئین کینازها را آشکار نموده است (متهی به MAP کیناز) که پایین دست Ras فعال عمل می‌کنند. اگرچه فعال‌سازی این آبشار کینازی، نتایج همسین بیولوژیکی را در تمامی سلول‌ها می‌دهد، مجموعه‌ای مشترک از عمل کینازی و تحریک‌ها، مسیر MAP

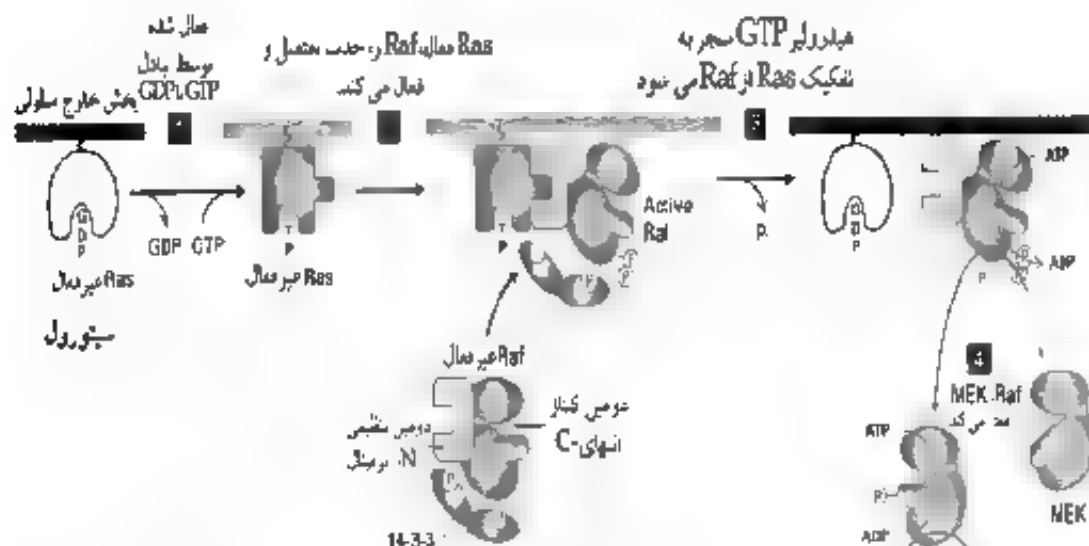
کینازی را توصیف می‌کند (همانطور که طرح کلی آن در شکل ۱۶-۲۵ آورده شده است). Ras.GTP فعال، به دُمین تطبیعی موجود در N-ترمینال Raf (یک سرین / ترونین کیناز) متصل شده و بدین وسیله آن را فعال می‌کند (مرحله ۱). هیدرولیز Ras-GTP به Ras.GDP، Raf را رها می‌کند (مرحله ۲)، که این MEK را فسفریله و فعال می‌کند (مرحله ۳). MEK یک پروتئین کیناز با دو خصوصیت است که پروتئین‌های هدفش را در هم سرین و هم ترونین فسفریله می‌کند. MEK فعال، سپس MAP کیناز را فسفرینه می‌کند (MAP کیناز یک سرین ترونین کیناز دیگر است که ERK نیز نامیده می‌شود) (مرحله ۴). MAP کیناز، بسیاری از پروتئین‌های مختلف مانند فاکتورهای رونویسی موجود در هسته را فسفریله می‌کند و بدین وسیله پاسخهای سلولی را وساخت می‌باید (مرحله ۵).

مدادی از آزمایشات نشان داده است که MEK، Raf و MAP کیناز، پایین دست Ras قرار می‌گیرند و معصاف بر این ترتیب رجحان‌ها در این پروتئین‌ها را در مسیر یاد شده آشکار کرده‌اند. برای مثال، پروتئین Raf جهش یافته که دُمین تنظیمی N-ترمینال خود را از دست داده، به طور دائم فعال است و سلول‌های کشت شده در حالت غیرفعال را به تکثیر در فاصل تحریک به وسیله فاکتورهای رشد القاء می‌کند. این پروتئین‌های Raf جهش یافته، در ابتدا در سلول‌های توموری شناسایی شدند (همانند پروتئین دائمی فعال RasD). تصور می‌شود که پروتئین‌های Raf جهش یافته توسط آنکوژن‌ها^(۱) رمرحی می‌شوند (آنکوژن‌ها به تغییر شکل سلول‌های بی‌کننده‌شان کمک می‌باید).

برعکس سلول‌های کشت شده پستانداران که یک جهش یافته را به‌هم می‌کند، پروتئین Raf غیرعملکردی قادر به تحریک تکثیر غیرقابل کنترل به وسیله پروتئین دائماً فعال RasD نیست. این یافته یک ارتباط بین پروتئین‌های Ras و Raf را اثبات کرد. مطالعات بیشتر اتصال در *In Vitro* نشان داد که کمپلکس Ras.GTP حالص شده به طور مستقیم به همین تنظیمی N-ترمینال Ras متصل و عملکرد کاتالیتیکی آن را فعال می‌کند. ایسکه MAP کیناز در پاسخ به فعال شدن Ras فعال می‌شود، در سلول‌های کشت شده خاموش بیان‌کننده پروتئین دائماً فعال Ras^D نشان داده شد. در این سلول‌ها MAP کیناز فعال در نبود تحریک به وسیله هورمون‌های تحریک‌کننده رشد ایجاد



▲ شکل ۱۶-۲۴ ساختار Ras متصل به GDP، پروتئین Sos و GTP. (a) در کمپلکس Ras.GTP، سویچ I و II به طور مستقیم با GDP می‌بندند. (b) یک ماریج لگانی موجود در Sos به هر دو ناحیه سویچ Ras.GDP متصل و منجر به تغییر ساختار فضایی عظیم در Ras می‌شود. در نتیجه Sos فاکتور Ras را توسط تغییر مکان ناحیه سویچ متصل به باز سس می‌کند و بدین وسیله امکان اتصال Ras به خارج فراهم می‌کند. (c) تصور می‌شود که در این GTP از طریق بارش (گولفین) به کمپلکس Ras.Sos متصل می‌شود و اتصال مدی GTP فسفاتاز این می‌بندش در کمپلکس می‌کند. تغییر ساختار فضایی حاصله در قطعات سویچ I و II مربوط به Ras، به اثرگوش (پیدا) بحث می‌شود، کمک می‌کند شکل ۱۵A مربوط به تصویر دیگر Ras.GDP و Ras.GTP را ملاحظه کنید.



▲ شکل ۱۶-۲۵ مسیر Ras/MAPkinase. در سلول‌های تحریک شده، اکثر Ras غیرفعال و متصل به GDP است. اتصال ییگاند به RTK یا گیرنده میوکی، منجر به تشکیل کمپلکس فعال Ras.GTP می‌شود. (مرحله ۱ شکل ۱۶-۳۰ را نیز ملاحظه کنید). Ras فعال آبشار کینازی پایین دست فعال داده شده در مراحل ۲ و ۳ آغاز می‌کند، و به فعال شدن MAP کیناز (MAPK) منتهی می‌شود. در سلول‌های تحریک شده اتصال پروتئین ۱۴-۳-۳ به Raf، آن را در در ساختار فضایی غیرفعال تثبیت می‌کند. میانگشتی دشمن تنظیمی N-سرهمیال Raf با Ras.GTP، این چهار را برطرف می‌کند و باعث دهمریلاسیون یکی از سرهمی‌های متصل‌کننده Raf به ۱۴-۳-۳ و منجر به فعال سازی فعالیت کینازی Raf می‌شود. نکته اینکه برعکس بسیاری از کینازهای دیگر، فعال سازی Raf به فسفوریلاسیون آبه فعل سازی مستکی ندارد پس از تشکیل Ras.GDP غیرفعال از Raf، احتمالاً می‌تواند به وسیله پیاده از گیرنده‌های عمل مجدداً فعال شود و بدین وسیله مولکول‌های Raf دیگری را به غشاء جذب می‌کند. برای جزئیات به من رجوع کنید.

سکل دیم کیناز فعال به هسته نقل مکان می‌کند و بسیاری از فاکتورهای رونویسی را فعال می‌کند.

اتصال Ras.GTP (که به عشاء سگرنانداری می‌کند) به دمنی N-ترمینال Raf، چهار فعالیت کینازی بر روی می‌برد و همچنین تغییر ساختمان فضایی را در Raf ایجاد می‌کند که اتصالش با ۱۴-۳-۳ را از بین می‌برد سپس فسفوتیرورین ۲۵۹ در Raf، فسفرینه می‌شود (به وسیله یک فسفاتاز ناشناخته) و ریشه‌های سرین و تیروزین دیگری بر روی Raf توسط کینازهای دیگر فسفرینه می‌شوند این واکنش‌ها به طور فزاینده‌ای فعالیت کینازی Raf را با مکانیسم‌هایی که کاملاً درک نشده‌اند افزایش می‌دهند.

فعال‌سازی MAP کیناز مطالعات بیوشیمیایی و کریستالوگرافی اسحه X، تصویری منسروح از شیوه فعال‌سازی MAP با فسفریلاسیون در فراهم کرده است همانند JAK کینازها و گیرنده‌های تیروزین کیناز، جایگاه کاتالیتیک در شکل غیرفسفرینه و غیرفعال MAP کیناز به وسیله قطعه‌ای از اسیدهای آمینه (لبه فعال‌سازی) بلوکه می‌شود (شکل ۱۶-۲۶ قسمت a). اتصال MEK به MAP کیناز، ساختار به مذکور بر بی‌نیاز می‌کند و موجب در معرض قرار دادن تیروزین ۱۸۶ می‌شود که این تیروزین در ساختمان فضایی غیرفعال، پنهان می‌شود پس از فسفریلاسیون این تیروزین مهم MEK، تیروزین مجاور (تیروزین ۱۸۳) آن را فسفرینه می‌کند (شکل ۱۶-۲۶ قسمت b). هم تیروزین فسفرینه و هم تیروزین فسفرینه در MAP کیناز، با اسیدهای آمینه دیگر میانکشی می‌کند و بدین وسیله موجب تغییر ساختمان فضایی لبه فعال‌سازی شده که این به نوبه خود امکان اتصال ATP به جایگاه کاتالیتیک آن، فراهم می‌کند ریشه فسفوتیروزین (pY185) بر بخش کلیدی را در اتصال سوپرسرای پروتئینی ویژه به سطح MAP کیناز یتاء می‌کند. فسفریلاسیون علاوه بر فعالیت کاتالیتیکی MAP کیناز به دیمریزاسیون آن نیز کمک می‌کند. شکل دیمر MAP کیناز (به شکل مونومر آن) قادر به نقل مکان به هسته است که فعالیت بسیاری از فاکتورهای رونویسی هسته‌ای را تنظیم می‌کند.

MAP کیناز، فعالیت بسیاری از فاکتورهای رونویسی کنترل‌کننده ژن‌های پاسخ اولیه را تنظیم می‌کند

اصافه شش فاکتور رشد (از قبیل EGF یا PDGF) به سلول‌های کشت شده خاموش موجب افزایش توری بیان حدوداً ۱۰۰ ژن مختلف می‌شود. اینها به دلیل اینکه قبل از وارد شدن سلول‌ها به مرحله S و همانندسازی DNA اتفاق می‌شوند ژن‌های پاسخ

می‌شود نکته جالب توجه اینکه گیرنده‌های توری RTK به طور طبیعی در چشم در حال تکثیر دروروفیلای جهش یافته به وجود آمدند که فاقد یوه‌تین Ras یا Raf عملکردی بودند و یکی MAP کیناز دائماً فعال را بیان می‌کردند. این یافته نشان می‌دهد که فعال‌سازی MAP کیناز برای انتقال طبیعی پیام تکثیر یا تمایز آغاز شده به اتصال یککانه به گیرنده تیروزین کیناز مانند sevenless کافی است (شکل ۱۶-۲۲) را ملاحظه کنید. با این حال، مطالعات بیوشیمیایی نشان داد که Raf می‌تواند به طور مستقیم MAP کیناز را فسفرینه و با اینکه به طریقی دیگر فعالیت آن را فعال کند. ارتباط پایانی در آنبشار کینازی فعال شده توسط Ras.GTP از مطالعاتی بنسب آمد که نالسمند عصاره سلول‌های محیط کسب در حین تحقیق برای فعالیت کینازی بحثی بحثی کردند که قادر به فسفرینه کردن MAP کیناز بودند و فقط در سلول‌های بحرک شده با فاکتور رشد (به سلول‌های خاموش) حضور دارند این کار منحصر به شیمیایی MEK (کینازی که به طور اختصاصی یک تیروزین و یک تیروزین در توری به فعال‌سازی MAP کیناز را فسفرینه می‌کند و بدین وسیله عملکرد کاتالیتیکی آن را فعال می‌کند) شد (ویژه MEK از MAP و ERK آمده است). مطالعات بعدی نشان داد که MEK به دمن کاتالیتیک C-ترمینال Raf متصل شده و توسط فعالیت سرین / تیروزین کینازی Raf، فسفرینه می‌شود. این فسفریلاسیون، فعالیت کاتالیتیکی MEK را فعال می‌کند از این رو فعال شدن Ras، یک آنبشار کینازی را ایجاد می‌کند که شامل Raf، MEK و MAP کیناز است:

$$\text{MAPK} \rightarrow \text{MEK} \rightarrow \text{Raf} \rightarrow \text{Ras} \rightarrow \text{RTK}$$

فعال‌سازی Raf کیناز مکانیسم مربوط به فعال‌سازی Raf متفاوت از مکانیسم مورد استفاده‌ی بسیاری از پروتئین کینازهای دیگر از جمله MEK و MAP کیناز است. در سلول در حال استراحت و پیش از بحرک، Raf در سیورول در کمپورماسیونی قرار دارد که دمن تنظیمی N-ترمینال آن با اتصال به دمن کینازی می‌شود. این ساختمان فضایی غیرفعال به وسیله پروتئین دیمر ۱۴-۳-۳ تثبیت می‌شود که به ریشه‌های فسفوسرین در تعدادی از پروتئین‌های پیام‌رسان مهم متصل می‌شود هر ۱۴-۳-۳ مونومر به یک ریشه فسفوسرین در Raf متصل می‌شود (یکی به فسفوسرین ۲۵۹ در دمن N-ترمینال و دیگری به فسفوسرین ۶۲۱، شکل ۱۶-۲۵) را ملاحظه کنید. تصور می‌شود این میانکشی برای اینکه Raf حالت ساختاری به حد بگیرد و بتواند به Ras فعال شده متصل شود، ضروری است.

MAP کیناز غیر فعال (a)



MAP کیناز فعال (b)



▲ شکل ۱۶-۲۶ ساختارهای غیر فعال و غیر فسفرینه MAP کیناز و شکل فعال و فسفرینه شده آن. (a) در MAP کیناز غیر فعال به فعال سازی کاملاً در معرض نمی‌باشد. (b) فسفریلاسیون توسط MEK در تیروزین ۱۸۵ (Y-185) و مرنوین ۱۸۲ (T-83) منجر به تغییر ساختمان فضایی آشکار در لبه فعل‌سازی می‌شود. این مسیر فعال‌کننده به دیمریزاسیون MAP کیناز و اتصال سوپراسرهایش ATP و پروتئین‌های هدفش کمک می‌کند. یک مکانیسم مشابه وابسته به فسفریلاسیون JAK کینازها، فعالیت کینازی ذاتی RTK ها، MEK را فعال می‌کند.

گیرنده‌های جهت شده با G-پروتئین‌ها، پیامها را به سمت MAP کیناز در مسیرهای آمیزش مخمر انتقال می‌دهند

به رغم آنکه بسیاری از مسیرهای MAP کیناز با RTK ها با گیرنده‌های سینوکیمی آغاز می‌شوند پیام‌رسانی از گیرنده‌های دیگر می‌تواند MAP کیناز را در انواع مختلف سلول‌های یوکاریوت‌های پیشرفته فعال کند علاوه بر این، محرکها و یوکاریوت‌های یک سلولی دیگر، که فاقد گیرنده سینوکیمی و RTK هستند دارای مسیرهای MAP کیناز متعدد هستند. برای روشن شدن آن، مسیر آمیزش را در ساکارومایسس سروریریه بررسی می‌کنیم. مثال به خوبی مطالعه شده مسیر MAP کیناز مربوط به گیرنده‌های جهت شده با G-پروتئین (GPCR) است. در این مورد برای دو نورمون پپتیدی ترشحی « نام فاکتورهای B و α اشاره می‌کنیم.

همانطور که در فصل ۲۱ شرح داده شد این نورمون‌ها، آمیزش

اولیه مهم، فاکتور رونویسی با نام c-Fos را کدگذاری می‌کند. c-Fos به همراه فاکتورهای رونویسی دیگر (مانند c-Jun) بیان بسیاری از ژن‌های رمزدهنده لازم برای سلول‌ها به منظور پیشرفت چرخه سلولی را اقامه می‌کند اکثر RTK ها که به فاکتورهای رونویسی متصل می‌شوند مسیر MAP کیناز را برای فعال کردن ژن‌های رمزدهی پروتئین‌هایی نظیر c-Fos استفاده می‌کند که به نوبه خود آن سلول را به سمت چرخه سلولی سوق می‌دهد.

تشدیدکننده‌ای که در c-Fos را تنظیم می‌کند حاوی عنصر پاسخ به سرم (SRE) است (نامگذاری آن به خاطر این است که توسط بسیاری از فاکتورهای رشد موجود در سرم فعال می‌شود). این تشدیدکننده کمپلکس حوی توالی‌های DNA است که به فاکتورهای رونویسی متعددی متصل می‌شود برخی از اینها توسط MAP کیناز فعال می‌شوند و برخی دیگر به وسیله پروتئین کینازهای مختلف که در مسیرهای پیام‌رسانی دیگر فعالیت دارند، فعال می‌شوند همانطور که در شکل ۱۶-۲۷ نشان داده شد MAP کیناز دimer فعال شده (فسفرینه) رونویسی از ژن c-Fos را با فعال سازی مستقیم یک فاکتور رونویسی (TCF) و علاوه بر این فعال سازی مستقیم فاکتور دیگر (SRF) اقامه می‌کند.

در سیتوزول، MAP کیناز، کینازی به نام p90^{RSK}، فسفرینه و فعال می‌کند که بعد از آن به هسته نقل مکان کرده و سرین ویزهای را در SRF فسفرینه می‌کند. بعد از نقل مکان MAP کیناز به هسته به طور مستقیم سرین ویزهای را در TCF فسفرینه می‌کند. اتصال TCF فسفرینه یا دو ملکول SRF فسفرینه، یک فاکتور تریمر فعال را تشکیل می‌دهد و به طور محکم به توالی DNA در SRE متصل می‌شود همانطور که در مورد این من ثابت شده است. پپای هراوان TCF جهش یافته غالب مدعی تر سلول‌های کشت شده یستانداران که فاقد ریشمهای سرین فسفرینه شده به وسیله MAP کیناز هستند، توانایی MAP کیناز را برای فعال کردن بیان ژن توسط تشدیدکننده SRE نوک می‌کند. از این گذشته، مطالعات بیوشیمیایی به طور مستقیم نشان داده که فسفریلاسیون SRF توسط p90^{RSK} سرعت و مدین اتصالش به توالی SRE در DNA را افزایش می‌دهد (دلیلی برای افزایش تر هراوانی آغاز رونویسی). از این دو هر دو فاکتور رونویسی برای حداکثر تحریک اقامه شده فاکتور رشد بیان ژن از طریق مسیر MAP کیناز نیاز هستند اگر چه فقط TCF به طور مستقیم توسط MAP کیناز فعال می‌شود.

Ste7، Fus3 و Ste11). سپس، پروتئین کیناز Ste20 (یک پروتئین قرار گرفته در عشاء پلاسمایی، Ste11 یک سرین/ترونین کیناز مشابه Raf و پروتئین‌های MEK دیگر در پستانداران) را فسفریله و فعال می‌کند. سپس Ste11 فعال، Ste7 را فسفریله می‌کند. Ste7 یک MEK با دو ویژگی است که Fus3 (سرین/ترونین کیناز فعال با MAP کیناز را فسفریله و فعال می‌کند) بعد از آن مکان Fus3 به هسته، دو پروتئین Dig2 و Dig3 را فسفریله می‌کند و مهارش را بر فاکتور رونویسی Ste12 کاهش می‌دهد. Ste12 فعال به نوبه‌ی خود بین پروتئین‌های لازم در پاسخ‌های سلولی ویژه آمیزش را ابقاء می‌کند.

پروتئین‌های اسکالادی مسیرهای متعدد MAP کیناز را در سلول‌های یوکاریوت جدا می‌کند

علاوه بر MAP کینازهای بحث شده در بالا، هم محررها و هم سلول‌های یوکاریوت پیشرفته دارای اعضاء دیگر خانواده MAP کیناز هستند. MAP کینازهای پستانداران شامل JNK، ترمینال Jun کینازها (JNK) و p38 کینازها می‌باشند که به‌طور متوسط انواع مختلفی از استرس‌ها فعال می‌شوند. تعدادی از اعضاء خانواده MAP کینازهای موجود در محرر در پایین شرح داده می‌شوند. تمامی اعضاء خانواده MAP کیناز، سرین/ترونین کیناز هستند که در میتوئول در پاسخ به پیام‌های خارج سلولی ویژه فعال می‌شوند و سپس به داخل هسته منتقل می‌شوند. فعال‌سازی تمامی MAP کینازهای ساخته شده نیازمند فسفریلاسیون هر دو ریشه سرورین و ترونین در ناحیه به فعال‌سازی به وسیله اعضاء خانواده MEK (از کینازهای دو عملکردی) است. (شکل ۱۶-۲۶ را ملاحظه کنید). از این رو در تمامی سلول‌های یوکاریوتیک، اتصال مجموعه وسیعی از مولکول‌های پیام‌رسان خارج سلولی، اشارات فوق‌العاده محافظت شده کینازی را آغاز می‌کند که به MAP کینازهای ویژه آغاز شده می‌شود.

مطالعات بیوسیمیایی و ژنتیکی گوبی در موش و ذرورفیل در تعیین لزوم MAP کینازها برای وساطت پاسخ به پیام‌ها در یوکاریوت‌های پیشرفته مورد هدف قرار می‌گیرند. این تا حد زیادی برای موجود ساده‌تر ساکارومایسس انجام شده است. هر یک از شش MAP کیناز مرده‌ی شده در ژنوم ساکارومایسس سروریه توسط آنالیزهای ژنتیکی برای مسیرهای پیام‌رسانی ویژه آغاز شده توسط

این سلول‌های هاپلوئید محرر مربوط به نوع مخالف آمیزشی را کنترل می‌کند (α یا β). سلول هاپلوئید α، فاکتور آمیزش α را ترشح می‌کند که دارای گیرنده‌ی سطح سلولی برای فاکتور α است و سلول α فاکتور α را ترشح می‌کند و گیرنده‌های سطحی برای فاکتور α دارد (شکل ۱۹، ۲۱ را ملاحظه کنید). از این رو، هر نوع سلولی، فاکتور آمیزش تولید شده توسط نوع مقابل را شناسایی می‌کند. فعال‌سازی مسیر MAP کیناز به وسیله گیرنده‌های α با β، رونویسی از ژن‌های مهارکننده پیشرفت چرخه سلولی و ژن‌هایی که سلول‌های با نوع آمیزش مقابل را قادر به ادغام با یکدیگر و جنثاً تشکیل سلول دیپلوئید را ابقاء می‌کند. اتصال لیگاند به هر یک از GPCR فوراً فورمون محرر به باند GDP به GTP در ریزواحد G و نمک GTP G_i و کمپلکس G_q کمک می‌کند.

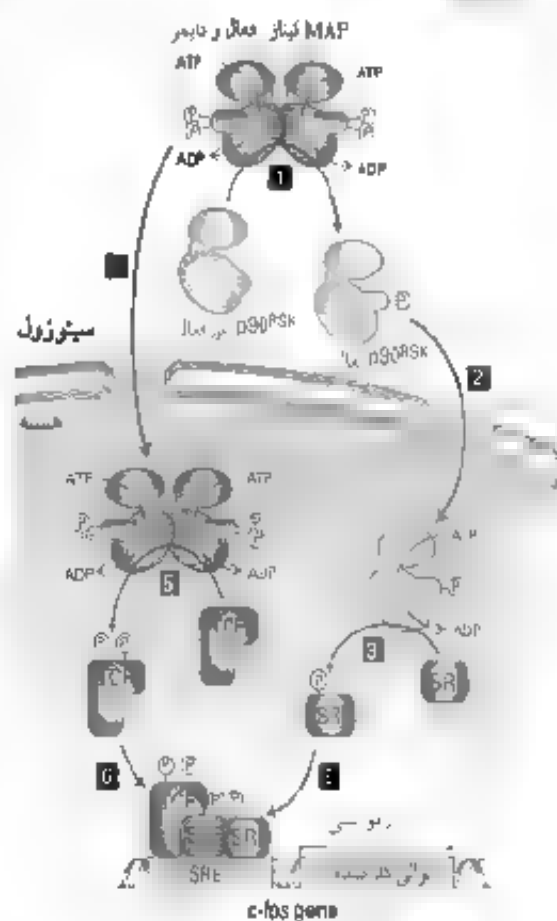
این فرایند فعال‌سازی با آنچه که برای GPCRها در فصل قبلی بحث شده یکسان است. (شکل ۱۵-۱۴ را ملاحظه کنید). در بسیاری از مسیرهای آغاز شده ب GPCR در پستانداران، G_q فعال، پیامر منتقل می‌کند در مقابل، مطالعات سان داده است که کمپلکس تفکیک شده G_q تمامی پاسخ‌های فربولوتیکی ابقاء شده توسط فعال شدن گیرنده فورمون در محرر و وساطت می‌کند. برای مثال، در سلول‌های محرر فاقد ریزواحد G_q، ریزواحد G_q همیشه آزاد است بر سلول‌ها قادر به آمیزش در نبود فاکتورهای آمیزشی هستند، به عبارت دیگر پاسخ آمیزشی دائماً روشن است. ولیکن، در سلول‌های فاقد ریزواحد G_q یا G_q ناقص، مسیر آمیزشی نمی‌تواند ابقاء شود اگر ریزواحد G_q تفکیک شده انتقال دهنده بود. در این سلول‌های جهش یافته انتظار خواهد رفت که این مسیر دائماً فعال باشد.

در مسیرهای آمیزشی در محرر، G_q با آغاز یک آشدار کینازی فعالیت می‌کند که مشابه سر پلین دست Rho است. عوامل این آشدر عمدتاً از طریق آنالیزهای جهش یافته‌هایی مشخص شدند که دارای گیرنده‌های α و β و G-پروتئین‌های همکدری ولیکن عقیم بودند (Ste)^(۱) و با اینکه در پاسخ‌های آمیزشی نقص داشتند سانکشن‌های فیزیکی بین این عوامل از طریق آزمایشات رسوبدهی بعضی با عصاره‌گیری از سلول‌های محرر و انواع دیگر مطالعات برآورد شد. بر مبنای این مطالعات دانشمندان آشدار کینازی نشان داده شده در شکل ۱۶-۲۸ قسمت ۵ را پیشنهاد کردند. G_q آزاد که از طریق اتصال بیبده ریزواحد γ به عشاء متصل می‌شود، با اتصال به پروتئین Ste5، آن را جذب و بدا کینازها را به عشاء پلاسمایی متصل می‌کند. Ste5 فعالیت کاتالیتیکی دقیقی ندارد و به عنوان اسکلت برای تجمع عوامل دیگر در این آشدار عمل می‌دهد.

امیرش، پاسخ به شرایط فشار اسمزی بالا و رشد فیلامنت (با گرسنگی اتفاق می‌افتد) را به عهده دارد. با این حال، هر مسیر با MAP کیناز محقق خودش فعال می‌شود. FUS3 در مسیر آمیزش، Hog در مسیر تنظیم فشار اسمزی و Kss1 در مسیر ایجاد فیلامنت به همین ترتیب در سول‌های پستانداران پروتئین‌های انتقال‌دهنده پیام بالادست مشترک در فعال کردن JNK کینازهای متعدد شرکت می‌کنند.

هنگامی که عوامل مشترک در مسیرهای MAP کیناز مختلف سامانه‌ای جدید، محققان حیرت رده شدند که چگونه اختصاصیت پاسخ‌های سلولی می‌توانند به پیام‌های ویژه خاص شوند. مطالعات بر روی محرم، مشارک اولیه‌ای را فراهم کرد که پروتئین‌های اسکلتی (اسکافلدی) ویژه در مسیر^(۱) کینازهای ناقل پیام را قادر می‌سازد تا در یک مسیر خاص یا یکدیگر میانگشای دهند. ولی با یکدیگرهای دیگر در سایر مسیرها میانگشای دهند. برای مثال، پروتئین اسکلتی Ste5 کمپلکس بزرگی را تثبیت می‌کند که شامل Ste11 و کینازهای دیگر در مسیر آمیزش است. به همین ترتیب Pbs2 به Ste11 و کینازهای دیگر در مسیر تنظیم فشار متصل می‌شود (اسکل ۱۶-۲۸). در هر مسیری که Ste11 شرکت می‌کند، لازماً در داخل یک کمپلکس بزرگ محدود می‌شود که در پاسخ به پیام خارج سلولی ویژه تشکیل می‌شود. مضاف بر اینکه پیام‌رسانی پائین دست Ste11 به کمپلکسی محدود می‌شود که در آن قرار دارد. لذا در معرض قرارگرفتن سلول‌های محرم به فاکتورهای امیرش، فعال‌سازی یک MAP کیناز (Fus3) اتفاق می‌کند، در حالی که در معرض قرار گرفتن فشار اسمزی بالا، فعال‌سازی MAP کیناز متفاوتی (Hog1) اتفاق می‌کند.

پروتئین‌های اسکلتی متعلق به مسیر MAP کیناز به خوبی در سول‌های محرم، مگس و کرم ثابت شده است، و یکی خصوصاً در سول‌های پستانداران به سختی اثبات شده است. شاید اثبات عمده‌ترین پروتئین اسکلتی Kss^(۱) است که هم به MEK و هم به MAP کیناز متصل می‌شود. نبود هموپوگ Kss در دروزوفیلا، پیام‌رسانی به وسیله پروتئین Ras دائماً فعال منوط می‌شود که این نشانه مثبت Kss را در مسیر MAP/Ras کیناز در سول‌های مگس را پیشنهاد می‌کند. به رغم آنکه موش‌های بحریب ژنی فاقد Kss، از نظر فوتوپیک طبیعی هستند، فعال‌سازی MAP کیناز توسط



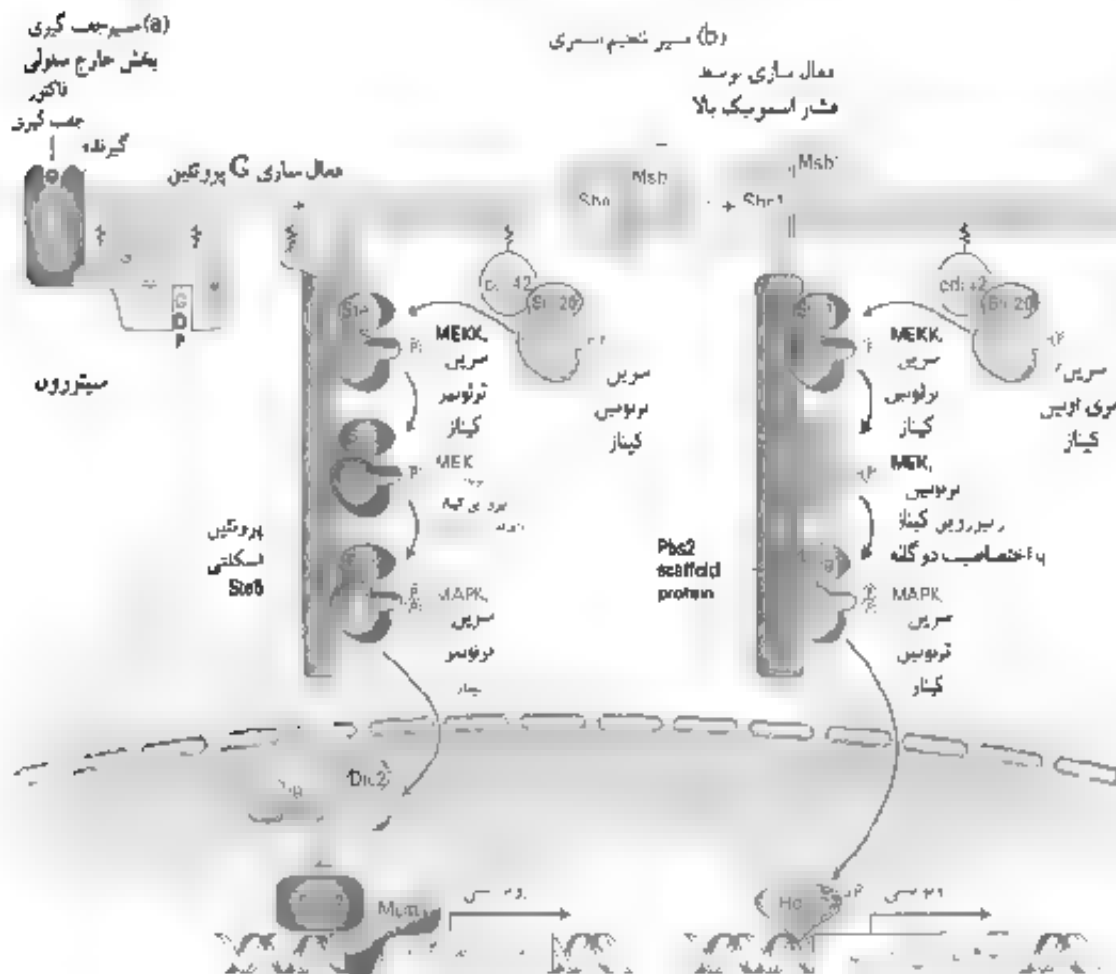
▲ شکل ۱۶-۲۷. اتفاق رویی ژن توسط MAP کیناز مراحل ۱-۳. در سیتوزول MAP کیناز پروتئین p90RSK کیناز را غیرفعال می‌کند که این میر به داخل هسته حرکت کرده و فاکتور رونویسی SRF را غیرفعال می‌کند. مراحل ۴ و ۵. بعد از نقل مکان MAP کیناز به داخل هسته، به طور مستقیم فاکتور رونویسی TCF را غیرفعال می‌کند. مرحله ۶. SRF و TCF غیرفعال شده به همراه هم رونویسی از ژن‌های (مثل c-Fos) که حاوی توالی SRE در پروموتورشان هستند را تحریک می‌کنند. مس را برای جزئیات مشاهده نمایید.

پیام‌های خارج سلولی منوع تعیین شده است (از قبیل فروموس‌ها، فشار اسمزی بالا، گرسنگی، شوک‌های هیپوئوتیک و فعال‌سازی دیتروژن). هر یک از این MAP کینازها، پاسخ‌های سلولی بسیار ویژه را وساطت می‌کنند. همانطور که به وسیله Fus3 در مسیر آمیزش و Hog1 در مسیر تنظیم فشار اسمزی نشان داده شد (شکل ۱۶-۲۸). در ملاحظه کنید.

هم در محرم و هم در سول‌های پستانداران، اینسرای مختلف MAP کیناز از نظر برخی از عوامل مشترک هستند. برای مثال Ste11 در سه مسیر پیام‌رسانی محرم فعالیت می‌کند که تنظیم

1 Pathway - specific scaffold protein

2- Kinase Suppressor of Ras



شکل ۲۸-۱۶. آشارهای MAP کیناز مخمر در مسیرهای آمیزش و تنظیم فشار اسمزی. در مخمر، گیرنده‌های گوناگون چندین مسیر MAP کیناز را فعال می‌کنند که دو تا از آنها در اینجا به طور خلاصه بیان می‌شوند. (a) مسیر آمیزش، گیرنده‌های متعلق به فاکتورهای آمیزشی α و β با G-پروتئین‌هایی^۲ دربرداشتی و یکسان جذب می‌شوند به دنبال اتصال لیگاند و تفکیک O-پروتئین، پروتئین Gq متصل به عشاء به پروتئین اسکلتی Ste5^۳ را به عشاء پلاسمایی متصل می‌کند. سپس کیناز ساکن عشاء Ste20، فاکتور Ste1 را فسفرینه و فعال می‌کند که با Raf و سایر پروتئین کینازهای MEK (MEKK) مشابه است. Ste11 یک آشار کینازی را آغاز می‌کند که با Fus3 (از نظر عملکرد معادل با MAP کیناز (MAPK)) در یوکاریوت‌های پسرته، پایا می‌پذیرد. همانند با MAP کینازهای دیگر Fus3 فعال سپس به دحل هسته نقل مکان می‌کند. در اینجا دو پروتئین Dig^۴ و Dig2^۵ را فسفرینه و اثر هدایتشان را بر روی فاکتور رونویسی Ste12 می‌گذارد و سبب اتصال آن به DNA و رونویسی از ژن‌های نوع آمیزشی آغاز می‌شود. (b) مسیر تنظیم فشار اسمزی دو پروتئین عشاء پلاسمایی Sho1 و Msb1 به شوک اسمتی با در معرض قرار گرفتن سول‌های مخمر با محیط کشت با فشار اسمزی بالا فعال می‌شوند. Sho1 فعال پروتئین اسکلتی Pbs2 (دایمی MEK) را به عشاء پلاسمایی جذب می‌کند. در عشاء پلاسمایی Ste20 Ste1 را فسفرینه و فعال می‌کند و Ste1 یک آشار کینازی را آغاز می‌کند که سبب فعال شدن Hog1 (یک MAP کیناز) می‌شود. بعد از نقل مکان Hog1 به هسته، فاکتور رونویسی Hog1 را فسفرینه می‌کند Hot1 به رونویسی از ژن‌های دمرده‌کننده پروتئین‌هایی کمک می‌کند که سر پروتئین‌های لازم برای بقا در محیط با فشار اسمزی بالا را کاتالیز می‌کند.

پروتئین‌های دیگری نیز بری اتصال به MAP کینازهای ویژه پسندانداری یافت شده‌اند. بنابراین ممکن است که پیام اختصاصی از MAP کینازهای مختلف در دهنول‌های موجودات را اتصالشان با پروتئین‌های شبه اسکلت متعدد به وجود آید و بسکن تحقیقات بسیار

فاکتورهای رسد یا سینوتکین‌ها کمتر از حالت طبیعی در انواع مختلف سئون‌های این موجود ضرورت می‌پذیرد. این یافته پیشنهاد می‌کند که KST به عنوان اسکلت عمل می‌کند که پیام‌رسانی MAPKs کیناز را در سلول‌های پستانداران تسهیل می‌نماید و بیکن ضروری نیست.

دیگری برای بررسی این احتمال نیاز است.

تفاوت‌ها در مسیرهای پایین دست

پیام‌رسانی از طریق مسیرهای ویژه هر نوع سلول و پایین دست RTK در کرم الگانس نشان داده شده است در کرم‌ها، پیام‌های EGF حداقل ۵ پاسخ جداگانه^۱ ایجاد می‌کند (هریک در یک نوع سلول متفاوت). ۴ تا ۵ پاسخ توسط مسیر مشترک MAP/Ras کسب وساطت می‌شود پس‌چنین پاسخ (تحکم‌گذاری موجود همراه رویت) یک مسیر پایین دست متفاوت را به کار می‌برد که در آن پیامبر ثانویه IP_۳^۵ تولید می‌شود. اتصال IP_۳ به گیرنده‌اش (کاتال کسیمی تری‌پتیدار وابسته به IP_۳) در عشاء شبکه اندوپلاسمی منجر به رها شدن Ca²⁺ ذخیره شده از شبکه اندوپلاسمی می‌شود (شکل ۱۵۲۰ را ملاحظه کنید). اثرش Ca²⁺ سیترونی موجب تحمک‌گذاری می‌شود مسیر دیگری را که در آن گیرنده IP_۳ در پیام‌رسانی EGF درگیر می‌شود یا عبالگری ژنیکی کشف شد (یک مثال خوب از شیوه‌ای که موتاسیون در یک ژن غیرمستطره می‌تواند محرک به یک بافته شود).

مسیر MAP/Ras کیناز قادر به ایجاد پاسخهای سلولی گوناگون است

مسیر MAP/Ras کیناز می‌تواند در بسیاری از سلول‌های مهره‌داران (آلته به همه) توسط مجموعه وسیعی از گیرنده‌های میروبرین کینازی (RTK) فعال شود. به ویژه پیام‌رسانی از طریق این مسیر مکرراً در مورد نکامل استفاده می‌شود با این همه پیامد آن به توجه به تعیین سربوست سلول در بافت‌های متفاوت اختلاف دارد. چرا یک سلول به تقسیم و دیگری تمایز و خودداین، سلول دیگر با مرگ پاسخ می‌دهد؟ در صورتی که هیچ ویژگی غیر از لیگاند و گیرنده وجود ندارد. Ras فعال ممکن است برای هر پیام‌حیگرین شود. در واقع، Ras فعال می‌تواند بدین سی در بسیاری از انواع سلول‌ها عمل نماید برای مثال، در یک مطالعه ریز آریه DNA از فیبروبلاست، مجموعه یکسانی از ژن‌ها از نظر رونویسی توسط فاکتور رشد PDGF^(۱) و FGF^(۲) ایجاد شدند که این امر پیشنهاد می‌کند که در معرض قرار گرفتن به وسیله هر یک از این دو مولکول‌های پیام‌رسان اثر مشابهی دارد. هر دو گیرنده‌های FGF و PDGF، گیرنده‌های میروبرین کیناز هستند و مصاف بر شبکه اتصال بیگانه‌ده گیرنده به هر یک از این دو گیرنده قادر به فعال کردن Ras است. به عم اینک چندین مکانیسم برای ایجاد پاسخ‌های سلولی گوناگون برای یک مولکول پیام‌رسان ویژه شایسته شده است، در اینجا بر روی دو مورد متمرکز می‌شویم: ۱- قدرت یا مدت زمانی که یک پیام، پاسخ طبیعی را مدیریت می‌کند. ۲- مسیرهای داخل سلولی مختلف توسط پاسخ یکس در انواع مختلف سلول‌ها فعال می‌شوند.

تفاوت در مدت‌زمان یا قدرت پیام

مدیرک حمایت‌کننده کاربرد اولین مکانیسم از مطالعات بر روی سلول‌های PC12^۱ رده سوبی با توانایی مضایر به دافت چربی یا بوره (بدست آمد فاکتور رشد NGF^(۳) به تشکیل بورون‌ها کمک می‌کند. در حالی که EGF^(۴) به تشکیل دافت چربی کمک می‌کند. تشدید پیام EGF با در معرض قرار گرفتن طولانی مدت موجب مضایر به بورون می‌شود. اگرچه هر دو فاکتور رشد NGF و EGF لیگندهای RTK هستند و یکس NGF فعال‌کننده بسیار قوی‌تری نسبت به EGF برای مسیر MAP/Ras کیناز است. ظاهراً گیرنده EGF می‌تواند این مسیر را فقط به دنبال تحریک طولانی مدت فعال کند.

نکات کلیدی بخش ۴-۱۶ -

فعال‌سازی مسیرهای MAP کیناز و Ras

■ Ras یک پروتئین روشن-حاموش شود، GTPase درون سلولی است که در پائین دست اغلب RTK، عمل می‌کند مانند Gα. Ras بین حالت متصل به GDP غیرفعال و حالت متصل به GTP در چرخش است. چرخش Ras نیاز به کمک دو پروتئین، یک فاکتور تبادل نوکلئیدگوانین (GEF) و یک پروتئین فعال‌ساز GTPase (GAP) دارد.

■ RTK‌ها به طور غیرمستقیم به Ras از طریق دو پروتئین GRB2 (یک پروتئین وفق دهمده) و Sos که فعالیت GEF دارد مرتبط هستند (شکل ۱۶۰۲۰ را ملاحظه کنید).

■ SH2 در GRB2 به یک فسفوپروتئین در RTK‌های فعال شده متصل می‌شود. در حالیکه ذمین SH3 آن به Sos متصل می‌شود. بدن جهت Sos را به مردیکی Ras.GDP متصل به عشاء می‌آورد و فعالیت تبادل نوکلئیدی آن را فعال می‌کند.

- 1- Platelet derived growth factor
- 2- Fibroblast growth factor
- 3- Nerve growth factor
- 4- Epiderma growth factor
- 5- Inositol 1,4,5 trnsphosphate

مسولیناز C توسط برخی از گیرنده‌های تیروزی کینازی و گیرنده سیتوکین‌ها فعال می‌شود

همانطور که در فصل ۱۵ عنوان شده تحریک هورمونی برخی از گیرنده‌های جفت شده به O پروتئین‌ها منجر به فعال‌سازی فسفولپاز C (به ویژه پروفرم β (PLC)) می‌شود. سپس این آنزیم متصل به عشاء فسفولیپیدول ۲ و ۳ دی‌سی فسفات (PIP₂) را برای ایجاد دو پیامر ثانویه (۱ و ۲) دی‌اسیل گلیسرول (DAG) و ایپوریتول ۱ و ۴ و شتری فسفات (IP₃) می‌شکند پیام‌رسانی از طریق IP₃/DAG که در فصل ۱۵ شرح داده شده، منجر به افزایش در Ca^{2+} سیتوزولی و فعال‌سازی پروتئین کیناز C می‌شود.

بسیاری از گیرنده‌های تیروزی کینازی و گیرنده سیتوکین‌ها همچنین می‌توانند مسیر IP₃/DAG را توسط فعال کردن پروفرم دیگر فسفولپاز C (PLC γ) آغاز کنند. تخمین‌های SH2 این مسئولیاز به هم‌پیروزی‌های ویژه‌ای بر روی گیرنده فعال شده متصل می‌شود و از این رو آنزیم را نزدیک به سوبسترای متصل به عشاء (فسفانیدیل ایپوریتول ۴ و ۳ دی‌سی فسفات (PIP₂)) قرار می‌دهد به علاوه، فعالیت کینازی مرتبط با فعال شدن گیرنده ریشه‌های تیروزی بر روی PLC γ متصل شده را تسهیل و بدین ترتیب فعالیت هیپرولازی آن را تشدید می‌کند. بنابراین گیرنده‌های تیروزی کینازی و گیرنده‌های سیتوکینی فعال، در دو جهت به فعالیت PLC γ کمک می‌کنند؛ متمرکز کردن این آنزیم به عشاء و تسهیل کردن آن.

فرحاندن PI-3 کیناز به سمت گیرنده‌های تحریک شده با هورمون منجر به سرس فسفانیدیل ایپوریتول‌های تسهیل می‌شود

بسیاری از RTK و گیرنده‌های سیتوکینی فعال مسیر فسفولیپید دیگری را با فراخوانی آنزیم PI-3 کیناز به سمت عشاء آغاز می‌کنند در برخی از سلول‌ها، مسیر PI-3 کیناز مذکور قادر به ایجاد تقسیم سلولی و مهار آپوپتوز می‌باشد و لذا بقا سلول را تضمین می‌نماید. در سلول‌های دیگر، این مسیر تهیوت و ویژه‌ای در متابولیسم سلول القاء می‌کند.

PI-3 کیناز در ابتدا در مطالعات بر روی ویروس پوپتوم (یک ویروس DNA که سلول‌های بخصوصی از پستانداران را به سلول‌هایی با

■ اتصال Sos به Ras غیرفعال باعث یک تغییر ساختاری بزرگ می‌شود که اجازه رهایی GDP و اتصال GTP را می‌دهد و Ras فعال را تشکیل می‌کند (شکل ۲۴-۱۶ را ملاحظه کنید) GAP هیپروبر GTP را صاف می‌دهد و در بردنکی Ras.GTP توسط اتصال به RTK‌های فعال شده قهر می‌گیرد.

■ Ras فعال شده یک اشار کینازی را به راه می‌اندازد که بر آن MAP.Raf کیناز به سرب تسهیل و بنابراین فعال می‌شود MAP کیناز فعال شده دومی شده و به هسته متصل می‌شود (شکل ۲۵-۱۶ را ملاحظه کنید).

■ فعال‌سازی MAP کیناز به دنبال تحریک یک گیرنده فاکتور رشد منجر به تسهیل سس و فعال‌سازی دو فاکتور پروموت می‌گردد که به کمپلکس صفاتی متصل می‌شود که پروموتی چنین ژن به پاسخ اولیه را شروع می‌کند.

■ پیام‌های خارج سلولی مختلف فعال‌سازی مسیرهای MAP کینازی مختلف را القاء می‌کند و بدین صورت هر یک‌های سلولی متنوعی را تنظیم می‌کند.

■ ترکیب بالادستی اشارهای MAP کینازی به کمپلکس‌های بزرگ مشخص مسیر پیام‌رسانی تجمع می‌یابد و توسط پروموت‌های امکافوند پدید می‌شود (شکل ۲۸-۱۶ را ملاحظه کنید). این امر طبیعی می‌دهد که فعال‌سازی یک مسیر توسط پیام خارج سلولی خاص منجر به فعال‌سازی سایر مسیرهای دارای ترکیب مشترک می‌شود.

۱۶ فسفولیپیدها در نقش ناقصین پیام

در محس‌های قبلی نحوه انتقال پیام از گیرنده‌های سیتوکینی و گیرنده‌های تیروزی کینازی (RTK) را مشاهده کردیم که با سکین کمپلکس‌های چند پروتئینی متصل به عشاء پلاسمایی آغاز می‌شود (شکل ۱۶-۱۲ و ۱۶-۲۰ را ملاحظه کنید). در اینجا شیوه‌ای را که این گیرنده‌های همسان مسیرهای پیام‌رسانی را آغاز می‌کنند را بحث می‌کنیم که لیپیدهای ایپوریتول تسهیل شده متصل به عشاء (مجموعاً فسفولیپید^(۱)) نامیده می‌شوند) درگیر می‌کنند. بسیاری از این مسیرها اثرات کوتاه مدت بر روی متابولیسم سلولی دارند و مصاف بر اینکه همه اثرات طولانی مدت بر روی لگوی بیانی زن دارند ما شاحه‌ای از مسیر فسفولیپیدها را آغاز می‌کنیم که همچنین توسط گیرنده‌های جفت شده با G پروتئین‌ها وصاحت می‌شوند و سپس شاحه‌ای دیگر را که این گیرنده‌ها مشترک نیست و مورد بررسی قرار می‌دهیم.

رشد غیرقابل کنترل تغییر شکل می‌دهد) شناسایی شد. تغییر شکل نیازمند آنکوپروتئین‌های مختلف رمز شده توسط ویروس (به عنوان مثال Middle T) است. محققان در تلاشی به منظور کشف نحوه عملکرد Middle T پروتئین $PI-3$ کیناز را به خالص سازی مسمی Middle T کشف کردند که این میانکشی ویژه‌ای را بین این دو فاکتور پیشنهاد می‌کند. سپس آنها شیوه‌ای را که احتمالاً $PI-3$ کیناز رفتار سلول را تحت تأثیر قرار می‌دهد را بیان نمودند.

وقتی که نوع غالب مسمی $PI-3$ (نوع غیرفعال آن) در سلول‌های تغییر شکل یافته با ویروس پولیوما بیانی سبب نکتیز بنویس کمتر و ویژه این سلول‌ها نیز مهار شد. این یافته، پیشنهاد کرد که کیناز طبیعی در مسیر پیام‌رسانی بخصوص مورد نیاز برای تکثیر سلول و یا برای مهار آپوپتوز مهم است. کارهای سدی نش نشان داد که $PI-3$ کیناز در بسیاری از مسیرهای پیام‌رسانی مرتبط با رشد سلول و آپوپتوز شرکت می‌کند. از ۹ هومولوگ $PI-3$ کیناز رمز شونده به وسیله ژنوم انسان، بهترین ریزوگراف‌های توصیف شده شامل پروتئین $p110$ با فعالیت کاتالیزیک و ریزوگراف $P85$ با یک دُمین اتصال به فسفوتیرورین $SH2$ می‌باشد.

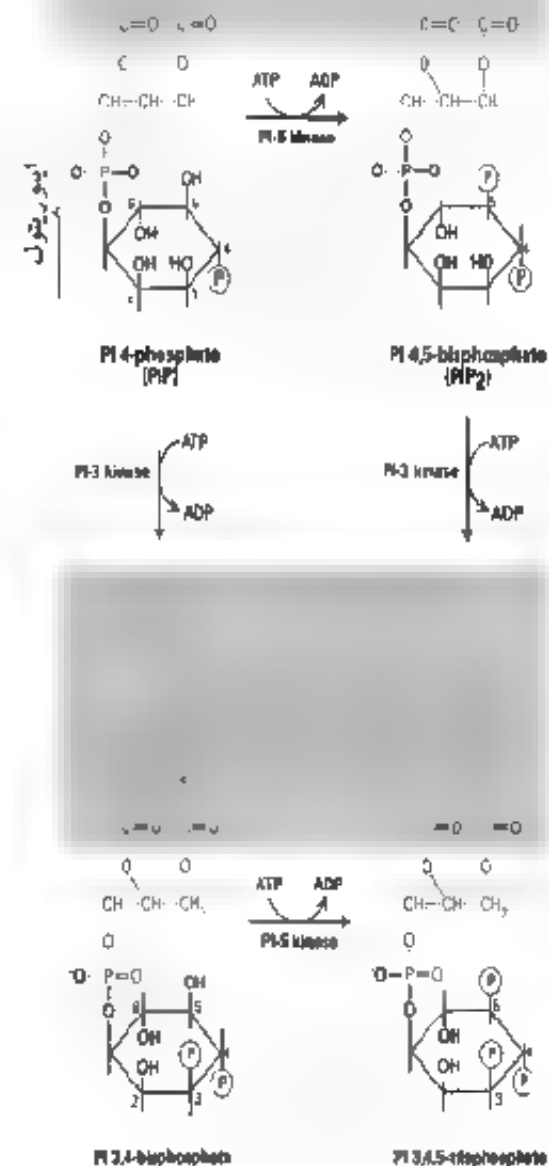
$PI-3$ کیناز توسط اتصال دُمین $SH2$ آن به فسفوتیرورین بر روی دُمین سیتورولی بسیاری از RTK ها و گیرنده سیتوکین‌های فعال به سمت غشاء پلاسمایی فراخوانده می‌شود. این فراخوانی $PI-3$ کیناز به غشاء پلاسمایی دُمین کاتالیزیک آن را نزدیک سوبسترای فسفواپورتیدین در سمت سیتورینی غشاء پلاسمایی قرار می‌دهد. و این امر منجر به تشکیل فسفاتیدیل ایسوریسول $PI-3,4,5$ بیس فسفات و یا فسفاتیدیل ایسوریسول $PI-3,4,5$ تری فسفات می‌شود (شکل ۱۶-۲۹).

با عملکرد این فسفاتیدیل ایسوریتول فسفات‌های متصل به غشاء به عنوان جایگاه‌های لنگراندازی برای پروتئین‌های گوناگون انتقال دهنده پیام، به نوبه خود پیام‌های پایین دست را در تعدادی از مسیرهای مهم انتقال می‌دهند.

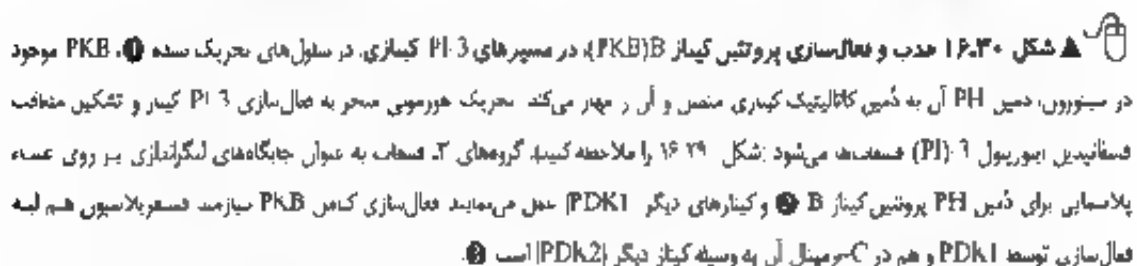
تجمع $PI-3$ فسفات‌ها در غشاء پلاسمایی منجر به فعال سازی کینازهای مختلف می‌شود

بسیاری از پروتئین کینازها با اتصال به فسفاتیدیل ایسوریتول $PI-3,4,5$ فسفات‌های موجود در غشاء پلاسمایی، فعال می‌شوند. این کینازها به نوبه خود فعالیت سیتورینی و پروتئین‌های سلولی را تحت تأثیر قرار

شکل ۱۶-۲۹



▲ شکل ۱۶-۲۹ ایجاد فسفواپورتول $PI-3$ فسفات‌ها آنزیم $PI-3$ کیناز^(۱) توسط بسیاری از گیرنده‌های سیتورینی کینازی (RTK) و گیرنده‌های سیتوکین به سمت غشاء جذب می‌شوند. ۲. فسفات اضافی سه به وسیله این آنزیم (ایجاد محصول $PI-3,4,5$ بیس فسفات یا $PI-3,4,5$ بیس فسفات، جایگاه اضافی را برای پروتئین‌های انتقال پیام مختلف از میان دُمین PH منطبق به پروتئین کیناز B ایجاد می‌کند. علاوه بر این $PI-4,5$ بیس فسفات، سوبسترای آنزیم فسفولیزاز C است (شکل ۱۵-۲۹) را ملاحظه کنید.



می‌دهند یکی از این کینزهای مهم، پروتئین کیناز B⁽¹⁾ یا PKB است که به فسفاتیدیل ایورپول فسفات‌ها متصل می‌شود (یک سرین / ترئونین کیناز که همچنین Akt نامیده می‌شود). علاوه بر ذمیم کینری، پروتئین کیناز B همچنین حاوی دُیس PH است که می‌تواند به طور محکم به ۳-فسفات‌ها هم P^{3,4} یس فسفات و هم P1,3,4,5 بری فسفات متصل شود.

در سون های تحریک شده (در حال استراحت) سطح هر دوی این ترکیبات پایین است و علاوه بر این پروتئین کیناز B در میوئورول در شکل غیرفعال خود حضور دارد (شکل ۱۶-۳۰). به دیال تحریک هورمونی و رنقا، حاصله در PI-3 فسفات ها، پروتئین کیناز B به آنها متصل شده و در عشاء پلاسمایی قرار می گیرد، اتصال پروتئین کیناز B به PI-3 فسفات به سها می تواند اثریم را به سمت عشاء پلاسمایی جذب کند، بلکه همچنین مهار جایگاه کاتالیمیک، به وسیله ذمیم PH از بین می برد، وینکی بالاترین سطح فعال سازی پروتئین کیناز B به فراخوانی دو کیناز دیگر بستگی دارد، PDK2 و PDK1.

PDK1 توسط اتصال ذمینی PH ای به 3-Pi فسفات‌ها جذب عشاء پلاسمایی می‌شود. هم پروتئین کیناز B متصل به عشاء و هم PDK1 می‌توانند در سطح عشاء پخش شوند که این امر موجب

وختی که پروتئین کراتر B کاملاً فعال شد، قادر به تشکیل از
عشاء پلاسمایی است و بسیاری از پروتئین‌های هدفش را تسخیر می‌کند که این گستره وسیعی از اثرات را بر روی رفتار سلول دارد.
اگرچه، فعال‌سازی PKB فقط ۱۰٪ دقیق‌تر حلول می‌گردد، و یکی
از ابوابی که می‌تواند چندین مساحت را در دسترس داشته باشد.

وزیکول‌های عشاء، در داخل سلولی نگه داشته می‌شود. پروتئین کیناز B فعال، پروتئین AS160 را از طریق مکانیسمی که کاملاً شناخته نشده فسفریله می‌کند و موجب حرکت GLUT4 به سطح سلول می‌شود (شکل ۱۵-۲۳). ملاحظه کنید، در نتیجه افزایش جریان گلوکز به داخل یں سلول‌ها، سطح گلوکز خون را پایین می‌آورد. در کبد و عضله، علاوه بر این، تحریک انسولین محرک به فعال‌سازی کوتاه مدت گلیکوزن مستقر (GC) از GDP-گلوکز می‌شود (شکل ۱۵-۲۴) را ملاحظه کنید. در سلول‌های بر حال اسیر، به مثلاً در یهود انسولین، آنزیم گلیکوزن سنتز کیناز-۳ (GSK3) فعال بوده و گلیکوزن سنتز را فسفرینه می‌کند و بدین وسیله فعالیت آن را بگونه می‌کند. در سلول‌های تحریک شده به انسولین، PKB فعال، GSK3 را فسفرینه و غیرفعال می‌کند و یں مهار با واسطه‌ای گلیکوزن سنتز به واسطه GSK3 را یں برده و سنتز گلیکوزن را پیش می‌برد. ایند، عضلت داخل سلولی گلوکز و متابولیت‌های آن کاهش می‌یابد (تحریک جذب گلوکز از خون). یں اثر وابسته به انسولین، مکانیسم دیگری را برای کاهش سطح گلوکز خون نشان می‌دهد.

مسیر PI-3 کیناز به طور منفی به وسیله PTEN فسفاتاز تنظیم می‌شود

همانند تقریباً همه رفایع پیام‌رسانی داخل سلولی، فسفریلاسیون یا واسطه PI 3 کیناز برگشت‌پذیر است. فسفاتاز مربوط به آن که PTEN فسفاتاز نامیده می‌شود به طور غیر معمول، ویژگی گسترده‌ای دارد. علی‌رغم آنکه PTEN قادر به حذف گروه‌های فسفات چسبیده به ریشه‌های سرین، ترئونین و تیروزین در پروتئین‌ها است، ویکن تصور می‌شود که تواناییش برای حذف فسفات از PI-3,4,5 تری فسفات، عملکرد اصلی آن در سلول باشد. بیان بیش از حد PTEN در سلول‌های کسب شده پستانداران به یوتوپر، کاهش میزان PI-3,4,5 تری فسفات شروع می‌کند و به همین دلیل به فعال‌سازی و اثر آنتی آپوپتور PKB کمک می‌کند.

در انواع متنوع سرطان‌های پیشرفته انسانی، ژن PTEN حذف می‌شود. پیامد حذف پروتئین PTEN، رشد غیرقابل کنترل سلول است. در واقع در سلول‌های فاقد PTEN، سطح PI-3,4,5 تری فسفات و فعالیت PKB افزایش می‌یابد. به دلیل اینکه PKB اثر آنتی آپوپتوری اعمال می‌کند، از دست دادن PTEN به طور غیرمستقیم مرکز برنامه‌ریزی شده سلول (آپوپتور)



القاء بقاء سلول، در بسیاری از سلول‌ها پروتئین کیناز B به طور مستقیم پروتئین‌های پروآپوپتوری مانند Bad و فسفریله و غیرفعال می‌کند. اثر کوتاه مدتی که فعال‌سازی مسیر آپوپتوری منجر به مرگ سلول را مهار می‌کند، (فصل ۲)، علاوه بر این PKB به بقاء بسیاری از سلول‌های محیط کشت با فسفریلاسیون چندین ریشه سرین آنزولین مربوط به فاکتور رونوسی FOXO3A کمک می‌کند و بدین وسیله اثر پروآپوپتوری آن را کاهش داده و در بقاء سلول شرکت می‌کند.

در عیاب فاکتورهای رشد FOXO3A غیرفسفریله می‌شود و عمدتاً در هسته ابرار می‌گیرد تا رونویسی از ژن‌های مختلف رمزکننده پروتئین‌های پروآپوپتوری را فعال نماید. وقتی که فاکتورهای رشد به سلول اضافه می‌شوند، PKB فعال شده و FOXO3A را فسفرینه می‌کند. این به پروتئین ۱۲-۴۰۳ (پروتئین سیتورولی با قابلیت اتصال به فسفوپروزیں) امکان اتصال به FOXO3A را فراهم می‌سازد و با آن را در سیتورون متوقف می‌کند. به یاد دارید که فاکتور ۱۴-۲۰۳ همچنین پروتئین Raf فسفریله شده را در وضعیت غیرفعال در سیتورول نگه می‌دارد (شکل ۱۶-۲۵) را ملاحظه کنید. عقب نشینی فاکتورهای رشد منجر به غیرفعال شدن پروتئین کیناز B و دفسفریلاسیون FOXO3A شده و از یں رو موجب تجمع آن در هسته و رونویسی از ژن‌های القاکننده آپوپتور می‌شود. جهش باحتی از FOXO3A که به ریشه سرین هدف سری PKB متحمل موتاسیون به آلانین می‌شود، دائماً فعال بوده و یوتوپر حتی در حضور PKB فعال آغز می‌کند. این یافته اهمیت FOXO3A و PKB را در کنترل آپوپتوری سلول‌های محیط کشت نشان می‌دهد. عدم تنظیم PKB در هر دو بیماری سرطان و دیابت درگیر می‌شود. القا جذب و ذخیره گلوکز توسط انسولین همان‌طور که در فصل ۱۵ اموجتیم، انسولین بر روی عضله، کبد و سلول‌های چربی به منظور پایین آوردن سطح گلوکز به واسطه افزایش جذب آن از خون عمل می‌نماید. همچنین انسولین در عضله و کبد در ذخیره گلوکز به صورت گلیکوزن کمک می‌کند. گیرنده انسولین یک گیرنده دیمر تیروزین کیناز است که مسیر MAP/Ras کیناز را آغاز می‌کند و منجر به تغییر در بیان ژن می‌شود. تحریک با انسولین همچنین می‌تواند مسیر PI-3/PKB کیناز را آغاز کند. در نتیجه آن، PKB فعال، چندین اثر کوتاه مدت را اعمال می‌کند که گلوکز خون را پایین آورده و به مسیر گلیکوزن کمک می‌کند. اثر کوتاه مدت اصلی، افزایش ورود گلوکز توسط سلول‌های چربی و عضلانی است. باقل GLUT4 به طور طبیعی توسط یک پروتئین تحت عنوان AS160 در

■ پیام‌رسانی از طریق مسیر PI-3-kinase توسط PTEN
فسفاتاز حائحه می‌باشد که سه فسفات را در PI3-kinase
هیدروکسیل می‌کند. فسفات PTEN یک رویتار مشترک در
تومورهای انسانی، بقا و تکثیر سلول است.

۱۶-۱ فعال‌سازی رونویسی ژن توسط گیرنده‌های سطح سلول که هفت بار مرص غشاء را طی می‌کنند

نص ۱۵ بر روی مسیرهای انتقال پیام داخل مولی آغاز شده با
اتصال لیگاند به گیرنده‌های جفت شده ب G-پروتئین (GPCRs)
متمرکز شد. این گیرنده‌های هفت بار گذرنده از غشاء، اغلب اثرات
کونا‌ه‌مت (چند ثانیه تا چند دقیقه) بر روی متابولیسم سلول دارند و
عمدتاً به وسیله تنظیم فعالیت آنزیم‌های موجود و یا پروتئین‌های
دیگر این کار را انجام می‌دهند. با این حال، مسیر پیام‌رسانی
GPCRs همچنین می‌تواند اثرات بلندمدت (ساعت‌ها تا روزها) را
در نتیجه فعال‌سازی و یا سرکوب رونویسی ژن القا کند. ما قبلاً
مشاهده کردیم شیوه‌ای که گیرنده‌های جفت شده ب G-پروتئین
متعلق به فاکتورهای آمورش، مسیر MAP-kinase را فعال کرده و منجر
به تغییرات بلندمدت در بین ژن می‌شود (شکل ۱۶-۲۸ قسمت ۵ را
ملاحظه کنید). در نخستین قسمت از این بحث، بر روی دو مسیر
دیگر بحث می‌کنیم که گیرنده‌های جفت شده ب G-پروتئین، بیان
ژن را تحت تأثیر قرار می‌دهند. نخستین مکانیسم از طریق
فسفریلاسیون فاکتورهای رونویسی توسط پروتئین کیناز A عرض
می‌کند که این کیناز در پایین دست گیرنده‌های جفت شده ب G-پروتئین
می‌شود (شکل ۱۶-۲ قسمت ۵ را ملاحظه کنید). دُمین مکینسم از
طریق اتصال درستی به بسیاری از گیرنده‌های جفت شده ب
G-پروتئین‌های اتصال شده ب لیگاند و اتصال متعاقب آنزیم‌ها در
مسیر MAP-kinase و در مسیرهای دیگر عمل می‌نماید.

در منق این بحث، دو دسته دیگر از گیرنده‌های هفت بار گذر از
غشاء را بررسی می‌کنیم که به Wnt و هجوه^(۱) (دو پروتئین پیام
دهنده که نقش کلیدی را در تکوین بازی می‌کند، متصل می‌شوند
[شکل ۱۶-۲ قسمت ۵ و ۶ را ملاحظه کنید]. اگرچه از نظر ساختار ب
گیرنده‌های جفت شده ب G-پروتئین مشابهند، ولیکن گیرنده‌های
متعلق به Wnt و هجوه، G-پروتئین‌ها را فعال نمی‌کند. این
مسیرها اساساً از طریق آنالیز ژنتیکی جهش یافته‌های تکاملی^(۲) در
درور حلا کشف شده‌اند، وینکن علاوه بر این در انسان نیز فعالیت

را کاهش می‌دهد که سرچشمه طبیعی بسیاری از سلول‌ها است. در
سلول‌های بخصوصی، تغییر سلول‌های بسادی مورون‌ها، نبود
PTEN به تنها آپوزور را مه‌ار می‌کند، بلکه همچنین منجر به
تخریک پسرقت چرخه سلولی و مدید سرعت تکثیر می‌شود.
موش‌های تخریب ژنی شده فاقد PTEN دارای عمر پررگ با بعد
زیادی مورون هستند که این اهمیت PTEN را در کنترل تکوین
طبعی تأیید می‌کند.

نکات کلیدی بخش ۱۶-۵

فسفواپوزیتیدها بعنوان انتقال‌دهنده‌های پیام

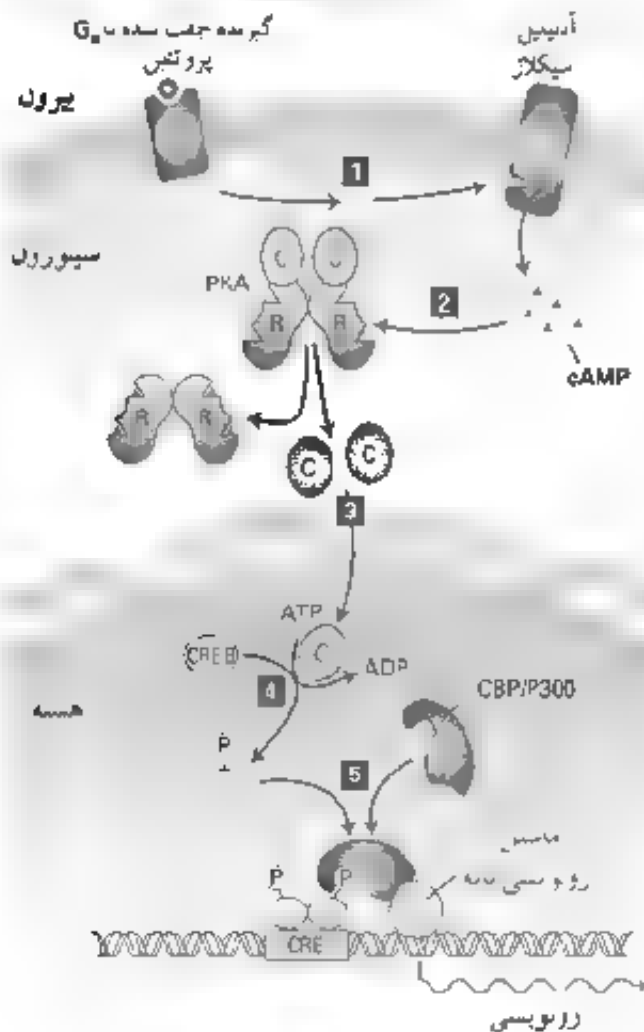
■ بسیاری از RTKها و گیرنده‌های نیتوکسی می‌توانند
مسیر پیام‌رسانی IP3/DAG را توسط فعال‌سازی فسفولیاز
C γ (PLC γ) یک اپروفرم PLC متفاوت شروع کنند تا
اسکه توسط گیرنده‌های جفت شده ب G پروتئین شروع کنند.
■ RTKهای فعال شده و گیرنده‌های نیتوکسی نیز می‌توانند
مسیر فسفواپوزیتید دیگری را توسط اتصال PI3-kinase
شروع کنند و بدین‌جهت به آنزیم‌ها اجازه دسترسی به
موبسرامای فسفواپوزیتیدی متصل به غشاء را بدهند و
سپس در موهیت ۲ فسفرینه می‌شود (شکل ۱۶-۲۹ را
ملاحظه کنید).

■ دُمین PH در پروتئین‌های مختلف به PI3-kinase
متصل می‌شود و تشکیل کمپلکس‌های پیام‌رسانی مرتبط ب
غشای پلاسمایی را می‌دهد.

■ پروتئین کیناز B (PKB) به طور جزئی توسط اتصال PI3-
فسفات‌ها فعال می‌شود. فعالیت کامل آن نیاز به
فسفریلاسیون توسط کینز دیگر دارد (PDK1) که به غشاء
توسط اتصال به PI3-kinase یک کیناز دوم (PDK2)
فراخوانده می‌شود (شکل ۱۶-۳۰ را ملاحظه کنید).

■ پروتئین کیناز B فعال شده هاد بسیاری از سلول‌ها را توسط
فسفرینه کردن مسنیم و غیرفعال‌سازی چندین پروتئین
پروآپوپتوری و توسط فسفرینه کردن و غیرفعال‌سازی فاکتور
رونویسی باعث می‌شود که ستر پروتئین‌های پروآپوپتوری را
القا می‌کند.

■ فعال‌سازی گیرنده انسوبین یک گیرنده بیروین کیناز (در
سلول‌های ماهیچه‌ای و چربی مسیر PI-3-kinase را شروع
می‌کند. پروتئین کیناز B فعال شده جذب گلوکر و ستر
گلیکوز را باعث می‌شود.



شکل ۱۶-۳۱ فعال شدن فاکتور رونویسی CREB به دنبال اتصال لیگاند به گیرنده‌های جفت شده با G -پروتئین‌ها. تحریک گیرنده منجر به فعال شدن پروتئین کیناز A (PKA) می‌شود. ۱ پروتئین‌های کاتالیتیک PKA به هسته نقل می‌کند و بر آنجا فاکتور رونویسی CREB را فسفرینه و فعال می‌کند. ۲ CREB فسفرینه برای تحریک کردن ژن‌های هدف، گوناگون کنترل‌شده به وسیله عنصر تنظیمی CRE به کمک فعال‌کننده CREB/P300 متصل می‌شود برای تحولاتش را ملاحظه کنید

همچنین بیان بسیاری از ژن‌ها را تحریک می‌کند و این امر منجر به اثرات سمیت بر روی سلول‌ها شده که اغلب اثرات کوتاه مدت پروتئین کیناز A فعال را تشدید می‌کند.

برای مثال، در سلول‌های کبدی، پروتئین کیناز A، بیان تعدادی از آنزیم‌های لازم در تبدیل ترکیبات سمی مانند پیروات به گلوکز (شکل ۱۶-۳) القاء می‌کند و لذا سطح گلوکز را در خون افزایش می‌دهد. همه ژن‌های تنظیم‌شده توسط PKA حاوی نواحی DNA عملگر سیس با CRE^(۱) هستند که به شکل فسفرینه یک فاکتور رونویسی تحت عنوان پروتئین CREB^(۲) به آن اتصال می‌یابد که فقط در هسته یافت می‌شود. همانطور که در فصل ۱۵ بیان شد، اتصال ناقلین عصبی^(۳) و هورمون‌ها به گیرنده‌های جفت شده با G -پروتئین‌ها سبب رها شدن ریبوحد کاتالیتیک فعال PKA می‌شود. سپس برخی از ریبوحد‌های کاتالیتیک به داخل

می‌کند، فعال‌سازی این گیرنده‌ها منجر به بیان ژن‌های کلیدی لازم برای کسب هویت یا سرپوشش جدید می‌شود. در فصل ۲۶، نقش این گیرنده‌ها در تعدادی از مسیرهای تکاملی کلیدی بررسی کرده‌ایم و همچنین شیوه میانگش این مسیرهای پیام‌رسانی با یکدیگر (فعال شده توسط گیرنده‌های متفاوت) به منظور مشخص کردن سرپوشش صحیح بسیاری از سلول‌ها در حلال‌رشد و تکامل را نشان می‌دهیم.

CREB و cAMP و پروتئین کیناز A به منظور فعال‌سازی رونویسی ژن از باط برقرار می‌کند

در سلول‌های پستانداران، افزایش میزان cAMP سیتروولی موجب فعال شدن پروتئین کیناز A^(۱) می‌شود که این امر منجر به انواع بسیار مسووعی از پاسخ‌های کوتاه مدت در سلول‌های مختلف می‌شود (جدول ۱۶-۲ را ملاحظه کنید). یکی از مهم‌ترین اثرات کوتاه مدت توسط PKA فعال‌سازی گلیکوژنولیز در کبد و عضله است. افزایش گلوکز خون، (شکر ۱۶-۲۵ قسمت ۱ را ملاحظه کنید)، فعال‌سازی پروتئین کیناز A

1 Protein Kinase A

2 cAMP response element

3 CRE binding

4 Neurotransmitters

کشف نخستین ژن *Wnt* در مهره داران (ژن *Wnt-1* در موش) مورد توجه قرار گرفت، به دلیل اینکه در سرطان‌های ویژه‌ای از سینه، دچتر بیاض، کولون، می‌شود کارهای بعدی نشان داد که بین افزایش و الحاق پروویروسی MMTV^(۴) در نزدیکی ژن *Wnt-1* ایجاد شد به دلیل اینکه *Wnt-1* یک پروتوآنکوژن^(۵) است، لذا بیان نامناسب ژن سلولی طبیعی آن به آغاز سرطان کمک می‌کند (فصل ۲۵). کلمه *Wnt* ترکیبی از *wing less* (حمتای ژن مگس) و *int* برای جایگاه ادغام رتروویروس در موش است. فعال‌سازی مسیر *Wnt*، تعداد زیادی از وقایع مهم تکاملی را کنترل می‌کند مانند تکوین سر، لگوبندی دست و پا و اندام زایی. نقش اصلی مسیر پیام‌رسانی *Wnt* در تشکیل استخوان توسط این یافته آشکار شد که جهش در عوامل مسیر *Wnt* تراکم استخوان را در انسان تحت تأثیر قرار می‌دهد و اکنون به عنوان مسیر (پیام‌رسانی *Wnt*) کسری تشکیل استخوان است. سلول‌های استخوان ساز شناخته می‌شوند علاوه بر این، پیام‌رسانی *Wnt* در کنترل سلول‌های بنیادی (فصل ۲۱) و در سبزی از جبهه‌های دیگر تکوین (فصل ۲۲) مهم است. اختلالات در پیام‌رسانی از طریق مسیر *Wnt* به سرطان‌های متعدد انسانی مرتبط می‌شود (به ویژه سرطان کولون) (فصل ۲۵). به دلیل حفظ مسیر پیام‌رسانی *Wnt* در تکوین موجودات پرسلولی، مطالعات ژنتیکی در دروزوفیلا و مودتو الگاس مطالعات پروتئین‌کوژن‌ها و ژن‌های مهارکننده نمو در موش و مطالعه حزام تشکیل دهنده اتصال سلولی، همگی برای شناسایی عوامل متعدد مسیر شرکت‌کردانند. پروتئین‌های *Wnt* (مولکول‌های پیام‌رسان خارج سلولی در این مسیر) به اضافه نشانی گروه پالمیتیک (شکل یونیفرم اسید چرب پالمیتیک اسید) نزدیک به انتهای N-ترمینال من تغییر می‌کند این گروه پادمیان تصور می‌شود که پروتئین‌های *Wnt* را به غشاء پلاسمایی سلول‌های ترشح‌کننده *Wnt* محکم می‌کند و لذا گسترده فعالیت‌شان را به سلول‌های مجاور محدود می‌کند. *Wnt* از طریق دو گیرنده پروتئینی سطح سلول عمل می‌کند. (FZ) فریزل^(۵) که دارای ۷ مارپیچ آلفای ترانس‌ممبران بوده و به طور مستقیم به *Wnt* متصل می‌شود و یک کمک گیرنده تحت عنوان LRP که به نظر می‌رسد در مسیر وابسته به پیام‌رسانی

هسته منتقل شده و سرین ۱۳۳ را بر روی پروتئین CREB فسفریله می‌کند.

پروتئین CREB فسفریله به ژن‌های هدف واحد CRE و علاوه بر این به کمک فعال‌کننده‌های^(۱) با نام CBP/300 متصل می‌شود که این فاکتور نیز به CREB به منظور تشکیل ماشین رونویسی پایه متصل می‌شود و بدین وسیله به CREB اجازه تحریک رونویسی را می‌دهد (شکل ۱۶-۳۱). همانطور که در فصل ۶ بحث شد، فاکتورهای رونویسی دیگر تنظیم شونده با پیام به CBP/P300 برای اعمال اثر فعال‌کنندگی‌شان وابسته هستند. بنابراین کمک فعال‌کننده مذکور نقش مهمی را در ترکیب پیام‌ها از مسیرهای پیام‌رسان گوناگون ایفا می‌کند که در رونویسی ژن نقش دارند.

ارستین متصل شده به GPCR، تعدادی از آبشارهای کیناری را فعال می‌کند

در موجودات پسرخته آغاز فعال‌سازی مسیر MAP کیناز عصب به وسیله گیرنده‌های جهت شده یا G-پروتئین‌ها (GPCR) انجام می‌شود همانطور که در فصل ۱۵ بحث کردیم، بنابرستین به سرین‌های فسفرینه شده در ذمین سیتورولی مربوط به گیرنده‌های جهت شده یا G-پروتئین‌ها متصل می‌شود و سلول‌ها را به تحریک هو موبی بیشتر در جهت حساسیت‌رایی می‌کند. مهار فعال‌سازی G-پروتئین و کمک به اینوسیتور کمپلکس ارستین - GPCR.

کمپلکس رسپین GPCR همچنین به‌عنوان اسکلت بری اتصال و فعال کردن تعدادی از کینازهای سیتورولی عمل می‌کند (شکل ۱۵-۲۲) را ملاحظه کنید. اینها شامل Src که یک پروتئین کیناز سیتورولی است و مسیر MAP کیناز و مسیرهای دیگر را که منجر به رونویسی ژن‌های مورد نیاز برای تقسیم سلول می‌شود را فعال می‌کند. کمپلکسی از سه پروتئین متصل شده به ارستین از جمله کیناز N-ترمینال Jun (JNK-1) یک آبشار کسری را فعال می‌کند که احتمالاً فاکتور رونویسی c-Jun را فعال می‌کند. c-Jun فعال شده موجب بیان آنزیم‌هایی ویژه پیش برنده رشد^(۲) و پروتئین‌های دیگر کمک‌کننده پاسخ سلول‌ها به استرس می‌گردد.

پیام‌های Wnt موجب زها شدن فاکتور رونویسی آر کمپلکس پروتئین سیتورولی می‌شود

همانند گیرنده‌های جهت شده یا C-پروتئین، گیرنده‌های متعلق به پروتئین‌های Wnt ۲ بر عرض غشاء پلاسمایی را طی می‌کند

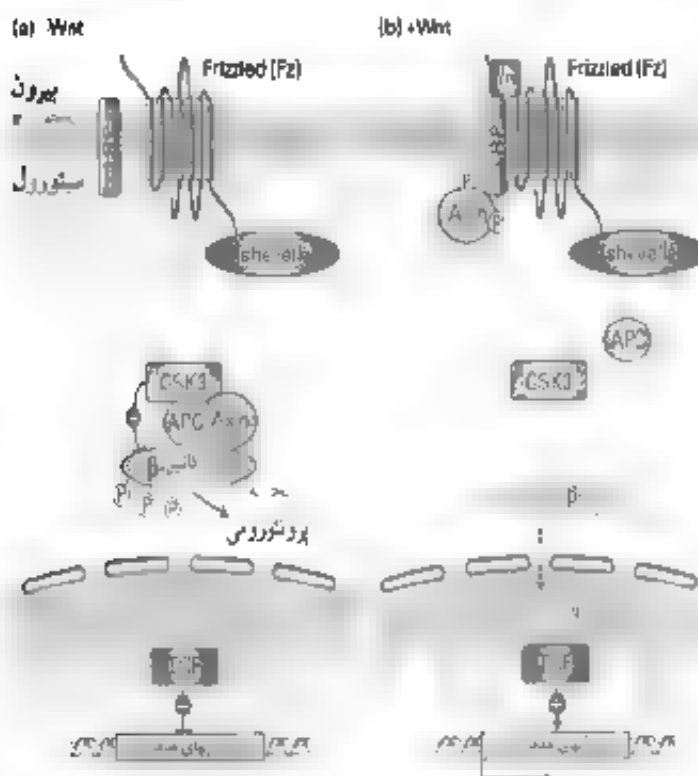
1- Co-activator

2- Growth promoting Enzyme

۴- Mouse mammary tumor virus

۵- Proto-oncogene

5- Frizzled



شکل ۱۶-۲۲ مسیر پیامرسانی Wnt (a) در نبود Wnt بتاکتین در کمپلکس با (اگرین) یک پروتئین اسکلتی، APC و GSK3 (این کمپلکس بتاکتین را به سرعت تخریب می‌کند و منجر به تجزیه آن می‌شود) باقی می‌ماند. تشکیل این کمپلکس با واسطه‌ی آگزین، فسفریلاسیون را به بتاکتین وسیله GSK3 (تقریباً بیشتر از ۲۰۰۰۰ بار) تسهیل می‌کند. فاکتور رونویسی TCF در هسته به عنوان یک سرکوبگر ژن‌های هدف عمل می‌کند. مگر اینکه توسط پیامرسانی Wnt تغییر کرده باشد (b) اتصال Wnt به گیرنده Frizzled (Fz)، سبب فسفریلاسیون کم‌کم‌تر شده LRP توسط GSK3 و کمپلکس‌های دیگر می‌شود و لذا امکان اتصال متعقب آگزین فراهم می‌شود. کمپلکس بتاکتین GSK3-APC-Axin از فسفریلاسیون بتاکتین به وسیله GSK3 جلوگیری می‌کند و منجر به تجمع بتاکتین در سلول می‌شود. بعد از نقل مکان بتاکتین به هسته، احتمالاً برای فعال کردن ژن‌های هدف عمل می‌کند و با اینکه موجب خروج TCF از هسته و احتمالاً فعال شدن آن در سیتوپلازم می‌شود.

پروتئین Dishevelled (Dsh) مورد نیاز است. این پروتئین به زمین سیتوپلازمی گیرنده فریلد (Fz) متصل می‌شود. بتاکتین‌ها شده به داخل هسته نقل مکان می‌کند و در آنجا همراه با فاکتور رونویسی TCF برای کنترل بیان ژن‌های هدف ویرا عمل می‌کند (به یاد دارید که TCF همچنین در مسیر MAP کمپلکس فعالیت می‌کند، شکل ۱۶-۲۷ را ملاحظه کنید). در میان ژن‌های هدف Wnt، تعداد زیادی از آنها پیامرسانی Wnt را بر کنترل می‌کنند که این درجه بالای تنظیم پس‌نورد را نشان می‌دهد، اهمیت پایبندی و قرارگیری بتاکتین به این منظور است که پیام‌های Wnt متادل مهم بین سه محل ذخیره بتاکتین: در سلول (اسکلت سلولی، سیتوپلازم و هسته) تحت تأثیر قرار می‌دهد. علاوه بر این، پیامرسانی Wnt، اتصال به پروتئولیک‌های سطح سلول را نیاز دارد. یک پروتئولیکال از یک پروتئین مرکزی متصل به رنجیره گلیکوپروکتیول (GAG) نظیر هپارین سولفات و کدروایتین سولفات تشکیل شده است. (شکل ۱۶-۲۹ را ملاحظه کنید). مدارک مربوط به شرکت پروتئولیکال‌ها در پیامرسانی Wnt در دروزوفیلا جهش

Wnt به فریزد محصل می‌شود. جهش در ژن‌های رمزکننده پروتئین‌های (فریزد Wnt یا LRP) در دروزوفیلا Arrow نامیده می‌شود، اثرات مشابه بر روی تکوین جنین دارد.

مطابق با مدل کلاسیک از مسیر Wnt، عامل اصلی و مرکزی در مسیر انتقال پیام داخل سلولی Wnt، در مهره‌داران بتاکتین^(۱) و در دروزوفیلا آرمادیلو^(۲) نامیده می‌شود. این پروتئین چندکاره هم در نقش یک فعال‌کننده رونویسی و هم به عنوان یک پروتئین رابط اسکلت سلولی به عشاء عمل می‌کند (شکل ۱۶-۱۲ را ملاحظه کنید). در سود پیام Wnt، بتاکتین توسط یک کمپلکس حاوی گلیکوژن ستاز کیناز ۳ (GSK3) (پروتئین کیناز همسان با آنکه بر تنظیم گلوکز خون فعالیت می‌کند) (بخش ۱۶-۵)، پروتئین ACP^(۳) (یک مهارکننده ترمور در انسان) و آگزین^(۴) (یک پروتئین اسکلتی) تسهیل می‌شود. سپس بتاکتین تسهیل‌شده، بویکوئیتیه شده و در پروتازوم تجزیه می‌شود (شکل ۱۶-۲۲ قسمت ۲). در حضور Wnt، آگزین به زمین سیتوپلازمی کمک گیرنده LPR متصل می‌شود. این اتصال، کمپلکس حاوی GSK3 و بتاکتین را متلاشی می‌کند و از فسفریلاسیون بتاکتین توسط GSK3 و تثبیت بتاکتین در سیتوپلازم جلوگیری می‌کند (شکل ۱۶-۲۲ قسمت ۲).

تثبیت بتاکتین که توسط Wnt القا می‌شود، همچنین برای

- 1- β-Catenin
- 2- Armadillo
- 3- Adenomatosis polyposis coli
- 4- Axin

بجز زلالها^(۱) نامیده می‌شود. در خلال تکوین، تولید هجوه و عوامل دیگر مؤثر در ریخت رایی به شدت از نظر زمانی و مکانی تنظیم می‌شوند.

پیام‌رسانی هجوه که در سرناسر قلمرو موجودات حفظ می‌شود، در تشکیل یسیری از بافتها و اندامها فعالیت می‌کند. جهش در عوامل مسیر پیام‌رسانی هجوه در مواقع عمر انسانی مانند سیکلویپیا^(۶) (تک بخشی ناشی از اتصال پریموردیا^(۷) چپ و راست) و در اشکال متعدد سرطان‌ها نمایان می‌شوند.

پیرایش پروتئین پیش ساز Hh

هجوه از پروتئین پیش ساز یا عملکرد خود بحریمی تشکیل شده است که قادر به دو بیم کردن خودش می‌باشد. این شکافت یک قطعه N-ترمینال (که معنماً به صورت پیام به سلول‌های دیگر ترشح می‌شود) و C-ترمینال (که بحریه می‌شود؛ ایجاد می‌کند همانطور که در شکل ۱۶-۳۳ نشان داده شده است، برش پیش ساز برصفا اضافه شدن پیید کلمرول به صورت کوالان به انتهای C-ترمینال جدید از قطعه N-ترمینال انجام می‌شود. دُمین C-ترمینال پس ساز، که این واکنش را کاتالیز می‌کند، در پروتئین‌های دیگر یافت می‌شود و علاوه بر این ممکن است که به پیوند پروتئین‌ها به عشاء به وسیله مکانیسم خودبحریه‌ای مشابه کمک نماید. مسیر دیگر مربوط به هجوه، اضافه شدن گروه پالمیتوئیل به N-ترمینال است و این امر سبب اثر بیش‌انگیزی این پروتئین می‌شود به همراه هم، دو گروه آنگیری متنص شده، احتمالاً موجب اتصال غیراختصاصی و قابل برگشت هجوه ترشح شده به عشاء پلاسمایی سلول می‌شود و بدین وسیله انتشار و لذا دامنه عملکرد آن محدود می‌شود. محدودیت فضایی، نقش اصلی را در محدود کردن اثرات پیام‌های القایی قدرمند همانند Hh ایفاء می‌کند. به یاد دارید که گروه پالمیتوئیل همچنین به پروتئین‌های Wnt اضافه می‌شود و احتمالاً علاوه بر این موجب اتصال برگشت‌پذیر Wnt به سلول‌ها می‌شود و بدین وسیله پیام‌رسانی Wnt را به سلول‌های مجاور با سلول پیام‌رسان محدود می‌کند.

بافته sgl^(۱) به دست آمده است که ایفاء فاقد آنریم کلیدی مورد نیاز برای سنسورهای و کدرویین سولفات هستند. این جهش یافته به طول وسیعی سطح wingless پروتئین Wnt در مگس کاهن می‌دهد و ذوب‌های دیگر همراه با نقص در پیام‌رسانی Wnt با نشان می‌دهند. جهش‌ها در دو ژن دیگر مگس (شبه‌دالی^(۲)، دالی^(۳)) که هر دو هسته پروتئینی پروتوگلیکان‌های سطح سلول را رمزگذاری می‌کند، با پیام‌رسانی Wnt ناقص در دروزوفیلا همراه می‌شوند. سیوهای که پروتوگلیکان‌ها پیام‌رسانی Wnt را تسهیل می‌کند ناشی از است و یکی شاید اتصال Wnt به بحیره‌های اختصاصی گلیکوز آمیوگلیکان‌ها برای اتصال آن به گیرنده Fz و یا کمک گیرنده LRP لازم باشد. این مکانیسم با اتصال FGF^(۴) به هپاران سولفات مشابه است که اتصال FGF به گیرنده برورین کیناز آن را تشدید می‌نماید (شکل ۱۶-۱۵) را ملاحظه کنید.

پیام‌رسانی هجوه، سرکوب ژن‌های هدف را از بین می‌برد

مسیر هجوه (Hh) یا مسیر Wnt تشابه دارد از این نظر که دو پروتئین عشی (یکی با ۷ قطعه گذر از عشاء) برای دریافت و انتقال پیام مورد نیاز است (شکل ۱۶-۲ قسمت آ را ملاحظه کنید). مسیر Hh همچنین در عدم تجمع کمپلکس داخل سلولی حاوی فاکور ریبوسی (همانند مسیر Wnt) درگیر می‌شود. با این حال، برخلاف پیام‌رسانی Wnt، پروتئین Hh (پیام خارج سلولی در این مسیر) به صورت پیش ساز شده و سپس برش می‌خورد و علاوه بر این تصور می‌شود که دو پروتئین عشی لازم در پیام‌رسانی Hh میان عشاء پلاسمایی و ریکولهای داخل سلولی حرکت می‌کند.

اگرچه هجوه یک پروتئین ترشحی است ولیکن فقط در فواصل کوتاه از سلول پیام‌رسان (۱.۲۰ سلول) حرکت می‌کند و به گیرنده‌های موجود بر روی سلول دریافت‌کننده متصل می‌شود. بنا براین پیام‌های Hh همانند پیام‌های Wnt اثرات کاملاً موضعی دارند. همانطور که Hh به فواصل دور از سلول‌های ترشح‌کننده منتشر می‌نماید، غلظت کاهش می‌یابد.

همانطور که در فصل ۲۲ یاد می‌گیریم، غلظت‌های مختلف Hh، سرشت‌های متفاوتی را در سون‌های دریافت‌کننده القاء می‌کند. سلول‌هایی که میزان بالایی از Hh را دریافت می‌کند، ژن‌های بخصوصی را روس کرده و ساختارهای ویژه‌ای تشکیل می‌دهند و سلول‌هایی که میزان کمتری دریافت می‌کند، ژن‌های متفاوتی را روشن کرده و ساختارهای متفاوتی را بر ایجاد می‌کند. پیام‌هایی که سرشت‌های سلولی متفاوت را سبب به غلظت‌شان القاء می‌کند

1. *Drosophila sugarless*

2. Dally-like

3. Dally

4. Fibroblast growth factor

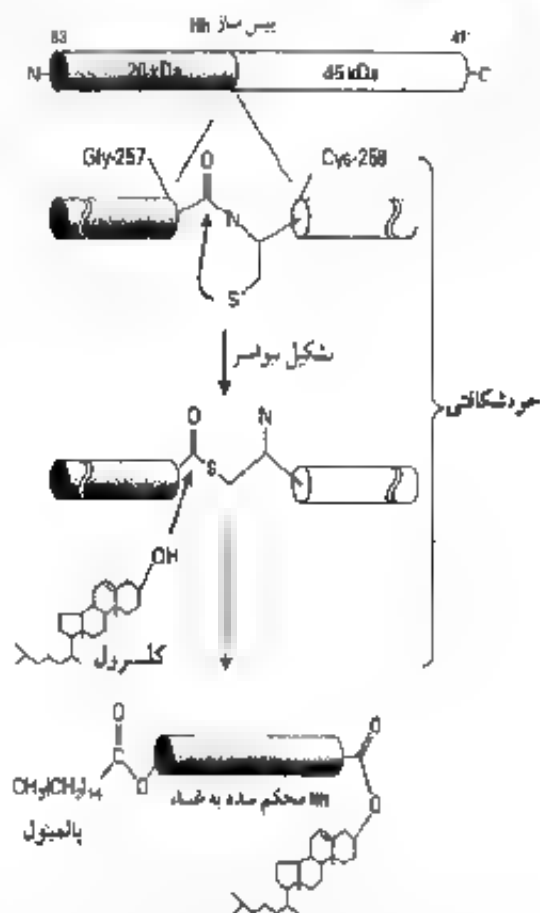
5. Morphogens

6. Cyclopia

7. Primordia

است و علاوه بر این از نظر توانایی مسوب با گیرنده Wnt (Fz) است. پیش‌بینی می‌شود که Ptc حاوی ۱۲ مارپیچ ترانس‌ممبران باشد و از نظر ساختار بیشترین شباهت را با پروتئین NPC1^(۳) دارد که عضوی از ابرخانواده ABC^(۴) پروتئین‌های غشایی است (جدول ۱۶.۳ را ملاحظه کنید). پروتئین NPC1 که حتماً به عوس پمپ ATP عس می‌کند، در تحرک داخل سلولی سزمال اسرول و سوسرهای دیگر از طریق مسور انتقال وریکوی مورد نیاز است در انسان، جهش در ژن NPC1 موجب یک بیماری داخل آنورمال مسوب یا نقص در حرکت اندوروم‌های ثانویه و جابه‌جایی کلسرول در اندوروم‌ها و لیسوزوم‌ها همراه است. یک پروتئین مسوب (NPC-L1)، ناقل اصلی ورود کلسرول در روده پستانداران است. احتمالاً Ptc در حدی مشابه با NPC1 نکاس یافته است چون NPC1 بولی به Ptc به وضوح در محرم وجود دارد. شاید این یک مثال از شیوه‌ای است که عوامل سلولی مورد نیاز برای متابولیسیم بیادی سلول به‌عنوان مسیر پیام‌رسانی تکاملی سزگاری پیدا کرده‌اند. مصاعف سس ژن NPC1 با نکامل واگرای یکی از سخته‌ها همراه خواهد بود. شکل ۱۶.۳۴ مدل کنونی مسیر هچوگ (Hh) را نشان می‌دهد (بررسی کارهای وسیعی که بر روی دروروفیلا انجام شده است).

مبارک حمایت‌کننده این عس، از مطالعه جین مگس یا جهش‌های طاند فعالیت در ژن‌های smo و هچوگ بدست آمده است. هر دو نوع جین جهش یافته فوتوسپ‌های تکاملی سسر مشابه دارند علاوه بر این، هر دو ن. hh و smo برای فعال‌سازی روبوسی از ژن‌های هدف یکسانی (انطیر patched و wingless) در حلال تکوین جین مورد نیاز می‌باشند. در مقابل، جهش‌های با عدم فعالیت در ژن (ptc)، روبوسی کاملاً متفاوت ایجاد می‌کند (یک شباهت با اثر هتوی پروتئین هچوگ بر روی جین)؛ لد به نظر می‌رسد که برای عملکرد هچوگ به سورت آنتاگونیست عمل می‌کند. این یافته‌ها پیشنهاد می‌کند که در عدم حضور هچوگ، ptc ژن‌های هدف را به وسیله‌ی مهار مسیر پیام‌رسانی مورد نیاز برای فعال‌سازی ژن، مرکوب می‌کند. مشاهدات دیگر که نشان دهنده نیاز smo برای روبوسی از ژن‌های هدف در جهش‌های با عدم فعالیت ptc است. این هاکور را پائین دست ptc در مسیر Hh قرار می‌دهد این مبارک سان می‌دهد که هچوگ به طور مستقیم با ptc اتصال برقرار



شکل ۱۶.۳۴ (شکل رنگی) پردازش پروتئین پیش‌ساز هچوگ (Hh) سلول‌ها یک پس‌ساز Hh با وزن ۳۵ کیلو دالتون (kD) سسر می‌کند که دچار جمنه نوکلئوپیک به وسیله رنجیره جانبی تیولی سیستئین ۲۵۸ (Cys-۲۵۸) بر روی کریز گروه کربونیل باقیمانده گلیسین مجاور (Gly-۲۵۷) می‌شود و این حد واسطه سولسر پراترزی ایجاد می‌کند سپس فعالیت انریماتیک در دمین C-ترمینال تشکیل یک باندا اسری راس گروه کربوکسین ۳-گلمتانی به کلسرول و گلسین ۲۵۷ کانلیر می‌کند و این پیش‌ساز را به دو قطعه برش می‌دهد قطعه پیام‌رسان N-ترمینال آن بخش کلسرولی را کسب می‌کند و علاوه بر این با اضافه شدن گروه پالمیتول به N-ترمینال (این) اس سسر می‌کند. تصور می‌شود که این پیرایش غالباً به سورت بین سلولی رخ می‌دهد این دو نگر آبیخوست احتمالاً پرومیس Hh ترشجی و پردازش شده را به عشاء پلاسمایی محکم می‌کند.

مسیر Hh در دروروفیلا

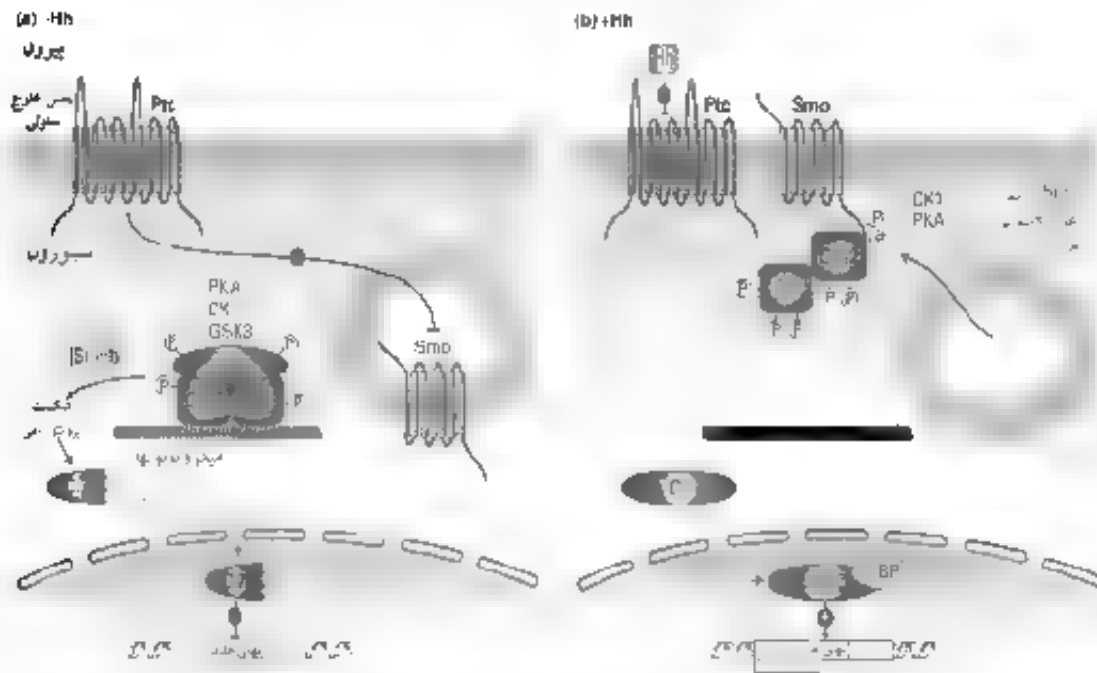
مطالعات ژسمیکی در دروروفیلا نشان می‌دهد که دو پروتئین (smo)^(۱) و (ptc)^(۲) برای دریافت و انتقال پیام هچوگ به داخل سلول مورد نیاز است. smo دارای ۷ مارپیچ کدریده از عشاء

1 Smoothed

2- Patched

3-Niemann-Pick C1

4- ABC superfamily



شکل ۱۶-۲۴ مسیر پیام‌رسانی Hh. (a) در نبود Hh، پروتئین patched (Ptc) ناگهانی Smo را مهار می‌کند که Smo به طور وسیعی در عشاء وریکول‌های وجود حضور دارد. کمپلکس حاوی Fused (Fu) یک کیناز Costal2 (Cos2)، یک پروتئین موتور مسبب ناکیرین و (Ci)^(۱)، یک فاکتور رونویسی به موتیف انگشت روی که به میکروتوبول‌ها متصل می‌شود. Ci در مجموعه‌ای از مراحل به فرمیری پروتئین کیناز (PKA/A) گلیکوزیل ستر کیناز (GSK3) و کازین کیناز (CK1) فسفرینه می‌شود. سپس Ci فسفرینه به صورت پروتئینیک در یک فرایند بازشد پروتئین Slimb و مسیر یونیکوئین پروناتژوم بریده می‌شود و قطعه C175 تولید می‌شود که C175 به عوس مهارکننده رونویسی ژن‌های پاسخ دهنده به Hh عمل می‌کند. (b) در حضور Hh، سپس اتصال آن به Ptc موجب حرکت تعدادی از Ptc به بخش‌های داخلی و از بین رفتن سرکوب Smo می‌شود. سپس Smo به سمت عشاء پلاسما حرکت کرده و پس از فسفریلاسیون به Cos2 متصل می‌شود و علاوه بر این، تحریر شدن رهایی پیدا می‌کند. هم Fu و هم Cos2 به طور وسیعی فسفرینه می‌شوند و Fu/Cos2/Ci از میکروتوبول‌ها جدا می‌شود. این منجر به تثبیت Ci با طول کامل (به طور مناسب تغییر یافته) می‌شود و به عنوان عامل فعال‌کننده رونویسی در پیوند با پروتئین CBP^(۲) عمل می‌نماید.

فعالیت آن را تحلیف می‌کنند. در نبود پیام Hh، کمپلکس پروتئینی و سینتروولی مسیر Hh از سه پروتئین تشکیل شده است (شکل ۱۶-۲۴ قسمت ۳) را ملاحظه کنید: Fu^(۳) که یک سرین / ترئونین کیناز است، Cos2^(۴) که یک پروتئین شبه کیرین متصل شونده به میکروتوبول‌ها و Ci^(۵) که یک فاکتور رونویسی است. این کمپلکس در سیورول به میکروتوبول‌ها متصل می‌شود فسفریلاسیون Ci توسط حداقل ۳ کیناز موجب اتصال پروتئین Slimb می‌شود. Slimb به نوبه‌ی خود Ci را یوسکوئیتیه کرده و آن را به سمت پروناتژوم هدایت می‌کند و Ci متحمل برش پروتئولیتیک می‌شود

می‌کند و آن را از بلوکه کردن فعالیت Smo مع کرده و آن رونویسی از ژن‌های هدف را فعال می‌نماید.

رنگ‌آمیزی ایمنی سلول‌های حیسی وژهای از دربروجلا به آنتی بادی مربوط به Hh، Ptc و Smo نشان می‌دهد که در نبود هجوهگ، patched در عشاء پلاسما و Smo در وریکول‌های عشیایی داخل به وضوح یافت می‌شوند. به دنبال اتصال هجوهگ به Ptc، هر دو پروتئین از سطح سلول به سمت وریکول‌های داخلی حرکت می‌کنند. در حالی که Smo از وریکول‌های داخلی به طرف سطح حرکت می‌کند. شباهت Patched به پروتئین‌هایی مائل پیشهاد می‌کند که در نبود اتصال Hh، یا یک مهارکننده کوچک مولکول‌ها به سمت Smo و یا اینکه یک فعال‌کننده را به نور از آن بپمپ می‌کند. این مکانیسم توسط این یافته تأیید می‌شود که شماری از مولکول‌های سنبیک کوچک و یا طبیعی به Smo متصل شده و

1- CREB bind ag protein

2- Cubitis interruptus

3- Fused

4- Costal2

5- Cubitis interruptus

تعدادی از عوامل مسیر Hh، مانند Smoothened تا حدودی در مرکز اولیه قرار دارند. مرکز اولیه احتمالاً جایگزین ظاهراً مفقود پروتئین شبکه کپریس Cos2 است که در مسیر Hh در دروزوفیلا یافت می‌شود. نبود پروتئین‌های IFT در مسیر پیام‌رسانی Hh در دروزوفیلا، برخی از حمایت‌ها برای این فرضیه جایگزینی فراهم می‌کند.

ما قبلاً مثال‌هایی را از چگونگی اثر عبور و مرور گیرنده‌های سطح سلول بر میزبان وجود آنها بر روی عشاء پلاسمایی و لذت‌آنانی پیام‌رسان‌ها را مشاهده کردیم. شیوه شرکت Cos2 در مگس‌ها و پروتئین‌های IFT در پستانداران در عبور و مرور Smoothened عبور مشخص نیست. به وضوح مطالب بسیاری در مورد کمپلکس مرتباً این انتقال پیام‌گیرنده و عبور و مرور پروتئین در داخل سلول ریشه که باید آموخت.

تنظیم مسیر پیام‌رسانی Hh

کنترل پس‌مورد مسیر Hh اهمیت دارد زیرا پیام‌رسانی غلبه گسیخته مسیر Hh می‌تواند موجب رشد فزاینده سرطان و تشکیل انواع سلول‌های نامرست شود. در دروزوفیلا، یکی از ژن‌های القاء شده توسط پیام Hh، Patched است. به دنبال افزایش در بیان Patched، ب پیام Hh در میانس وسیعی ب کاهش در ذخیره پروتئین Smoothened مخالفت می‌کند. از این رو، این سیستم به عنوان یک پشتیبانی عمل می‌کند چنانچه در خلال تکوین مغز، بسیار زیادی پیام Hh سرسود، سیجه افزایش در Patched جبران خواهد شد و در صورتی که مقدار بسیار کمی از پیام Hh ستر شود، میزبان Patched کاهش می‌یابد.

نکات کلیدی بخش ۱۶-۶

فعالسازی رونویسی ژن توسط گیرنده‌های سطح سلولی تحت

برگرفته از عشاء

- اولین حس‌گیرنده‌های حس‌شده با G پروتئین فعال‌شده فعال‌سازی القاء شده ب پیام پروتئین کیناز A (PKA)، اغلب مسج‌ر به فسفریلاسیون پروتئین CREB هسته‌ای می‌شود که همراه با کمک فعال‌کننده CBP300، رونویسی بیشتر ژن‌های هدف را تحریک می‌کند (شکل ۱۶-۳۱، ملاحظه کنید).

قلمبه خاص از Ci (تحت نام C75) به هسته نقل مکان کرده و بیان ژن‌های هدف Hh را سرکوب می‌کند. اتصال هچهورگ به Ptc فعالیت آن را مهار می‌کند (شاید توسط بنوکه کردن فرایند پمپاژ، که مهر Smo را از بین می‌برد) (شکل ۱۶-۳۲، قسمت ۲، ملاحظه کنید). چنین پاسخ توسط اتصال Hh آغاز می‌شود: برخی از Patched توسط سلول‌های گیرنده جذب می‌شوند. Smoothened توسط پروتئین کیناز فسفریله می‌شود و به سمت عشاء پلاسمایی حرکت می‌کند و فسفریلاسیون Fu و Cos2 افزایش می‌یابد. علاوه بر این، کمپلکس Cos2، Fu و Ci از میکروبول‌ها جدا می‌شود و Cos2 به دم C-ترمینال Smoothened متصل می‌شود. نتیجه حاصل از تحریک کمپلکس Fuz/Cos2/Ci، کاهش فسفریلاسیون و کاهش برش Ci است. از این رو، شکل مسیر یافته‌ای از Ci با مول کامل ایجاد می‌شود و به هسته نقل مکان کرده و در آنجا به پروتئین کمک فعال‌کننده رونویسی متصل به CREB متصل شده (CBP) و موجب بیان ژن‌های هدف می‌شود.

مسیر Hh در پستانداران، مسیر پیام‌رسانی Hh در پستانداران از نظر بسیاری از ویژگی‌ها با مسیر دروزوفیلا مشترک هست، اما چندین تفاوت چشمگیر وجود دارد. نخست آنکه ژنوم پستانداران حاوی ۳ ژن hh و دو ژن ptc است که در میان بافت‌های گوناگون به طور مسوب بیان می‌شوند. دوم، یککه پستانداران فاکتور رونویسی Gli را بیان می‌کنند که نقش‌های پروتئین منفرد Ci را در دروزوفیلا را هم جتا‌کرداند. سوم، یککه به نظر نمی‌رسد آرنولوگ برای Cos2 در پستانداران وجود داشته باشد و مضاف بر یککه نقش احتمالی رونوگ‌های Fli مبهم است.

جذاب‌ترین جنبه مسیر Hh در پستانداران برگیزی پروتئین‌های به نازگی شاخته شده IFT^(۱) است. پروتئین‌های IFT برای حرکت مواد به داخل نازک‌ها^(۲) و مرکزها^(۳) (ساختارهای طولی پوشاننده عشاء پلاسمایی که از سطح سلول بیرون می‌آیند) مورد نیاز می‌باشند. نقش‌های مرکز‌های قراول در نای در حرکت مواد در طول سطح مربوط به آن و همچنین نازک‌ها در حرکت اسپرم به خوبی شاخته شده است (فصل ۱۸). ولیکن اکثر سلول‌ها، یک مرکز بی حرکت تحت عنوان مرکز اولیه^(۴) دارند. عملکرد مرکز اولیه نسبتاً غیرمسهود است ولیکن مدرک رو به افزایش برای درگیری آن در فعال‌بام وجود دارد (به ویژه بر مسیر پیام‌رسانی Hh در پستانداران). برای مثال، جهش‌هایی که فعالیت IFT را از بین می‌برد، موجب القاء ژن‌های هدف مربوط به مسیر Hh می‌شود. متبه با اثر جهش‌های غیرفعال‌کننده Patched (علاوه بر این،

۱. Intraflagellar transport

2. Flagella

3. Cilia

4. Primary cilium

ملاحظه کنید)، MMP خارج سلولی، گیرنده را می‌برد و این با برش آن در محل عشاء پلاسمایی توسط پروتئازهای مختلف دنبال می‌شود. این مسیر سرچشمه انواع بسیار زیادی از سلول‌ها را در حلال نکوتین تعیین می‌کند.

بسیاری از فاکتورهای رشد مانند لعنه خانواده EGF^(۲) به صورت پیم سازهای گدیده از عشاء ساخته می‌شوند. برش این پروتئین‌ها توسط متالوپروتئازهای ماتریکس سب رها سازی فاکتور رشد فعال به داخل محیط خارج سلولی می‌شود. این فرایند در بسیاری از سرطان‌ها دچار اختلال می‌شود و احتمالاً سبب اغلب عجز عظیم قلی هست. برش نامناسب MMP (پروتئین گدیده از عشاء) در آسیب‌شناسی بیماری آلزایمر درگیر می‌شود. بحث ما به شرح حال برش داخل عشاء فاکتور رونویسی پیش ساز در داخل عشاء گذاری در پاسخ به سطح پایین کلسیونل خانم می‌باشد. این مسیر برای حفظ تعادل مناسب کلسیونل و فسفینیرده به منظور شکل عشاء سلولی ضروری است (فصل ۱۰).

تخریب پروتئین مهار کننده فاکتور رونویسی NF-κB را فعال می‌کند

مثال‌های یاد شده در بخش‌های قبلی، مانند گیرنده‌های TGFβ و MMP کینازها، اهمیت فسفریلاسیون اقاء شده با پیام را در تعیین فعالیت بسیاری از فاکتورهای رونویسی نشان داد. مکانیسم دیگر برای تنظیم فعالیت فاکتور رونویسی در پاسخ به پیام‌های خارج سلولی در مطالعه بر روی هم سلول‌های پستانداران و هم در درون حیات نشان داده شد. این مکانیسم که فسفریلاسیون و تخریب متعاقب با واسطه‌ای بوبیکوپین یک پروتئین مهارتی درگیر می‌کند به وسیله فاکتور رونویسی NF-κB نشان داده می‌شود.

NF-κB به سرعت در سلول‌های سیستم ایمنی پستانداران در پاسخ به عفونت ویروسی و یا باکتریایی و علاوه بر این تعداد دیگری از شرایط استرس‌ناپذیر شده یومیره کننده فعال می‌شود. همانطور که در فصل ۲۴ خواهیم آموخت، مسیر NF-κB در برخی سلول‌های سیستم ایمنی هنگام اتصال عوامل دپواره سلولی باکتریایی یا فارچه‌ها به گیرنده‌های Toll-like بر روی سطح سلول فعال می‌شود. این مسیر همچنین به وسیله سیگنال‌های انتهایی مانند TNFα^(۳) و

کمپلکس ارستین - GPCR چندین کیناز سینتروپی در فعال می‌کنند و آشارهایی را شروع می‌کنند که منجر به فعال سازی رونویسی بسیاری از ژن‌های کسرل‌کننده رشد سلولی می‌شود (مکس ۳۷-۱۵ را ملاحظه کنید).

هر دو پروتئین پیامی هجوهگ و Wnt دارای نگره‌های لییدی هستند که می‌تواند آنها را به عشاء‌های سلولی متصل کند. بدینجهت محدوده پیام‌رسانی آنها کاهش می‌یابد.

پیام‌های Wnt از طریق دو پروتئین سطح سلولی عمل می‌کنند. گیرنده هربرد و کمک گیرنده Lrp و یک کمپلکس درون سلول دارای بتاکاتین (شکل ۲۲-۱۶ را ملاحظه کنید) اتصال Wnt پایداری و فرزگیری هسته‌ای بتاکاتین را باعث می‌شود که یا به طور مستقیم و یا به صورت غیر مستقیم فعال سازی فاکتور رونویسی TCF را باعث می‌شو.

پیام هجوهگ از طریق دو پروتئین سطح سلولی (Smoothed و Patched) و یک کمپلکس درون سلولی دارای فاکتور رونویسی کوبی‌تیس (Ct) (شکل ۲۴-۱۶ را ملاحظه نمائید) یک شکل فعال Ct در حضور هجوهگ تولید می‌شود. یک قطعه مهارتی Ci در عیاب هجوهگ تولید می‌شود. هر دو پروتئین Patched و Smoothed فرزگیری سلولی‌نا را در پاسخ به هجوهگ متصل به Patched تغییر می‌دهد.

۱۶-۷ مسیرهایی که پیام‌رسانی مستقیم برش در پروتئین است

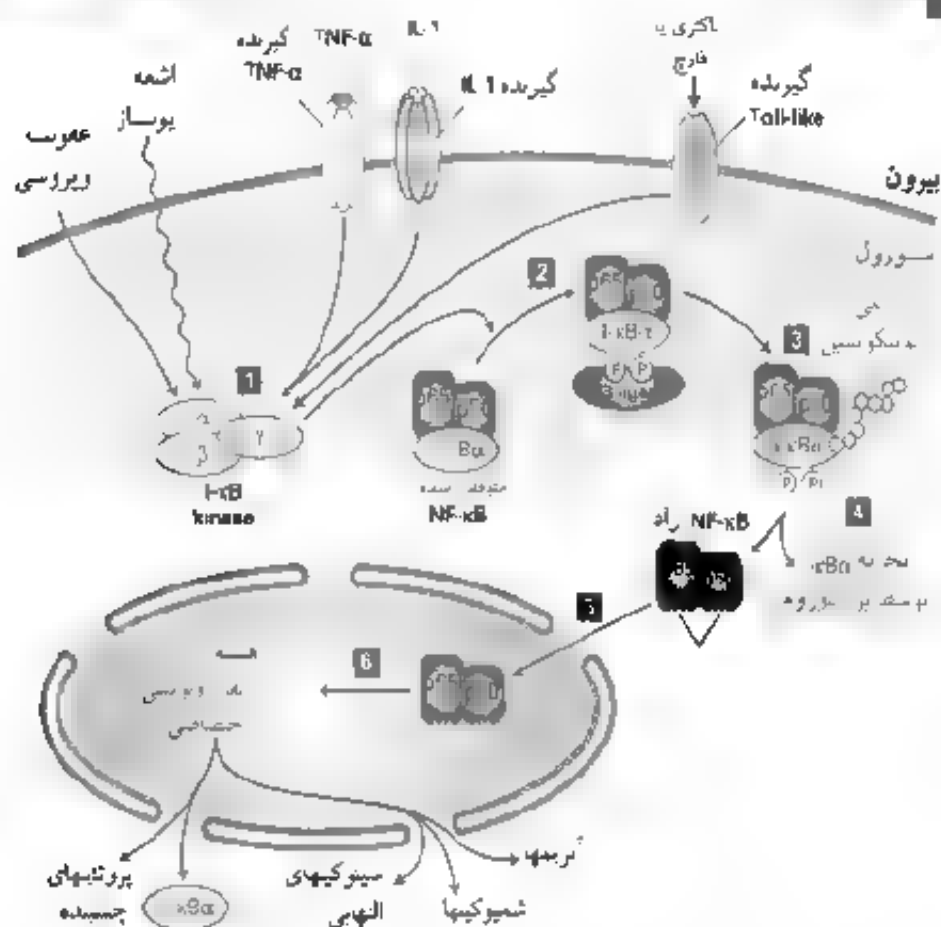
بسیاری مسیرهای پیام‌رسانی که تاکنون بحث شده‌اند برگشت پذیرند و لذا قادر به خاموش شدن نسبتاً سریع در صورت حذف پیام هستند. در این بخش ما چندین مسیر انزای غیرقابل برگشت را بحث می‌کنیم که عوامل آن به صورت پروتئولیتیک برش می‌خورند. در ابتدا مسیر NF-κB را مطالعه می‌کنیم که یک فاکتور رونویسی غیر فعال است که توسط اتصال به یک مهارکننده در سیمزول متوقف می‌شود (شکل ۱۶-۱ قسمت ۱ را ملاحظه کنید). برخی از شرایط اقاءکننده استرس، موجب تخریب فوری مهارکننده شده و سلول‌ها را قادر به پاسخ دادن فوری و شدید با فعال سازی رونویسی از ژن می‌کند. متعاقباً مسیرهای پیام‌رسانی لازم در برش پروتئین خارج از سلول توسط عشاء خانواده‌ها متالوپروتئازهای ماتریکس^(۱) با MMP را بررسی می‌کنیم.

برای مثال در مسیر Notch/Delta (شکل ۱۶-۱ قسمت ۲)

1 Matrix metalloprotein family

2 Epidermal growth factor

3 Tumor necrosis factor alpha

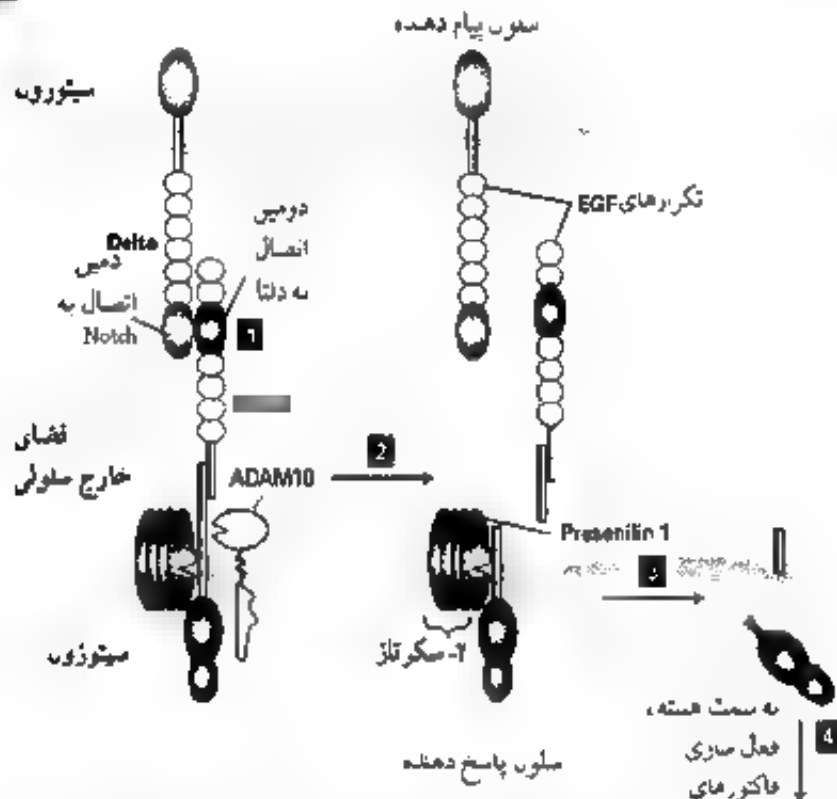


شکل ۱۶.۳۵ مسیر پیام‌رسانی NF-κB در سلول‌های در حال استرخاء. فاکتور رونویسی NF-κB از پروتئین‌های P50 و P65 تشکیل شده است و در سیتوپلازم موقت شده و به مهرکنده I-κB متصل می‌شود. مرحله ۱: فعال‌سازی I-κB-kinase توسط عوامل از جمله عفونت ویروسی، آسیب فیزیکی، پاسخ ال‌آر، یا فعال‌سازی هر یک از گیرنده‌های Toll-like توسط عوامل مهاجم، ماکروبیایی یا قارچی تحریک می‌شود. مرحله ۲: I-κB-kinase سه زیر واحد دارد: NEMO (IKKγ)، IKKα و IKKβ. مرحله ۳: I-κB-kinase به I-κB متصل می‌شود و آن را فسفرینه می‌کند و متابولیت‌های آن به سمت پروسپلین (Bcl-3)، Bcl-6، Bcl-2 و سایر پروتئین‌ها می‌رود. مرحله ۴: I-κB-kinase به I-κB متصل می‌شود و آن را فسفرینه می‌کند و متابولیت‌های آن به سمت پروسپلین (Bcl-3)، Bcl-6، Bcl-2 و سایر پروتئین‌ها می‌رود. مرحله ۵: I-κB-kinase به I-κB متصل می‌شود و آن را فسفرینه می‌کند و متابولیت‌های آن به سمت پروسپلین (Bcl-3)، Bcl-6، Bcl-2 و سایر پروتئین‌ها می‌رود. مرحله ۶: I-κB-kinase به I-κB متصل می‌شود و آن را فسفرینه می‌کند و متابولیت‌های آن به سمت پروسپلین (Bcl-3)، Bcl-6، Bcl-2 و سایر پروتئین‌ها می‌رود.

۱-IL-1^(۱) حال می‌شود که توسط سلول‌های نزدیک در پاسخ به عفونت ترشح می‌شوند، در تمامی موارد، اتصال لیگاند به گیرنده‌ها منجر به تشکیل کمپلکس مولتی پروتئینی در سیتوپلازم می‌شود که باعث فعال‌سازی فاکتور رونویسی NF-κB می‌شود.

در ابتدا NF-κB بر پایه فعال‌سازی رونویسی ژن رمزگذار درگیر سبک آنتی‌بادی‌ها (ایمونوگلوبولین‌ها) در سلول‌های B کشف شد اکنون تصور می‌شود که تنظیم‌کننده اصلی رونویسی سیستم ایمنی در پستانداران باشد به رغم آنکه مگس‌ها آنتی‌بادی سنتز نمی‌کنند، همونوگلوبولین‌های NF-κB در دروزوفیلا ستر سنتز زیادی از

۱- Interleukin -



▲ شکل ۱۶-۳۶ مسیر پیام‌رسانی (Delta/Notch). در بعضی دلتا، پروتئین خارج سلولی بونچ بر روی سلول پاسخ دهنده متناوب منفس می‌شود (مرحله ۱) در سیورولی برانس همبرن آن اتصال برقرار می‌کند. وقتی که بونچ (Notch) به بیگانه دلتا در روی سلول پاسخ دهنده متناوب منفس می‌شود (مرحله ۱) در بونچ بونچ توسط منالوپروتاز همریکس تحت عنوان ADAM (مصل به عنوان) برش می‌خورد و قطعه خارج سلولی Notch را می‌شود (مرحله ۲) مسی گاماسکرتاز (کمپلکس از چهار پروتئین عشی از جمله پروتاز فرضی (presenilin) با بخش باقیمانده بونچ منفس شده و یک برش خاص ششی را کانالیر می‌کند که قطعه سیورولی بونچ را می‌کند (مرحله ۳) پس از انتقال به هسته این بخش بونچ با ساندی در ماکتورهای روبروسی به مظهر اثر بر روی بیس ژن‌ها میانکس می‌کند که بیس‌ها به بونچ خود تعیین سرپوش سلول در خلال رشد و تکامل از بحث تاثیر قرار می‌دهد (مرحله ۴).

آلانس تغییر کرده‌اند و با می‌توانند فسفرینه شوند، NF- κ B دائماً غیرفعال است. این امر نشانی می‌دهد که فسفریلاسیون NF- κ B برای مسیر فعال‌سازی از می‌است.

تحریر NF- κ B، NLS، بر روی NF- κ B در معرض قرار می‌دهد که این نیز سپس به هسته نقل مکان کرده و روبروسی انبوهی از ژن‌های هدف را فعال می‌کند (شکل ۱۵-۳۵، مرحله ۳ و ۴). برخلاف فعال‌سازی NF- κ B به وسیله پروتئولیر، پیام‌رسانی آن سرانجام توسط حلقه پس برد منفی خاموش می‌شود (به دلیل اینکه یکی از ژن‌هایی که روبروسی آن فوراً توسط NF- κ B افاد می‌شود، I- κ B را مرده می‌کند). افزایش سطح پروتئین I- κ B حاصله در هسته به NF- κ B فعال متصل شده و آن را به سیورول باز می‌گرداند در بسیاری از سلول‌های سیستم ایمنی، NF- κ B

آنها و اتصال به DNA لازم است. در سلول‌هایی که دچار استرس یا پاسخ به علائم عفونت می‌شود NF- κ B در وضعیت غیرفعال در سیورول توسط اتصال مستقیم به مهارکدهای تحت عنوان I- κ B صوف می‌شود یک مولکول از I- κ B به زمین‌های جفت شده N-ترمینال همروپایم P65/P50 منفس می‌شود و بدین وسیله NLS^(۱) آنها را می‌پوشاند. کمپلکس پروتئین کینازی تحت عنوان I- κ B کیناز نقطه تلاقی تمامی پیام‌های خارج سلولی فعال‌کننده NF- κ B است. بر مدت چند دقیقه بعد از تحریک سلول توسط یک عامل عفونت‌زا یا سیوکین انتهایی، I- κ B کیناز فعال شده و در ریشه سری N-ترمینال بر روی I- κ B فسفرینه می‌کند (شکل ۱۶-۲۵، مراحل ۱ و ۲). سپس پوسکوئین بیگاز E3 به این فسفوسرین‌ها متصل شده و NF- κ B را پلی‌یوبیکوئینینه نموده و موجب تحریر فوری آن به وسیله پروتئازوم می‌شود (مراحل ۳ و ۴). در سلول‌های بیان‌کننده شکل جهش یافته I- κ B که این دو سری به

در سلول‌های مختلف الزامی است، به دلیل اینکه آنها در فرایند تمایز هورم‌ها، محافظت شده و هم در مهره داران و هم در بی مهرگان با نام مهار جانبی^(۱) شرکت می‌کنند.

در این فرایند، سلول‌های مجاور و یکسانی از منظر تکاملی، سرنوشت‌های کاملاً متفاوتی را شل می‌دهند. در نتیجه یک سلول در یک گروه سلولی یکسان به سلول‌های مجاورش به انتخاب سرنوشت متفاوت فرغان می‌دهد. این فرایند (در فصل ۲۲ به طور مشروح بحث شده است) به طور ویژه در مهار شکل گرفتن تئداد بسیار زیادی از سلول‌های عصبی پیش ساز از یک لایه تمایز پیافته سلول‌های اپیتمال مهم است.

پروتئین بونج به صورت یک پروتئین موبومری عشاایی در شبکه آندوپلاسمی ستر می‌شود. در کمپلکس گذری، محتاج برش پروتئولیتیک می‌شود که یک ریزواحد خارج سلولی و یک ریزواحد سیتورولی ترانس ممبران ایجاد می‌کند. این دو ریزواحد در فقدان میانکشی یا دلتای موجود بر روی سلول دیگر به صورت غیرکوالان در حال اتصال با یکدیگر باقی می‌مانند. به دنبال اتصال دلتا، پروتئین دلتا بر روی سلول پاسخ دهنده متحمل نو برش پروتئولیتیک می‌شود (شکل ۱۶-۲۶). نخستین برش به وسیله ADAM10 (یک متالوپروتئاز ماتریکس) کاتالیز می‌شود نام ADAM سایده دیس اینتگرین^(۲) و متالوپروتئاز است) دیس اینتگرین به دیگر دُمین ADAM اطلاق می‌گردد که به اینگرین متصل شده (فصل ۱۹) و میانکشی سلول - ماتریکس را متلاشی می‌کند. دُمین برش در ناحیه ناحیه ابگیر گیرنده از عشاء بونج رخ می‌دهد و توسط یک کمپلکس ممبران تشکیل شده از چهار پروتئین با نام گاماسکرتاز کاتالیز می‌شود. این برش قطعه سیتورولی بونج را آزاد می‌کند که فوراً به هسته نقل مکان کرده و رونویسی از مجموعه‌ای از ژن‌های هدف ر تحت تأثیر قرار می‌دهد. این پروتئولیز داخل عشاایی تنظیمی آلفا شده با پیام (RIP)^(۳) همچنین در پاسخ سلول‌ها به کسترول پایین و وجود پروتئین‌های نا شده در شبکه آندوپلاسمی (فصل ۱۲) رخ می‌دهد.

کمپلکس گاماسکرتاز حاوی یک پروتئین با نام prese و linin-1 و سه ریزواحد ضروری دیگر (aph-1 و pen-2 و

رونویسی بیش از ۱۵۰ ژن ر تحریک می‌کند. ژن حمله ژن‌های مردهنه سیتوکین‌ها و کموکین‌ها. کموکین‌ها سلول‌های سیسمیمی دیگر را به محل عفونت جذب می‌کنند. NF-κB همچنین به بیان گیرنده‌های پروتئینی کمک می‌کند که امکان مهاجرت موترهین‌ها (نوعی از سلول‌های سفید خون) از خون به بافت اصلی ر فراهم می‌کند (شکل ۱۶-۲۶) را ملاحظه کنید). علاوه بر این، NF-κB بیان iNOS (ایزوفرم قابل آلفا انزیمی که اکسید نیتریک تولید می‌کند) تحریک می‌کند که یک سم برای سلول‌های باکتری سم، علاوه بر این بیان مبدادی از پروتئین‌های آنی آپوپتوزی ر تحریک می‌کند. در این روایت فاکتور رونویسی سفرد دفاع پس را یا به طور مستقیم توسط پاسخ به بیماری‌ها و استرس و یا به طور غیرمستقیم توسط پاسخ به مولکول‌های پیام‌رسان رها شده از عفونتهای دیگر یا سلول و بافت‌های آسیب دیده هماهنگ و فعال می‌کند. علاوه بر نقش NF-κB در التهاب و ایمینی این پروتئین نقش کلیدی در طی تکوین پستانداران ایفاء می‌کند. برای مثال، NF-κB برای بقا سلول‌های در حال رشد کبدی ضروری است، جس موش‌هایی که قادر به بیان یکی از ریزواحد‌های 1-κB نیستند، در نواسط دوره جنینی می‌میرند و به علت تحریک کبد در شتخه پوینتر بیش از حد سلول‌هایی که در حالت طبیعی بقا خواهند - شد.

همانطور که در فصل ۲۰ خواهیم دید، تحریک وابسته به فسفریلاسیون مهارکننده وابسته به سیکلین کیدر نقش مهمی ر در تنظیم پیشرفت سرتاسر چرخه مئولی در ساکاروماپسن سروریه یفاء می‌کند. به نظر می‌رسد که تجربه پروتئین وابسته به فسفریلاسیون به عنوان یک مکانیسم تنظیمی مشترک در بسیاری از فرایند‌های مختلف سلولی ظاهر می‌شود.

بونج فعال شده با لیگاند دو باز بریده می‌شود و یک فاکتور رونویسی را آزاد می‌نماید

هم گیرنده بونج و هم لیگاند آن تحت عنوان دلتا، پروتئین‌های مرس معبری یک بار گذرنده از عشاء هستند که بر روی سطح سلول یافت می‌شوند. بونج لیگاند‌های دیگری نیز دارد مانند سرتات^(۱) و بی مکانیسم مولکولی فعال سازی لیگاند‌ها با یکدیگر همسان است. دلتا به بونج متصل می‌شود تا اینکه با فعال کردن بونج متحمل وقوع دوبر برش شود و این امر باعث رها شدن دُمین سیتورولی بونج می‌شود که به عنوان فاکتور رونویسی عمل می‌کند. به منظور وقوع فعال سازی بونج و دلتا باید در عشاء سلول‌های مجاور قرار بگیرند. قرارگیری آنها

1 Serrate 2- lateral inhibition

3 Disintegrin

4 Regulated intramembrane proteolysis (RIP)

متالوپروتئین‌های ماتریکس، برش بسیاری از پروتئین‌های پیام‌رسان را از سطح سلول کاتالیز می‌کنند

سبیری از مولکول‌های پیام‌رسان به صورت پروتئین‌های ترانس‌ممبران سر می‌شوند که در پی پیام‌رسان به فضای خارج سلولی امداد پیدا می‌کنند این پروتئین‌های پیام‌رسان اغلب از نظر بیولوژیکی فعال هستند ولیکن می‌توانند فقط پیام را با اتصال به گیرنده‌ها بر روی سلول‌های مجاور انتقال دهند. دلتا یک مثل خوب از این پیام متصل شده به عشاء است که اثرات کاملاً موضعی دارند. با این حال، بسیاری از فاکتورهای رشد و پروتئین‌های پیسی دیگر به صورت بیش سرهای ترانس‌ممبران ستر می‌شوند که برش آنها مولکولی پیام‌رسان محلول و فعال را به داخل فضای خارج سلولی راه می‌کند. ژنوم انسانی ۱۹ متالوپروتئین‌ها به صورت خانواده ADAM رمز می‌کند و اغلب آنها در برش پیش سازهای پروتئین‌های پیام‌رسان تنها در خارج از قلمه ترانس‌ممبران آنها دخالت می‌کند. پروتئولیز با واسطه ADAM از این پیش سرها، مشابه با برش بونج توسط ADAM10 است (شکل ۱۶-۲۶ را ملاحظه کنید). به استثنای اینکه قطعه خارج سلولی راه شده دارای فعالیت پیام‌رسانی است. فعالیت ADAM و به این دلیل رهایی پروتئین‌های پیام‌رسان فعال باید به شدت توسط سلول تنظیم شود، اما شیوه‌ای که وقوع آن تاکنون مهم است اختلال در مکانیسم‌های معین به تصمیم ADAM پروتئین‌ها می‌تواند منجر به تکثیر نابهنجار سلول شود.



مثال‌های مهم از نظر پزشکی مربوط به برش تنظیم شونده پیش ساز پیام‌های پروتئینی، اعضای خانواده EGF مانند EGF, HB-EGF, TGF- α , NRG1 و NRG2 هستند (شکل ۱۶-۱۸ را ملاحظه کنید). افزایش فعالیت یک یا تعداد بیشتری از ADAM‌ها که در بسیاری از سرطان‌ها مشاهده می‌شود می‌تواند باعث ایجاد سرطان به دو روش شود. نخست اینکه، تشدید فعالیت ADAM می‌تواند منجر به افزایش میزان فاکتورهای رشد خارج سلولی از خانواده EGF شود که سلول‌های ترشخی (پیام‌رسانی اتوکرین) یا سلول‌های مجاور (پیام‌رسانی پاراکرین) را به سمت تکثیر نامناسب تحریک می‌کند. دوم اینکه، با تحریک اجراء تشکیل شده ماتریکس خارج سلولی، تصور می‌شود که افزایش فعالیت ADAM، مناساز (حرکت سلول‌های توموری به جایگاه‌های دیگر در بدن) را تسهیل می‌کند.

پروتئین‌های ADAM همچنین فاکتور مهمی در عارضه قلبی

nicastrin است. (PS1) [presenilin-1] در ابتدا به عنوان محصول یک ژن شناسایی شد که عموماً در بیماران به شکل پیش رس غالب آلزایمر عارضه الزایمر جهش می‌یابد. مطالعات بر روی سلول‌های فاقد nicastrin عیب اینکه گاماسکرناز فقط قادر به برش پروتئین‌هایی است که در ابتدا توسط ADAM یا متالوپروتئین دیگر ماتریکس برش خورده باشد را نشان داد. Nicastrin به ریشه (stump) خارج سلولی مربوط به N برمیال پروتئین عشی می‌منصل می‌شود که توسط تحسین پروتئاز ایجاد می‌شود (شکل ۱۶-۲۶ را ملاحظه کنید). بدون این ریشه، nicastrin و فاکتورهای کاملاً گاماسکرناز قادر به میانکشی پروتئین هدف نیست. مانعش پروتئین‌های ADAM و گاماسکرناز را در رشد و تکامل و سپس در عارضه الزایمر بررسی می‌کنیم.

در دروزوفیلا، قطعه داخل سلولی رها شده بونج، کمپلکس را با پروتئین اتصال به DNA، بوم سرکوبگر تاسی یا Su(H) تشکیل می‌دهد. این کمپلکس دوسویسی بسیاری از ژن‌هایی را که اثر بهایی‌شان اثر بر روی تعیین سرشفت سلول بر حلال رشد و تکامل است و تحریک می‌کند. یکی از پروتئین‌های افزایش یافته در این حالت خود بونج است و علاوه بر این تولید دلتا به همین سبب کاهش می‌یابد (شکل ۲۲-۲۴ را ملاحظه کنید). همانطور که در فصل ۲۲ می‌بینیم، تنظیم متقابل گیرنده و لیگاند به این طریق، مشخصه ضروری می‌کنش بین سلول‌های ابتدایی یکسان است که موجب می‌شود آنها سرشفت سلولی متفاوتی را به خود بگیرند.

مطالعات بیشتر و کسب چسبیدن ردیف از مدارک، اشکال کرده‌اند که مسیر بونج توسط بسیاری از توالی‌ها و کنترل‌های داخلی با دقت تنظیم می‌شود. مطالعات رینیکی در دروزوفیلا منجر به کشف پروتئین Fng^(۱) شد. این فاکتور یک گلیکوپیل ترانسفران است که فعالیت بونج را تحت تأثیر قرار می‌دهد. در شبکه ترانس گلزی (فصل ۱۴)، ریشه‌های لوکوز را به ناحیه‌ای در ذمین خارج سلولی بونج اضافه می‌کند. این تغییر بونج را به سمت حساسیت بیشتر نسبت به لیگاند دلتایی در عفایه یا لیگاند سزات متمایز می‌کند. در مهره داران، سه پروتئین رنگارنگ که پروتئین‌های صموب به Fringe نامیده می‌شوند (Manic Fringe, Lunatic Fringe و Radical fringe) حساسیت سبی بونج را به سه لیگاندش (دلتا، Jagged 1 و Jagged 2) تغییر می‌دهد. در مگس‌ها و در پستانداران گرایش تحمیل سده توسط پروتئین‌های Fng، منیج تکاملی را تحت تأثیر قرار می‌دهد. ریه Fng گیرنده بونج را در برخی از سلول‌ها تغییر می‌دهد.

عارضه آلزایمر، مشخص شده است که APP عمل اصلی این بیماری است. بسیاری از این جهش‌هایی در پروتئین APP دارند و مصاف با اینکه این جهش‌ها در اصراف جایگاه‌های برش آلفا، بتا و گاما سکریتاز جمع می‌شود (در شکل ۱۶-۳۷ نشان داده شده است). موارد دیگری از بیماری آلزایمر فامیلی، جهش‌های منتهی دارد در پری سیلین^(۴) (ریبرو-جسی از گاما سکریتاز) و شامل می‌شود که تشکیل پپید $A\beta_{42}$ افزایش می‌یابد و منجر به تشکیل پلاک و بهیئت مغز بورون‌ها می‌شود.

آلفا سکریتاز برش داخل عصبی سطحی منظم شده مربوط به بیش از ۱۰۰ پروتئین سطح سلولی مانند بوتج را کاتالیز می‌کند (شکل ۱۶-۳۶). ملاحظه کنید، مدارک تأیید کننده در حالت مربوط به آنزیم پری سیلین ۱ آلفا سکریتاز در مسیر پیام‌رسانی بوتج از مطالعات ژنتیکی در کرم حلقوی الگانی بدست آمده است. جهش در همان پری سیلین ۱ در کرم موجب بقای منتهی تکوینی همانند آنچه که برای جهش‌های بوتج وجود دارد می‌شود کارهای بعدی نشان داد بوتج پستانداران نمی‌تواند منتهی پروتئولیز داخل عصبی القاء شده با پیام بر سول‌های عصبی منتهی شافد پری سیلین ۱ از نظر ژنتیکی را نبوده. یک پری سیلین ۱ یک پروتئاز آلفا سکریتاز واقعی است و با اینکه یک فاکتور ضروری پروتئاز واقعی است هنوز معین شده است در داخل قطعه گیرنده از عشا پری سیلین ۱ ساختمان فصایی تو ریشه اسپارتن همانند اسپارتن‌هایی است که در جایگاه فعال اسپارتن پروتئازهای محلول در آب وجود دارد و جهش در هر یک از این ریشه‌های اسپارتن در پری سیلین ۱ توانایی آن را در تحریک برش بوتج متوقف می‌کند لذا اطلاعات کوبی سازگار با این تصور است که پری سیلین ۱ پروتئازی می‌باشد که بخش‌های توانس منتهی بوتج، APP و بسیاری پروتئین‌های دیگر و برش می‌دهد.

پروتئولیز تنظیم شده داخل عشا SREBP یک فاکتور دو نویسی را رها می‌کند که به منظور حفظ میزان کلسرول و تسهیل عمل می‌نماید

اگر یک سول پپید کاهی برای سخت می‌شود گاهی از عشا، ر شاسته باشد و یا اینکه مقدار بسیار زیادی کلسرول داشته باشد به

هستند. همانطور که در فصل گذشته آموخیم، فعال سازی گیرنده‌های G-آدربرژیک توسط آدرنالین در عصب قلب موجب گلیکوزیل و افزایش در سرعت اتصال قلب می‌شود. ویکن تیمار مولانی مدب سول‌های عصب قلب با پی‌نفرین منجر به فعال سازی ADAM9 توسط مکانیسم ناشناخته‌ای می‌شود. این متالوپروتئاز مانتریکس، پیش ساز ترانس ممبران HB-EGF را برش می‌دهد. سپس HB-EGF رها شده، به گیرنده‌های EGF بر روی سول‌های عصب قلب متصل شده و رشد نامناسب آنها را تحریک می‌نماید. این تحریک بیش از حد می‌تواند منجر به ایجاد قلبی بزرگ اما ضعیف شود (شرایط شناخته شده با عنوان بزرگ شدن قلب^(۱) که ممکن است منجر به مرگ رودرس شود).

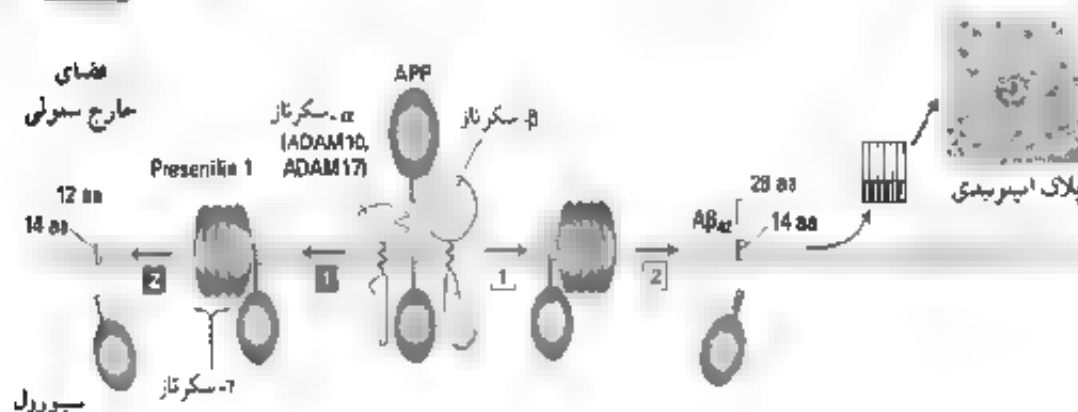
برش نامناسب پروتئین پیش ساز آمیلوئید می‌تواند منجر به عارضه آلزایمر شود

بیماری آلزایمر اختلال دیگری است که با فعالیت نامناسب متالوپروتئازهای مانتریکس مشخص می‌شود. مسیر پاتوبیژیک اصلی مربوط به این بیماری، تجمع پلاک‌های آمیلوئیدی^(۲) حاوی دسته‌هایی از پپتیدهای کوچک دارای ۴۲ ریشه با نام $A\beta_{42}$ در منبر است. این پپتید از برش پروتئوبیتیک پروتئین APP^(۳) حاصل می‌شود. APP یک پروتئین ترانس ممبران سطح سول با عملکرد نامشخص است که به وسیله بورون‌ها بیان می‌شود.

همانند پروتئین بوتج، APP منتهی یک برش خارج سلولی ویک برش درون عشا می‌شود (شکل ۱۶-۳۷). نخست دمن حرج سلولی در یکی از دو جایگاه توسط ADAM10 یا ADAM17 (القب مجموماً آلفا سکریتاز نامیده می‌شود) یا به وسیله متالوپروتئاز دیگر مانتریکس با نام مناسکریتاز برش می‌خورد. سپس در هر دو حالت گاما سکریتاز برش دوم را در همان جایگاه درون عشا کاتالیز کرده و دمن سیتوروس یکسانی از APP اما پپتیدهای کوچک متفاوت در دو مسیر آزاد می‌کند. مسیر آخر شده توسط آلفا سکریتاز یک پپتید با ۴۲ ریشه را ایجاد می‌کند که هیچ آسیبی به همراه ندارد. در مقابل، مسیر آخر شده توسط سکریتاز، پپتید پاتوبیژیک $A\beta_{42}$ را ایجاد می‌کند که به طور حود به خود لیگومرهایی را ایجاد می‌کند و سپس پلاک‌های آمیلوئیدی در منبر یافت شده در منبر بیماری یا عارضه آلزایمر را تشکیل می‌دهد.

با لبرهای ژنتیکی درصد کوچکی از منبران با سابقه فامیلی

- 1- Cardiac hypertrophy
- 2- Amyloid plaques
- 3- Amyloid precursor protein
- 4- Presenilin-1



▲ شکل ۱۶-۳۷ برش پروتئولیتیک APP و عارضه آلزایمر (سمت چپ) برش پروتئولیتیک بی در بی توسط آلفاسکرتاز، ADAM17 یا ADAM10) و گاماسکرتاز ② یک پپید قدر گرفته در غشای بی خطر با ۲۶ آمینواسید را تولید می‌کند. (سمت راست) برش دومی خارج سلولی توسط بتاسکرتاز ① به شکست در داخل عشاء توسط آلفاسکرتاز ② دنبال می‌شود و پپتید Aβ₄₂ یا Aβ₄₀ ۴۲ ریشه. ایجاد می‌کند که به طور خود به خود الیگومر تشکیل داده و سپس پلاک‌های آمیوئیدی بزرگتر یافت شده در مغز بیمری با عارضه آلزایمر را تشکیل می‌دهد. در هر دو مسیر، قطعه سیتوپلاسمی APP به داخل سیتوپلازم آزاد می‌شود، و یک نقش بی‌نشان‌ده است.

آسیل ترانسفراز (ACAT) که کلسترول را به اشکال دخیل‌های استروئیدی تبدیل می‌کند، افزایش می‌یابد.

نظم روموسی وابسته به کلسترول، اغلب به عناصر تنظیمی استرول (SRES)^(۱) ۱۰ جهت بازی بستگی دارد (SRE)ها در پروموتور ژن‌های هدف تنظیم شونده وجود دارد. SREهای مذکور به عناصر پاسخ سرمی که کنترل بسیاری از ژن‌های پاسخ اولیه در عهده دارند، متفاوت هستند (در بخش ۱۶-۴ بحث شده است). میانکشی فاکتورهای روموسی وابسته به کلسترول تحت عنوان (SREBP)^(۲) با این عناصر پاسخ، بیان ژن‌های هدف را تنظیم می‌کند مسیر به واسطه SREBP در عشاء شبکه آندوپلاسمی آغاز می‌شود و حداقل شامل دو پروتئین دیگر علاوه بر SREBP است. وقتی که سلول‌ها غلب کافی از کلسترول را دارند، SREBP در عشاء شبکه آندوپلاسمی با SCAP^(۳)، insig-1 (یا مشابه نزدیک آن insig-2) و احتمالاً پروتئین‌های دیگر کمپلکس تشکیل می‌دهد (شکل ۱۶-۲۸ قسمت ۵). SREBP دارای سه دُمین متفاوت است: دُمین N ترمینال سیتوپلاسمی دارای موتیف اتصال به DNA به صورت bHLH^(۴) (شکل ۲۶-۲، ملاحظه کنید) که به

طوری که کریستال‌های بزرگی تشکیل شده و ساختارهای سلولی آسیب بیست این سلول به رودی با یک بحرانی رو به رو خواهد شد. برای جلوگیری از این حوادث فاجعه‌آمیز، سلول‌ها به طور طبیعی مقدار پپید مناسب را توسط تنظیم عرصه و مصرف آنها، حفظ می‌کند. تنظیم هماهنگ متابولیسم فسفولیپیدها و کلسترول برای حفظ ترکیب صحیح عشاء ضروری است. پروتئولیز تنظیم شده داخل عشایی که در مسیر بوتج رخ می‌دهد نفس مهمی را بر در پاسخ سلول به میزان پایین کلسترول ایفا می‌کند.

همانطور که در فصل ۱۴ یاد گرفتیم، LDL غنی از کلسترول است و در انتقال کلسترول به داخل سیستم گردش خون عمل می‌کند (شکل ۱۴-۲۷ را ملاحظه کنید). هر دو مسیر بیوستتر کلسترول (شکل ۱۰-۳۶ را ملاحظه کنید) و میزان سلولی گیرنده‌های LDL هنگامی که کلسترول اضافی وجود دارد، دچار تنظیم کاهشی می‌شوند.

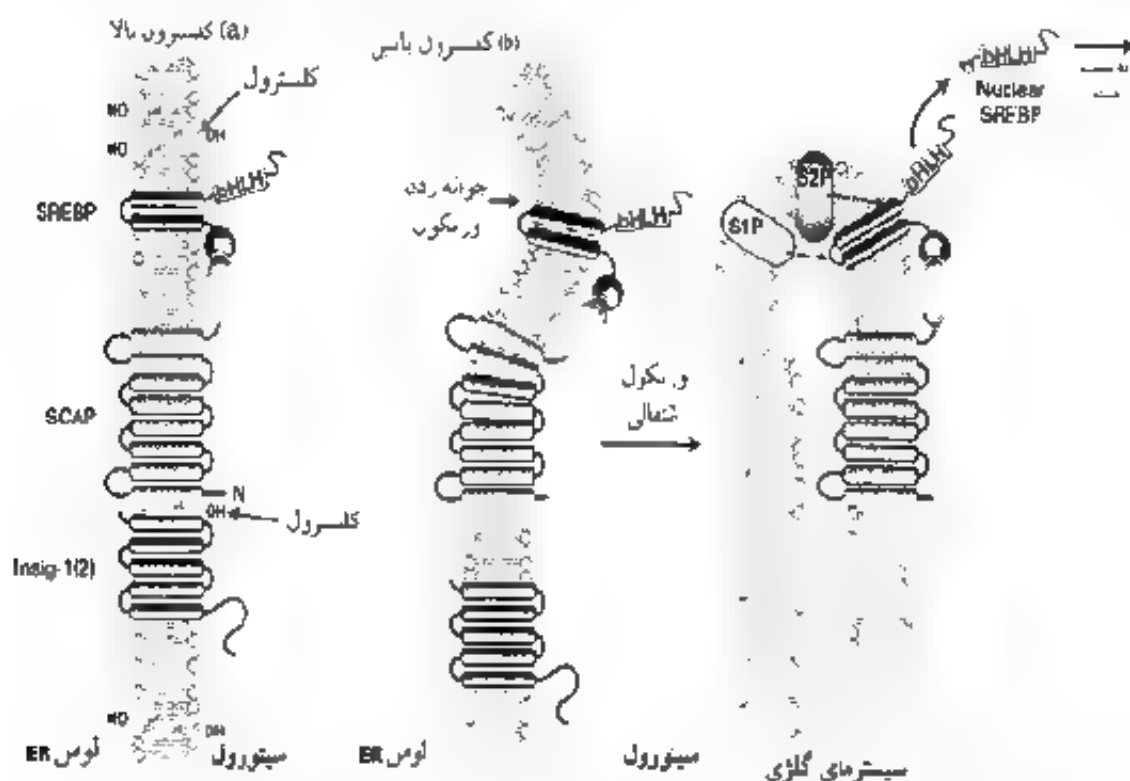
چون LDL از طریق آنتوسیتور به واسطه‌ای گیرنده به داخل سلول جذب می‌شود (شکل ۱۴-۲۹ را ملاحظه کنید)، کاهش در تعداد گیرنده‌های LDL منجر به کاهش در ورود کلسترول به سلول می‌شود. هم بیوستتر کلسترول و هم ورود آن در سطح روموسی ژن تنظیم می‌شوند. برای مثال، هنگامی که سلول‌های محیط کشت با غنیت غنی‌شده LDL انکوبه می‌شوند، میزان و فعالیت HMG-CoA رتوکتاز (آنزیم کنترل‌کننده سرعت بیوستتر کلسترول) سرکوب می‌شوند، در حالی که فعالیت آنزیم آسیل کلسترول

1 Sterol regulatory elements (SRES)

2- SRE binding proteins

3- SREBP cleavage activating protein

4- Basic - helix - loop - helix



▲ شکل ۱۶-۳۸ کنترل حساس به کلسترول در فعال‌سازی SREBP ذخیره‌دهنده کلسترول با عملکرد ترکیبی (2) SCAP و Insig-1 کنترل می‌شود. هر دوی این پروتئین‌های سرتاسری در عشاء ER قرار گرفته‌اند. (a) وقتی که سطح کلسترول بالاست، Insig-1 به همین حساس به استرول در SCAP متصل می‌شود و این امر باعث لگندازی کمپلکس SCAP-SREBP در عشاء شبکه اندوپلاسمی می‌شود. (b) تکنیک (2) Insig-1، SCAP در سطح پایین کلسترول به کمپلکس SCAP-SREBP امکان حرکت به سمت کمپلکس گلژی را در طریق وریکول‌های ناقل فراهم می‌کند. در گلژی برش بی در پی SREBP توسط پروتئین‌های جایگاه ۲ و ۱ (S₂P و S₁P) در همین bHLH موجود در N-ترمینال SREBP را رها می‌کند. بعد از رهایی این همین (که SREBP هسته‌ای (SREBP_n) نامیده می‌شود) به داخل هسته نقل مکان کرده و رونویسی از ژن‌هایی را که در پروموتورهای دارای SRE¹ هستند را کنترل می‌کند.

وریکول‌های ناقل از شبکه اندوپلاسمی به طرف گلژی می‌کند (فصل ۱۴ را ملاحظه کنید). بنابراین اتصال وابسته به کلسرول Insig-1 به کمپلکس SREBP-کلسترول - SCAP، این کمپلکس را در ER گرفتار می‌کند.

وقتی که میزان سلولی کلسترول کاهش یابد، برخی از کلسرول‌های متصل شده به SCAP رها می‌شوند. در نتیجه (2) Insig-1 دیگر اتصالی با SCAP حالی از کلسترول برقرار نمی‌کند و کمپلکس SCAP-SREBP از شبکه اندوپلاسمی به طرف دستگاه گلژی از طریق وریکول‌های COP II حرکت می‌کند (شکل ۱۶-۲۸ قسمت b). در دستگاه گلژی، SREBP به طور موالی در دو

عبوی فاکتور رونویسی هنگام جنا شدن از ریشه SREBP عمل می‌کند. یک دُمین مرکزی بگرننداز به عشاء خلوی دو مارپیچ آلفای ترانس ممبران و یک دُمین تطبیعی C-ترمینال سیورولی. SCAP دارای هشت مارپیچ آلفای سرتاسری و یک دُمین بزرگ میتورولی C-ترمینال است که با دُمین تطبیعی SREBP میانکنش می‌دهد. پنج مارپیچ آلفای سرتاسری در SCAP یک دُمین حساس به استرول^(۲) مشابه با HMG-CoA - ردوکتاز را تشکیل می‌دهد (بخش ۱۰-۲ را ملاحظه کنید). وقتی که دُمین حساس به استرول در SCAP به کلسترول متصل شود این پروتئین به (2) Insig-1 پیوسته می‌شود. وقتی که (2) Insig-1 به طور محکم به کمپلکس - SCAP - کلسرول متصل می‌شود، اتصال SCAP پوشش پروتئینی موجود بر روی وریکول‌های COP II را ببلوکه می‌کند و بدین وسیله‌ای اتحاق کمپلکس SCAP/SREBP را به داخل

1- Sterol regulatory elements

2- Sterol sensing domain

SREBP-1c و SREBP-1a اثر بیشتری را بر روی متابولیسم امید چرب در مقایسه با متابولیسم کلسترول اعمال می‌کند، در حالی که در مورد SREBP-2 عکس این فضا است.



به دلیل اینکه ریسک عارضه آرترواسکروور نسبت مستقیمی با سطح پلاسمایی LDL (کلسترول بد) و رابطه معکوس، HDL دارت هدف اصلی در معوله سلامه عمومی کاهش سطح کلسترول LDL و افزایش کلسترول HDL بوده است. موفق‌ترین تاروها برای کنترل نسبت HDL:LDL، استاتین‌ها^(۱) هستند، که موجب کاهش LDL پلاسمایی می‌شوند. همانطور که در فصل ۱۰ بحث شد، این تاروها به آنزیم HMG-CoA رتوکتاز متصل می‌شوند و به طور مستقیم فعالیت آن را مهار می‌کنند و بدین وسیله بیوسنتز کلسترول و ذخیره کلسترول در کبد را کاهش می‌دهند. حال سازی SREBP در پاسخ به این کاهش کلسترول به افزایش سر آنزیم HMG-CoA رتوکتاز و گیرنده LDL کمک می‌کند. مهمترین پیامد وضعیت یاد شده افزایش تعداد گیرنده‌های LDL کبدی است که ایبه افزایش ورود کلسترول LDL را از پلاسما وساطت کرده و از این رو سطح کلسترول LDL را در سیم گردش خون کاهش می‌دهد. به نظر می‌رسد که استاتین‌ها همچنین با سرکوب التهاب که آغازگر این فرایند است، موجب مهار رترواسکروور می‌شوند. به رغم آنکه مکانیسم این مهار به خوبی شناخته شده است، اما به وضوح در اثبات محافظت مروفی استاتین شرکت دارد.

نکات کلیدی بخش ۲-۱۶

مسیرهای دخیل در برش پروتئینی افاء شده با پیم

- فاکتور روبوسی NF-κB بسیاری از ژن‌های را که جاره می‌دهد سر ها به عفوت و التهاب پاسخ دهد را تنظیم می‌کند.
- در سلول‌های بحریرک شده NF-κB (در سپورول قرار می‌گیرد) به یک پروسین مهارگر I-κB متصل شده است. در پاسخ به بسیاری از پیام‌های خارج سلولی، بوبی گوئینه شدن وابسته به فسفریلاسیون و تحریر I-κB در پروتئوزوم NF-κB مال را آزاد می‌کند که به طرف هسته منتقل می‌شود (شکل ۱۶-۲۵) ملاحظه کنید.
- پروسین رنج گیرنده با اتصال به بیگانه دانا بر روی سطح سلول و سلول مجاوره، متحمل برش پروتئولیتیکی می‌شود (شکل ۱۶-۲۶) ملاحظه کنید. قطعه سیتروولی موجب آزاد به هسته منتقل می‌شود و روبوسی ژن‌های هدف اسمی در تعیین مربوطیت سلولی در طی تکوین را تنظیم می‌کند.

جایگاه توسط دو پروتئاز متصل به عشاء (S2P, S1P) برش می‌خورد (نمودای دیگر از پروتئولیز تنظیم شونده ناح عشائی). برش دوم از جایگاه ۲، زمین حاوی bHLH بر N-ترمینال را به داخل سیتورول رها می‌کند. این قطعه که SREBP (هسته‌ای SREBP) نامیده می‌شود، فوراً به داخل هسته نقل مکان می‌کند، در آنجا روبوسی از ژن‌هایی که دارای SRE در پروموتورشان هستند را فعال می‌کند (مانند گیرنده LDL و HMG-CoA رتوکتاز). بنابراین کاهش در کلسترول سلولی با فعال شدن مسیگر insig-1 (2) SCAP/SREBP موجب بیان ژن‌های رمز کننده پروتئین‌هایی می‌شود که هم کلسترول را به داخل سلول وارد می‌کنند (گیرنده LDL) و هم کلسترول را از موبوک بیش سار کوچک ستر می‌کنند (آنزیم HMG-CoA رتوکتاز). پس از برش SREBP، در دستگاه گلژی، SCAP به وضوح به سمت شبکه اندوپلاسمی باز می‌گردد که می‌تواند با insig-1 (2) و مولکول SREBP سالم دیگری میانکشی دهد. سطح بالای روبوسی رر‌های کسین شونده با SRE برای تولید در حال پیشرفت nSREBP جدید مورد نیاز است، چون با سرعت سباً بالایی توسط مسیگر پروتئازوم با واسطه‌ی بوبی گوئینه تحریر می‌شود (فصل ۲). تولید سریع و تحریر nSREBP به پاسخ سریع سلول به تغییرات میزان کلسترول داخل سلولی کمک می‌کند.

تحت برخی شرایط (مثلاً در طی رشد سلول)، سلول‌ها به موجودی بالایی از تمامی پیدهای ضروری عشائی و پیش‌سازهای اسیدهای چرب نیاز دارند (تنظیم هم‌هنگ). اف گاهی اوقات سلول‌ها به میزلی بالانری از برخی از لیپیدها نیاز دارند، مانند کلمترو سیت به فسفولیپیدها برای ستر هورمون‌های استروئیدی (تنظیم سمایر، تنظیم پیچیده متابولسم لیپیدها که از ویژگی بوبکار بوم‌های پیشرفته است، بستگی به بخش کسردمائی از فاکتورهای روبوسی مانند چندین SREBP دارد که بیان پروتئین‌های درگیر در متابولیسم لیپید را کنترل می‌کند. برای مثال چندین SREBP، روبوسی از رر‌های رمز کننده بسیاری از پروتئین‌های سرک‌کننده در جذب سلولی لیپیدها (مانند گیرنده LDL) و اکثر آنزیم‌های مربوط به مسیگر سر کلسترول، اسیدهای چرب، نری گلیسریدها و فسفولیپیدها را تنظیم می‌کند. پستانداران سه یروفوم شناخته شده از SREBP را بیان می‌کند: SREBP-1c و SREBP-1a که از پیریش مسابوب RNAهای تولید شده از ژن‌های یکسلی ایجاد می‌شوند و SREBP-2 توسط ژن متفاوتی رمز می‌شود. این فاکتورهای روبوسی تنظیم شونده با پروتئاز به همراه یکدیگر به نهادهای ستری به کلسترول بلکه همچنین نری گلیسریدها و فسفولیپیدهای ساخته شده از اسیدهای چرب را کنترل می‌کند. در سلول‌های پستانداران،

MAP کیناز و سایر مسیرهای پیام‌رسانی، الگوی بیان ژن را تحت تأثیر قرار می‌دهد ولی اینکه چگونه این ویژگی تعیین می‌شود به صورت یک سؤال در مبحث انتقال پیام باقی می‌ماند. مطالب زیستکی و مولکولی در حشرات کرمها و موش‌ها در فهم ما از ارتباط بین اجزاء مسیرهای پیام‌رسانی متفاوت و اساس تصمیمی کنترل‌کننده اختصاصیت در موجودات رده پسرسلولی نقش دارد.

محققان ساختار سه‌بعدی چندین پروتئین پیام‌رسان را در طی چندین سال گذشته تعیین کرده‌اند این امر اجازه تعیین بیشتر چندین مسیر انتقال پیام را می‌دهد. ساختارهای مولکولی کینازهای مختلف شباهت‌های بارز و تعییرات مهمی را نشان می‌دهد که در خصوصیات نسیمی جدید آنها شرکت می‌کند. فعالیت چندین کیناز (مانند Raf و پروتئین کیناز B (PKB)) توسط دسین‌های سهاری و همچنین توسط چندین فسفریلاسیون کاتالیز شده توسط چندین کیناز دیگر تنظیم می‌شود. درک ما از اینکه چگونه فعالیت این کینازها و سایر کینازها به طور دقیق به منظور رفع بارهای سلول تنظیم می‌شود نیاز به مطالعات زیست‌شیمی سلولی و ساختاری بیشتری دارد.

تغییرات در انتقال پیام زمینه بسیاری از بیماریهای متفاوت شامل عده سرطان‌ها و بسیاری از شرایط التهابی است. دانش حاصل از مسیرهای پیام‌رسانی دحین و ساختار اجزاء پروتئینی آنها به منظور فراهم کردن شانه‌های مونوکری میهمی برای طراحی درمانهای خاص ادامه خواهد یافت. برخلاف ارتباط ساختاری نزدیک بین مولکولهای پیام‌رسان متفاوت (مانند کینازها) مطالبات اخیر پیشنهاد می‌کند که مهارکهای انتخابی برای ریزدسته‌های خاص می‌تواند طراحی شود. در بسیاری از تومورهای د مشاء اپی‌تلیالی، گیرنده EGF متحمل یک جهش شده است که فعالیت آن را افزایش می‌دهد، به طور بارری مولکول دارویی کوچک (Iressa™) فعالیت کینازی گیرنده EGF جهش یافته را مهار می‌کند ولی اثری بر روی گیرنده EGF طبیعی یا سایر گیرنده‌ها ندارد. بنابراین این دارو رشد سرطان را تنها در بیماران د این جهش خاص آهسته می‌کند. به طور مشابهی آنتی‌بادی‌های مونوکلونال با گیرنده‌های به دام انداز پروتئین‌های محلولی که دارای دسین اتصالی به لیگاند، یک گیرنده هستند و بنابراین لیگاند را جمع می‌کنند (که مانع از عمل سینوکین‌های پیش‌التهابی مانند IL-1 و TNFα از طریق اتصال به گیرنده‌هاشان می‌شود)، کنونی در دمان چندین بیماری التهابی نظیر آرتریت استفاده می‌شود.

■ شکست پیش‌سازهای متصل به عشاء خانواده EGF از مولکول‌های پیام‌رسان توسط پروتئاز ADAM کاتالیز می‌شود. نتیجه شکست نامناسب ی پیش‌سازها نتیجه‌اش می‌تواند تکثیر سلولی غیرطبیعی، ایجاد سرطان، هروپانی قلبی و سایر بیماریها باشد.

■ گام‌سکرتاز که پروتئین درونی عشاء تنظیم شده منتج ر کاتالیز می‌کند در برش پروتئین پیش‌ساز آمیلونید (APP) به پیتیدی که تشکیل پلاک‌های مشخصه بیماری آلزایمر را می‌دهد، بر نقش دارد.

■ در مسیر mSg-1(2)/SCAP/SREBP فاکتور رونویسی SREBP فعال از عشاء گلژی توسط پروتئین درونی مشایی وقتی که کلسیرون سلولی پائین است آزاد می‌شود (شکل ۲۸-۱۶ را ملاحظه کنید). آن سپس بیان ژن‌های رمزکننده پروتئین‌هایی که در بیوسنتز کلسیرون نقش دارند (مانند HMG-CoA و دیوکساز) و دخول سلولی کلسیرون مانند گیرنده LDL را تحریک می‌کند. وقتی که کلسیرون بالا است، SREBP در عشاء ER در کمپلکس با mSg-1(2) و SCAP حفظ می‌شود.

چشم‌اندازی به آینده

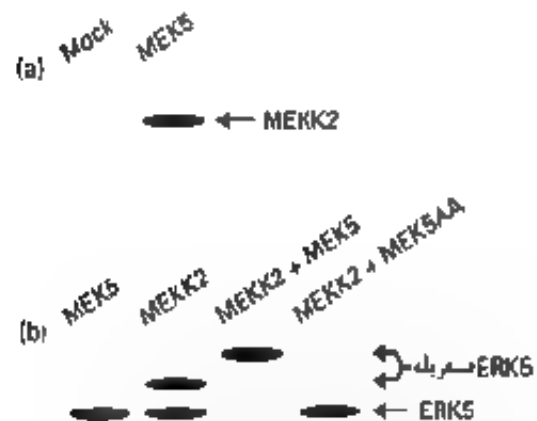
ژنمیک، بیوسیمی و زیست‌شناسی ساختاری به ما دید تعمیری زیادی در مورد اینکه چگونه پیام‌ها از سطح سلول عبور می‌کند و تبدیل به تغییراتی در رفتار سلولی می‌شود داده‌اند. آتازده پیام‌های خارج سلولی مختلف گیرنده‌های آنها و مسیرهای انتقال پیام داخل سلول در مقدار سینتاکمی از دسته‌ها قرار می‌گیرند و هدف اصلی فهم این است که چگونه مسیرهای پیام‌رسانی مشابه، فرآیندهای سلولی حیعی متفاوتی ر تنظیم می‌کند. برای مثال، STAT5 دسته‌ای حیعی متفاوتی از ژن‌ها را در سلول‌های پیم‌ساز اریترئید (به دنبال تحریک گیرنده اریروپوئیتین) نسبت به سلول‌های اپی‌تلیالی پستان (به دنبال تحریک گیرنده پرولاکتین) فعال می‌کند. احتمالاً STAT5 به گروه‌های متفاوت از فاکتورهای رونویسی در این سلول‌ها و سایر سلول‌ها متصل می‌شود ولی طبع این پروتئین‌ها و اینکه آنها چگونه بری القاء الگوهای بیان ژن مختص سلولی باهم همکاری می‌کند کشف نشده است.

در مقابل، فعال‌سازی جزء انتقال پیام همساز در یک سلول از طریق گیرنده‌های متفاوت اغلب اوقات پاسخ‌های سلولی متفاوتی را اشکار می‌کند. یک دیدگاه مشترک این است که مدل فعال‌سازی

تخریب و تحلیل داده‌ها

جی. جانسون^(۱) و همکارانش ابشار MAP کینازی را بررسی کردند که در آن MEKK2 در سلول‌های یساناباری نقش دارد. با غربال‌گری نورگه مخمری (فصل ۷ را مطالعه کنید) مشخص شد که MEKK2 به MEK5 متصل می‌شود و می‌تواند یک MAP کیناز را فسفرینه کند. برای روشن شدن مسیر پیام‌رسانی به راه انداخته شده توسط MEKK2 در *In Vivo* مطالعات زیر در سلول‌های کلیه جین انسان (HEK293) در محیط کشت انجام شد.

(a) سلول‌های HEK293 با پلاسمید رمزکننده موت ترکیب (MEKK2 نشاندار) همراه با پلاسمید رمزکننده MEK5، با یک حامل کنترلی که پروتئینی را رمز می‌کند (MOCK) مورد انتقال ژن قرار گرفتند. MEK5 موت ترکیب از عصاره سلولی توسط جذب به یک آنتی‌بادی ویژه رسوب داده شد. بین ماده‌ای که به روش ایمنی رسوب داده شده بود بحث الکتروفرورژل پلی‌اکریل آمید قرار گرفت. به عشاء انتقال یافت و توسط وسترن بلائینگ با یک آنتی‌بادی که MEKK2 نشاندار را شناسایی می‌کرد، بررسی شد. نتایج بر قسمت (a) در شکل زیر نشان داده شده‌اند. چه اطلاعاتی درباره این ابشار MAP کیناز از این آزمایش یاد می‌گیریم؟ آیا داده‌های قسمت (a) از شکل تایید می‌کند که MEK5، MEKK2 را فعال می‌کند، چه اطلاعات دیگری حاصل می‌شود؟

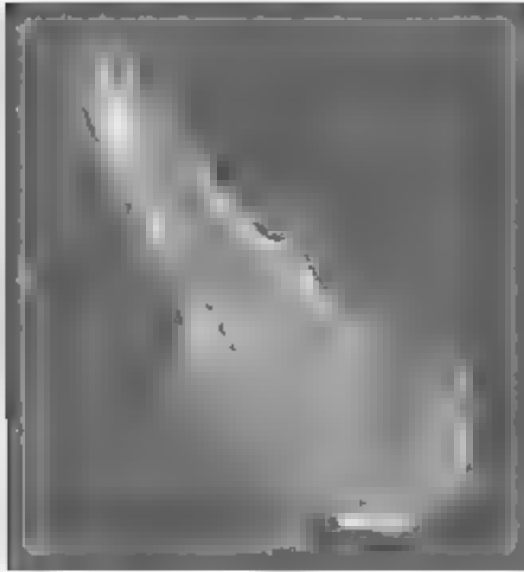


(b) ERK5 یک MAP کینازی است که قبلاً نشان داده شده است که وقتی توسط MEK5 فسفرینه می‌شود فعال می‌شود. وقتی ERK5 توسط MEK5 فسفرینه می‌شود، حرکتش بر روی ژل پلی‌اکریل آمید کم می‌شود. در آزمایش دیگر، سلول‌های HEK293 با یک پلاسمید رمزکننده ERK5 همراه با پلاسمید رمزکننده MEK5، MEKK2، MEKK2 + MEK5 یا MEKK2 + MEK5AA ترانسفکت شدند. MEK5AA یک نوع جهش‌یافته و غیرفعال از MEK5 است که بصورت غالب منفی عمل می‌کند.

بین MEK5AA در سلول‌های HEK293 مانع از پیام‌رسانی از طریق MEK5 فعال و درون‌زا می‌شود. عصاره‌های سلول‌های ترانسفکت شده، توسط وسترن بلائینگ با یک آنتی‌بادی بر علیه ERK5 مورد بررسی قرار گرفتند. از داده‌های قسمت (b) شکل، چه چیزی می‌توانیم درباره نقش MEKK2 در فعال‌سازی ERK5 نتیجه‌گیری کنیم؟ چگونه داده‌های مشاهده شده وقتی که سلول‌ها هم ژن MEKK5 و ژن ERK5 و هم ژن MEK5AA دریافت کردند به روشن‌سازی ترتیب اجزاء شرکت‌کننده در این ابشار کینازی کمک می‌کند؟

سازمان‌دهی و حرکت سلولی

I: میکروویلامنت‌ها



شکل رنگی: سلول در حال مهاجرت که به فالوئیدین فلورسنت رنگی که به‌طور ویژه به F-اکتین متصل می‌شود، رنگ‌آمیزی شده

رتوب مطالب

- ۱۷.۱ میکروویلامنت‌ها و ساختارهای اکتینی
- ۱۷.۲ دیپایک ویلامنت‌های اکتینی
- ۱۷.۳ مکانیسم‌های تجمع ویلامنت اکتین
- ۱۷.۴ سازمان‌دهی ساختارهای سلولی مبتنی بر اکتین
- ۱۷.۵ میورین‌ها؛ پروتئین‌های حرکتی مبتنی بر اکتین
- ۱۷.۶ حرکت ناشی از میورین
- ۱۷.۷ مهاجرت سلولی، پیام‌دهی و کموتاکسی

حرکت سلولی محقق می‌گردد؟ چرا برای سلول‌ها مهم است که شکل خاص و سازمان‌دهی درونی واضحی داشته باشد؟ اجازه دهید ابتدا دو مثال از سلول‌هایی که دارای عملکرد و سازمان‌دهی‌های متفاوتی می‌باشند را بررسی کنیم.

سلول‌های اپی‌تلیال که روده کوچک را می‌پوشانند یک لایه محکم و سه‌سنگرفشی از سلول‌های آجرری شکل به نام اپی‌تلیوم را تشکیل می‌دهند (شکل ۱۷.۱۸b). نقش آنها وارد کردن مواد غذایی (مثل گلوکز) از عشا‌ی پلاسمایی راسی (بالا) و خروج آنها از عشا‌ی پلاسمایی بازولاترال (بخش پایین) به خون می‌باشد. به منظور محقق ساختن این انتقال جهت‌دار، عشا‌های پلاسمایی راسی و بازولاترال سلول‌های اپی‌تلیال باید دارای ترکیب پروتئینی متفاوتی باشند. سلول‌های اپی‌تلیال توسط اتصالات سلولی به یکدیگر متصل شده‌اند (فصل ۱۶). بطوریکه هم‌چنین بین اتصالات سلولی بواحی راسی و بازولاترال را برتک‌یک کرده است. این نوع تکیک به سلول حاره می‌دهد که پروتئین‌های انتقال‌دهنده مربوطه را در عشا‌های پلاسمایی دو سطح قرار دهد. به علاوه، عشا راسی دارای مورفولوژی

رسمی که v میکروسکوپ به نوع شکست‌انگیز سلول‌های موجود در طبیعت می‌نگریم، با اشکال و حرکات سلولی گوناگون و تعبیرانگیز مواجه می‌شویم. نخست ممکن است مواجه شویم که بعضی از سلول‌ها، مثل اسپرم مهره‌داران، مژکدارانی مثل تترایدیمنا، یا نازک‌داری مثل کلایدوبرانس سرعاً توسط مژک و تازک به جلو هل داده می‌شوند و شنا می‌کنند. سلول‌های دیگر مثل آمیب‌ها و ماکروفا‌زهای انسانی بسیار آهسته حرکت می‌کنند و توسط هیچ راننده خارجی هل داده نمی‌شوند و به‌حرکات همدانگ خود سلول باعث حرکت آنها می‌شود. هم‌چنین ما ممکن است متوجه شویم که بعضی از سلول‌های باقی به یکدیگر متصل شده‌اند و صفحه شبه سنگرفشی تشکیل می‌دهند در حالی که سلول‌های دیگری - مثل جوش‌ها - دارای تشکیلات طوبی تا طول ۲ فوت می‌باشند و بین آنها همی‌های فتحایی برقرار است. اگر به سازمان‌دهی درونی سلول‌ها به دقت بنگریم، مشاهده می‌کنیم که اندامک‌ها دارای جایگاه‌های مشخصی هستند، برای مثال دستگاه گلژی عموماً در نزدیک هسته مرکزی قرار دارد. چگونه این تنوع در شکل، سازمان‌دهی سلولی و

می‌سازند. محتمل تشکیل^(۲) و تجزیه^(۳) تنظیم شده می‌گردند که باعث می‌شود که سون انعطاف‌پذیری خود را از دست بدهد و یا این که در موقع نیاز انواع ساختارهای متفاوت خود را تجربه کند. میکروفیلamentsها پلیمرهایی از پروتئین کتین می‌باشند که توسط پروتئین‌های متصل به اکتین بصورت دسته‌ها و شبکه‌های عملکردی سازمان می‌یابند. میکروفیلamentsها در سازمان‌دهی عتای پلاسمایی، شاس ساختارهای سطحی مثل میکروویبی‌ها نقش بسیار مهمی دارند. میکروفیلamentsها به تنهایی می‌توانند دارای فعالیت باشند، اما این که به پروتئین‌های حرکتی^(۴) میوین متصل شده به ATP کمک کنند. این پروتئین‌ها دارای نقش انقباضی (مثلاً در عضله) یا حمل محموله در طول میکروفیلaments می‌باشند. میکروتوبول‌ها بوله‌های بلندی هستند که توسط پروتئین توبولین ساخته شده‌اند و توسط پروتئین متصل‌شده به میکروتوبول سازمان یافته‌اند. آنها اغلب در کل سلول توزیع شده‌اند و یک چارچوب سازمان‌یافته برای اندامک‌های متصل به خود و بستر ساختاری برای مرکزها و تازگه‌ها فراهم می‌کنند. آنها هم‌چنین ساختار دوک‌میتوزی، ماشین‌های یکپارچه کروموزوم‌ها در میتوز، را تشکیل می‌دهند. موتورهای مولکولی به نام‌های کیرین و داینین ب صرف ATP محموله را در طول میکروتوبول‌ها جابه‌جا می‌کنند. فیلamentsهای حد واسط ساختارهای رشته‌ای ویژه بافتی می‌باشند که دارای نقش‌های مختلف شامل بستر ساختاری برای عتای هسته‌ای، یک‌پارچگی ساختاری سلولی در بافت‌ها و عملکردهای ساختاری و حفاظتی در پوسته مو و ناحی می‌باشند تا کتون هیچ موتور مولکولی شناخته شده است که از فیلamentsهای حد واسط استفاده کند.

همان‌طور که در شکل ۱۷-۱ مشاهده می‌کنیم، سلول‌ها می‌توانند آرایش‌های بسیار متفاوتی از اسکلت سلولی خودشان ایجاد کنند. به منظور ایجاد این آرایش‌ها، سلول‌ها باید پیام‌هایی را - جوبه فاکتورهای محلول که سلول را در بر گرفته‌اند، سلول‌های دیگر، و جوبه ماتریکس خارج سلولی - حس کنند و آنها را تعبیر کنند. شکل ۱۷-۳ این پیام‌ها ابتدا توسط گیرنده‌های سطح سلولی تشخیص داده می‌شوند. سپس گیرنده‌ها مسیرهایی را فعال می‌کنند که آنها بر به بوبه خود به واسطه فاکتورهایی، سازمان‌دهی اسکلت سلولی را تنظیم می‌کند.

اهمیت اسکلت سلولی در عملکرد و حرکت سلول رعنی آشکار

بی‌نظیر و اشکال شبه انگشتی به نام میکروویلی می‌باشد که سطح عتای پلاسمایی را در جذب افزایش می‌دهد. برای رسیدن به این سازمان‌دهی، سلول‌های اپی‌تلیال بایستی دارای بعضی از ساختارهای داخلی باشند تا به آنها شکل داده و پروتئین‌های مناسب در سطح عتایی مناسب قرار دهد.

هم‌چنین به ماکروفاژها، که یک نوع سلول سفید جوبی می‌باشد و بخش آن جستجوی عواس عمومی و تحریک آنها توسط فاگوسیتوز می‌باشد، توجه شود. باکتری‌ها مواد شیمیایی آزاد می‌کنند که ماکروفاژها را جذب می‌کند و آنها را به محض آلودگی رهمایی می‌کند، زمانی که ماکروفاژ در جهت شیب شیمیایی می‌خرد تا به باکتری برسد و آن را فاگوسیتوز کند، باید به‌طور ثابتی ماشین حرکت سلولی خود را مجدداً سازمان‌دهی کند. همان‌طور که مشاهده خواهیم کرد، باید در رمن حرکت ماشین حرکتی داخل سلولی آن در یک جهت آرایش یابد (شکل ۱۷-۱ c, d).

تنها دو مثال درباره قطبیت سلولی یسی توانایی سلول‌ها در ایجاد یواحی ب فعالیت مشخص و متفاوت وجود دارد. در واقع وقتی شما درباره تمامی انواع سلول‌ها فکر می‌کنید درمی‌یابید که بیشتر آنها بعضی از اشکال قطبیت سلولی را دارا هستند. مثال دیگر و اساسی از قطبیت سلول توانایی سلول‌ها در تقسیم آنها می‌باشد. تنها بایستی ابتدا یک محور تقسیم سلولی انتخاب کرده و سپس ماشین تقسیم سلولی را بصورتی تنظیم کنند که اندامک‌ها را در رستای آن محور جدا و تقسیم کنند.

شکل سلول و قطبیت عملکردی آن توسط یک شبکه پروتئینی رشته‌ای سه‌بعدی به نام اسکلت سلولی^(۱) تعیین می‌گردد. اسکلت سلولی در کل سلول پخش شده است و به عتای پلاسمایی و اندامک‌های درونی متصل شده است. بنابراین یک چارچوب برای سازمان‌دهی سلولی تأمین می‌کند. واژه اسکلت سلولی یک ساختار ثابت مثل اسکلت نمی‌باشد. در واقع، اسکلت سلولی بصورت دینامیک است و اجزاء آن توانایی سازمان‌دهی مجدد در کمتر از یک دقیقه را دارند و یا این که آن می‌تواند به مدت چندین ساعت کاملاً پایدار بماند. در نتیجه، سلول و دینامیک فیلaments می‌تواند بسیار متنوع باشد و به صورت انواع ساختارهای متنوع آرایش یابد و به‌طور موصعی در سلول تنظیم گردند.

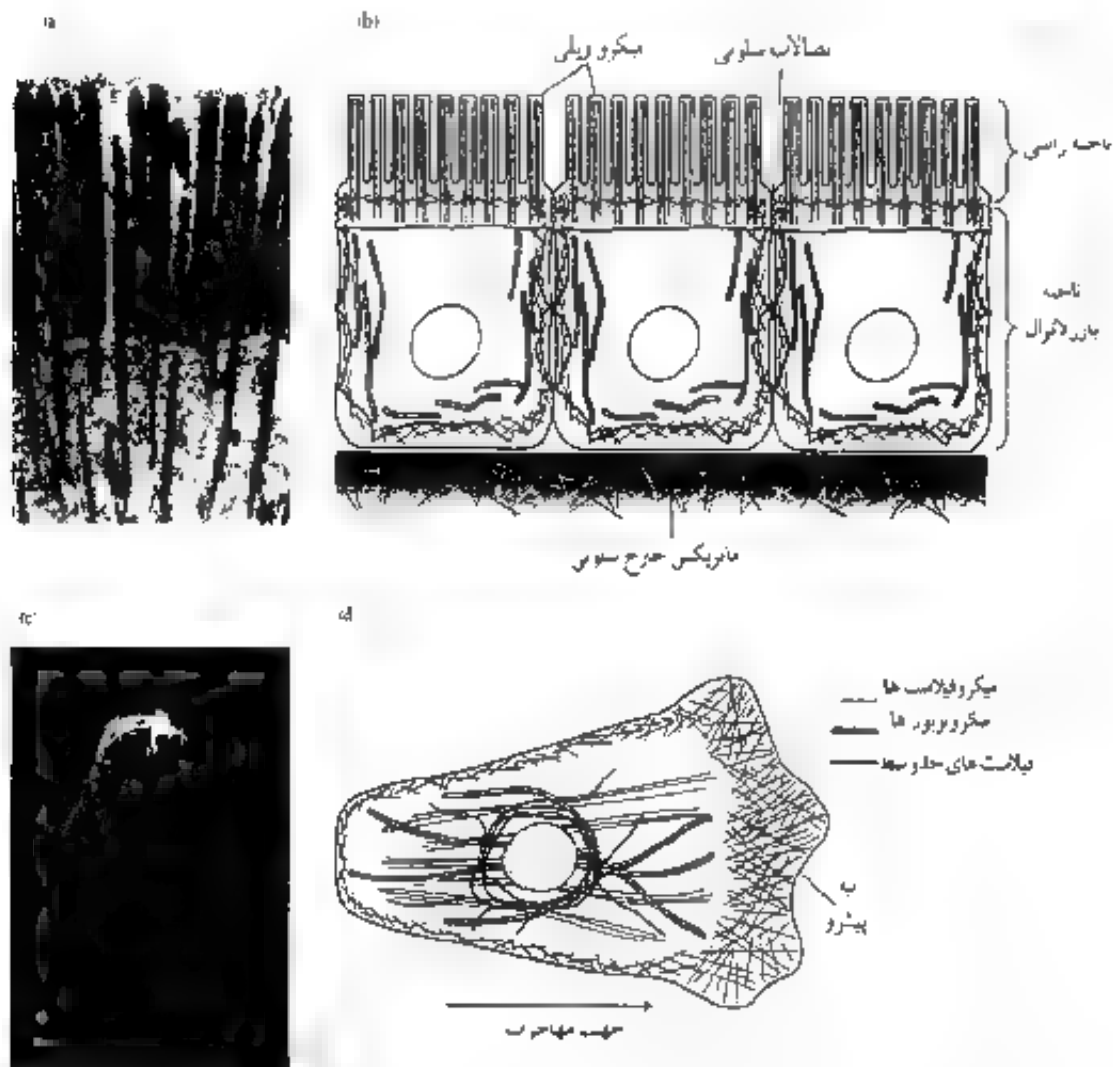
اسکلت سلولی از سه سیستم فیلamentsی اصلی تشکیل شده است (شکل ۱۷-۲)، تمامی آنها در رسل و مکان مشخص بصورت سازمان یافته و تنظیم شده درمی‌آیند. هر سیستم فیلamentsی یلیمری از ربرواحدهای آرایش یافته می‌باشد. ربرواحدهایی که فیلamentsها را

1- Cytoskeleton

2- Assembly

3- Disassembly

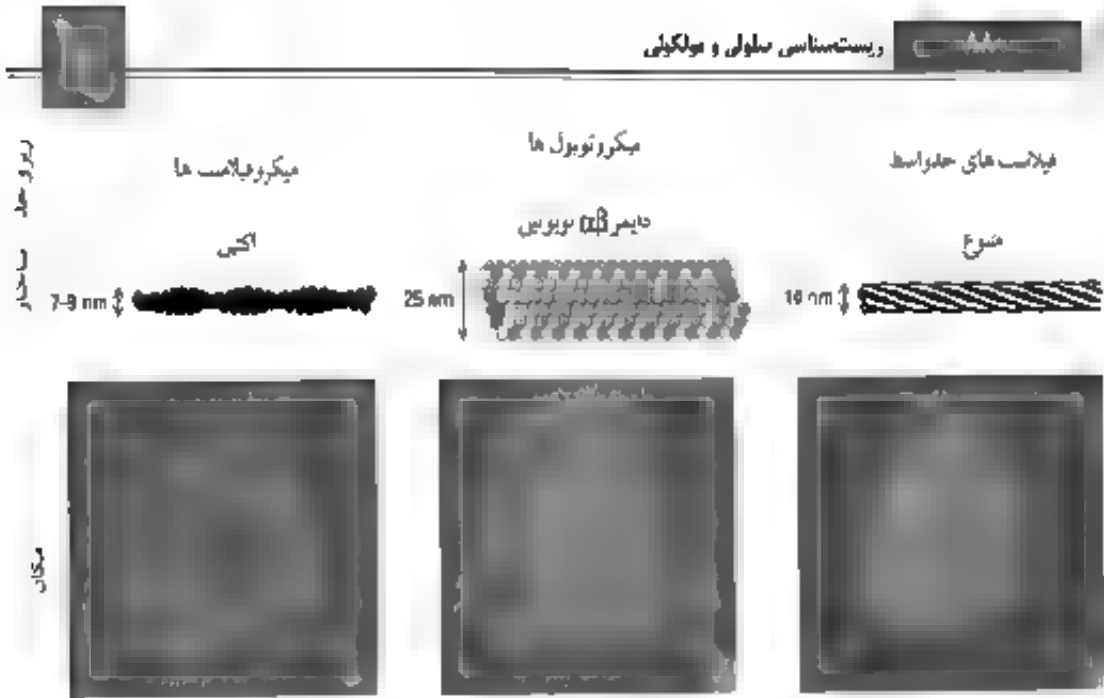
4- Motor protein



شکل ۱۲-۱ (شکل رنگی) مرور کلی بر اسکلت سلولی یک سلول این کلیال و یک سلول در حال مهاجرت. (a) میکروگراف الکترونی گذاره در مقطع نازک سلول بی تیال. (b) و نه کوچک. (c) سلول های بی تیال مدید قطبی هستند و واحی راسی و بازولاترال آنها مشخص اسم سلول بی تیال رودهای از طریق ناحیه راسی مواد عددی را به داخل سلول و از طریق ناحیه بازولاترال به بیرون سلول انتقال می دهد. (d) میکروگراف الکترونی نگاره از یک سلول در حال مهاجرت به پیشرو هم چنین معروف به لاملی پودوم) در حلقه و نه اصلی سلول پشت آن مشاهده می شود. (e) یک سلول مهاجر مثل فیروپلاست یا ماکروفاژ از نظر مورفولوژیکی دارای واحی مدیدی می باشد و در بخش جلویی دارای یک لبه پیشروی می باشد. میکروویلاست ها به رنگ سبز و فیلامنت های حلقه ای به رنگ سیاه دیده می شود. موقعیت هسته (بسی با رنگ این روش) نیز مشخص است.

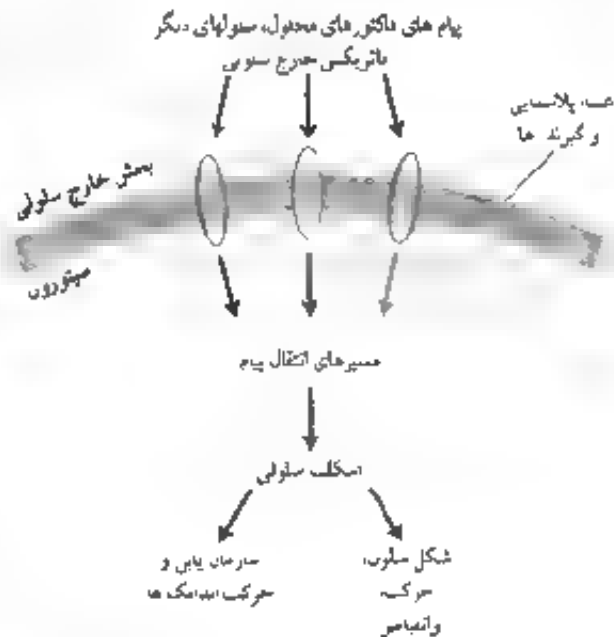
کلونی های جدیدی به رشد غیر قابل کنترل بکشد. در این فصل و فصل بعدی، ساختار، عملکرد و تنظیم اسکلت سلولی را بررسی می کنیم. خواهیم دید که چگونه یک سلول اسکلت سلولی خود را طوری آرایش می دهد که باعث کسب شکل و قطبیت سلولی، ایجاد سازمان دهی و حرکت اندامک های آن، و چارچوب ساختاری برای فرایندهای مثل شناوری و حشر سلولی می گردد. ما بررسی خواهیم کرد که چگونه سلول ها به سیستم رسته ای معاد و را شکلی می دهد و چگونه مسیرهای انتقال پیام پس

می شود که نقص در یکی از اجزاء آن - یا در تنظیم آن - باعث ایجاد بیماری شود. برای مثال، تقریباً به ازای هر ۱۰۰ نفر یک نفر دارای نقصی می باشد که دستگاه حرکتی قلب را مختل می کند. این عصب محرک به کار دیومپانی هایی با شدت های مختلف می گردد. بسیاری از بیماری های سلول قرمز خون، ناشی از نقص در اجزا اسکلت سلولی درگیر در حفظ عتای سلولی آن می باشد. سلول های سرطانی متاستاز یافته، حرکت تنظیم نشده ای از خود نشان می دهند و از دانت اصلی خودشان جدا شده و به مکان های جدیدی مهاجرت می کنند تا تشکیل



▲ شکل ۱۷-۲ اجرای اسکلت سلولی. هم نوع فیلامنت طی فرایند برگشت پذیر از ریزواخت‌های ویژه‌ای تشکیل شده‌اند. بافرین سلول‌ها در حسب نیاز می‌توانند آنها را تشکیل دهند یا تجزیه کنند. در بخش پایین توسط میکروسکوپ ایمونو فلورسانس مکان سه سیستم فیلامنتی به ترتیب اکتین، توبولین و پروتئین فیلامنت حد واسطه نشان داده شده است.

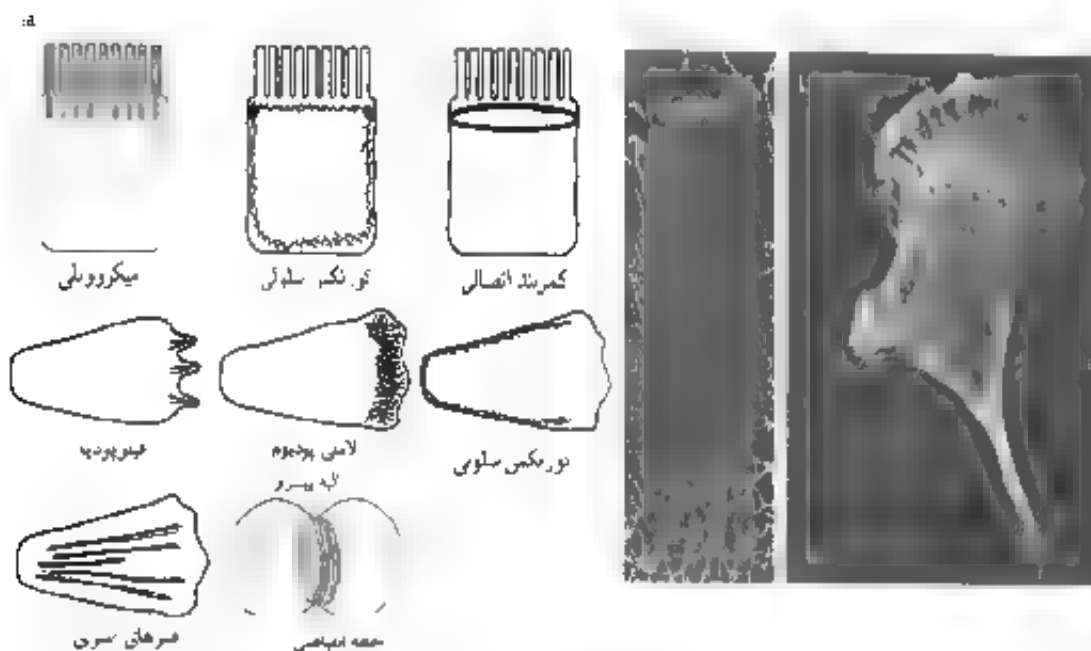
► شکل ۱۷-۳ پیام‌رسانی سلولی عملکرد اسکلت سلولی را تنظیم می‌کند. سلول‌ها به منظور دریافت پیام‌های خارجی از ماتریکس خارج سلولی، سایر سلول‌ها، یا فاکتورهای محلول در گیرنده‌های سطح خودشان استفاده می‌کنند. این پیام‌ها از عشا‌ی پلاسمایی عبور کرده و مسیرهای پیام‌رسان سیگنالی ویژه‌ای را عمل می‌سازند. پیام‌ها که اغلب توسط بیش از یک گیرنده دریافت می‌شوند - موجب سازمان‌یابی اسکلت سلول شده و باعث شکل‌دهی به سلول و نیز توزیع و حرکت اندامک‌های داخلی می‌گردند. در عدم حضور پیام‌های خارجی، سلول‌ها می‌توانند ساختار داخلی خودشان را سازمان‌دهی کنند، اما این کار را به روش قطعی انجام نمی‌دهند.



۱۷-۱ میکروفیلامنت‌ها و ساختارهای اکتینی

میکروفیلامنت‌ها می‌توانند بصورت انواع ساختارهای متفاوت در سلول، رایش یابند (شکل ۱۷-۴). هر کدام از این ساختارها دارای نقش‌های ویژه‌ای در سلول می‌باشد. میکروفیلامنت‌ها می‌توانند به صورت دستجات محکم از فیلامنت‌ها در سلول یافت شوند که این دستجات محکم باعث تشکیل هسته اشکال باریک و شیارگشتی سطح سلول به نام میکروویلی‌ها می‌گردند. هم‌چنین این دسته‌های محکم می‌توانند به صورت شبکه‌ای یا نظم سینتاکسمر، به نام

ساختارها را هم به‌طور موضعی و هم به‌طور سراسری تنظیم می‌کند. در این فصل ما بر روی میکروفیلامنت‌ها و ساختارهای مبتنی بر اکتین متمرکز می‌شویم. اگرچه ما ابتدا سیستم اسکلت سلولی را به‌طور جداگانه بررسی می‌کنیم، ولی در فصل بعد مشاهده خواهیم کرد که میکروفیلامنت‌ها با میکروتوبول‌ها و فیلامنت‌های حد واسطه در فعالیت طبیعی سلول همکاری می‌کنند.



شکل ۱۷-۴ (شکل رنگی) مثال‌هایی از ساختارهایی که اساس آنها میکروویلامنت‌ها می‌باشد. (a) در بخش‌های مختلف شکل میکروویلامنت‌ها با رنگ قرمز شالی داده شده‌اند (b) مرز میکروگراف الکترونی ناحیه راسی یک سلول اپی‌اندال قشری، نسبت به فیلامنت‌های اکتین، هسته میکروویلی‌ها را تشکیل می‌دهد. (c) سلولی که به سمت بالا حرکت می‌کند با رنگ فلوئورسنت فالتونیدین رنگ‌آمیزی شده است. این درو به‌طور ویژه به F-اکتین متصل می‌شود. توجه کنید که سرمن‌بایی‌های متنوعی می‌توان در یک سلول مشاهده کرد.

واحد اصلی سازنده میکروویلامنت‌ها اکتین می‌باشد. اکتین پروتئینی است که برای ویژگی‌های قابل توجهی از نظر توانایی آرایش برگشت‌پذیر آن به صورت یک فیلامنت فکسی که دو انتهای آن هم‌باز از یکدیگر اصم می‌باشد، سپس این فیلامنت‌ها می‌توانند توسط پروتئین‌های اتصال اکتین ساختارهای مختلفی به خود بگیرند. سلول‌ها فیلامنت‌های اکتین را به طرق مختلف استفاده می‌کنند: در نقش ساختاری، یا استفاده از قدرت پیشرایسیون اکتین در انجام کار، یا به عنوان مسیری برای موتورهای میوزمی در این بخش ما به بررسی پروتئین اکتین و فیلامنت‌های تشکیل شده از آن می‌پردازیم.

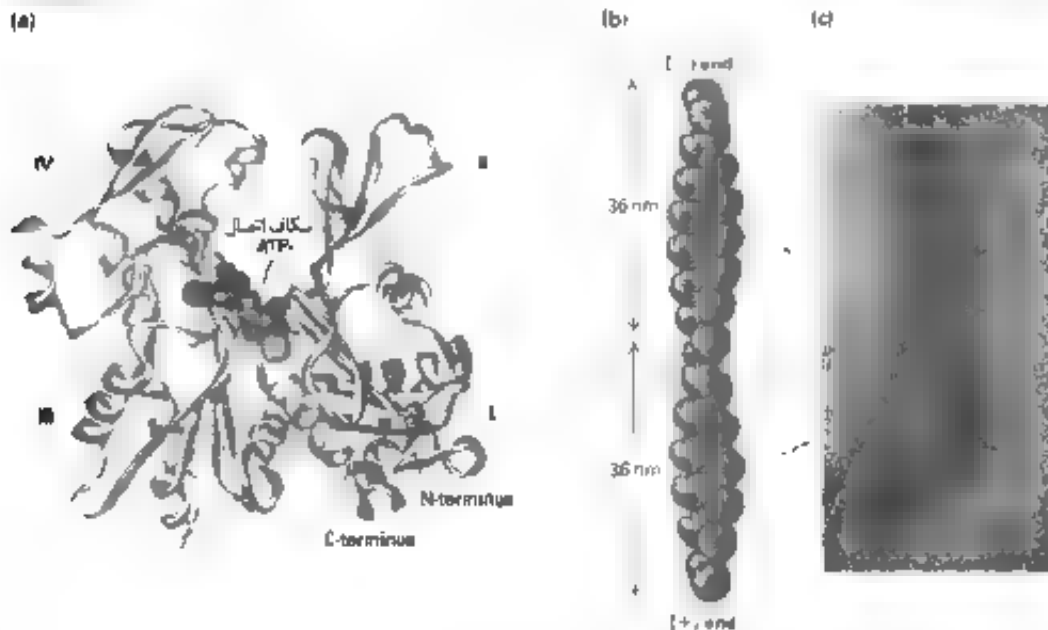
اکتین یک پروتئین اجنادی، فراوان و شدیداً حفاظت شده می‌باشد

اکتین یک پروتئین داخل سلولی است که به‌طور فراوان در سلول‌های یوکاریوتی یافت می‌شود. برای مثال در سلول‌های

کورنکس سلولی، در زیر عشای پلاسمایی قرار بگیرد و سازمان‌دهی آن را حفظ کند. در سلول‌های اپی‌بیال، میکروویلامنت‌ها یک دیوار مشخص‌شونده به نام کمر بند اتصال در اطراف سلول تشکیل می‌دهند که به اتصالات چسبیده متصل می‌شود (فصل ۱۹) و باعث محکم‌تر شدن اپی‌لیوم می‌گردد. در سلول‌های مهاجر، شبکه میکروویلامنتی در بخش جلویی سلول به لبه پیشرو^(۱) یا لامنی پودیم قرار دارد و می‌تواند به صورت پراستگی‌هایی به نام فیلوپودیا در سلول ظاهر شود. بسیاری از سلول‌ها دارای میکروویلامنت‌های انقباضی به نام فیبرهای استرسی می‌باشند که از طریق نواحی تخصص یافته‌ای به نام چسبندگی‌های کانونی^(۲) یا تماس‌های کانونی به سطح پایه متصل شده‌اند. در مرحله حر تقسیم سلولی، بعد از این که تمامی اندامک‌ها دو برابر و تعقیب کشند، حلقه انقباضی تشکیل شده و با انقباض خود طی فرایندی به نام سیتوکینز باعث ایجاد دو سلول دختری می‌کند. میکروگراف الکترونی شکل ۱۷-۴b میکروویلامنت‌های موجود در میکروویلی‌ها را نشان می‌دهد. ریش‌های متفاوتی از میکروویلامنت‌ها می‌تواند در یک سلول، مثلاً در شکل ۱۷-۴c در سلول فیبروبلاستی در حال مهاجرت، یافت شود.

1- Leading edge

2- Focal adhesion



شکل ۱۷-۵ (شکل رنگی) ساختار تک‌اکتین مونومر و فیلامنت‌های F-اکتین. (a) مدل مونومر اکتین (۴۲/۵kDa/۵nm) می‌دهد که شکاف مرکزی، و رابه دو لوب مساوی و چهار زیربخش‌های ۱-۴ تقسیم می‌گردد. ATP (قرمز) به بخش پایین شکاف متصل می‌شود و به دو لوب در تماس است (گونه رود Mg^{2+} را نشان می‌دهد). پادانه‌های N و C در زیر بخش ۱ قرار گرفته‌اند. (b) یک فیلامنت اکتین دو رشته‌ای از پروتئین می‌باشد، هر واحد تکرار شونده ۲۸ پروتئین دارد (دو رشته ۱۶ تا که با # نشان داده شده است) و طول آن ۷۲nm می‌باشد. شکاف اتصال به ATP در همه پروتئین‌های فیلامنت اکتین در یک جهت (بالا) قرار گرفته‌اند. انشای فیلامنت که در آن شکاف اتصال آشکار است به انتهای (+) و انتهای (-) مخالف آن به انتهای (+) معروف است. (c) در میکروسکوپ الکترونی فیلامنت‌های اکتین که به صورت منفی رنگ‌میزی شده‌اند، به صورت طویل انعطاف‌پذیر و رشته‌های پیچ‌خوردنی از پروتئین‌های دانه‌مانند دیده می‌شوند. به دلیل پیچ‌خوردگی، فیلامنت اکتین بصورت محالی بزرگ‌تر (قطر ۸nm) و محکم‌تر (قطر ۹nm) دیده می‌شود (فش‌ها).

موجودات تک‌سلولی مثل باکتری‌های میهمای شکل، مخمرها و آمیب‌ها دارای یک یا دو ژن اجدادی اکتین می‌باشند، در حالی که موجودات پرسلولی اغلب چندین ژن اکتین دارند. برای مثال انسان دارای شش ژن اکتین می‌باشد که پروفرم‌های متفاوتی از پروتئین را کد می‌کند و بسیاری از گیاهان بیشتر از ۶۰ ژن اکتین دارند ولی بسیاری از این ژن‌ها ژن‌های کاذب هستند و پروتئین‌های فعال اکتین را کد نمی‌کنند. در مهره‌داران چهار ایروفرم در سلول‌های عضلانی و دو ایروفرم به نام‌های ۴-ا و ۷-ا اکتین در سلول‌های غیر عضلانی یافت می‌شود. این شش ایروفرم تنها در ۲۵ اسید آمینه (۲۷۵ اسید آمینه اختلاف دارند) اگرچه این اختلافات در پروفرم‌ها به نظر کوچک می‌رسد، اما ایروفرم‌ها نقش‌های متفاوتی دارند. تک‌اکتین به ساختارهای انقباضی مختص می‌شود، ۷-ا اکتین مسئول ساختار فیلامنت‌های فیبرهای استرسی می‌باشد و ۴-ا اکتین در کورتکس سلولی و به پیشرو سلول‌های متحرک به‌طور فراوان یافت می‌شود. تعیین توانایی اکتین‌های منابع مختلف نشان داده است که آنها از

عضلانی، اکتین ۱۰ درصد وزن کل پروتئین‌های سلول را تشکیل می‌دهد. حتی در سلول‌های غیر عضلانی این پروتئین ۰.۵ درصد از پروتئین‌های داخل سلولی را تشکیل می‌دهد. غلظت سنتوزولی اکتین در سلول‌های غیر عضلانی بین ۱/۱ تا ۰/۵mM متغیر است؛ در ساختارهای ویژه‌ای مثل میکروویلی‌ها غلظت اکتین به ۵mM هم می‌رسد. به منظور ترک مقدار اکتین، در سلول‌ها، یک سلول کبدی را تصور کنید که دارای 2×10^6 مولکول گیرنده انسولین اما دارای تقریباً 5×10^8 یا نیم میلیون مولکول اکتین می‌باشد. به دلیل این‌که پروتئین‌های اسکلت سلولی باعث تشکیل ساختارهایی می‌شوند که در بخش‌های بزرگ داخل سلولی اعتدال می‌یابند از فراوان‌ترین پروتئین‌های سلول محسوب می‌شوند.

یک مولکول متوسط اکتین، دارای وزن مولکولی ۴۳۰۰۰ می‌باشد و توسط یک خانواده ژنی بزرگ و شدید، حفاظت شده کد می‌شود. اکتین از یک ژن اختصاصی باکتریایی به وجود آمده است و سپس با تخصصی‌شدن سلول یوکاریوتی تکامل یافته. برخی از

رشته‌های اکسین و ساختار مورد مر اکسین، که در شکل ۱۷-۵۵ نشان داده شده است، محققان مدتی از رشته اکسین ارائه کردند که در آن ریزوئیدها در یک ساختار مارپیچی سازمان می‌یابند (شکل ۱۷-۵۵). در این نوع آرایش، رشته به صورت دو ریزوئید مارپیچی در نظر گرفته می‌شود که به دور یکدیگر پیچ خورده‌اند. هر ریزوئید رشته اکسین با ریزوئید بالایی، ریزوئید پایینی و دو ریزوئید موجود در رشته دیگر در تماس می‌باشد. ریزوئیدهای هر رشته از پشت به دو رشته دیگر پیچ می‌خورند و بعد از هر ۷۲nm یا ۱۴ ریزوئید اکسین تکرار می‌شود. از انتهای که دو ریزوئید وجود دارد، به نظر می‌رسد که رشته اکسین در هر ۳۶nm تکرار می‌شود (شکل ۱۷-۵۵).

۱-F اکسین دارای فعالیت ساختاری و عملکردی می‌باشد

بعضی ریزوئیدهای موجود در یک رشته اکسین در یک جهت مشابهی قرار می‌گیرند. در نتیجه، یک رشته اکسین دارای قطبیت می‌باشد؛ به این معنی که یک انتهای آن از انتهای دیگر متفاوت خواهد بود. همان‌گونه که مشاهده خواهیم کرد در یک انتهای رشته، ریزوئیدهای اکسین اضافه می‌شود و با (+) نشان داده می‌شود در حالی که در انتهای دیگر ریزوئیدها جفا می‌شوند و با (-) نمایش داده می‌شود. در انتهای (+) شکاف محالی به ATP ریزوئید انتهایی اکسین با ریزوئید مجاور در تماس است در حالی که در انتهای (-) شکاف در مجاورت محلول است (شکل ۱۷-۵۵).

بنابراین تمایک اتمی کریستالوگرافی اتم X، می‌تواند شکاف موجود در یک ریزوئید اکسین و سایرین قطبیت رسیده را تشخیص داد. با وجود این، قطبیت رشته‌های اکسین را می‌توان توسط میکروسکوپ الکترونی طی آزمایشات «آدین بدی»^(۱۷)، که در آن از توانایی اتصال پروتئین میورین به رشته اکسین استفاده می‌شود، اثبات کرد. در این نوع آزمایش، S1 میورین، دئیم کروی سر متصل‌شده به اکسین میورین، با رشته‌های اکسین مخلوط می‌گردد و به آن اجازه داده می‌شود تا به اکسین متصل شود. میورین با حمیدگی ملایم به کتلرهای رشته اکسین متصل می‌گردد. زمانی که میورین به تمام ریزوئیدهای اکسین متصل شد، رشته اکسین به صورت پوشیده (آدین بدی شده) با سر پیکال به نظر می‌رسد به طوری که سوک تمامی آنها به سمت یک انتهای رشته می‌باشد (شکل ۱۷-۵۶).

توانایی سر S1 میورین در اتصال و آدین بدی F-اکسین از نظر تجربی بسیار مفید می‌باشد زیرا به محققان اجازه می‌دهد که قطبیت

حفاظت شده‌ترین پروتئین‌های موجود در سلول می‌باشد بطوریکه می‌توان آنها را با هیستون‌ها، پروتئین‌های ساختاری کروماتین، مقایسه کرد (فصل ۸). توانی پروتئینی اکسین آمیب و جانورین علی‌رغم یک میلیون سال تکامل، در ۸۰ درصد ترکیب آمیب آمیب‌های خود یکسان می‌باشد.

مونومرهای G-اکسین پلیمرهای F-اکسین طولی و مارپیچی تشکیل می‌دهند

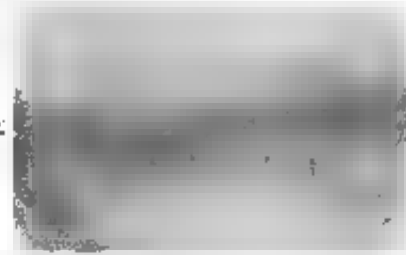
اکسین به صورت مونومرهای کروی به نام G-اکسین و پلیمرهای رشته‌ای به نام F-اکسین که ریزوئید حلقی ریزوئیدهای G-اکسین می‌باشد با هم می‌شود (میکروفلایمستاها) که توسط میکروسکوپ الکترونی در سلول مشاهده می‌شود. رشته‌های F-اکسین و پروتئین‌های متصل‌شده به آن می‌باشد. هر مولکول اکسین دارای یک یون Mg^{2+} است که با ATP یا ADP کمپلکس تشکیل می‌دهد. اهمیت تبدیل اشکال دارای ATP و ADP مولکول اکسین به یکدیگر بعداً در تشکیل اسکلت سلولی بحث خواهد شد.

اگرچه در بررسی‌های میکروسکوپ الکترونی G-اکسین کروی به نظر می‌رسد، ولی آنالیز کریستالوگرافی اتم X نشان می‌دهد که آن توسط یک شکاف عمیق به دو لوب تقسیم می‌شود (شکل ۱۷-۵۵). لوب‌ها و شکاف یک «محور دگی»^(۱۷) ATPase تشکیل می‌دهد که محلی برای اتصال ATP و Mg^{2+} می‌باشد. در اکسین، که شکاف به عنوان بولا عمل می‌کند و به لوب‌ها اجازه می‌دهد که نسبت به یکدیگر انعطاف‌پذیری باشد، زمانی که ATP یا ADP به G-اکسین متصل شد، مولکولیت باعث تغییر ساختمان فضایی مولکول می‌شود. در واقع بنویس مولکولیت G-اکسین خیلی سریع داتوره می‌شود. افزودن گالین‌هایی مثل Mg^{2+} ، K^{+} یا Na^{+} به محلول G-اکسین باعث پلیمریزاسیون G-اکسین به رشته‌های F-اکسین می‌شود. این فرایند برگشت‌پذیر است. دپلیمریزاسیون F-اکسین به G-اکسین زمانی که قدرت یونی محلول کم می‌شود، صورت می‌گیرد. رشته‌های F-اکسین که در *In Vitro* تشکیل می‌شود از میکروفلایمستاها استخراج شده از سلول‌ها غیر قابل تمایز است که نشان می‌دهد اکسین به تنهایی باعث تشکیل ساختارهای رشته‌ای میکروفلایمستاها می‌شود.

وقتی که F-اکسین به طور منفی با اورانیل استای رنگ‌آمیزی می‌شود در زیر میکروسکوپ الکترونی به صورت یک رشته پیچ‌خورده‌ای مشاهده می‌شود که قطر آن بین ۷ و ۹nm می‌باشد (شکل ۱۷-۵۵). با کمک نافته‌های حاصله از مطالعات تفرق اتم X



آرایش یافته‌اند و مکان اتصال موکثوتید در آنها به سمت انتهایی (۱-) می‌باشد (شکل ۵- ۱۷) را ملاحظه کنید).



انتهای (-)

انتهای (+)

۱۷-۲ دینامیک رشته‌های اکتین

اسکلت سلولی اکتین یک ساختار استاتیک و تغییرناپذیر نیست و از یک سری دستجات و شبکه‌های رشته‌ای تشکیل شده است. اگرچه میکروویلامنت‌ها ممکن است در بعضی از ساختارها استاتیک باشند، اما در ساختارهای دیگر از نظر طولی می‌توانند کوتاه یا طولی باشند. این تغییرات سازمان‌دهی رشته‌های اکتین، باعث ایجاد نیروهایی می‌شود که موجب تغییرات در شکل سلول یا حرکت داخل سلولی می‌گردند. در این بخش، ما مکانیسم و تنظیم پلیمریزاسیون اکتین را بررسی می‌کنیم، که به طور فابل توجهی مسئول طبیعت دینامیکی اسکلت سلولی می‌باشد.

پلیمریزاسیون اکتین در $in vitro$ تا طی سه مرحله انجام می‌شود

پلیمریزاسیون (۱-) اکتین (اکتین مونومر یا کرومی) و تشکیل رشته‌های F-اکتین در *In Vitro*، می‌تواند به وسیله ویسکومتری، رسوبدهی، اسپکتروسکوپی فلورسانس یا میکروسکوپ فلورسانس شناسانده شود. فصل ۹، زمانی که رشته‌های اکتین به اندازه کافی طولی و پیچیده می‌شوند، ویسکوزیته محلول افزایش می‌یابد و وقتی با ویسکومتر اندازه‌گیری می‌شود سرعت حرکت آن در ویسکومتر کاهش می‌یابد. اساس تشخیص رسوبدهی توانایی اولتراسانتریویژ (۱۰۰/۱۰۰۰g در ۴۵ دقیقه) در رسوبدهی F-کتین و به G-اکتین می‌باشد. در سنجش سوم، G-اکتین که به‌طور کوالان با یک رنگ فلورسنت نشان‌دار شده است، استفاده می‌شود؛ طیف فلورسانس مونومر G-کتین در زمان پلیمریزاسیون آن به F-اکتین تغییر می‌یابد. سرانجام رشد رشته‌های نشاندار با فلورسنت می‌تواند با میکروسکوپی وینو فلورسانس تصویربرداری گردد. این سنجش‌ها در مطالعه کیسیک پلیمریزاسیون اکتین و شناسایی پروتئین‌های اتصال به اکتین مفید می‌باشد. به شناسایی پروتئین‌های اتصال به اکتین می‌توان دینامیک اکتین یا اتصال رشته‌های اکتین به یکدیگر را تعیین کرد.

مکانیسم تجمع اکتین به‌طور وسیع مورد مطالعه قرار گرفته است. به‌طور قابل ملاحظه‌ای، می‌توان G-کتین را بدون تشکیل رشته در غلظت‌های بالاتر حل‌نشد. این عمل نشان می‌دهد G-اکتین در

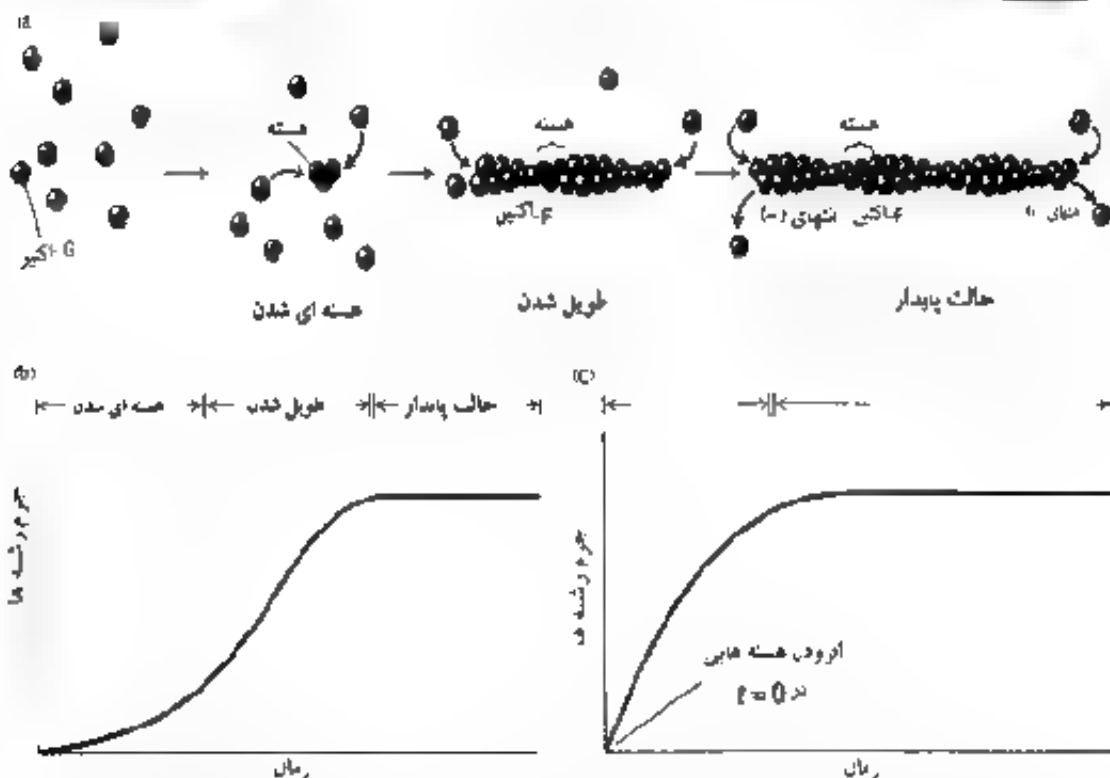
شکل تجربی ۱۷-۶ آدین‌بندی، قطبیت رشته اکتین را ثابت می‌کند. سر S1 میورین با آرایش ویژه‌ای به ریزواحدهای اکتین متصل می‌شود وقتی که S1 به تمامی ریزواحدهای رشته اکتین متصل شده، به صورت مارپیچی در اطراف رشته مشاهده می‌شود. این پوسته سرهای میورین باعث ایجاد یک دسته آدین‌بندی‌های شبیه به سر پیکان (فلش‌ها) در رشته اکتین می‌شود، که به آسانی قابل مشاهده است. قطبیت موجود در آدین‌بندی باعث به وجود آمدن یک انتهای بک‌بیگانی (۱-) و یک انتهای خاردار (۲+) می‌شود که انتهای (۱-) آن مثل دایره‌ای یا لایه مثل موجود در شکل ۱۷-۵ می‌باشد.

رشته‌های اکتین را هم در *in vitro* و هم در سلول اقیان کسب بوک پیکان‌ها که به سمت انتهایی (۱-) می‌باشد، باعث انتهایی «توک بیگانی»^(۱) رشته اکتین نامیده می‌شود و انتهایی (۲+) آن به انتهای «خاردار»^(۲) معروف است. به دلیل این که میورین تنها به رشته‌های اکتین متصل می‌شود و توانایی اتصال به میکروتوبول‌ها و فیلامنت‌های حد وسط را ندارد آدین‌بندی سر بیگانی یکی از معیارهایی است که رشته‌های اکتین را در میکروگراف‌های الکترونی به‌طور متفاوتی از سایر فیبرهای اسکلت سلولی مشخص می‌سازد.

نکات کلیدی بخش ۱-۱۷

میکروویلامنت‌ها و ساختارهای اکتین

- میکروویلامنت‌ها می‌توانند ساختار متنوعی تشکیل دهند که بسیاری از آنها به عسای پلاسمایی متصل می‌شود (شکل ۱۷-۴ را ملاحظه کنید).
- اکتین، بلوک اصلی میکروویلامنت‌ها، مهمترین پروتئین موجود در سلولهای یوکاریوتی است و شدیداً محافظت شده است.
- اکتین به‌طور برگشت‌پذیر تشکیل رشته اکتین می‌دهد که از دو هیکس ریزواحدهای اکتین تشکیل شده است.
- همه ریزواحدهای اکتین موجود در یک رشته در یک جهت

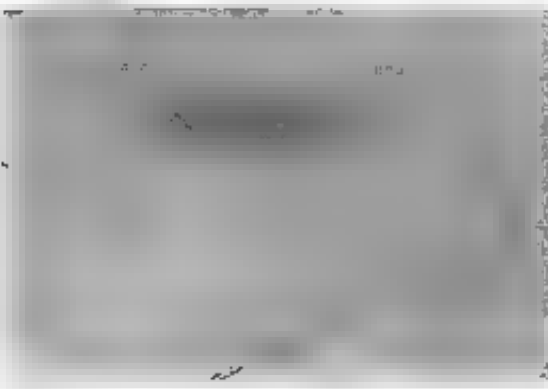


شکل ۱۲-۷ (شکل رنگی) پلیمریزاسیون G-اکتین در *In Vitro* طی سه فاز رخ می‌دهد: (a) در فاز عاریه هسته‌ای شش مونومرهای G-ATP (رنگ قرمز) به آهستگی کمینکس‌های پایدار کین تشکیل می‌دهند (برعکس)، در فاز ثانویه هسته‌ها سریعاً با اضافه شدن ریزواحد به هر دو انتهای رشته طول می‌گردد در فاز سوم، دو انتهای رشته‌های اکتین، مونومر G-اکتین در حالت پایدار می‌باشد (b) نمودار زمانی واکنش پلیمریزاسیون در *In Vitro* پس تأخیری اولیه در هسته‌ای شدن، فاز طولی شدن و حالت پایدار را نشان می‌دهد (c) هر گاه چند نقطه کوتاه از رشته اکتین پایدار در مرحله آغاز واکنش اضافه گردد تا به عنوان هسته عمل کنند مرحله طولی‌سازی بدون زمانی تأخیر پس می‌رود.

اکتین با ریزواحد‌ها مبادله می‌گردند اما در جرم کلی رشته‌های کین هیچ تغییر خاصی به وجود نمی‌آید. معنی‌های کینیک شکل ۱۲-۷c نشان می‌دهد که زمانی تأخیری به دلیل وجود فاز هسته‌ای شش می‌باشد و پس از آن می‌توان با اضافه کردن مقدار کمتری از هسته‌های F-اکتین به محلول G-اکتین حذف کرد.

چه مقدار G-اکتین به منظور تشکیل حوده خودی یک رشته اکتین مورد نیاز است؟ هر گاه G-ATP-اکتین در غلظت‌های متفاوتی تحت شرایط پلیمریزاسیون قرار گیرد، در پایین‌ترین غلظت مشخصی هیچ رشته‌ای تشکیل نمی‌گردد (شکل ۱۲-۸). رشته‌ها در بالاتر از این غلظت تشکیل می‌گردند و وقتی به حالت پایدار رسیدن افزودن ریزواحد‌های آزاد، تکنیک ریزواحد‌هایی از انتهای رشته اکتین به تعادل می‌رسد و محلولی از رشته‌ها و مونومرها را خواهیم داشت. غلظتی را که در آن رشته‌ها تشکیل می‌گردند به غلظت

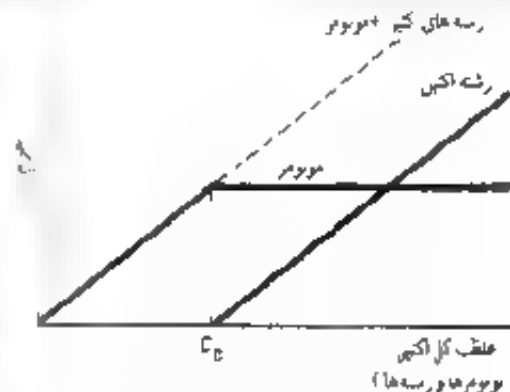
اکتین خواهد بود. پلیمریزاسیون G-اکتین خالص در *In Vitro* طی فاز برای ATP و سطح پدین کانیون‌ها حفظ می‌شود یا وجود این، همان طور که در بالا مشاهده کردیم، هر گاه سطح کانیونی افزایش یابد (به عنوان مثال 100 mM K^+ و 2 mM Mg^{2+})، G-اکتین پلیمریزه خواهد شد و کینیک واکنش بستگی به غلظت آغازین G-سه فاز متوالی انجام می‌گیرد (سکن ۱۲-۷b). فاز اول، فاز هسته‌ای شدن^(۱) به وسیله یک زمانی تأخیری مشخص می‌شود که طی آن ریزواحد‌های G-اکتین به الیگومرهای کوتاه و ناپایداری تبدیل می‌شوند زمانی که الیگومر از قطر طولی به سه ریزواحد رسید، به صورت یک دانه یا هسته پایدار درمی‌آید که در فاز دوم، فاز طولی شدن، سریعاً از قطر طولی با اضافه شدن مونومرهای اکتین به هر دو انتهای آن، رشته‌ای می‌شوند و وقتی که رشته‌های F-اکتین رشد می‌کند غلظت مونومرهای G-اکتین تا زمانی که بین رشته‌های کین و مونومرهای کین تعادل برقرار گردد، کاهش می‌یابد در فاز سوم، فاز حالت پایدار^(۲)، مونومرهای G-اکتین در دو انتهای رشته



▲ شکل تجربی ۱۷-۹ دو انتهای رشته اکتین آذین‌بندی شده با موبورین به صورت دایریمو رشد می‌کنند. وقتی که رشته‌های کوتاه اکتین با سر S1 موبورین آذین‌بندی شدند و سپس به منظور هسته‌ای کردن پیمریزاسیون اکتین مورد استفاده قرار گرفت، ریزواحدهای اکتین به انتهای (+) رشته هسته‌ای شده با کارایی بیشتری نسبت به انتهای (-) آن اضافه می‌گردد. این نتایج نشان می‌دهد که موبورهای G-اکتین به انتهای (+) سریع‌تر از انتهای (-) اضافه می‌گردند.

تفکیک ریزواحدهای G-ATP-اکتین از دو انتها کاملاً مشابه است به طوری که $1/45$ از انتهای مثبت و $1/85$ از انتهای (-) می‌باشد. تبدیل این که جدا شدن، سرعتی است که در آن ریزواحد، دو انتها را ترک می‌کنند، آن بستگی به غلظت G-ATP-اکتین ندارد.

این فرایند چه تاثیری بر دینامیک اکتین دارد؟ ابتدا اجازه دهید که فقط انتهای (+) را بررسی کنیم. همان‌گونه که در بالا اشاره شد سرعت اضافه شدن به غلظت G-ATP-اکتین وابسته است، در حالی که سرعت جدا شدن ریزواحد مستقل از آن می‌باشد. بنابراین در غلظت‌های بالای G-ATP-اکتین، اکتین از ریزواحد‌ها اضافه می‌گردد، اما وقتی که غلظت کاهش می‌یابد، به نقطه‌ای می‌رسد که در آن سرعت اضافه شدن با سرعت جدا شدن متعادل می‌شود و هیچ‌گونه شد حالتی در آن انتهای (-) نمی‌دهد. این غلظت به غلظت بحرانی C^* انتهای (+) معروف است و ما می‌توانیم آن را با تنظیم سرعت تجمع و سرعت تفکیک محاسبه کنیم. بنابراین در غلظت بحرانی، سرعت تجمع، C^* برابر سرعت فرو رفته شدن $1/45$ می‌باشد در حالی که سرعت تفکیک مستقل از غلظت اکتین آزاد است و $1/85$ می‌باشد. با مقایسه این معادله‌ها با یکدیگر C^* برای انتهای (+) $1/19$ می‌شود، در بالاتر از این غلظت



▲ شکل ۱۷-۸ غلظت اکتین، تشکیل رشته را تعیین می‌کند. غلظت بحرانی (C^*) غلظتی است که در آن موبورهای G-اکتین به رشته‌های اکتین در مقابل است. در غلظت‌های موبورین پایین‌تر از C^* هیچ‌گونه پایس‌زاسیونی اتفاق نمی‌افتد. وقتی که پیمریزاسیون در غلظت‌های موبورین بیشتر از C^* تحریک شود رشته‌های اکتین تا رسیدن به حالت پایدار تشکیل می‌شوند و غلظت موبورین C^* افت می‌کند.

بحرانی^(۱) کلی، C^* معروف است در پایین‌تر از C^* رشته‌ها تشکیل نمی‌گردند در حالی که در بالاتر از C^* رشته‌ها تشکیل می‌گردند، در حالت پایدار، غلظت اکتین موبور به اندازه غلظت بحرانی می‌باشد (شکل ۱۷-۸).

رشته‌های اکتین در انتهای (+) سریع‌تر از انتهای (-) رشد می‌کنند.

پیش‌تر مشاهده کردیم که آزمایشات آذین‌بندی سر S1 موبورین یک قطبیت ساختاری ذاتی در F-اکتین نشان داد (شکل ۱۷-۶) و ملاحظه کنید، هرگاه G-ATP-اکتین به رشته آذین‌بندی شده با موبورین اضافه شود، دو انتهای رشته با سرعت‌های متفاوتی رشد می‌کنند (شکل ۱۷-۹). در واقع در یک غلظت مشخصی از G-ATP-اکتین آزاد، سرعت اضافه شدن G-ATP-اکتین تقریباً در انتهای (+) 10 برابر بیشتر از انتهای (-) می‌باشد. سرعت اضافه شدن توسط غلظت آزاد G-ATP-اکتین تعیین می‌شود آزمایشات کیهیکی نشان داده است که سرعت اضافه شدن در انتهای (+) تقریباً $1/2$ و در انتهای (-) تقریباً $1/45$ می‌باشد (شکل ۱۷-۱۰). به این مسأله هرگاه $1/45$ G-ATP-اکتین آزاد به رشته‌های اکتین اضافه گردند به طور متوسط در هر ثانیه $1/2$ ریزواحد به انتهای (+) اضافه می‌شود در حالی که تنها $1/3$ ریزواحد در هر ثانیه به انتهای (-) اضافه می‌گردد. سرعت جدا شدن ریزواحد‌ها از هر آنها چگونه می‌باشد؟ بر خلاف سرعت اضافه شدن، سرعت



آن چند برابر سریع تر از تریدمیلینگ اکسین حاصل در *In Vitro* می باشد. طبق مدل تریدمیلینگ، رشد رشته های اکسین در *In Vitro* تنها در انتهای (+) اتفاق می افتد. چگونه تریدمیلینگ افزایش می یابد و چگونه سلول ADP- اکسین جدا شده از انتهای (-) را به ATP- اکسین تبدیل می کند تا در انتهای (+) تجمع یابد؟ دو پروتئین متصن شونده به اکسین سهم مهمی در این فرایندها دارند.

پروتئین اول پروفیلین^(۲) می باشد. پروفیلین پروتئین کوچکی می باشد که به G- اکسین در سمت مخالف شکاف انصالی به نوکلئوئید متصل می شود و فنی پروفیلین به ADP- اکسین متصل شده، باعث باز شدن شکاف شده و آزاد شدن ADP را افزایش می دهد. آزاد شدن ADP باعث جایگزینی ATP می گردد و باعث تولید کمپلکس پروفیلین-ATP- اکسین می گردد. این کمپلکس به دلیل این که پروفیلین جایگاه ضروری برای اتصال به انتهای (-) را در G- اکسین مسدود کرده است، نمی تواند به انتهای (-) متصل شود. با وجود این، کمپلکس پروفیلین-ATP- اکسین می تواند به طور گامی به انتهای (+) متصل شود و سپس مدار این که ریزواحد جدید اکسین کاملاً متصل شد پروفیلین جدا می شود (شکل ۱۷.۱۱). این عمل تریدمیلینگ را تسریع می کند بلکه باعث تأمین ATP- اکسین از ADP- اکسین می شود؛ در نتیجه تمامی G- اکسین موجود در سلول اساساً به ATP متصل هستند.

پروفیلین یک ویژگی مهم دیگری نیز دارد. این پروتئین می تواند همراه با اتصال به اکسین به پروتئین های دارای توانایی از اسید آمینه پرولین نیز متصل شود. ما بعداً خواهیم دید که چگونه این ویژگی در تجمع رشته اکسین مهم می باشد (شکل ۱۷.۱۴).

کوفیلین^(۳) نیز یک پروتئین کوچکی می باشد اما به صورت ویژه به F اکسین که در آن ریزواحد دارای ADP می باشد، متصل می شود. اگر به سمت انتهای (-) حرکت کنیم، این ریزواحدها قدیمی ترین ریزواحدها خواهند بود. کوفیلین به طریقه پل زدن به دو مونومر اکسین متصل می شود و باعث القای یک تغییر کوچک در پیچ خوردگی رشته می شود. این پیچ خوردگی رشته اکسین را ناپایدار کرده و آن را به هضات کوتاه تر تحریک می کند. به این طریق با شکستن رشته اکسین به این طریق، کوفیلین باعث تولید هضات زیادی انتهای (-) آزاد می گردد و بنابراین شدیداً باعث تسریع تفکیک در انتهای (-) رشته می گردد (شکل ۱۷.۱۱ را ملاحظه کنید). سپس

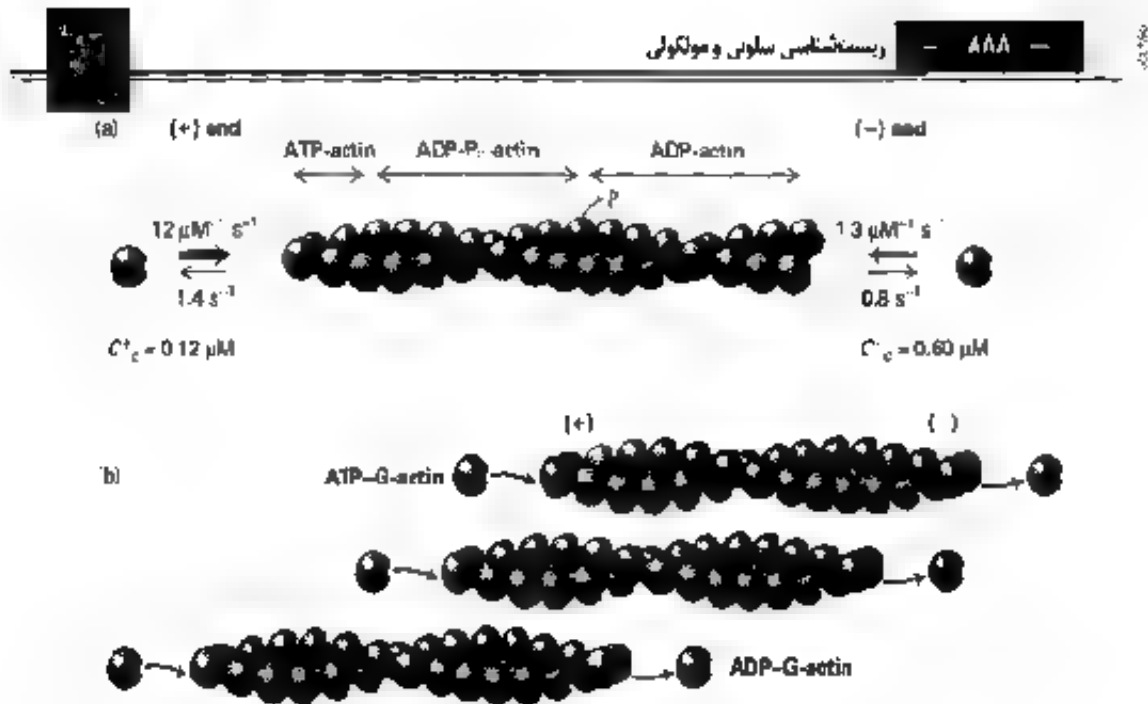
G-ATP- اکسین، ریزواحد به انتهای (+) اضافه می شود و عرض رشد اتفاق می افتد، در حالی که در پایین تر از این غلظت تفکیک ریزواحدها مشاهده می گردد و در نتیجه رشته کوتاه خواهد شد. حال اجازه دهید به بررسی انتهای (-) بپردازیم. به دلیل این که سرعت اضافه شدن بسیار پایین است $1/3 \mu M^{-1} s^{-1}$ و سرعت تحریر تقریباً مشابه است $1/8 s^{-1}$ ، غلظت بحرانی C⁻ در انتهای (-) تقریباً $1/3 \mu M^{-1} s^{-1}$ / $1/8 s^{-1}$ یعنی $0/6 \mu M$ می باشد. بنابراین در غلظت G-ATP- اکسین کمتر از $0/6 \mu M$ ، مثلاً $0/2 \mu M$ ، ریزواحدها از انتهای (-) جدا خواهند شد اما در این غلظت چون $0/3 \mu M$ بیشتر C⁺ است در انتهای (+) رشد ریزواحدها ثابت به دلیل این که غلظت های بحرانی متفاوت می باشد در حالت پایدار، G-ATP- اکسین آزاد حد واسطه بین C⁺ و C⁻ خواهد بود و بدین ترتیب انتهای (+) رشد خواهد کرد و در انتهای (-) جدا شدن ریزواحدها وجود خواهد داشت. این پدیده به تریدمیلینگ^(۱) معروف است (شکل ۱۷.۱۵b را ملاحظه کنید).

توانایی رشته های اکسین در تریدمیلینگ اساسی از هیدرولیز ATP می باشد. زمانی که G-ATP- اکسین به انتهای (+) متصل می شود ATP به ADP و Pi هیدرولیز می گردد. Pi به هستگی از ریزواحد موجود در رشته اکسین آزاد می شود به طوری که رشته نامتوازن می شود. به این معنی که ریزواحد های ATP- اکسین در انتهای (+) شده قرار می گیرد و در ادامه توانایی تری ریزواحد های ADP- P_i- اکسین و ADP- اکسین در سمت انتهای (-) قرار می گیرند (شکل ۱۷.۱۵a). در هنگام هیدرولیز ATP و در نتیجه آزاد شدن P_i از ریزواحد های رشته اکسین، اکسین متحمل تغییر ساختمان فضایی می گردد به طوری که این تغییر مسئول سرعت های متفاوت اتصال و تفکیک در دو انتها می باشد. ما تنها کینتیک G-ATP- اکسین را بررسی کردیم، اما در واقع آن چیزی که از انتهای (-) جدا می شود ADP- G- اکسین است. معنای تحریر و تحلیل های ما وجود مقدار فروان G-ATP- اکسین می باشد که همان طور که خواهیم دید در *In Vitro* نیز صادق است. بنابراین به منظور تریدمیلینگ اکسین از انرژی حاصل از هیدرولیز ATP استفاده می کند و همان طور که بعداً خواهیم دید رشته های در حال تریدمیلینگ در *In Vitro* توانایی انجام کار دارند.

تریدمیلینگ رشته اکسین توسط پروفیلین و کوفیلین تسریع می گردد

اندازه گیری سرعت تریدمیلینگ در *In Vitro* نشان می دهد که

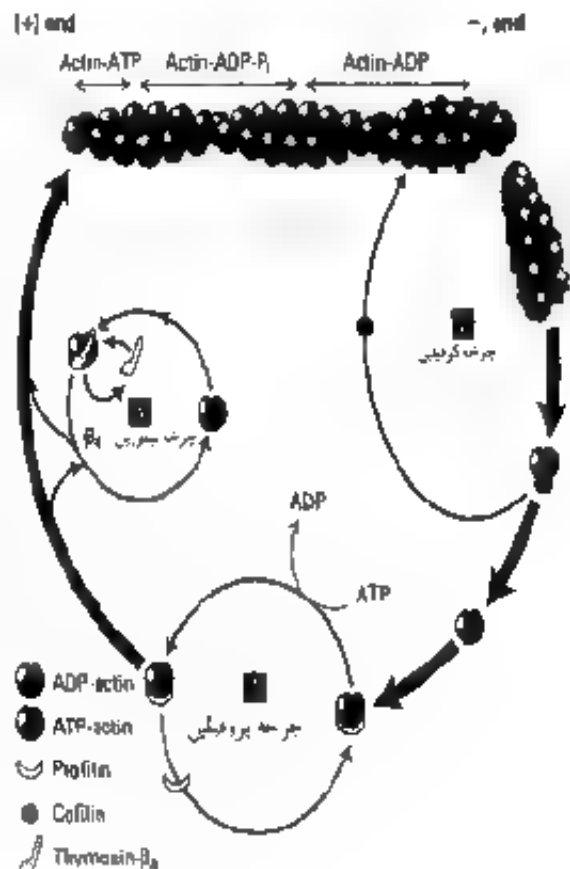
- 1- Treadmilling
- 2- Profiling
- 3- Cofilin

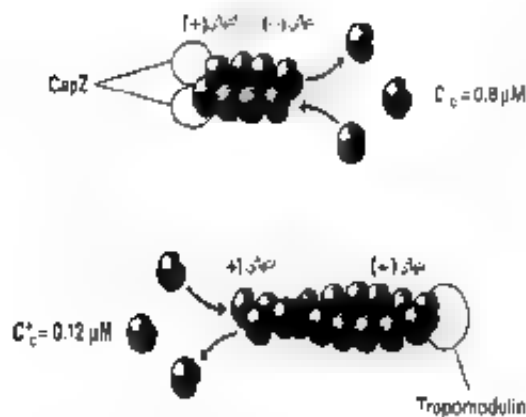


▲ شکل ۱۷-۱۰ ریزواحدهای ATP اک틴 به انتهای (+) سریع‌تر از انتهای (-) اضافه می‌شود و باعث ایجاد کمترین غلظت بحرانی و تردمیلینگ در حالت پایدار می‌شود. (a) سرعت حلقه شدن ATP-G-اکتین در انتهای (+) سریع‌تر از انتهای (-) است در حالی که سرعت تمکیک G-اکتین در دو انتها مشابه می‌باشد. این خلاف صخر به حداقل غلظت بحرانی در انتهای (+) می‌شود. به حالت پایدار، ATP-اکتین ترجیحاً به انتهای (+) اضافه می‌شود، و باعث می‌شود ناحیه کوچکی از رشته اکتین دارای ATP اکتین و ناحیه بزرگی در سمت انتهای (-) دارای ADP و اکتین گردد. (b) در حالت پایدار ریزواحدهای ATP-G-اکتین ترجیحاً به انتهای (+) اضافه می‌گردد. در حالی که ریزواحدهای ADP-اکتین از انتهای (-) جدا می‌شود که باعث تردمیلینگ ریزواحدها می‌گردد.

► شکل ۱۷-۱۱ پروتئین‌های اتصال به اکتین سرعت تشکیل و تجزیه به علاوه در دسترس بودن G-اکتین به منظور پلیمریزاسیون را تنظیم می‌کنند. در چرخه پروفیلین ۱ پروفیلین به G-ADP اکتین متصل شده و باعث جایگزینی ADP یا ATP می‌گردد. کمپلکس ATP-G-اکتین پروفیلین می‌تواند به سمت انتهای مثبت حرکت و یا اینکه جدا شود. در چرخه کوفیلین ۲ کوفیلین ترجیحاً به رشته‌های دارای ADP-اکتین متصل شده و باعث قطعه قطعه شدن آنها می‌شود و بنابراین، پلیمریزاسیون را با تولید انتهای بیشتر سریع می‌کند. در چرخه تیمورین ۳ تیمورین ۴ به G-اکتین متصل می‌شود و مانع از پلیمریزاسیون آن می‌شود وقتی که به دلیل پلیمریزاسیون غلظت G-اکتین آزاد کاهش یافته G-اکتین - تیمورین تجزیه می‌شود تا G-اکتین آزاد کافی برای پلیمریزاسیون در دسترس باشد.

ریزواحدهای ADP-اکتین آزاد شده مجدداً توسط پروفیلین سازش می‌شود و همان‌طور که در بالا اشاره شد به انتهای (+) اضافه می‌گردد. این روش، پروفیلین و کوفیلین تردمیلینگ را در *In vivo* به میزان بیشتر از ده برابر آن در *In vitro* سریع می‌کند.





▲ شکل ۱۷-۱۲ پروتئین‌های کلاهکی تشکیل و تجربه انتهای رشته‌های اک틴 را مبر می‌کنند. CapZ انتهای (+) را سلول می‌کند. این آنها محل رشد طبیعی رشته‌های اک틴 می‌باشد، بنابراین نقش آن مبر رشد اکین در انتهای (+) است. پروتئین کلاهکی مثل پروپومودولین انتهای (-) را محدود می‌کند. این آنها محل تجربه طبیعی رشته اکین می‌باشد، بنابراین نقش آن پایدارسازی رشته‌های اکین می‌باشد

می‌کند. در سلول‌ها غلظت CapZ به اندازه کافی است و سریعاً انتهای (+) هر رشته تازه تشکیل شده را پوشش می‌دهد. پس چگونه رشته‌ها می‌توانند از آنها (+) خودشان رشد کنند؟ حداقل دو مکانیسم صلیب CapZ را تنظیم می‌کند. اول، فعالیت کلاهکی CapZ توسط لیپید سطحی PI(4,5)P2 موجود در غشای پلاسمایی مهار می‌گردد (فصل ۱۶). دوم، مطالعات اخیر نشان داده است که پروتئین‌های تنظیمی ویژه‌ای می‌توانند به انتهای (+) متصل شوند و به‌طور حاد خودی از اتصال CapZ ممانعت کنند، رنی مانع تشکیل رشته بشوند. بنابراین وقتی در سلول‌ها نیاز به تشکیل رشته اکین وجود ندارد، مکانیسم دقیقی برای ممانعت از تشکیل رشته‌های اکین در انتهای (+) آنها به وجود آمده است.

پروتئین دیگری به نام تروپومودولین^(۳) به انتهای (-) رشته‌های اکین متصل می‌شود و از تشکیل و تجربه رشته اکین جلوگیری می‌کند. این پروتئین غالباً در سلول‌هایی یافت می‌شود که در آن بایستی رشته‌های اکین شدیداً به صورت پایدار وجود داشته باشند. دو مورد از این نوع رشته‌ها که در ادامه این فصل خواهیم دید، شامل رشته‌های کوتاه اکین در کورتکس سلول‌های فرور حوی و

تیمویرین، لایسج اکین برای پیمیریزاسیون را تأمین می‌کند. مبراست که مشخص شده است که سلول‌ها اغلب دارای ذخیره عظیمی از اکین پیمیره شده می‌باشد، به‌طوری که این نوع اکین برخی اوقات نصف اکین موجود در سلول را تشکیل می‌دهد. اگر سطح اکین سلولی $100-400 \mu M$ باشد، مقدار اکین پیمیره شده $5-20 \mu M$ خواهد بود. از تجایی که غلظت بحرانی در *In Vitro* تقریباً $0.1 \mu M$ است، چرا تمام این اکین‌ها پیمیره نمی‌شود؟ جواب به این سوال، حداقل بخشی از جواب، به حضور پروتئین‌های حس‌کننده مونومر اکین برمی‌گردد. یکی از این پروتئین‌ها پروپومودولین کوچک تیمویرین- β می‌باشد که به $G\text{-ATP}$ -اکین متصل می‌شود و از اضافه شدن زیر واحد اکین به هر یک از انتهای رشته اکین ممانعت می‌کند. تیمویرین- β به میزان خیلی فربوس برای مثال در پلاکت‌های حوی انسانی یافت می‌شود. این نکه‌های سلولی دیسکی شکل^(۱) در حوی بسیار فربوس هستند و زمانی که در هنگام لخته شدن حوی فعال می‌گردند محصل انفجار تشکیل اکین می‌گردند. پلاکت‌ها غنی از اکین هستند، تخمین زده می‌شود که غلظت کلی اکین آنها $550 \mu M$ باشد و $220 \mu M$ آن به صورت پیمیره نشده باشد. آنها هم‌چنین تقریباً دارای $500 \mu M$ تیمویرین- β هستند که بیشتر اکین‌های آزاد را حس می‌کند. با وجود این، مانند هر میانکش پروتئین-پروتئین، اکین آزاد تیمویرین- β را با کمپلکس اکین-تیمویرین- β در تعداد پویا می‌باشد. هر گاه مقداری از اکین آزاد در پیمیراسیون مورد استفاده قرار گیرد به همان مقدار اکین-تیمویرین- β تجربه می‌شود. ن باعث تأمین اکین آزاد برای پیمیریزاسیون گردد (شکل ۱۷-۱۱) را ملاحظه کنید). سایرین تیمویرین- β به عنوان یاف اکین پیمیره شده، عمل می‌کند.

پروتن‌های کلاهکی تشکیل و تجربه رشته‌های اکین را در انتهای آنها محدود می‌کند

در سلول‌ها تولید می‌پینگ و دیامیک رشته‌های اکین توسط پروتئین‌های کلاهکی^(۲)، که به‌طور اختصاصی به دو انتهای رشته‌ها متصل می‌شود، تنظیم می‌گردد. هر گاه چنین تنظیمی وجود نداشت رشته‌های اکین به صورت غیر قابل کنترل رشد و تجربه می‌شدند. دو گروه پروتئین کشف شده است: یک گروه به انتهای (+) و گروه دیگر به انتهای (-) متصل می‌شود (شکل ۱۷-۱۲).

پروتئینی به نام CapZ که از دو زیر واحد تشکیل شده است، با نمایل بسیار بالایی ($0.1 \mu M$) به انتهای (+) رشته‌های اکین متصل شده و از اضافه شدن و آزاد شدن زیر واحدها در آن ناحیه ممانعت

- 1- Discoid-shaped
- 2- Capping proteins
- 3- Tropomodulin

■ طول و سرعت مو شدن رشته‌های کتین توسط پروتئین‌های اتصال به اکتین تنظیم می‌گردد. پروتئین باعث جابجایی ADP با ATP در C-اکتین می‌گردد کوفتین سرعت جدایش ADP - اکتین از انتهای (-) رشته اکتین می‌گردد، و تیمورین - پلازبه G-اکتین متصل می‌شود و آنرا تا موقع نیاز ذخیره می‌کند. پروتئین‌های کلاهیکی به اسیدی رشته اکتین اضافه می‌شود و تشکیل و تحریر آن را مهار می‌کند.

۱۲-۲ مکانیسم‌های تشکیل رشته اکتین

مرحله محدودکننده پیمیراسیون اکتین در *In Viro* تشکیل هسته اولیه اکتین است که از آن رشته اکتین شروع به رشد می‌کند مثل ۱۲-۲۸ ر ملاحظه کنید). در سلول، از این خاصیت ذاتی اکتین به عنوان یک نقطه کسرلی در تمییز مکان تشکیل رشته‌های اکتین استفاده می‌شود. به همین دلیل است که در یک سلول شکلیات متفاوت کتین تشکیل می‌گردد (شکل ۱۲-۱ و ۱۲-۴ ر ملاحظه کنید). دو گروه پروتئین هسته‌ای کننده اکتین^(۲)، خانواده پروتئین فرمین و کمپلکس Arp2/3، تشکیل هسته کتین را تحت کنترل مسیرهای انتقال پیام هدایت می‌کند. همچنین آنها باعث تشکیل شکلیات مختلف کتین می‌گردند. فرمین‌ها باعث تشکیل رشته‌های طولی اکتین می‌گردند. در حالی که کمپلکس Arp2/3 باعث تشکیل شبکه‌های اکتین شایعه‌نار می‌گردد. ما هر کدام از آنها به‌طور جداگانه بحث خواهیم کرد و مشاهده خواهیم کرد که در پیمیراسیون کتین می‌تواند باعث انرژی بخشی به فرایندهای حرکتی سلول گردد.

فرمین‌ها باعث تشکیل رشته‌های غیر شاخه‌دار می‌گردند

فرمین‌ها اساساً در همه سلول‌های یوکاریوتی به صورت یک خانواده پروتئینی مصنوع یافت می‌شوند، هفت گروه مختلف از آنها در مهره‌داران وجود دارد. اگرچه فرمین‌ها مصنوع هستند تمامی اعضای خانواده‌های آنها دارای دو دُمین مجاور می‌باشند این دُمین‌ها FH1 و FH2 دُمین‌های همولوژی فرمین ۱ و ۲ نامیده می‌شوند، دو دُمین FH2 که دارای نقش مهم در تشکیل هسته می‌باشد، به یکدیگر متصل می‌شوند و یک کمپلکس حلقه‌ای شکل تشکیل می‌دهند.

رشته‌های اکتین موجود در عضلات می‌باشد. همان‌طور که خواهیم دید در هر دو مورد پروپوموتوین یا پروتئین دیگری به نام پروپوموتوین همکاری می‌کند. پروپوموتوین در طول رشته اکتین قرار می‌گیرد و آن را پایدار می‌کند. پروپوموتوین هم به پروپوموتوین و هم به انتهای (-) اکتین متصل می‌شود و تصدیقاً باعث پایداری رشته کتین می‌شود.

علاوه بر Capz، گروه دیگری از پروتئین‌ها نیز می‌تواند به انتهای (+) رشته‌های اکتین متصل شوند. این پروتئین‌ها همچنین می‌توانند رشته‌های اکتین را به دو بخش تقسیم کنند یک عضو این خانواده زل‌سولین^(۱) است که با افزایش Ca^{2+} تنظیم می‌گردد هنگام اتصال Ca^{2+} ، زن سولین منحل تغییر کمپورمانسیون می‌گردد بطوری که این تغییر باعث می‌شود زل‌سولین به بخشی از رشته اکتین متصل شود و بین پروتئین‌های همیکس قرار گیرد و باینین به این طریق باعث شکستن رشته اکتین گردد. سپس زن سولین در انتهای (+) باقی می‌ماند و یک انتهای (-) جدید ایجاد می‌کند که می‌تواند تحریر شود. پروتئین‌هایی که بین رشته‌های اکتین ارتباط عرصی برقرار می‌کند باعث تبدیل محلولی رشته‌ها به زل می‌شوند و تحت شرایطی که Ca^{2+} افزایش یافته است زل سولین رشته‌های اکتین را می‌شکند و باعث تبدیل آن به سول می‌گردد. نام زل سولین به دلیل حالت تبدیل زل و سول به یکدیگر می‌باشد.

نکات کلیدی بخش ۱۲-۲

دینامیک رشته‌های اکتین

■ مرحله محدودکننده سرعت تجمع کتین تشکیل الیگومرهای کوتاه کتین (هسته) می‌باشد که سپس طولی شده و تشکیل رشته‌های اکتین می‌کند.

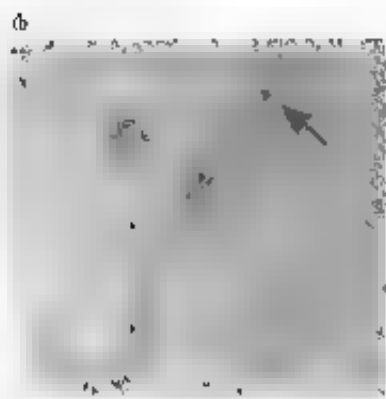
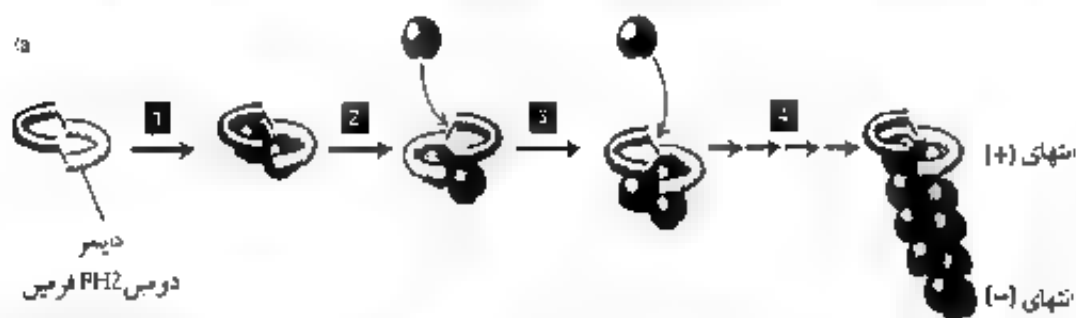
■ غلظت بحرانی (C_c) به غلظتی از G-اکتین است که در آن تشکیل و تحریر در انتهای رشته کتین متعادل باشد. وقتی که غلظت G-اکتین بیشتر از C_c باشد رشته رشد می‌کند وقتی که غلظت آن کمتر از C_c باشد رشته کوتاه خواهد شد (شکل ۱۲-۸ ر ملاحظه کنید).

■ G-ATP-اکتین به انتهای (+) سریعتر از انتهای (-) اضافه می‌شود در نتیجه باعث می‌شود در انتهای (+) غلظت بحرانی کمتر از انتهای (-) باشد.

■ در حالت پایدار، پروتئین‌های اکتین در رشته اکتین تردمین می‌کند. ATP - اکتین به انتهای (+) اضافه می‌شود، سپس ATP به ADP و P_i هیدرولیز شده و ADP - اکتین از انتهای (-) جا جیا می‌شود.

1 Gelsohn

2 Actin nucleating proteins

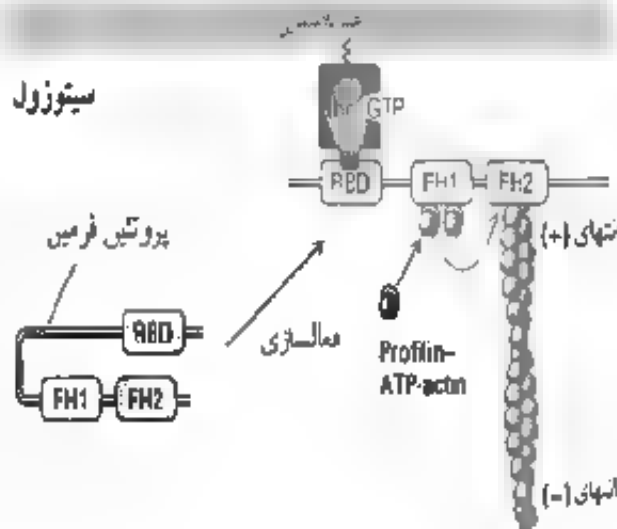


شکل ۱۲-۱۳ هسته‌ای شدن اکتین توسط ذمین FH2 فرمین
(a) فرمین‌ها دارای ذمینی به نام FH2 هستند که می‌توانند تشکیل دایمر ساده و باعث تشکیل هسته اکتین گردد. دایمر به دو ربرواحد اکتین متصل می‌شود و با بوسه‌ای به جلو و عقب (● ●) دو ربرواحد دیگرین ذمین FH2 و انتهایی (+) رشته در حال رشد ولزد می‌کند. ذمین FH2 فرمین انتهایی (+) را از پروتئین‌های کلاهکی محافظت می‌کند. (b) ذمین FH2 فرمین توسط طلافی کتلویدی (نقطه‌های سیاه) نشان داده شده است و در تشکیل هسته رشته اکتین مورد استفاده قرار می‌گیرد رشته حاصل، بعد از رنگ‌آمیزی توسط اورانیل اسفات توسط میکروسکوپ الکترونی مشاهده شد. فرمین‌ها باعث تشکیل رشته‌های غیر مشعب طوفین می‌شوند.

شکل ۱۲-۱۳ تنظیم فرمین توسط یک میانکشی داخل مولکولی. حداقل یکی از ۷ گروه فرمین موجود در مهره‌داری توسط یک میانکشی داخل مولکولی تنظیم می‌گردند. فرمین غیر فعال با اتصال Rho-GTP فعال متصل به عشه به ذمین فصلای Rho (RBD) آن فعال می‌گردد این اتصال باعث ظهور ذمین FH2 می‌شود که سپس به بوه خود باعث تشکیل هسته رشته جدید اکتین می‌گردد. همه فرمین‌ها دارای یک ذمین FH1 مجاور با ذمین FH2 می‌باشد. ذمین FH1 می‌تواند از پروتئین، مکان اتصال کمپلکس‌های پروتئین -G-ATP اکتین می‌باشد سپس پروتئین -G-ATP اکتین در انتهایی (+) به حال رشد قرار می‌گیرد در این مکان به منظور سلاکی یک پروتئین واحد فرمین سنی داده شده است. همان‌طور که در شکل ۱۲-۱۳ نشان داده شده است پروتئین بایستی به صورت دایمر باشد تا باعث تشکیل هسته اکتین گردد.

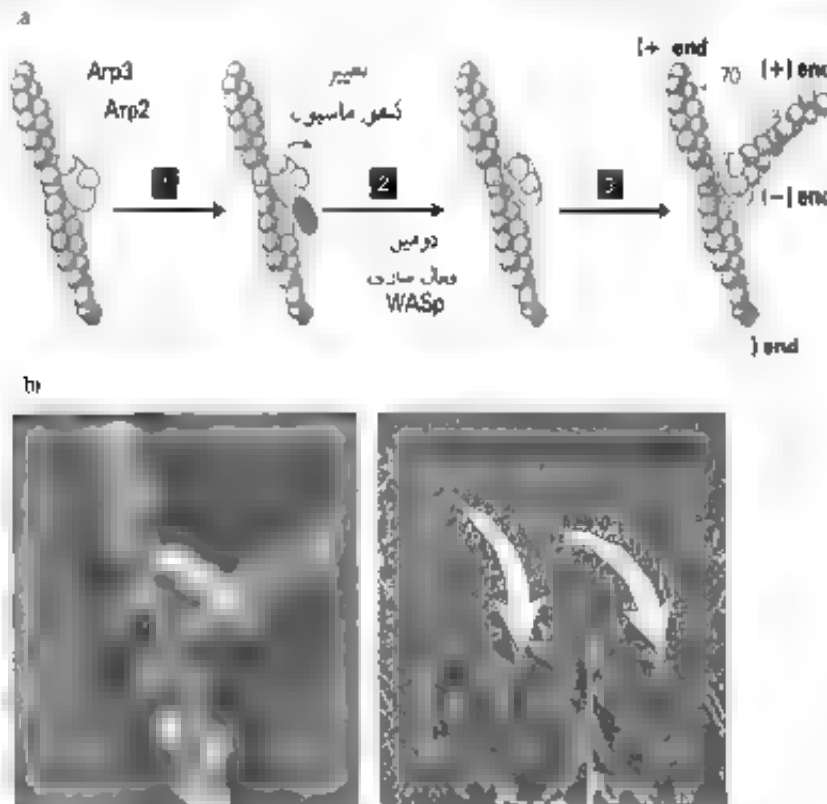
خارج سلولی

سیتوزول



می‌کند، چگونه این عمل امکان‌پذیر است؟ همان‌گونه که در قبل مشاهده کردید، یک رشته اکتین به صورت دو رشته درهم‌بافته‌ای از ربرواحد‌ها می‌باشد، دایمر FH2 به دو ربرواحد انتهایی متصل می‌شود احتمالاً آن بین ربرواحد‌های در انتها بوسه‌ای می‌کند و باعث

شکل ۱۲-۱۴ این کمپلکس به دو ربرواحد اکتین متصل شده و باعث هسته‌ای شدن اکتین می‌گردد، به طوری که انتهایی (+) در سبب ذمین‌های FH2 قرار می‌گیرد رشته اکتین تشکیل شده، در حالی که دایمر ذمین FH2 هنوز به صورت متصل باقی مانده است، رشد



شکل ۱۵-۱۷ تشکیل هسته اکتین توسط کمپلکس Arp2/3. (a) برای این که هسته اکتین با کارایی بالا تشکیل گردد کمپلکس Arp2/3 به کار رسته اکتین \bullet و به یک فعال کننده‌ای مثل دمن C- ترمینال پروتئین WASP متصل می‌شود. این عمل باعث القای تغییرات ساختمانی Arp2/3 می‌گردد، به طوری که کمپلکس می‌تواند به دو پروژکت اکتین که دارای ساختمان فضایی سببه انتهایی (+) است، متصل شود. \bullet و تجمع اکتینی صورت می‌گیرد. شبکه Arp2/3 یک راه به ۷۰ مشخصه‌ی رسته‌ها ایجاد می‌کند. (b) تصویری از چندین میکروگراف الکترونی Arp2/3 در محل شبکه اکتینی نشان داده شده است. (c) در این تصویر رسته‌های اکتین در به پیوسته و رسته‌های شاخه‌دار به صورت رنگ آمیزی شده و بزرگمایی نشان داده شده است.

می‌کند تا اکتین به انتهایی (+) رسته اضافه شود. بنابراین باعث می‌شود که بین دایمر دمن FH2 موجود بر روی رسته به حال رشد تشکیل اکتین سریع رخ دهد. از آنجایی که فرمین باعث اضافه شدن پروژکت‌های اکتین به انتهایی (+) می‌گردد، رسته‌های طولانی اکتین تولید می‌شود بطوریکه در انتهای (+) آنها فرمین وجود دارد (شکل ۱۷-۲۵). ملاحظه کنید، به این طریق فرمین‌ها باعث هسته‌ای شدن تشکیل اکتین می‌شود، با وجودی که به صورت متصل به انتهایی (+) رسته باقی می‌ماند. وی باعث تشکیل سریع اکتین در آنجا می‌شود. به منظور تصمیم رشد مداوم رسته اکتین، فرمین‌ها به انتهایی + طوری متصل می‌شوند که از اتصال پروتئین‌های کلاهی انتهایی (+) مثل CapZ مانع شود پروتئین‌های کلاهی به طور طبیعی باعث اتمام تشکیل اکتین می‌شود.

فعالیت فرمین بایستی تنظیم گردد، حداقل تعدادی از فرمین‌ها به دلیلی میانکشی بین تیمه او پروتئین و C- ترمینال به صورت ساختمان فضایی غیر فعال خود در سون یافت می‌شوند. این

می‌شود که یک پروژکت جدا شود و پروژکت جدید اضافه شود. با اضافه شدن پروژکت جدید فضایی برای اضافه شدن یک پروژکت جدید دیگر به رسته دیگر مهیا می‌گردد. به این روش، یعنی نوسان بین دو پروژکت نهایی، در حالی که انتهایی (+) رشد می‌کند دایمر دمن FH2 هم به صورت متصل باقی می‌ماند (شکل ۱۷-۱۶). ملاحظه کنید.

دمن FH محاور دمن FH2 به همکاری مهمی در رشد رسته اکتین دارد (شکل ۱۷-۱۴). این دمن شی از اسیدهای آمینه پروتئین است بطوری که چند مونکون پروتئین به این مکان متصل می‌شوند. ما قبلاً بحث کردیم که چگونه پروتئین می‌تواند نوکلئوبند ATP موجود در روی G- اکتین را تحویل کند و تولید پروتئین-ATP اکتین بکند. دمن FH1 به عنوان یک جایگاه شستش عمل می‌کند تا عظمت موضعی کمپلکس‌های پروتئین G- اکتین - ATP را افزایش دهد به طوری که هنوز کاملاً مشخص نشده است، این کمپلکس‌ها به دمن FH2 کمک

که توسط عمیک دکمپکس Arp2/3 فعال شده، تشکیل می‌گردد. میر مساهده شده است (شکل ۱۷-۱۵c). همان طور که در بخش بعد خواهیم دید، کمپکس Arp2/3 باعث پیش بردن پیمبریاسیون اکتین می‌گردد و باعث حرکت داخل سلولی می‌گردد.

هسته‌ای شش اکتین توسط کمپکس Arp2/3 به دقت کنترل می‌شود و پروتئین WASp حریف از این فریید تنظیمی می‌باشد. WASp تا زمانی که دُمین فعال سازی Arp2/3 در انتهای کربوکسی پروتئین حاضر باشد، به صورت ساختن فضایی غیر فعال فوند می‌گردد (شکل ۱۷-۱۶). در یکی از مکانیسم‌های فعال سازی پروتئین، یک پروتئین کوچک متصل‌شونده به GTP مسسوب

Ras (Cdc42) دخالت می‌کند (شکل ۱۷-۱۶؛ بخش ۱۷-۷). این پروتئین در حالت GTP به WASp متصل‌گردیده و آن را باز می‌کند و باعث می‌شود دُمین فعال سازی اسیدی بر دمترس Arp2/3 قرار گیرد. همچنین WASp دارای یک مکان اتصال به موبور اکتین می‌باشد که مجاور دُمین فعال سازی C- ترمینال Arp2/3 می‌باشد و مراحل اولیه در تشکیل هسته یک رشته جدید اکتینی را تسهیل می‌کند.

پلمبریزاسیون اکتین می‌تواند باعث پیش بردن حرکات داخل سلولی گردد

چگونه می‌توان از پلمبریزاسیون اکتین به منظور انجام کاری کمک گرفت؟ همین‌گونه که مشاهده کردیم، در پلمبریزاسیون اکتین هیدروپز ATP- اکتین به اکتین ADP صورت می‌گیرد که باعث می‌شود اکتین ترجیحاً در انتهای (+) رشد بکند و در انتهای (-) بحریه گردد. هر گاه فرص شود که رشته اکتین در شبکه اسکلت سلولی ثابت باشد و جبری بتواند به انتهای (+) در حال تشکیل بچسبید و سوار شود، تودیی حرکت در سلول را کسب کرده است. به این طریق است که انگل با کربایی داخل سلولی لیستریا موبوسیتوز عمل می‌کند. در واقع در مطالعه حرکت لیستریا بود که عملکرد پروتئین Arp2/3 کشف گردید.

لیستریا یک پانوز غددی است که باعث علایم معدی - رودهای علایمی در بیشتر بالین شده و در افراد پیر یا افرادی که سیستم ایمنی ضافش‌پذیری^(۳) دارند، می‌تواند کشنده باشد. این

فرم‌ها توسط Rho-GTP متصل به عشاء، GTPase کوچک مسسوب به Ras، فعال می‌گردند (سکن ۱۷-۱۴). بنابراین، زمانی که Rho از شکل غیر فعال Rho-GDP به شکل فعال خود Rho-GTP تبدیل شد می‌تواند به فرم‌ها متصل‌گردد و آن را فعال کند.

مطالعات اخیر نشان داده است که فرم‌ها برای تشکیل رشته‌های طولیل اکتین مثل رشته‌های کتس موجود در فیبرهای استرسی و حلقه انقباضی در رن سیموکیز، ضروری است (شکل ۱۷-۴). را ملاحظه کنید. نفس هسته‌ای‌کننده پروتئین فرم‌ها اخیراً کشف شده است. بنا برین نقش‌های این خانواده پروتئینی مسسوع امروزه در حال کشف شدن می‌باشد. از آنجایی که گروه‌های متعوب فرم‌ها در جانورن وجود دارد، به نظر می‌رسد که فرم‌ها در تشکیل دیگر ساختارهای مبتنی بر اکتین نقش داشته باشند.

کمپکس Arp2/3 باعث هسته‌ای شدن رشته شاحه‌دار می‌گردد

کمپکس Arp2/3 یک عاشین پروتئینی می‌باشد که از هفت زیریاد تشکیل شده است. دو ن از آنها پروتئین‌های مسسوب به اکتین^(۱) (Arp) هستند و اسم خود را از آن اخذ کرده‌اند. آن در تمام یوکاریوت‌ها از جمله گیاهان، محمرها و سلول‌های جانوری یافت می‌شود. کمپکس Arp2/3 وفنی که در آزمایش تشکیل اکتین اضافه می‌شود، به تنهایی یک هسته‌ای‌کننده خیلی ضعیفی می‌باشد. برای این که Arp2/3 فعال شود، لازم است به یک پروتئین تنظیمی، مثل WASp (پروتئین سندرم ویسکوت آدریج^(۲)) و یک رشته کتین از قبل تشکیل شده، متصل‌گردد (شکل ۱۷-۱۵). بنا برین هر گاه شب Arp2/3 را در آزمایشی که دارای WASp و رشته‌های اکتین از قبل تشکیل شده می‌باشد اضافه کنید، آن به عنوان هسته‌ای‌کننده عمل می‌کند. چگونه کمپکس Arp2/3 باعث هسته‌ای شدن رشته کتین می‌گردد؟ وفنی که این کمپکس در حضور یک فعال‌کننده به کنار F- اکتین متصل شد، ساختن فضایی خود را طوری معیر می‌دهد که دو پروتئین مربوط به اکتین Arp2، Arp3، مانند انتهای (+) رشته، اکتین عمل می‌کند (شکل ۱۷-۱۶a). سپس انتهای (+) تا زمانی که ATP-G- کتین وجود داشته باشد یا تا زمانی که توسط یک پروتئین کلاهکی انتهای (+) مثل CapZ کلاهک‌دار شود، رشد می‌کند. زاویه بین رشته قدیمی و رشته جدید ۷۰° می‌باشد (شکل ۱۷-۱۵b). همچنین این زاویه به‌طور سحری میر در رسته‌های شاحه‌دار موجود در لبه پیشرو سلول‌های حرکتی که اعتلا برین است.

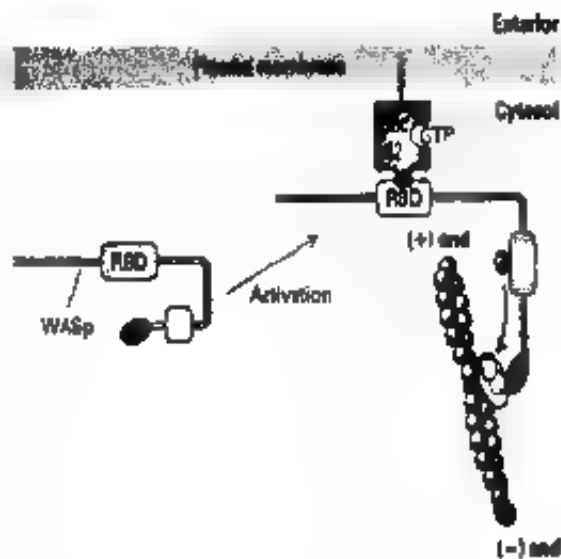
1- Actin related protein (arp)

2- Wiskott-Aldrich syndrome protein

3- Immunocompromis

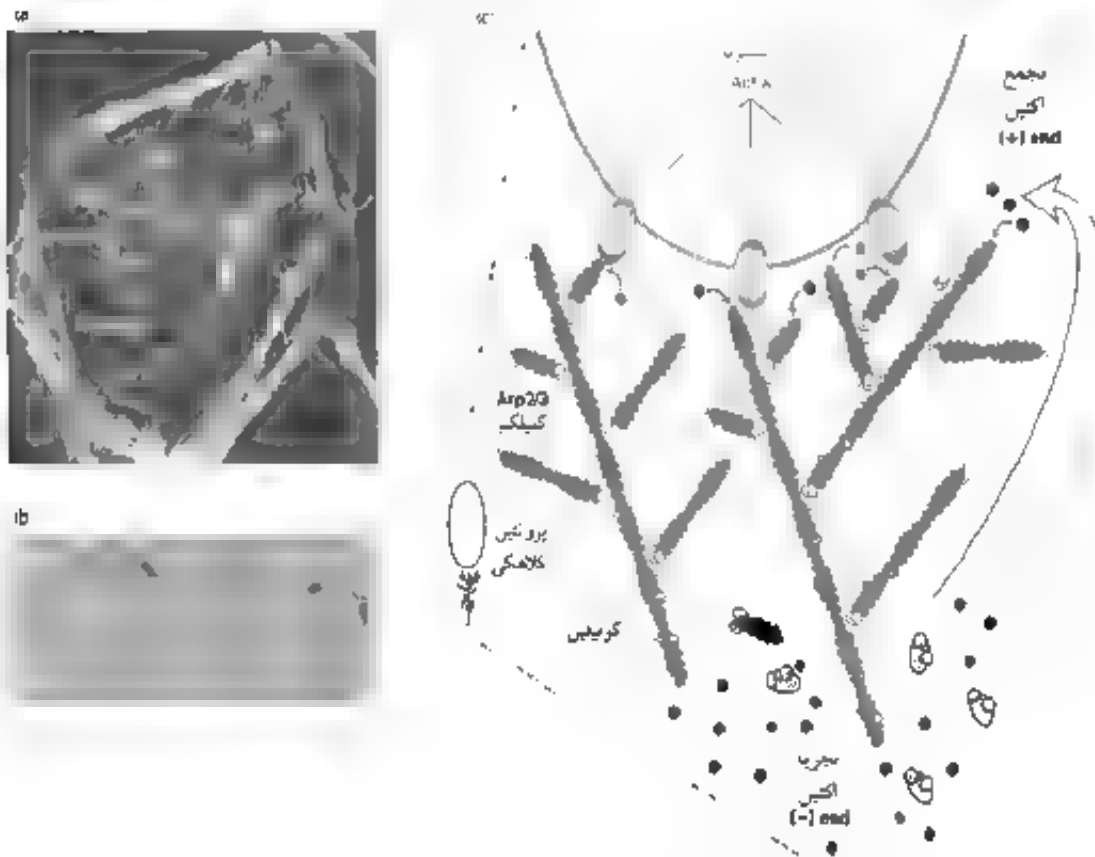
کلاهک‌دار شدن توسط CapZ محافظت می‌کند سپس رشته تشکیل شده به طرف باکتری هل داده می‌شود از آنجایی که رشته در ماتریکس اسکلت سلولی سلول به‌طور محکم قرار دارد ثابت می‌ماند و بنابراین سلول باکتری به سمت آن (سر اکین در حال پیروی از مسیر) حرکت می‌کند. محققان حرکت لیسریا را در حضور پروتئین‌های تنظیمی شده در لوله آزمایش بازسازی کرده‌اند تا حداقل احتیاجات برای حرکت لیسریا را درک کنند. به‌طور قابل توجهی مشخص شد که باکتری زمانی که تنها چهار پروتئین اضافه شده حرکت کرد: ATP-G، اکین، کمپلکس Arp2/3، CapZ و کوفیلین (شکل ۱۷-۱۷b,c). ماهش اکین و Arp2/3 را بررسی کردیم، اما چرا CapZ و کوفیلین نیز ضروری است؟ همان‌طور که قبلاً دیدیم، CapZ سر به انتهای (+) آزاد رشته‌های اکین را کلاهک‌دار می‌کند، به‌طوری‌که زمانی که رشته در حال رشد در حرکت باکتری شرکت می‌کند سر به کلاهک‌دار می‌شود و از طریق شدن بیشتر معانیت می‌شود. به این طریق، تشکیل رشته اکین به‌طور مجاورت باکتری، در جایی که ActA کمپلکس Arp2/3 را تحریک می‌کند، رخ می‌دهد. به این منظور کوفیلین ضروری است تا ناحیه انتهایی (-) رشته اکین سریع شود و مجدداً اکین بوسه‌کند. ناحیه پایمیریوسوم را حفظ کند (شکل ۱۷-۱۱) و ملاحظه کنید. این حداقل سرعت حرکت باکتری در حضور پروتئین‌های دیگری مثل VASP و پروفیلین، همان‌طور که در بالا اشاره شده، افزایش می‌یابد.

به‌طور حرکت به داخل سلول، باکتری لیستریا و سایر پاتوژن‌های فرصت‌طلب مثل گونه‌های شینگلا که عامل اسهال می‌باشد، از فرایند طبیعی و تنظیم شده سلولی که در حرکت سلولی نقش دارد بهره‌مند می‌شوند. همان‌طور که بعداً با جزئیات بیشتری بحث خواهد شد (بخش ۱۷-۲)، سلول‌های متحرک یک صفحه بریک سیبیل‌پلاسمی دارند که در جلو سلول برآمده است و به پیشرو نامیده می‌شود (شکل ۱۷-۴ و ۱۷-۱۵c) و ملاحظه کنید. این صفحه بریک سیبیل‌پلاسمی که از سبک میزبان رشته‌های اکین تشکیل شده است به‌طور مداوم در جلو سلول طول می‌پوشد و عشاء پلاسمی به جلو هل می‌دهد. فاکتورهای موجود در به پیرو کمپلکس Arp2/3، همان‌طور که در بالا اشاره شد، به انتهای رشته اکین عشاء را به جلو هل می‌دهند حرکت سلولی رخ دهد قدرت تجمع اکین همچنین در اندوسیتوز نیز نقش دارد.



شکل ۱۷-۱۶ (شکل رنگی) تنظیم کمپلکس Arp2/3 به وسیله WASp. WASp به دلیل میانکشی خاص مولکولی غیر فعال است بنابراین تمایل بالایی به عشاء شده است. طی اتصال G، پروتئین کوچک و فعال متصل‌شده به عشاء Cdc42-GTP (عضوی از خانواده Rho) از طریق اتصال RBD (Rho Binding Domain)، میانکشی داخل مولکولی از بین می‌رود و تمایل از عشاء ظاهر می‌گردد تا کمپلکس Arp2/3 را فعال کند. WASp همچنین دارای یک ناحیه متصل‌شده به G، اکین (مهم‌ترین است که به کمپلکس Arp2/3 فعال شده در تشکیل هسته اکین کمک می‌کند).

انگس وارد سلول‌های جابری می‌شود و در سیتوپلاسم تقسیم می‌گردد. لیستریا برای این‌که بتواند از سلولی به سلول دیگر حرکت کند اکین را به صورت دم ستاره دیواره‌دار^(۱) شبیه دم یک موشک پرتابی پی‌میریزه می‌کند تا به حاشیه سلول حرکت کند (شکل ۱۷-۱۷a,b) و زمانی که به عشاء پلاسمایی رسید، راه خود را به سلول مجاور باز می‌کند و آن را نیز آلوده می‌کند. چگونه لیستریا از اکین سلول میزبان به‌طور حرکت به حاشیه سلول بهره‌مند می‌شود؟ لیستریا در سطح خود پروتئینی به نام ActA دارد که می‌تواند به پروتئین Arp2/3 متصل شده و آن را فعال سازد. پروتئین ActA همچنین می‌تواند به پروتئینی به نام VASP متصل شود. VASP سه ویژگی مهم دارد: VASP دارای یک ناحیه عی از پروتئین می‌باشد که به پروفیلین - ATP، اکین متصل می‌گردد تا تجمع ATP-اکین را در انتهای جدید خاردار^(۲) تولید شده توسط کمپلکس Arp2/3 افزایش دهد تا آن به انتهای رشته تازه ستر شده متصل می‌شود تا آن انتهای (+) رشته در حال رشد را از



▲ شکل تجربی ۱۲-۱۲ (شکل رنگی) لیستریا از لادرب پلیمریزاسیون اکین به سلول حرکت داخلی سلولی استفاده می‌کند. (a) نمای میکروسکوب فلورسانس از سلول رنگ آمیزی شده با انی‌دای صد پروتئین سطحی باکتری (قرمز) و فلوئویدین فلورسنت که نشان دهنده جایگاه F-اکتین باکتری می‌باشد وقتی که باکتری به سمت غشا پلاسمایی حرکت می‌کند غشا را به خارج هل داده و ساختار فیوژدیومی تشکیل می‌دهد که به سمت سلول محصور برآمده می‌گردد (b) حرکت لیستریا را می‌توان در *Vitro* به وسیله باکتری و چهار پروتئین شامل C-ATP، کپلکس $Arp2/3$ ، $CapZ$ و کوفیلین بازسازی کرد در میکروگراف فاز باکتری (مبایه) را که در شبس این دم اکینسی متراکم قرار دارد نشان داده شده است (c) مدنی که نشان می‌دهد لیستری چگونه به کمک چهار پروتئین حرکت می‌کند پروتئین $ActA$ موجود در سطح سلول، کپلکس $Arp2/3$ را فعال می‌کند تا از رشته‌های موجود شده اکین جدید تشکیل دهد. رشته‌های اکین تا رمل کلاهیکی در سبونی $CapZ$ برانتهای (e) خود رشد می‌کند اکین به واسطه عمل کوفیلین که پلیمریزاسیون انتهای (-) رشته‌ها را افزایش می‌دهد، بازیگب می‌شود. به این طریق پلیمریزاسیون در سمت عقب باکتری رخ می‌دهد و آن را به جلو هل می‌دهد.

پلیمریزاسیون اکین در مورد هدف قرار می‌دهد و بدین‌بین برای سلول‌های جانوری سمی هستند. دو نوع سم مشخص شده است. دسته اول دو سم غیر مربوط به یکدیگر هستند، سیتوکالازین D و لاترودکوبین^(۱) که باعث پلیمریزاسیون رشته‌ها می‌گردد و بی عمل خود را با مکانیسم‌های متفاوتی انجام می‌دهد. سیتوکالازین D الکالوئید فارجی، با اتصال به انتهای (+) F-اکتین مانع از اضافه شدن پروتئین‌های دیگر می‌شود و به این طریق باعث پلیمریزاسیون رشته اکین می‌گردد. لاترودکوبین، سمی که توسط اسنچ‌ها ترشح می‌شود به C-اکتین متصل شده و آن را حبس می‌کند در نتیجه از

همان‌طور که در فصل ۱۴ بحث شد، در اندوسیستوز بخشی از غشای پلاسمایی برداشته می‌شود تا وریکول اندوسیستوزی تشکیل گردد و به داخل سلول انتقال داده شود. مطالعات اخیر نشان داده است بعد از این‌که وریکول‌های پوشیده شده با کلاترین از غشاکنده شدید، آنها به داخل سیتوپلاسم حرکت می‌کنند این حرکت سبونی توسط انفجار بسیار کوتاه مدت و سریع (چند ثانیه) پلیمریزاسیون اکین مشابه آنچه که در حرکت لیستریا رخ می‌دهد صورت می‌پذیرد.

سمومی که ماکرون موئوم‌های اکین را آشفته می‌سازند، در مطالعه دینامیک اکین مهید هستند.

بعضی از قارچ‌ها و اسنچ‌ها سمومی تولید می‌کنند که چرخه

■ ساختارهای متنوع مبتنی به کتین توسط فرم‌ها و Arp2/3 تشکیل می‌گردد. فرم‌ها باعث تشکیل فیبرهای استرسی و حلقه انقباضی می‌گردند در حالیکه Arp2/3 باعث تشکیل رشته‌های شاخه‌دار اکتین موجود در به پیسرو و سلولهای متحرک می‌شود.

■ فبرت پلیمریزاسیون کتین در انجام کارهایی مثل حرکت داخل سلولی وابسته به Arp2/3 باکتری‌های پاتوژن (شکل ۱۷-۱۷ را ملاحظه کنید) و حرکت وریکون‌های انوسیتوری به ناحی سول مورد استفاده قرار می‌گیرد.

■ سموم زیادی باعث تغییر دینامیک پلیمریزاسیون کتین می‌گردند. بعضی از سموم مثل لایتریکولین به مونومرهای کتین متصل می‌شوند و آنها را بدام می‌اندازد از فالتویدین شل‌تر با فلورسنت در رنگ‌آمیزی رشته‌های کتین استفاده می‌شود.

۱۷-۱۷ سازمان‌دهی ساختارهای سلولی که اساس آنها اکتین می‌باشد

در این فصل مشاهده کردیم که رشته‌های کتین می‌توانند به صورت انواع وسیع و متنوعی از ساختارها درایش یابند و این که چگونه بسیاری از پروتئین‌ها باعث تشکیل و هسته‌های کتین می‌شوند و دوسازی آن‌ها را تنظیم می‌کنند. در سول‌های مهره‌داران، پروتئین‌های رمادی باعث سازمان‌دهی رشته‌های اکتین به انواع متنوعی از ساختارهای عملکردی می‌شوند. در اینجا فقط تعداد کمی از این پروتئین‌ها را به عنوان نمونه‌ای از انواع پروتئین‌های برقرارکننده ارتباط عرصی بین اکتین در سلول و پروتئین‌هایی که باعث ارتباط عملکردی میان اکتین و پروتئین‌های غشایی می‌شوند را مورد بحث قرار می‌دهیم. یک سوال حالب که هنوز در باره آن کمتر شناخته شده است، این است که چگونه سلول‌ها ساختارهای متفاوت مبتنی بر اکتین در یک سیتوپلاسم تشکیل می‌دهند. بعضی از این سازمان‌دهی‌ها به دلیل تحمیل موضعی تشکیل می‌گردد که در این فصل مورد بحث قرار می‌گیرد.

پروتئین‌های برقرارکننده ارتباط عرصی باعث تشکیل دسته‌های پاشنه‌های اکتین از رشته‌های اکتین می‌گردند. زمانی که رشته‌های اکتین در توله از میس تجمع می‌یابند شبکه درهم و پیچیده‌ای تشکیل می‌گردد. با وجود این، در سلول‌ها

اتصال آن به انتهای رشته کتین جلوگیری می‌کند. وجود هر کدام از سموم فوق باعث افزایش محور مونومری می‌گردند. زمانی که سیوکالازین یا لایتریکولین به سلول‌های رنده اضافه می‌گردد، اسکلت سلولی اکتین تجربه می‌گردد و حرکات سلولی از قبیل جیبش سوبی و سیتوکینز مهار می‌گردد. این مشاهدات اولین موارد از دخالت رشته‌های اکتین در حرکت سلولی بود. لایتریکولین از این نظر بسیار مهم است که به مونومرهای اکتین متصل می‌شود و از تجمع رشته جدید اکتین معانعت می‌کند. سایرین وقتی که شما لایتریکولین را به سلول اضافه کنید، سرعت بایدید شش ساختارهای اکتین معکوس‌کننده سرعت دوسازی طبیعی آنها خواهد بود. این عمل شش می‌دهد که بعضی از ساختارها دارای نیمه عمری کمتر از یک دقیقه هستند در حالی که بعضی از آنها بسیار پایدار هستند. برای مثال، مشخص شده است که به پیسرو سول‌های متحرک هر ۲۰-۱۸۰ ثانیه دوسازی می‌گردد در حالی که فیبرهای استرسی هر ۱۰-۵ دقیقه دوسازی می‌شود.

علی‌رغم این، مشخص شده است که تعداد مونومر - پیمر توسط جاسپلاکینولید^(۱)، سم اسفنجی، و توسط فالتویدین که از آمینو فالتوید (قارچ فرشته مرگ) استخراج می‌شود به سبب رشته‌های اکتین تغییر می‌کند. جاسپلاکینولید با اتصال به دیم‌های اکتین و پدیدار کردن آنها باعث افزایش هسته‌های کتین می‌گردد و بنابراین باعث کاهش غلظت یحرانی می‌گردد. فالتویدین با اتصال به فضای بین ریزواخدهای F-اکتین باعث قفل شدن ریزواخدهای محور به یکدیگر می‌شود و از دپلیمریزاسیون رشته‌های اکتین جلوگیری می‌کند. به این طریق باعث سموم شدن سلول می‌گردد. حتی اگر اکتین به میزان کمتر از غلظت یحرانی رقیق گردد رشته‌های پایدار شده توسط فالتویدین دپلیمریزه نخواهد شد. در رنگ‌آمیزی رشته‌های اکتین برای مشاهده توسط میکروسکوپ پوری از فالتویدین نشاندار با فلورسنت که تنها به F-اکتین متصل می‌شود استفاده می‌گردد.

نکات کلیدی بحث ۱۷-۳

مکانیسم تشکیل رشته اکتین

■ تشکیل رشته اکتین توسط دو گروه پروتئین هسته‌ای می‌شود. فرم‌ها تشکیل رشته‌های غیرشماره‌دار (شکل ۱۷-۳ را ملاحظه کنید) و کمپلکس Arp2/3 تشکیل شبکه شاخه‌دار اکتین را هسته‌ای می‌کند (شکل ۱۷-۱۵ را ملاحظه کنید). فعالیت فرم‌ها و Arp2/3 توسط مسیرهای انتقال پیام تنظیم می‌گردد.



میکرد و منی
عشو پودنا،
دهب لایب عصفه



هیکرو ویلی،
یئر پو دیا
خط Z عصاره



اعمال
غرضی
فیجیری



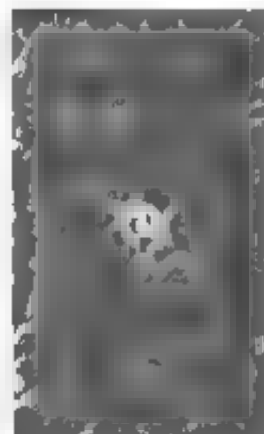
کوہ نکس سلو لی



به پیرو
نمیرهای سرزمین
فلو پریا



انہما پر جس حد
عذاب ہو
کو، نیک اس کی ہم عص



سازمان‌دهی‌های متفاوت توسط پروتئین‌های برقرارکننده اتصالات

در سینه‌های اکسپنر به صورت ساختارهای مسوخی مانند دستجات رشته‌ای بسیار مستقیم در میکروویلی یا شبکه ویژه در لبه میسر و ثابت می‌شود (شکل ۱۷.۳۵ ر ملاحظه کنید). این نوع

عشای پلاسمایی تشکیل شده است که غلظت بالایی از پروتئین هموگلوبین را حاوی کرده است تا اکسیژن را در شش به بافت‌ها انتقال دهد و دی‌اکسید کربن را از بافت‌ها به شش‌ها برگرداند. تمامی این اعمال توسط عضله قوی به نام قلب انجام می‌گردد. اریتروسیت‌ها باید قادر باشند در مقابل جریان شدید خون در قلب حفظ شوند و سپس به سمت سرخرگ‌ها جریان یابند و در نهایت قبل از این که در شش‌ها گردش کند در حین خروج از مویرگ‌های دریک رنده بسازند.

برای این که اریتروسیت‌ها از این فرید فرسایشی که هر روز بار اتفاق می‌افتد در امن بمانند، آنها بر ریز عشا پلاسمایی خود دارای یک شبکه میکروفیلamenti می‌باشند که به آنها هم قدرت کشسانی و هم انعطاف‌پذیری که لازمه سفرشان می‌باشد، می‌دهد. این شبکه دارای رشته‌های کوتاه اکتین تقریباً به طول ۱۴ ریزوحد می‌باشد که در حاشیه خود توسط پروپومیرین (با جزییات بیشتر در بخش ۱۷.۶ بحث شده است) و در انتهای (۰) خود توسط پروتئین کلاهی تروپومودولین پایدار شده است. این رشته‌های کوتاه به عنوان قطب‌های اتصال محدود شش مولکول انعطاف‌پذیر اسپکترین عمل می‌کنند و یک نوع ساختار شبیه به تیر مته‌گیری ایجاد می‌کنند (شکل ۱۷.۱۹a). این شبکه هم قدرت و هم انعطاف‌پذیری به اریتروسیت می‌بخشد. اسپکترین از طریق دو مکانیسم به پروتئین‌های عشایی متصل می‌گردد. از طریق پروتئینی به نام انکیرین^(۵) به انتقال دهنده بیکرینات (پروتئین سراسری و معروف به ماند ۳) و از طریق یک پروتئین متصل‌شونده به اسپکترین و F-کتین به نام باند ۴/۱ به پروتئین عشایی دیگر به نام گلیکوفورین C متصل می‌شود (شکل ۱۷.۱۹b). اگرچه این نوع اتصالات شدید در اریتروسیت‌ها وجود دارد، ولی اتصالات مشابهی در بسیاری از انواع سلول‌ها نیز یافت می‌شود. به عنوان مثال می‌توان به یک نوع اتصال انکیرین-اسپکترین اشاره کرد که $\text{Na}^+/\text{K}^+ \text{ATPase}$ را به اسکلت سلولی اکتینی عشای مارولاترالی سلول‌های اپی‌تلیال متصل می‌کند.

وجود بعضی زنجیری در پروتئین‌های اسکلت سلولی سلول قرمز خون باعث می‌شود سلول‌ها شکننده باشند و بیماری‌هایی به نام آنمی اسفرویتیک ژنی ایجاد شود (اسفرویتیک

عرصی^(۱) به وجود می‌یابد برای این که یک پروتئین برقرارکننده اتصالات عرصی بتواند اکتین را سازمان‌دهی کند، باید دارای دو مکان برای اتصال F-اکتین باشد (شکل ۱۷.۱۸).

اتصال عرصی بین رشته‌های F-اکتین توسط یک پلی‌پپتید واحد، مثل فیبرین^(۲) که در میکروویس‌ها یافت می‌گردد، میسر می‌گردد. این پروتئین باعث تشکیل دستخات رشته‌های اکتین می‌گردد که سامی آنها دارای قطبیت یکسان هستند و دارای دو مکان اتصال به اکتین می‌باشند. سایر پروتئین‌های برقرارکننده اتصالات عرصی دارای یک مکان اتصال به اکتین هستند و تشکیل تایمر می‌دهند تا دو مکان اتصال به اکتین در محاورت یکدیگر قرار گیرند. این پروتئین‌های برقرارکننده اتصالات عرصی به صورت میبه سختی دو مکان انصالی را به یکدیگر وصل می‌کند. برای مثال α اکتینی، دو رشته مولزی اکتین را در جایگاهی دورتر از فیبرین به یکدیگر متصل می‌کند. پروتئین دیگری به نام اسپکترین یک پروتئین تراسری است که دارای دو جایگاه اتصال به اکتین می‌باشد. اسپکترین در فاصله‌ای دورتر بین رشته‌های اکتین قرار می‌گیرد و باعث تشکیل شبکه‌ای بر عشا پلاسمایی می‌گردد (شکل ۱۷.۱۹). را ملاحظه کنید! انواع دیگری از پروتئین‌های برقرارکننده اتصالات عرصی، مانند فلامین دارای یک ناحیه شدیداً انعطاف‌پذیر بین دو جایگاه اتصال می‌باشد. مثل یک فنربعدای^(۳) مولکولی عمل می‌کند بنابراین باعث تغییر و پایداری ارتباطات عرصی رشته‌های یک شبکه مثل لبه پیشرو سلول‌های متحرک می‌گردد (شکل ۱۷.۱۸). کمپلکس Arp2/3 که توانایی تشکیل رشته اکتین را دارد به سرب یک پروتئین مهم برقرارکننده اتصالات عرصی می‌باشد که باعث اتصال انتهای (-) یک رشته به بخش جانبی رشته دیگر می‌گردد (شکل ۱۷.۱۵ ر ملاحظه کنید).

پروتئین‌های سازش‌دهنده^(۴) رشته‌های اکتین را به عشا متصل می‌کند

به منظور حفظ ساختار سلولی و هم‌چنین کنترل قدرت بلیمبرایسوی اکتین، رشته‌های اکتین به عشاها یا به ساختارهای داخل سلولی متصل می‌شوند. رشته‌های اکتین به‌طور ویژه در کورتکس عشای پلاسمایی به وفور یافت می‌شود و باعث پشتیبانی آن می‌شود. رشته‌های اکتین می‌توانند با عشا، حواد به صورت جانبی، حواد از انتهای خودشان متصل شوند.

اوپس مثال از اتصال رشته‌های اکتین به عشاها، اریتروسیت‌های انسانی - سلول‌های قرمز خونی می‌باشد. اریتروسیت اساساً از یک

- ۱- Cross linking proteins
- 2 F mberin
- 3- Leaf spring
- 4- Adaptor
- 5- Ankyrin

انصالات تخصص یافته به بوبه خود به اسکلت سلولی متصل می‌شوند و ب حرکات بیشتر در محیط مهاجرت سلولی (بخش ۱۷.۷) و بافت‌ها (فصل ۱۹) شرح داده خواهد شد.

دسترونی‌های عصبانی بیماری‌های ژنتیکی هستند که اغلب یا تصفیه پیش‌رونده عضلات اسکلتی همراه است. در یکی از این بیماری‌های ژنتیکی، دسترونی عضلانی دوش، پروتئین دیسروئین تغییر می‌کند، چون ژن این پروتئین بر روی کروموزوم -X قرار گرفته است. بنابراین در افراد مذکر غالب است. دستروئین یک پروتئین چندحسی^(۲) می‌باشد و نقش آن اتصال شبکه اکترین کورتیکال سلول‌های عضلانی به کمپلکس پروتئین‌های عصبانی متصل به ماتریکس خارج سلولی می‌باشد. بنابراین دیسروئین دارای یک ذمّه -N- ترمینال متصل به اکترین تک‌رشته‌ای شبه اسپکترینی و در نهایت ذمّه‌ای که کمپلکس دیسروگلیکان غشایی را به پروتئین لایپین ماتریکس خارج سلولی متصل می‌کند، می‌باشد (شکل ۱۷.۱۸a را ملاحظه کنید). در عیاب دیسروئین، غشای پلاسمایی سلول‌های عضلانی ب ادامه آنفیکس عضلانی تصفیه می‌شود و در نهایت می‌سکند و محرک مرگ میوفیبریل عضلانی می‌شود.

نکات کلیدی بخش ۱۷-۴

- سازمان‌دهی ساختارهای سلولی مبتنی بر به اکترین
- رشته‌های اکترین توسط پروتئین‌های برقرار کننده ارتباط عرصی سازمان‌دهی می‌شود. این پروتئین‌ها دارای دو مکان اتصال به F- اکترین می‌باشد. پروتئین‌های برقرار کننده ارتباط عرصی بر حسب نوع ساختاری که سازمان‌دهی می‌کنند طولی یا کونا، سمت یا انعطاف‌پذیر هستند (شکل ۱۷-۱۸ را ملاحظه کنید).
- رشته‌های اکترین توسط پروتئین‌های ویژه‌ای بطور حاسی به عشاء پلاسمایی متصل می‌شوند. این نوع ساختارها و می‌توان در سلول‌های قرص قرصی و با در ساختارهای سطح سلول مثل میکروویلی‌ها مشاهده کرد (شکل ۱۷-۱۹ را ملاحظه کنید).
- انتهای (+) رشته‌های اکترین همچنین توانایی اتصال به عشاءهای پلاسمایی دارند. این نوع آرایش بین انتهایی رشته و عشاء پلاسمایی تصمیم می‌گیرد.

به این دلیل که سلول‌ها گرد هستند و آسمی به این دلیل که کمبود سلول‌های قرص قرص وجود دارد و بنابراین طول عمر آنها کمتر گردد بر بیماری، جهش‌هایی که در اسپکترین، باند ۴/۱ و تکترین رخ می‌دهد می‌تواند باعث این بیماری گردد.

علاوه بر بستر اسپکترینی موجود در کورتکس سلولی، میکروویلاست‌ها بستری برای ساختارهای سطح سلولی مثل میکروویلی‌ها و برآمدگی‌های سطحی بر فراهم می‌کند. هرگاه ما یک میکروویلی را در نظر بگیریم واضح است که آن باید یک تکیه‌گاه انتهایی در انتها و یک تکیه‌گاه جانبی در طول خود داشته باشد. آرایش رشته‌های اکترین در میکروویلی‌ها چگونه است؟ وجود قطعه SI میورین در رشته‌های میکروویلی سل می‌دهد که در انتهایی آن، انتهایی (+) اکترین وجود دارد (شکل ۱۷-۱۹c). مضافاً این که، زمانی که اکترین فورست به سلول اضافه می‌شود، اکترین‌ها در انتهایی میکروویلی وارد می‌شوند که نشانگر این است که تنها انتهایی (+) اکترین در انتهایی میکروویلی قرار دارد، بلکه در انتها رشته اکترین بر تجمع بر می‌آید. در حال حاضر مشخص شده است که چگونه رشته‌های اکترین به صورت متصل در انتهایی میکروویلی باقی مانده‌اند، اما یک احتمال این است که پروتئین فرمین این عمل را انجام می‌دهد. این نوع آرایش انتهایی (+) به‌طور عمومی به سبب در میکروویلی‌ها باعث می‌شود بلکه در لبه پیشرو سلول‌های متحرک سیر وجود دارد. عقیده بر این است که انصالات حاسی ب عشاء پلاسمایی، حداقل بخشی از آن، به واسطه خانواده پروتئینی ERM (آزیرین - رادیکسین - میورین) صورت می‌گیرد. این پروتئین‌های تنظیمی به صورت فولدشده و غیر فعال یافت می‌شوند. زمانی که این پروتئین‌ها توسط لیپید PIP₂ (فسفانیدین کولین (5,4) P₂) متصل به عشاء فعال شوند، فسفریله می‌گردند و جایگاه‌های متصل‌شده به F-اکترین عشاء در آنها ظاهر شده و باعث انصالات جانبی انتها، رشته‌های اکترین می‌گردند (شکل ۱۷-۱۹d). در عشاء پلاسمایی، پروتئین‌های ERM می‌توانند رشته‌های اکترین را به طور مستقیم یا غیر مستقیم به واسطه پروتئین‌های وابسته^(۱) به دومین سیموبلاسمیک پروتئین‌های عصبانی متصل کنند.

دو نوع انصالات عصبانی اکترین که بحث کردیم در بوحی از عشاء پلاسمایی که به سایر سلول‌ها یا ماتریکس خارج سلولی متصل شده است، درگیر نیستند. علی‌رغم این، بواحی بسیار تخصص یافته عشاء پلاسمایی سلول‌های اپی‌تلیال به نام انصالات چسبیده وجود دارد که باعث تماس بین سلول‌ها می‌گردد. (شکل ۱۷-۱۱b). بواحی تخصص یافته دیگری به نام انصالات موضعی بر وجود دارند که باعث اتصال سلول‌ها به ماتریکس خارج سلولی می‌گردد. این نوع

کار ر بررسی خواهیم کرد و خواهیم دید که چگونه این مکانیسم متحمل تغییراتی می‌گردد تا گروه‌های ویژه میورین ر برای نش‌های ویژه آماده کند.

میورین‌ها دارای دُمین‌های سر، گردن و دم می‌باشند که هر کدام دارای وظایف متفاوتی می‌باشند

سپری از اطلاعات ما درباره میورین‌ها از مطالعه سر روی میورین II عصبه اسکلتی به وجود آمده است. در عصبه اسکلتی، میورین II در رشته‌های ضخیم دوقطبی که دارای صدها پروتئین میورین II می‌باشند، آرایش یافته‌اند (شکل ۱۷-۲۰a) و در هر نیمه از رشته دوقطبی، آنها (میورین‌ها) دارای آرایش‌های مخالف هم هستند. این رشته‌های میورین با رشته‌های مذک اکتین سداخل می‌کند تا باعث انقباض عضلانی شوند. در اینجا خصوصیات میورین ر بحث می‌کنیم. وی چگونگی عملکرد این سیستم را به بحث بعد واگذار می‌کنیم.

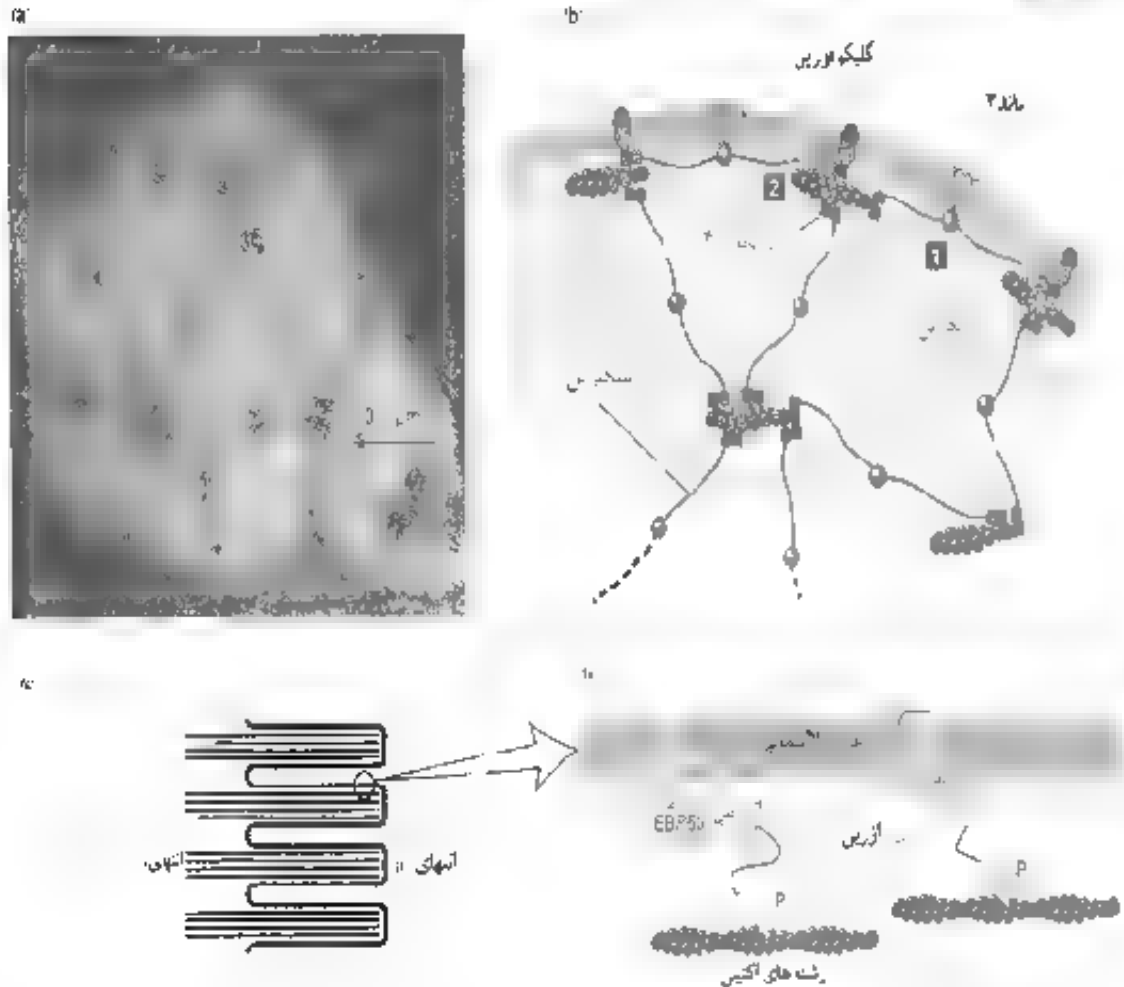
می‌توان رشته ضخیم میورین را در محلولی از ATP و سبک‌مالا حل کرد. پروتئین میورین I حل شده از شش پلی‌پپتید، دو نا رجیر سگین متصل به هم و چهار نا رجیر سبک-سبک حل شده است. دو رجیر سبک به ناحیه «گردن» هر رجیر سگین متصل شده است (شکل ۱۷-۲۰b). میورین محلول دارای فعالیت ATPase می‌باشد که نشان‌دهنده توانایی آن در استفاده از انرژی حاصل از هیدرولیز ATP برای حرکت می‌باشد اما کدام دُمین میورین مسئول این فعالیت است؟ برای تعیین دُمین‌های وظیفه‌دار در یک پروتئین، یک روش استاندارد این است که آن را توسط پروتئین‌های ویژه‌ای به قطعاتی تجزیه کنیم و فعالیت هر قطعه ر بررسی کنیم. میورین II محلول را می‌توان ب تیمار مالایم توسط پروتئاز کیوتریسین به دو قطعه تجزیه کرد یکی از این قطعات سر-میورین سگین (mero-HMM به معنی «بخشی از» می‌باشد) و دیگری مرومیورین سبک (LMM) نامیده می‌شود (شکل ۱۷-۲۰b). مرومیورین سگین را می‌توان توسط پروتئاز پاپاین به دو زیر قطعه S1 و S2 (و زیرقطعه S2) تجزیه کرد با تاثیر ویژگی‌های قطعات مختلف S1، S2 و LMM مشخص شده است که فعالیت ذاتی ATPase در قطعه S1 هر دارد و مکمل اتصال به F_1 -اکتین نیز در این قطعه قرار دارد مضافاً مشخص شده است که فعالیت ATPase قطعه S1 در حضور کتین رشته‌ای به‌طور قابل توجهی افزایش می‌یابد بنابراین به این نوع فعال نش، فعالیت ATPase فعال شده

بیماری‌های زیادی وجود دارند که ناشی از نقص در اسکلت سلولی وابسته به اکتین حاشیه غشاهای پلاسمایی می‌باشد.

۱۷-۵ میورین‌ها، پروتئین‌های حرکتی مبسی بر اکتین

ما بحث کردیم چگونه پلیمریزاسیون اکتین توسط کمپلکس Arp2/3 توانایی انجام کار را دارد علاوه بر این که سلول‌ها توسط پلیمریزاسیون اکتین متحرک می‌شوند آنها دارای خانواده بزرگی از پروتئین‌های حرکتی هستند که میورین نامیده می‌شود و با هیدرولیز ATP در طول رشته‌های اکتین حرکت می‌کند اولین میورین کشف شده میورین II بود که از عصبه اسکلتی استخراج گردیده مدت‌ها ریس‌شناسان فکر می‌کردند که این میورین تنها میورین موجود در طبیعت است. با وجود این، آنها سپس انواع دیگری از میورین‌ها را کشف کردند و به این فکر افتادند که چند گروه عملکردی متفاوت از میورین‌ها ممکن است وجود داشته باشد امروزه ما می‌دانیم که علاوه بر میورین II عصبه اسکلتی چندین گروه متفاوت میورین وجود دارد که دارای نقش‌های حرکتی هستند. گروه‌های دیگر میورین دارای انواع نقش‌های متفاوت از جمله حرکت اسامک‌ها و ساختارهای دیگر اطراف سلول به علاوه مشارکت در مهاجرت سوبی می‌باشند. در واقع با کشف و آنالیز تمام این موتورهای مبتنی بر اکتین و میورین‌های مربوطه مبتنی بر میکروتوبول که در فصل بعد آورده شده است، دیدگاهی که قبلاً سول را نسبتاً ثابت تصور می‌کرد تغییر کرد و امروزه سلول فوق‌العاده پویا در نظر می‌گیرد. شبیه به یک ازادراه سلازم یافته اما بسیار شلوغ که در آن موتورهای حرکتی به آسانی ترکیبات را حمل می‌کند.

برای این که میورین‌ها را بشناسیم ابتدا سازمان‌دهی عمومی دُمین آنها بررسی می‌شود سپس تنوع میورین‌ها را در موجودات مختلف بررسی می‌کنیم و بعضی از آنها را که در یوکاریوت‌ها هستند با جزئیات بیشتری مورد بحث و بررسی قرار می‌دهیم. میورین‌ها توانایی بسیو بالایی در تبدیل انرژی آزاد شده از ATP به کار مکانیکی دارند. همه میورین‌ها توانایی بیدن هیدرولیز ATP به کار را دارند اما میورین‌ها متفاوت دارای انواع عملکردهای مختلف هستند. به عنوان مثال، بسیاری از مولکول‌های میورین II بر روی رشته‌های اکتین به سمت یکدیگر کشیده می‌شود تا باعث انقباض عضلانی گردند بر حالی که میورین V با اتصال به محبوله وریکونی آن را در طول اکتین حمل می‌کند به منظور ترک این که چگونه چنین نقش‌های متنوع توسط یک نوع مکانیسم حرکتی انجام می‌گردد، ما مکانیسم پایه چگونگی بدین انرژی آزاد شده از هیدرولیز ATP به



شکل ۱۷-۱۹ اتصال جانبی میکروفیلامنتها به غشاهای. (a) میکروگراف الکترونی غشای اریروسیت پس می دهد که سازماندهی جرح-برمساند^۱ اسکلت سلولی کورتیکال، باعث حفظ غشای پلاسمایی اریروسیت های انسانی می شود. میله های طلوع اساساً از اسپکتین تشکیل شده اند و مشاهده می شود که از محور یا مکان های اتصال به غشاء به خارج کشیده شده اند. لکه های تاریک موجود در روی میله ها مولکول های اکتین می باشد که اسپکتین را به پروتئین های سراسری غشاء متصل می کند. (b) در جدار اسکلت سلولی اریروسیت دو نوع اتصال مهم مشخص است: ● اکتین و ● باند ۴/۱ (c) میکروویبی های موجود در بخش راسی سلول این فعالیت قطبیت رشته های اکتین را پس می دهد. (d) برزین، یکی از پروتئین های خانواده ایزرین راندکسین میورین [ERM] می باشد که رشته های اکتین را به صورت جانبی مستقیماً یا بطور غیرمستقیم به غشای پلاسمایی ساختارهای سطحی مثل میکروویبی متصل می کند. ازیرین که ب فسر پلاسمیون (P) فعال می گردد، به طور مستقیم به ناحیه مبتو پلاسمی پروتئین های غشایی (واست) یا به طور غیر مستقیم از طریق یک پروتئین تارسی مثل EBP50 (صفت جپ) به آنها متصل می گردد.

می پوساند در این موقعیت رنجبرهای سبک ناحیه گردن را سمت می کند.

جه میزان میورین II برای فعالیت «حرکتی» ضروری و کافی می باشد؟ برای پاسخ دادن به این سؤال به یک آزمایش ساده

توسط اکتین^(۲) گفته می شود که مشخصه همه میورین ها می باشد. قلمه S1 میورین II از ذمین های سر و گردن تشکیل شده است. در حالی که بواخی S2 و LMM ذمین دم را تشکیل می دهد (شکل ۱۷-۲۰b). با آنالیز کریستالوگرافی اشنه X ذمین های سر و گردن، شکل، موقعیت رنجبرهای سبک و موقعیت مکان های اتصال به ATP و اکتین آنها تعیین گردد. سر طلوع میورین در یک انتها به گردن II هلیکسی متصل شده است (شکل ۱۷-۲۰). دو مولکول رنجیره سبک که در پایه ذمین سر قرار دارند، گردن را مثل گیره^(۳)

۱. Spoke-and-hub

2- Actin-actuated ATPase activity

3- C-champs



شکل ۷-۲۰ (شکل رنگی) ساختار میورین II (a) سازمان‌دهی میورین II در رشته‌های تحلیلش شده و عمده اسکلتی میورین II به صورت رشته‌های دوگانه‌ای آرایش می‌یابد، به‌طوری که دم‌های آن دسته‌رشته را سبک می‌دهد و سرها در انتهای آن قرار گرفته‌اند. استخراج رشته‌های دوگانه‌ای با غلظت نمکی بالا و ATP باعث می‌شود که رشته به مولکول‌های میورین II تخریب شود. (b) مولکول‌های میورین II از دو رجیون سبک (آبی روشن) و چهار رجیون سبک (سبز و آبی) تشکیل شده‌اند. دو رجیون‌های سبک‌ها سرهای میورین II و تشکیل دهنده S2 و دُمین حرکتی S1 می‌کنند. (c) مدل سه‌بعدی نمایی سر S1 محصل شده است. رجیون پروتئینی محدود میورین II تولید همدار دُمین LMM و S2 و دُمین حرکتی S1 می‌کنند. (d) مدل سه‌بعدی نمایی سر S1 سانی می‌دهد که S1 آن به صورت موجی شکل و طولی است و توسط یک سگافی به توسعه سبک می‌سود. پاکت اتصال مولکول‌دهی در یک بخش این شکاف قرار دارد و بخش دیگر آن نزدیک به انتهای سری محل اتصال اکسین می‌باشد. اطراف ناحیه گرس S2. هلیکسی رشته میورین توسط دو ناحیه سبک پوشانده شده است. این رجیون‌ها باعث محکم شدن گرس می‌شوند به‌طوری که آن می‌تواند به صورت یک بازوی لغز برای سر عمل می‌کند. در اینجا ساجمانی فضایی برای ATP نفس داده شده است.

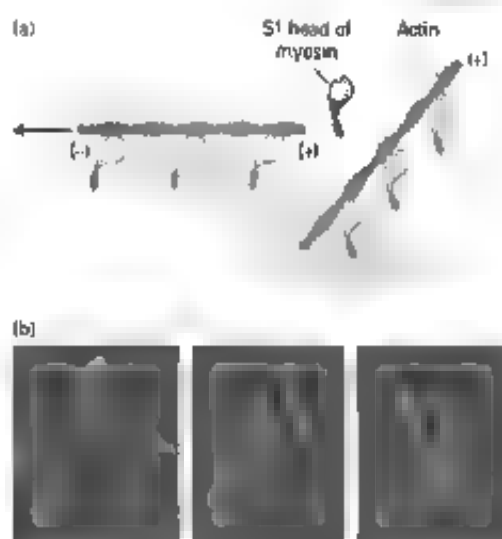
I به منظور حرکت رشته‌های اکسین کافی می‌باشد. این حرکت توسط قطعات S1 میورین [ثبت شده در ۷] که تلاش می‌کند به سمت انتهای (۶) رشته اکسین حرکت کند، صورت می‌گیرد. بنابراین رشته‌های اکسین از انتهای (-) خود حرکت می‌کنند. سرعت حرکت رشته اکسین توسط میورین I می‌توان از نیم‌های ویلنوی آزمایشات رشته - لغزیده محاسبه کرد (شکل ۷-۲۱).

همه میورین‌ها دارای یک دُمین شبیه به دُمین S1 میورین II هستند که مسئول فعالیت حرکتی می‌باشد. دُمین دم در حرکت منفی

In Vitro است. در یک آزمایش، آزمایش رشته-لغزیده^۱ مولکول‌های میورین در یک لامل به‌طور محکم قرار داده می‌شود و سپس به آن رشته‌های اکسین نشاندار با فلورسانس اضافه می‌شود. به دلیل این‌که مولکول‌های میورین به‌طور محکم به لامل چسبیده‌اند، نمی‌توانند بلغزند؛ بنابراین نیروی ایجاد شده توسط میانگش سرهای میورین با رشته‌های اکسین موجب حرکت رشته‌ها نسبت به میورین می‌گردد (شکل ۷-۲۱a). وقتی که ATP موجود باشد، مشاهده می‌شود که رشته‌های اکسین اضافه شده در سطح لامل حرکت می‌کنند، و به هر گاه ATP نباشد هیچ حرکتی مشاهده نمی‌شود. به کمک این آزمایش می‌توان نشان داد که سر S1 میورین



تعیین نمود حدود 10^4 ژن برای میورین در ژنوم انسانی (شکل ۱۷-۲۲) (۱۷-۲۲) ژن در دروزوفیلا و ژن در مخمر *Saccharomyces cerevisiae* (۱) وجود دارد. آنالیزهای ریاضی روابط توالی‌ها در بین ژن‌های سر میورین نشان داده است که در یوکاریوت‌ها 20 گروه مشخص میورین به وجود آمده است و در داخل یک گروه از نظر توالی تشابهات بیشتری نسبت به بین گروه‌ها وجود دارد همان‌گونه که در شکل ۱۷-۲۲ نشان داده شده است. پایه ژنتیکی بعضی از بیماری‌ها ناشی از ژن‌های کدکنده میورین‌ها می‌باشد. ژن‌های سر میورین‌ها با استفاده از مکانیسم مشابهی از هیلروینر ATP، کتر مکانیکی تولید می‌کند و وجود این، همان‌گونه که جوهره دید اختلاف جری در این مکانیسم اثرات زرفی بر ویژگی‌های عملکردی می‌تواند داشته باشد. گروه‌های مختلف میورین از نظر دُمین‌های دارای چه رابط‌های هستند؟ به‌طور مگت‌انگیزی، هر گاه دُمین‌های دم میورین‌ها را تعیین بوالی کنیم و آنها را بر اساس این اطلاعات طبقه‌بندی کنیم، آنها مانند گروه‌های دُمین‌های حرکتی در گروه‌های مشابهی قرار می‌گیرند. این نشان می‌دهد که دُمین‌های حرکتی با گروه‌های دُمین‌های دمی هم‌زمان تکامل یافته‌اند (۲) این نتیجه خیلی مهم است و نشان می‌دهد که هر گروه میورین برای انجام یک وظیفه مشخص به وجود آمده است. در موردی که تاکنون آزمایش شده‌اند همه میورین‌ها به جز میورین VI به سمت انتهایی (+) رشته اکین حرکت می‌کنند. میورین VI در دُمین سر خود دارای یک توالی اضافه است که باعث می‌شود در جهت مخالف کار کند و بنابراین حرکت آن به سمت انتهایی (-) رشته کین صورت گیرد. عقیده بر این است که در سلول‌های جانوری میورین VI در انتقال وریکون اندوسیتوزی در طور رشته اکین از عضای پلاسمایی به داخل سیورول مشارکت می‌کند به خاطر پیوند که رشته‌های اکین متصل به عشاء از سمت انتهایی (+) خود در عشاء هستند، بنابراین موتوری که به سمت (-) آنها جهت‌دهی شده است آنها را از عشاء به مرکز سلول هدایت خواهد کرد. از میان گروه‌های مختلف میورین سه تا از آنها بیشتر مورد مطالعه قرار گرفته‌اند و در جانورل و قارچ‌ها عموماً یافت می‌شوند: خانواده میورین I، میورین II و میورین V (شکل ۱۷-۲۳). در انسان، هشت ژن رنجیرهای سنگین خانواده میورین I، ۱۴ ژن خانواده میورین II و سه ژن خانواده میورین V را کد می‌کند. گروه میورین II به صورت رشته‌های دوخطی آرایش می‌یابد بطوری که این نوع آرایش برای وظائف انقباضی آن مهم می‌باشد. در



شکل تجربی ۱۷-۲۱ از آزمایش رشته - لغزیده به منظور تشخیص حرکت ناشی از میورین استفاده می‌شود. (a) بعد از این که مونوکول‌های میورین به سطح یک لامل نیش‌های جذب شونده میورین‌های متصل شده برداشته می‌شوند؛ سپس لامل‌ها بر روی یک لام شیشه‌ای به صورت سروه‌ها قرار گرفته‌ند و تشکیل یک اتاقک بدهند که از میس آن محلول‌ها بنویسند جریای بدیند. محلول رشته‌های اکین، که توسط رنگ آمیزی با فلوئیدین نشاندار شده با رودامین مشاهده و پایدار شده است به از داخل اتاقک جریای می‌ریزد. (لامل شال داده شده در سوطا به سورت معکوس می‌باشد تا موقعیت‌های مونوکول‌ها به سادگی قابل مشاهده باشد. در حضور ATP، سرهای میورین با مکانیسمی که در شکل ۱۷-۲۳ بوده شده است، به سمت انتهایی (+) رشته‌ها گام برمی‌دارند. به دلیل این‌که دُم‌های میورین بی حرکت هستند گام رفتن سرها موجب سریدن رشته‌ها می‌گردد. حرکت رشته‌های واحد در میکروسکوپ نوری فلورسانس قابل مشاهده می‌باشد. (b) این عکس‌ها موقعیت سه رشته اکین (شماره‌های 1، 2، 3) را که در ازیم‌های زمانی ۳۰ ثانیه‌ای توسط میکروسکوپ ویدئویی ثبت شده است، به نمایش می‌گذارد. سرعت حرکت رشته را می‌توان از روی این تیت‌ها تعیین کرد.

نماد، اما تعیین می‌کند که چه چیزی توسط دُمین‌های مسوب به S1 حرکت داده شود. به‌این‌همان‌گونه که انتظار می‌رود، دُمین‌های دمی باید خیلی متنوع باشند و به منظور اتصال به محموله‌های وزبای نه وجود آمده‌اند.

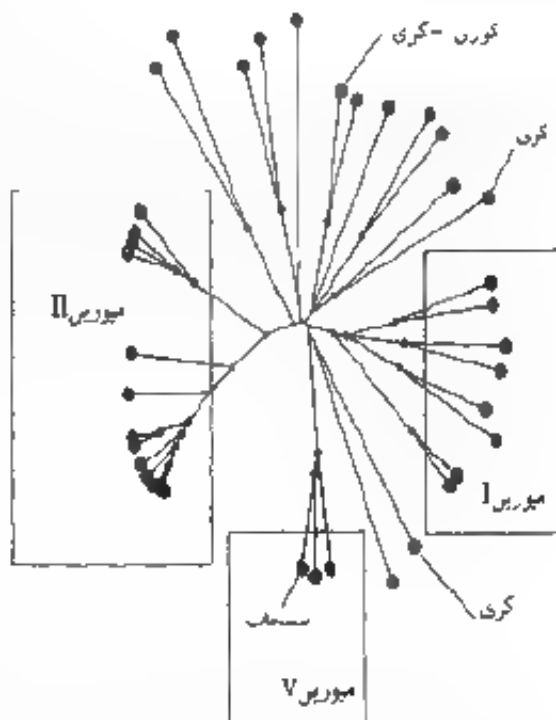
میورین‌ها خانواده سرزگی از پروتئین‌های حرکتی مکانیکی شیمیایی را تشکیل می‌دهند

اگرچه همه میورین‌ها در دُمین حرکتی S1 خودشان از حفر بوالی سید آمیه دارای سابهات قابل ملاحظه‌ای هستند اما می‌توان تعداد ژن‌ها و تعداد گروه‌های میورینی موجود در ژنوم تعیین توالی شده را

شش‌دهنده این است که این میورین‌ها دارای وظایف زیادی هستند که بسیاری از آنها هنوز کشف نشده است و بی‌مغزی از اعضای این خانواده در اتصال رشته‌های اکتین به عشا و سایر اعضای این خانواده شش‌دهنده نقش دارند. اعضای گروه میورین V دارای دو رنجبر سنگین هستند که باعث می‌شود موتور دارای دو سر، بواحی گری می‌شود. دارای شش رنجبر سبک در هر کدام و بواحی دمی باشد که تابع‌پذیر می‌شود این گروه در انتهای خود دارای دُمین‌هایی هستند که به اندامک‌های ویژه‌ای که قرار است منتقل شوند، متصل می‌شوند.

تغییرات ساختمانی اعضای سر میورین با هیدرولیز ATP باعث حرکت می‌شود

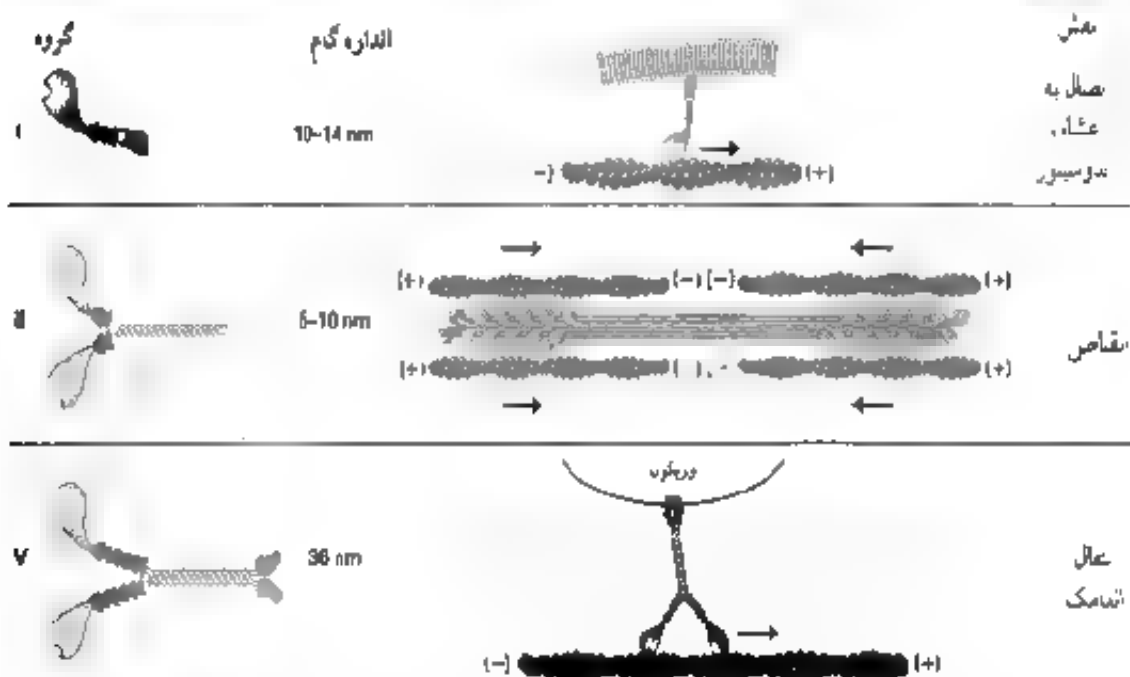
اولین مدرک از این که سرهای میورین در طول رشته‌های اکتین می‌انزود یا گام برمی‌دارند از نتایج مطالعات انجام شده بر روی انقباض عضلانی ناشی شده است. کشف مکانیسم انقباض عضلانی با ابداع سمجش‌های حرکتی در *In Vitro* و سمجش‌های تک مولکولی مسیر شده است. بر اساس اطلاعات کسب شده از این تکنیک‌ها و ساختار سه بُعدی سر میورین، محققان یک مدل کلی چگونگی استفاده از انرژی هیدرولیز شده از ATP و حرکت میورین بر روی رشته اکتین ارائه کرده‌اند (شکل ۱۷۲۴ صفحه ۲۲). عقیده بر این است به دلیل این که همه میورین‌ها از یک مکانیسم مشابهی در حرکت استفاده می‌کنند ما، بیکه آیا دم میورین به ویژگی‌ها می‌شود یا این که دم میورین بخشی از رشته‌های صحیح، مثلاً در عضله است. چشم‌پوشی جواهریم کرد. یک ویژگی مهم این مدل این است که با هیدرولیز یک مولکول واحد ATP، مولکول میورین بر روی رشته اکتین یک گام برمی‌دارد. سوالاتی که برای ریست‌شناسان خال بود، این بود که چگونه میورین می‌تواند انرژی شیمیایی آزاد شده از هیدرولیز ATP را به کار مکانیکی تبدیل می‌کند. مدتهاست که مشخص شده سر S میورین یک ATPase است و توانایی هیدرولیز ATP به ADP و Pi را دارد. آنالیز شیمیایی چگونگی انجام این کار آشکار کرد (شکل ۱۷۲۴a). در عدم حضور ATP، سر میورین به‌طور حسی محکم به F-اکتین متصل شده است. زمانی که ATP متصل می‌شود، تمایل سر به F-اکتین شدیداً کاهش یافته و از اکتین آزاد می‌شود. سپس سر میورین ATP را هیدرولیز می‌کند، محصول هیدرولیز ADP و Pi به صورت متصل باقی می‌ماند. انرژی حاصل از هیدرولیز ATP باعث تغییر ساختمان فضایی در سر می‌شود که آن



شکل ۱۷۲۲ فوق خانواده میورین در انسان. آنالیز رایانه‌ای روابط دُمین‌های سر S1 همه ۴۰ میورین کد شده توسط ژنوم انسانی، هر میورین توسط خطی نشان داده شده است و طول هر خط نشان‌دهنده رابطه فاصله بین‌دُمین می‌باشد. بنابراین میورین‌هایی که با خطوط کوتاه به یکدیگر وصل شده‌اند دارای رابطه نزدیک هستند. در حالی که آن دسته از میورین‌هایی که با خط طولانی از هم جدا شده‌اند، فاصله زیاد از هم دارند. از میان این میورین‌ها سه گروه میورین II، I و V به‌طور وسیعی در میان یوکاریوت‌ها پراکنده‌اند و سایر گروه‌ها دارای عملکردهای وظیفه‌ای بسیار تخصصی دارند. بیماری‌های شش داده شده در اثر از دست دادن یک میورین خاص ایجاد شده‌اند.

واقع این گروه تنها گروه میورین‌ها می‌باشد که دارای وظایف انقباضی می‌باشد. تعداد زیاد اعضای این گروه ضرورت وجود گروه میورین II را در عضلات مختلف (مثل، اسکلتی، قلبی و انواع مختلف عضلات صاف) به علاوه سلول‌های غیر عضلانی نشان می‌دهد.

گروه میورین I، تنها گروهی است که به صورت رشته‌های دوقطبی ادایش می‌یابد. تمامی اعضای گروه دُمین‌گردنی معیناً کوتاه و دو رنجبر سبک به ازای هر رنجبر سنگین دارند. گروه میورین I کاملاً بزرگ می‌باشد دارای تعداد متنوعی رنجبر سبک متصل به ناحیه گردن می‌باشد و تنها گروهی است که در آن رنجبرهای سنگین از طریق دُمین‌های دمی خودشان متصل شده‌اند و بنابراین تک - سر (۱) هستند. اندازه بزرگ و تنوع گروه میورین I



▲ شکل ۱۷-۲۳ سه گروه معمول میورین. میورین I از یک دُمین سر و تعداد متنوعی رنجیره سبک که به دُمین گِردن وصل شده‌اند، تشکیل شده است. اعصاب گروه میورین I سه میورین‌هایی هستند که دارای یک دُمین سر می‌باشد. اعتقاد بر این است که بعضی از این میورین‌ها از طریق سبک‌های لیپیدی به عشاها متصل می‌شود. میورین‌های II دارای دو دُمین سر و دو رنجیره سبک به ازای هر گِردن می‌باشد و تنها گروهی می‌باشد که می‌تواند به صورت رشته‌های دوقطبی بزرگ باشد. اعصاب میورین V دارای دو دُمین سر و سه رنجیره سبک به ازای هر گِردن می‌باشند. آنها به گیرنده‌های ویژه‌ای (مستقبل جهشی) در اندامک‌هایی که قرار است متشن شوند متصل می‌شود. همه میورین‌های این سه گروه به سبک‌های ۵۰ نانمتری حرکت می‌کنند.

بوکلتوبدها و آنالوگ‌های بوکلتوبیدی که مراحل مختلف این چرخه را تقلید می‌کنند، نشان می‌دهند که اتصال و هیدرولیز بوکلتوبید باعث تغییر ساختمان فیزیکی در دُمین سر می‌گردد. این حرکت کوچک توسط یک ناحیه «دُمین» موجود در پایه سر که مانند یک بکیه‌گاه عمل می‌کند و باعث می‌شود که گِردن اهرم مانند بچرخد، تقویت می‌گردد. این چرخش توسط بازوی اهرم میله‌ای شکل که دُمین گِردن را تشکیل می‌دهد، تقویت می‌گردد. بنابراین رشته اکٹین به اندازه چند نانومتر حرکت می‌کند (شکل ۱۷-۲۴b).

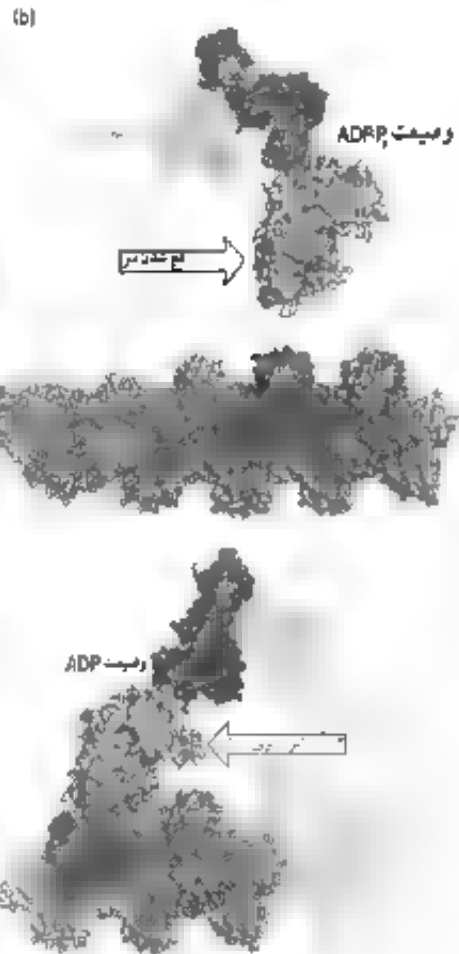
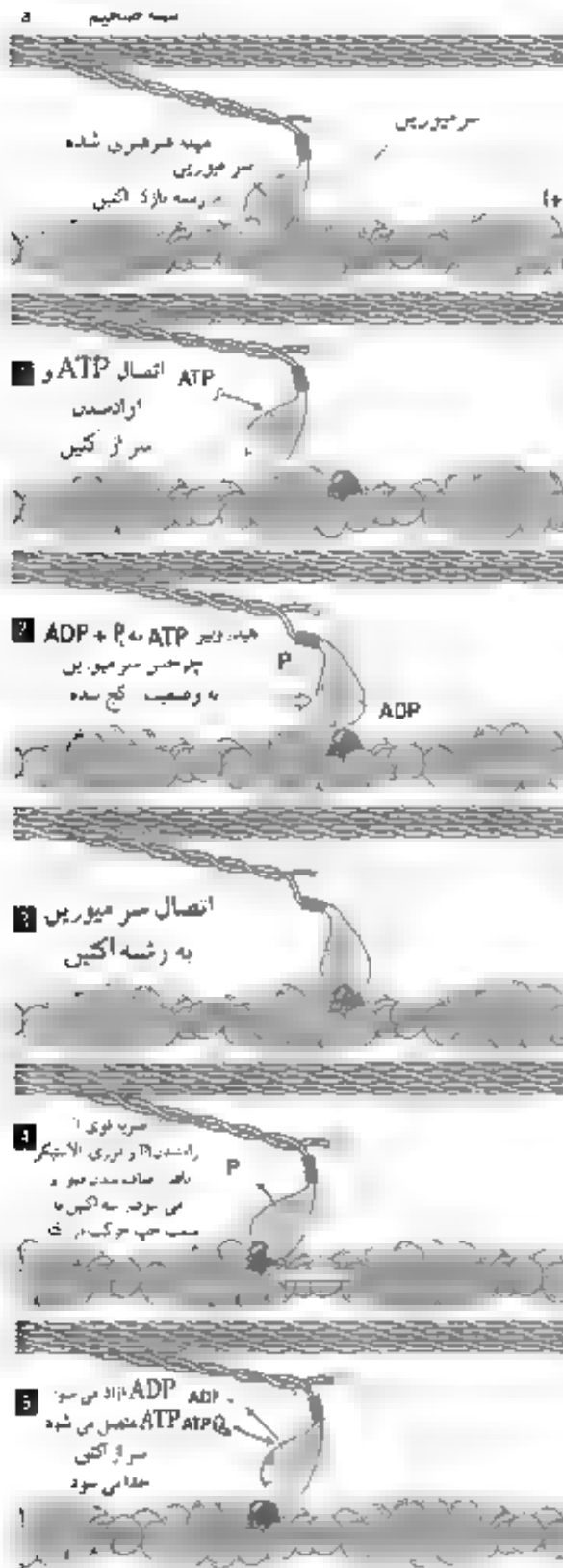
از این مدل می‌توان یک پیشگویی قوی ارائه کرد، فاصله‌ای که یک سر میورین در هنگام هیدرولیز یک مولکول ATP - انداز گام میورین - طی می‌کند بایستی با طول دُمین گِردن مناسب باشد. به منظور آزمایش این پیش‌بینی، مولکول‌های میورین چشم‌پاخته با دُمین‌های گردنی در اندازه‌های مختلف ساخته شده و سرعت حرکت

هم موجب چرخش دُمین سر نسبت به گِردن می‌گردد. این حالت به وضعیت «کج شده»^(۱) سر موسوم است (شکل ۱۷-۲۴b). در عدم حضور F^- اکٹین، آزاد شدن P_i به‌طور مستقایی آهسته است که هسته‌ترین بخش در چرخه ATPase می‌باشد. با وجود این، به‌طور کلی، سر به‌طور محکم به F^- اکٹین متصل می‌شود. باعث تغییر آزادسازی P_i و چرخش سر و برگشت آن به وضعیت اولیه‌اش می‌شود. بنابراین باعث می‌شود رشته اکٹین نسبت به دُمین گردنی حرکت کند (شکل ۱۷-۲۴b). به این طریق، اتصال به F^- اکٹین باعث تغییر حرکت سر و آزاد شدن P_i می‌گردد. در نتیجه دو فرایند را به یکدیگر جهت می‌کند. این مرحله به ضربه لوی^(۲) معروف است. سر به‌طور متصل به اکٹین باقی می‌ماند تا زمانی که ADP از آن جدا شود و ATP جدید به آن متصل شود که باعث آزادسازی آن از رشته اکٹین می‌گردد. سپس چرخه تکرار می‌شود و میورین می‌تواند دوباره در جهت مخالف اکٹین حرکت کند.

چگونه هیدرولیز ATP در پاکت اتصال بوکلتوبیده نیرو تبدیل می‌شود؟ نتایج ساختاری حاصل از مطالعات میورین در حضور

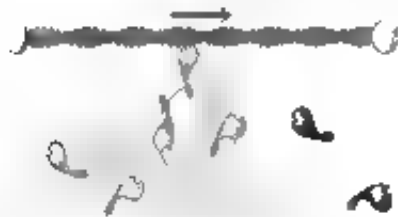
1. Cocked

2. Power stroke



▲ شکل ۱۷-۲۲ | شکل رنگی: سر میوزین به منظور حرکت بر روی رشته اکتین از ATP استفاده می‌کند. (a) در غیاب ATP سر میوزین به‌طور محکم به رشته اکتین متصل شده است. اگرچه این وضعیت در عسله رنده خیلی کوتاه مدت می‌باشد، اما آن در اشخاص مرده مسئول سفتی عضلات می‌باشد. مرحله ۱: اتصال ATP، سر میوزین از رشته اکتین جدا می‌گردد. مرحله ۲: سر باعث هیدرولیز ATP به ADP و P_i می‌شود و آن هم باعث چرخش سر سبب به گردش می‌گردد. این «وضعیت کج» انرژی آزاد شده از هیدرولیز ATP را به صورت انرژی الاستیکی، سببه به‌طور کشیده شده، حفظ می‌کند. مرحله ۳: میوزین در وضعیت «کج» به اکتین متصل می‌شود. مرحله ۴: وقتی که سر میوزین به اکتین متصل شد، هیدرولیز را آزاد کرد. P_i انرژی ذخیره شده به صورت الاستیک را به منظور حرکت رشته اکتین آزاد می‌کند. این وضعیت به «حالت انعطاف پذیر» معروف است و باعث حرکت رشته اکتین نسبت به انتهای نخ‌های میوزین می‌گردد. مرحله ۵: سر تا زمانی که ADP آزاد شود و ATP جدیدی حاصل شود.

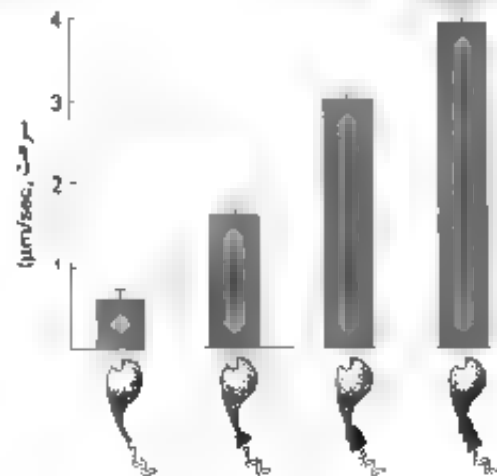
به‌طور محکم به رشته متصل باقی می‌ماند (D) مثل‌های مولکولی پیروای ساختار فضایی سر میوزین در وضعیت سر «کج شده» (پس از آنکه) و در حین فوری (پس از آنکه) رنج‌های میک میوزین به رنگ آبی تیره و سبز به‌سمت‌های سر میوزین و گردش به صورت آبی روشن و اکتین به رنگ قرمز نمایش داده شده است.



▲ شکل ۱۷.۲۶ تله نوری اندازه گام و نیروی تولید شده توسط یک مولکول میورین را تعیین می‌کند. در تله نوری، پرتو یک لیزر ملایم قرمز توسط میکروسکوپ نوری بر روی دانه لاتکس (یا هر چیزی که نور مادون قرمز را جذب می‌کند، که دانه را در مرکز پرتو نگرفته و نگه می‌دارد. تأیید می‌شود شدت نیروی نگه‌دارنده دانه با افزایش یا کاهش شدت پرتو لیزر تنظیم می‌گردد. در این آزمایش یک رشته اکٹین بین دو تله نوری نگه داشته می‌شود. سپس رشته اکٹین بر روی دانه دیگر که غلظت دقیقی از مونکول‌های میورین به آن متصل شده است، کم می‌شود. هر گاه بر حضور ATP رشته اکٹین با یک مونکول میورین مواجه شد، میورین بر روی رشته اکٹین کشیده می‌شود. با این کار محقق قادر خواهد بود هم نیروی تولید شده توسط میورین و هم اندازه گام میورین را تعیین کند.

ATPase را در تماس با F_1 -اکٹین انجام می‌دهد. بیاباری گفته می‌شود که آن دارای نسبت وظیفه‌ای^(۲) ۱۰ درصدی می‌باشد. این مقدار در زمانی که عصبه را بررسی خواهیم کرد، مهم می‌باشد. صداها سر میورین بر روی رشته‌های اکٹین کشیده می‌شوند، به‌طوری که در هر لحظه ۱۰ درصد از سرها در ایجاد انقباض صاف درگیر هستند. زمانی که میورین II با F_1 -اکٹین تماس برقرار می‌کند، گام‌های جداگانه‌ای برمی‌دارد. طول این گامها تقریباً به طول $5.10nm$ می‌باشد (شکل ۱۷.۲۷) و نیرویی برابر با ۵-۶ پیکونیوتن (pN) تولید می‌کند که برابر با نیروی جاذبه وارد شده بر یک باکتری می‌باشد.

حال اگر به آزمایش مشابه تله نوری انجام شده با میورین V بنگرییم، مشاهده می‌کنیم که منحنی‌ها کاملاً متفاوت هستند (شکل ۱۷.۲۷). حال به آسانی می‌توانیم گام‌هایی به طول تقریباً $26nm$ را تشخیص دهیم. این گام‌های بزرگ نشان‌دهنده دُمین گردنی طولی - بازوی اهرمی - میورین V می‌باشد. مضافاً ما مشاهده می‌کنیم که



▲ شکل تجربی ۱۷.۲۵ طول دُمین گردنی میورین II سرعت حرکت را تعیین می‌کند. به منظور آزمایش مدل بازو - اهرم حرکت میورین، محققان برای اتصال سرهای میورین به دُمین‌های گرتس دارای طول متفاوت از نئیک‌های DNA بوت‌کپی بهره جستند. سرعت حرکت آنها بر روی رشته‌های اکٹین تعیین شد. مشخص شد که هر چه قطر طول بازوی اهرمی زیادتر باشد، سرعت حرکت میورین سریع‌تر است. این آزمایش مکانیسم مطرح شده را تأیید کرد.

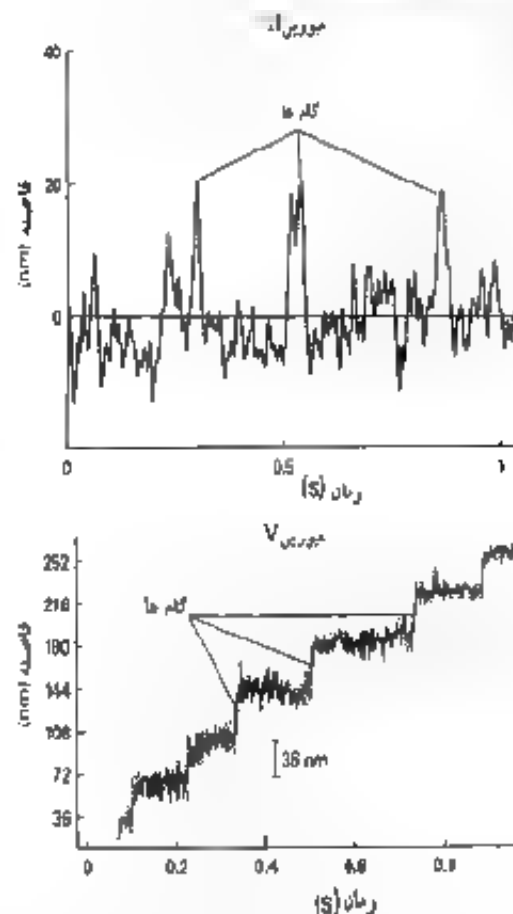
انها بر روی رشته اکٹین تعیین شد. به‌طور قابل توجهی مشخص شد که یک تناسب خوبی بین طول دُمین گردنی و سرعت حرکت وجود دارد. (شکل ۱۷.۲۵).

سرهای میورین گام‌های جداگانه‌ای در طول رشته‌های اکٹین برمی‌دارند.

مهم‌ترین ویژگی میورین، توانایی آن در تولید نیروی لازم برای حرکت می‌باشد. محققان به منظور اندازه‌گیری نیروهای تولید شده توسط یک مولکول میورین از تله‌های نوری^(۱) استفاده کردند (شکل ۱۷.۲۶). در این روش میورین‌ها با چگالی کمتری بر روی دانه‌هایی ثابت می‌شوند. رشته اکٹین که بین دو تله نوری قرار گرفته است، به سمت دانه‌ها را زمانی که با مولکول میورین تماس برقرار کند، گام می‌شود زمانی که ATP افزوده می‌شود، میورین بر روی رشته اکٹین کشیده می‌شود. با استفاده از یک مکانیسم مکانیکی کنترل شده با کامپیوتر، می‌توان فاصله کشیده شدن میورین و نیروها و زمان حرکت را اندازه‌گیری کرد (شکل ۱۷.۲۶). نتایج مطالعات حاصل از تله نوری، سل می‌دهد که میورین II به‌طور مداوم با رشته اکٹین میانگس می‌کند، بلکه به‌طور سببی به آن متصل شده، حرکت کرده و از آن رها می‌شود. در واقع، میورین II به‌طور متوسط ۱۰ درصد از چرخه

میورین V به صورت دست به دست بر روی رشته اکتین گام برمی‌دارد

سؤال بعدی این است که چگونه دو سر میورین V با یکدیگر همکاری می‌کند تا روی رشته اکتین حرکت کند؟ یک مدل پیشنهادی این است که دو سر به صورت دست به دست^(۲) با سرهای پیشرو بر روی رشته اکتین گام برمی‌دارد (شکل ۱۷-۲۸a). یک خصال پیشنهادی هم مدل کرم حاکی^(۳) است که در آن سر جلویی یک گام برمی‌دارد، سر دوم پشت سر آن کشیده می‌شود و سپس سر پیشرو یا جلویی یک گام دیگر برمی‌دارد (شکل ۱۷-۲۸b). چگونه می‌توان این مدل‌ها را تعین کرد؟ در مدل کرم حاکی هر سر گام ۳۶nm برمی‌دارد در صورتی که در مدل گام‌رانی^(۴) هر سر گام ۷۲nm برمی‌دارد. محققان با اتصال یک پروب فلورسنت تنها به یکی از نواری گردنی میورین V مشاهده کردند که آن بر روی رشته اکتین حرکت می‌کند، آن گام‌های ۷۲nm برمی‌دارد (شکل ۱۷-۲۸c). و بنابراین بر روی رشته دست به دست حرکت می‌کند (۷۲nm اندازه گام هر سر می‌باشد، اندازه گام یک موتور دوسر ۳۶nm می‌باشد). چرا اندازه گام میورین V خیلی بزرگ است؟ هرگاه اندازه گام ۳۶nm را با ساختار رشته اکتین مقایسه کنیم، خواهیم دید که برابر با طول بین تکرارهای مارپیچی رشته اکتین می‌باشد (شکل ۱۷-۲۸a و ۱۷-۲۸b). ملاحظه کنید، بنابراین میورین V زمانی که در یک بخش رشته اکتین گام برمی‌دارد، بین مکان‌های اتصال گام برمی‌دارد. احتمالاً میورین V در تکامل به این منظور به وجود آمده است که گام‌هایی بزرگ به اندازه تکرار مارپیچی اکتین بردارد و برای انجام منام این کار به قدرت از رشته اکتین جدا می‌شود. این ویژگی‌ها دقیقاً برای موتوری که به منظور انتقال محموله در طول اکتین طراحی شده است، قابل انتظار است.



▲ شکل تجربی ۱۷-۲۷ اندازه‌گیری اندازه گام و پیشرفت میورین‌ها. با استفاده از یک تله نوری مسابه با آنچه که در شکل ۱۷-۲۶ بیان شد، محققان رفتار میورین II (سودار بالایی) و میورین V (سودار پایینی) را آنالیز کردند. همان‌گونه که قله‌های سودار نشان می‌دهد، میورین II گام‌های کوچک نامنظم (۵۰-۱۵۰nm) برمی‌دارد به این معنای که آن به رشته اکتین متصل شده، حرکت کرده و سپس جدا می‌شود. بنابراین یک موتور نانو غیر پیشرونده است. بر خلاف آن، میورین V گام‌های پی در پی با اندازه‌های ۳۶nm برمی‌دارد، بنابراین دارای گام‌هایی به طول ۳۶nm و شدیداً پیشرونده است به این معنی که از رشته اکتین جدا نمی‌شود.

نکات کلیدی بخش ۵-۱۷

میورین‌ها: پروتئین‌های موتورهای مبتنی بر اکتین

- میورین‌های موتورهای مبتنی بر اکتین هستند که به کمک هیدرولیز ATP عمل می‌کنند.
- میورین‌های دارای یک دومین میورینی سری، یک دومین گردنی بازو-چهره‌ای، و یک دومین اتصالاتی به محموله می‌باشد (شکل ۱۷-۲۵) را ملاحظه کنید.

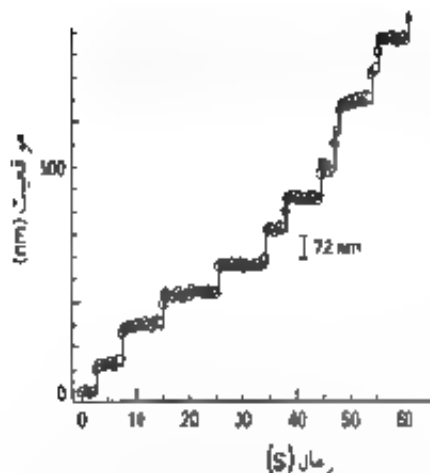
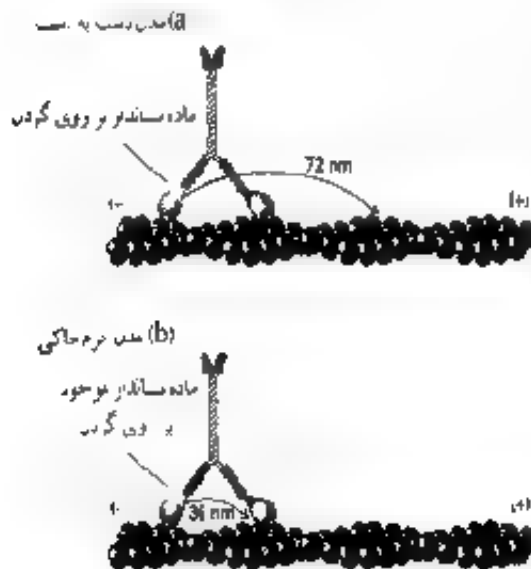
موتور بدون زده شدن از اکتین گام‌های پست سر هم برمی‌دارد. به این نوع حرکت، حرکت پیشرونده^(۱) گفته می‌شود این عمل به دلیل این است که چرخه ATPase آن میورین یافته است تا با کاهش سرعت رهش ADP نسبت وضعیت‌های بالایی (< ۷۰ درصد) نباشد باشد؛ بنابراین دومین سر درصد بیشتری از چرخه را در تماس با رشته اکتین می‌گذرانند از آن جایی که یک مولکول میورین V دارای دو سر می‌باشد نسبت وظیفه < ۵۰ درصد تصمیم می‌کند که یکی از سرها در مدت زمانی که به سمت رشته اکتین حرکت می‌کند به آن متصل باقی بماند تا میورین جدا شود.

۱ Processively

۲- Hand over hand

۳- Inchworm

4- Walking model



▲ شکل تجربی ۱۲-۴۸ میوزین ۷ دارای گامی به اندازه ۳۶nm می باشد، چون هر سر دارای گامی به اندازه ۷۲nm می باشد، بنابراین آن به صورت دست به دست حرکت می کند. دو مدل برای حرکت میوزین ۷ روی رشته اکتینی پیشنهاد گردیده است. (a) در مدل دست به دست یکی از سرها به رشته اکتین متصل می گردد و سپس رشته دیگر حرکت می کند و به ناحیه ای ۷۲nm جلوتر از آن متصل می شود. (b) در مدل کرم جاک می مانند، سر پیشرو ۳۶nm حرکت می کند سپس سر پیرو پشت سر آن حرکت می کند و سپس سر پیشرو مجدداً یک ۳۶nm دیگر به جلو گام برمی دارد. (c) در میوزین ۷ که تنها یک سر آن با فلورسنت نشانی داده شده است، مشاهده می شود که اندازه یک گام ۷۲nm است. بنابراین میوزین ۷ به صورت دست به دست حرکت می کند.

استوانه های بزرگ (طول ۲۴۰nm و عرض ۱۰۵nm) و چند هسته های (حدود ۱۰۰ هسته) می باشد (شکل ۱۲-۴۹)، در داخل

چند گروه میوزین وجود دارد که سه گروه از آنها در بسیاری از یوکاریوتها یافت می شود. میوزین دارای یک ذمین سر، میوزین I دارای دو ذمین سر که بصورت رشته های دوقطبی آرایش می یابند، و میوزین V دارای دو سر می باشد که بصورت رشته های آرایش می یابند (شکل ۱۲-۲۲) را ملاحظه کنید.

■ میوزین ه و جی که به F-کتین متصل می شود انرژی حاصل از هیدروپز ATP را به کار مکانیکی تبدیل می کند این عمل بواسطه تغییر ساختمان فضایی در ناحیه سر صورت می گیرد (شکل ۱۲-۲۳) را ملاحظه کنید.

■ سری های میوزین در طول رشته کتین گام های چنانگانه ای سری دارند گام های میوزین II کوچک (۵-۱۵nm) و غیرپیشرونده و گام های میوزین V بزرگ (۳۶nm) پیشرونده می باشد.

۱۲-۴۶ حرکاتی که به کمک میوزین انجام می گردد

ما بحث کردیم که چگونه ذمین های سر و گردن میوزین مسئول ویژگی های موتور آن می باشد. حال به ناحیه دم برمی گردیم که محموله هایی که میوزین حمل می کند را تعیین می کند و وظایف بسیاری از گروه های میوزینی کشف شده، در جانداران منارو، هیور شناخته شده است. در زیر دو نمونه از مثال هایی که در آن میوزین نقش دارد، آورده می شود. اولین مثال ما عضله اسکلتی است که در مطالعه آن میوزین II کشف شده است. در عضله ذمین های سر زیادی به صورت رشته های دوقطبی به یکدیگر متصل می شوند. بطوریکه هر کدام چرخه وظیفه ای کوناهی دارند و به کمک یکدیگر باعث انقباض می شوند. ماشین های انقباضی سازمان باعث مشابهی در تقیاض عضلات صاف و فیبرهای استرسی و در حلقه انقباضی سیکوئیر نقش دارند. سپس گروه میوزین V را بررسی می کنیم که - ی چرخه و صفه های مولای است و باعث می شود این میوزین ها سبک محموله ها را در فاصله های بسیار طولانی، بدون جدا شدن از رشته های اکتین، حمل کنند.

در هنگام انقباض در عضله اسکلتی رشته های ضخیم میوزینی و رشته های نازک اکتین در کنار هم می نروند

سلول های عضلانی به منظور انجام یک وظیفه بسیار تخصص یافته به نام انقباض به وجود آمده اند. انقباضات عضلانی باید سریع و یک - سوسو به اندازه کافی نیرو برای حرکت دادن بارهای سنگین و - یگ داشته باشد. یک سلول عضله اسکلتی معمولی به صورت

سختی ۲۰۰ میلیون بار منقبض می‌شود. سلول‌های عضلانی قلب دارای یک ماشین انقباضی بسیار مشابه با سلول‌های عضله اسکلتی می‌باشد. با این تفاوت که آنها سلول‌های تک یا دو هسته‌ای می‌باشد. در هر سلول، انقباض سارکومرها در ساختارهایی در عضای یا لاسه‌ای، به نام

دیسک‌های ایترکالت شده وارد شده، باعث ارتباط سلول‌ها با رنجیه انقباضی می‌گردد. اگرچه سلول‌های عضله قلبی در مراحل اولیه زندگی انقباضی به وجود می‌دهند ولی آنها نمی‌توانند در آسیب‌هایی مثل آسیب‌های ناشی از حمله قلبی جایگزین شوند. جهش‌های مختلفی که در پروتئین‌های اساسی انقباضی قلبی رخ می‌دهد باعث کاردیومیوپاتی‌های هیپرتروفیک می‌گردد. طی این بیماری‌ها، عضله دیواره قلبی ضخیم می‌گردد و باعث مختل شدن عملکرد قلب می‌شود. به عنوان مثال، جهش‌های زیادی در رنجیره سنگین میوزین قلبی گزارش شده است که باعث اختلال در وظیفه انقباضی آن حتی در افراد هتروزیگوت شده است. در چنین افرادی، قلب سعی می‌کند بار هیپرتروف شدن را خنثی کند و در نتیجه چنین حالتی منجر به اریتمی (سرریس نامنظم) قلبی گشته می‌گردد. علاوه بر نقص‌های موجود در رنجیره سنگین میوزین، نقص‌های دیگری نیز ناشی از جهش در سایر اجزای ماشین انقباضی، مثل اکتین، رنجیره‌های سبک میوزین، تروپومیرین و تروپوین و اجزا ساختاری مثل سبیل صحر به کاردیومیوپاتی می‌گردد (در زیر بحث می‌گردد).

ساختار عضله اسکلتی توسط پروتئین‌های پایدارکننده و دایریتی شکل می‌گیرد

ساختار سارکومر توسط یک سری پروتئین‌های صمیمی هم می‌سود (شکل ۱۷-۳۱). رشته‌های اکتین در انتهای (+) خود توسط $CapZ$ و در انتهای (-) خود توسط تروپومودولین پایدار می‌گردند. پروتئین بزرگی به نام نیولین^(۳) سطح کس رشته‌های اکتین را از دیسک Z تا محل اتصال تروپومودولین می‌پوشاند. نیولین از دُمین‌های تکراری تشکیل شده است و رشته اکتین را می‌پوشاند. عقیده بر این است که تعداد تکرارهای متصل‌شده به اکتین و بنابراین طول نیولین، طول رشته‌های باریک را تعیین می‌کند. پروتئین بزرگ دیگری به نام تیپین (به دلیل این که حتی بزرگ است)، دارای سر است که به دیسک Z متصل شده و تا مرکز

سلول عضلانی میوفیبریل‌های زیادی وجود دارد که از پریش تکراری و منظم ساختارهای تخصصی به نام سارکومر تشکیل شده است (شکل ۱۷-۲۹b). سارکومر، که در عضله در حال استراحت به طور تقریبی ۲.۴ μm می‌باشد، در هنگام انقباض عضلانی تقریباً ۷۰ درصد کوتاه‌تر می‌شود. میکروسکوپ الکترونی و آنالیز بیوشیمیایی نشان داده است که هر سارکومر دارای دو نوع رشته اصلی می‌باشد: **رشته‌های ضخیم**، که از میوزین II تشکیل شده و رشته‌های نازک که دارای اکتین و پروتئین‌های متصل‌شونده به آن می‌باشد (شکل ۱۷-۲۹c).

رشته‌های ضخیم از رشته‌های ذوقیتی میوزین II تشکیل شده‌اند و در آنها، سرهای موجود در هر نیمه رشته دارای آرایش‌های مخالف می‌باشد (شکل ۱۷-۲۹d) را ملاحظه کنید. رشته‌های نازک اکتین از ناحیه انتهایی (+) خودشان در ساختار پُررنگی به نام دیسک Z قرار می‌گیرند (شکل ۱۷-۲۹b). به طوری که دو دسته رشته اکتین موجود در سارکومر دارای آرایش‌های مخالف هم هستند (شکل ۱۷-۳۰). به منظور درک انقباض عضلانی، به میانگش بین یک سر میوزین (از بین صدها سر در عضله ضخیم) و رشته نازک (اکتین) که در شکل ۱۷-۳۴ آورده شده است، توجه شود. در هنگام میانگش‌های چرخشی، که چرخه پل عر می^(۱) نیز پیچیده می‌شود. هیرویر ATP با حرکت سر میوزین به سمت دیسک Z، که معادل با انتهای (+) رشته نازک می‌باشد، همراه است. به دلیل این که رشته ضخیم ذوقیتی می‌باشد، عملکرد سرهای میوزین در دو انتهای مخالف رشته ضخیم باعث کشیده شدن رشته‌های نازک به سمت مرکز رشته ضخیم و در نتیجه به سمت مرکز سارکومر می‌شود (شکل ۱۷-۳۰). این حرکت باعث کوتاه‌تر شدن سارکومر می‌شود و انتهای رشته‌های ضخیم را تا نزدیک دیسک Z می‌برد. انقباض یک عضله سالم ناشی از فعالیت صدها سر میوزین موجود در رشته ضخیم می‌باشد و توسط صدها رشته ضخیم و نازک موجود در سارکومر و هزاران سارکومر موجود در یک فیبر عضلانی تقویت می‌گردد. حال می‌توانیم درک کنیم که چرا میوزین II هم غیر پیشرونده است و هم بزرگ به چرخه وظیفه‌ای کوتاه^(۲) دارد (شکل ۱۷-۳۲ را ملاحظه کنید). هر سر فاصله کوتاهی را بر روی رشته اکتین طی می‌کند، سپس رها شده و اجازه می‌دهد که سرهای دیگری کشیده شوند. بنابراین سرهای رها شده با هم دیگر همکاری می‌کند تا باعث انقباض ملایم سارکومر گردد.

قلب یک اندام انقباضی شکست‌ناپذیر می‌باشد که از بدون هیچ وقفه‌ای در هر سال تقریباً سه میلیون بار با هر کل عمر



1- Cross-bridge cycle 2- Short duty cycle
3- Nebulin

به همراه هر تروپومیورین تروپوپوین (TN) وجود دارد که یک کمپلکس سه زیرواحدی از زیرواحدهای TN-T, TN-I, TN-C می باشد. تروپوپوین C^- زیرواحد متصل شونده به Ca^{2+} تروپوپوین است. TN-C موقعیت TM را در سطح رشته اکتین کنترل می کند. بحث کنترل Ca^{2+} و TN, TM می تواند دو موهبت بر روی رشته نازک که از حالت استراحت عصبه به انقباضی عصبه متناوب است. اتصال کند در عصب Ca^{2+} (حالت استراحت)، TM میانکشی میورین یا F-کتین را مهار می کند و عصبه در حال استراحت است. اتصال بوس های Ca^{2+} به TN-C باعث حرکت TM به مکان جدیدی در روی رشته می شود. بنابراین بین عمل یا انقباض شدن مکان اتصال شونده به میورین در اکتین می گردد (شکل ۱۷-۲۴b). در نتیجه، در غلظت های Ca^{2+} بیشتر از $1 \mu\text{M}$ مهار ناشی از کمپلکس TN-TM از بین می رود و انقباض اتفاق می افتد. چرخه انقباض و استراحت وابسته به Ca^{2+} عصبه اسکلتی در شکل ۱۷-۲۴c به طور خلاصه آورده شده است.

اکتین و میورین II در سلول های غیر عضلانی دسته جات انقباضی شکل می کنند

بر عصبه اسکلتی، رشته های نازک اکتین و رشته های ضخیم میورین II به صورت ساختارهای انقباضی آرایش می باشد. سلول های غیر عضلانی دارای چندین نوع دسته جات انقباضی (۲) هستند که از رشته های اکتین و میورین تشکیل شده اند. این دسته جات شبیه فیبرهای عصبه اسکلتی می باشد، ولی مازمان دهی کمتری نسبت به آنها دارند. مصافا این که آنها فاقد سیستم تنظیمی تروپومیورین هستند و به جای آن با فسفوریلاسیون میورین تنظیم می شوند که در ادامه بحث می گردد.

در سلول های اپی تلیالی، دسته جات انقباضی عموماً به صورت کمربند اتصال^(۳) که سطح داخلی سلول را در اتصالات سلولی می پوشاند یافت می گردد (شکل ۱۷-۲۵) را ملاحظه کنید و بر حتماً یک پارچگی این تلیوم مهم می باشد. فیبرهای استرسی، که در سطوح پایین سلول های کاشته شده بر روی سطوح مصنوعی (شیشه ای یا پلاستیکی) یا در ممبریکس خارج سلولی قابل مشاهده هستند نوع دیگری از دسته جات انقباضی هستند (شکل ۱۷-۲۵c) که در اتصال سلول مخصوصاً به بسترهای بی شکل مهم هستند. پایانه های فیبرهای استرسی به اتصالات کانونی دارای ایستکرین، ساختارهای

رشته ضخیم، جایی که مولکول بیتین دیگری از دیسک Z دیگری تا انتها کشیده شده است. اعتقاد یافته است اعتقاد بر این است که بیتین یک مولکول الاستیکی است که رشته های ضخیم و در مرکز سارکومر نگه می دارد و همچنین از کشیدگی زیاد مسامبت می کند تا رشته های ضخیم و به صورت تداخلی در بین رشته های نازک حتماً کند.

انقباض عصبه اسکلتی توسط Ca^{2+} و میورین های متصل شونده به اکتین تنظیم می گردد

مانند بسیاری از فرایند های سلولی، انقباض عصبه اسکلتی به افزایش غلظت سیتروولی Ca^{2+} عاز می گردد. همین گونه که در فصل ۱۱ توضیح داده شد، غلظت Ca^{2+} سیتروول به طور طبیعی پایین و کمتر از $1 \mu\text{M}$ است. در سلول های عصبه اسکلتی، عصبه بایس Ca^{2+} سیورولی اساساً از طریق Ca^{2+} ATPase که به طور مداوم یون های Ca^{2+} را از سیتروول به داخل شبکه سارکوبلاستیک (SR) پمپ می شود، حفظ می شود. SR یک شبکه اندوپلاسمی ویژه سلول های عضلانی می باشد، (شکل ۱۷-۲۲). این فعالیت باعث می شود Ca^{2+} در SR ذخیره گردد.

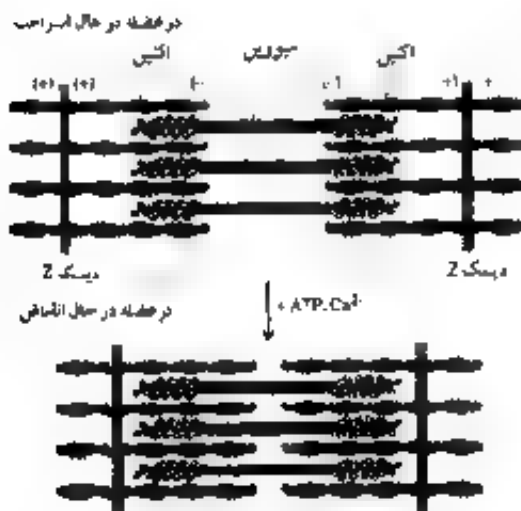
با رسیدن پیام عصبی (یا پتانسیل عمل فصل ۲۳) را ملاحظه کنید) به محل اتصال نورون عصبه پتانسیس عملی در عصبی پلاسمایی سلول، عصبه (سارکولما) بر نامیده می شود، آغاز می گردد. پتانسیس عمل از فرورفتگی های عصبی پلاسمایی موسوم به توپول های عرضی، که در داخل سلول اطراف میو فیبریل ها، را پوشانده اند، اتفاق می یابد (شکل ۱۷-۲۲). رسیدن پتانسیل عمل به توپول های عرضی باعث تحریک باز شدن کانال های Ca^{2+} وابسته به ولتاژ در غش SR می گردد. با این عمل Ca^{2+} از SR آزاد می گردد و غلظت Ca^{2+} سیورولی در میو فیبریل ها افزایش می یابد. افزایش غلظت Ca^{2+} باعث تغییر در دو پروتئین صمیمه به هم های تروپومیورین و تروپوپوین می گردد. این پروتئین ها به رشته های نازک کتین متصل می شوند و به طور طبیعی مانع اتصال میورین می شوند. تغییر موقعیت این پروتئین ها در روی رشته های نازک به بویه خود باعث می گردد که میورین با اکتین میانکشی دهد و بنابراین انقباض رخ دهد. این نوع تنظیم بسیار سریع است و به تنظیم رشته نازک^(۱) معروف است.

تروپومیورین (TM) یک مولکول طنبی شکل و به طول تقریبی 40 nm می باشد که به هفت زیرواحد رشته اکتین متصل می گردد. مولکول های TM به صورت سر به دم تشکیل یک رنجیره مستقیم در بخش جانبی رشته نازک اکتین می دهد (شکل ۱۷-۲۴a,b).

1- Thin filament, regulation

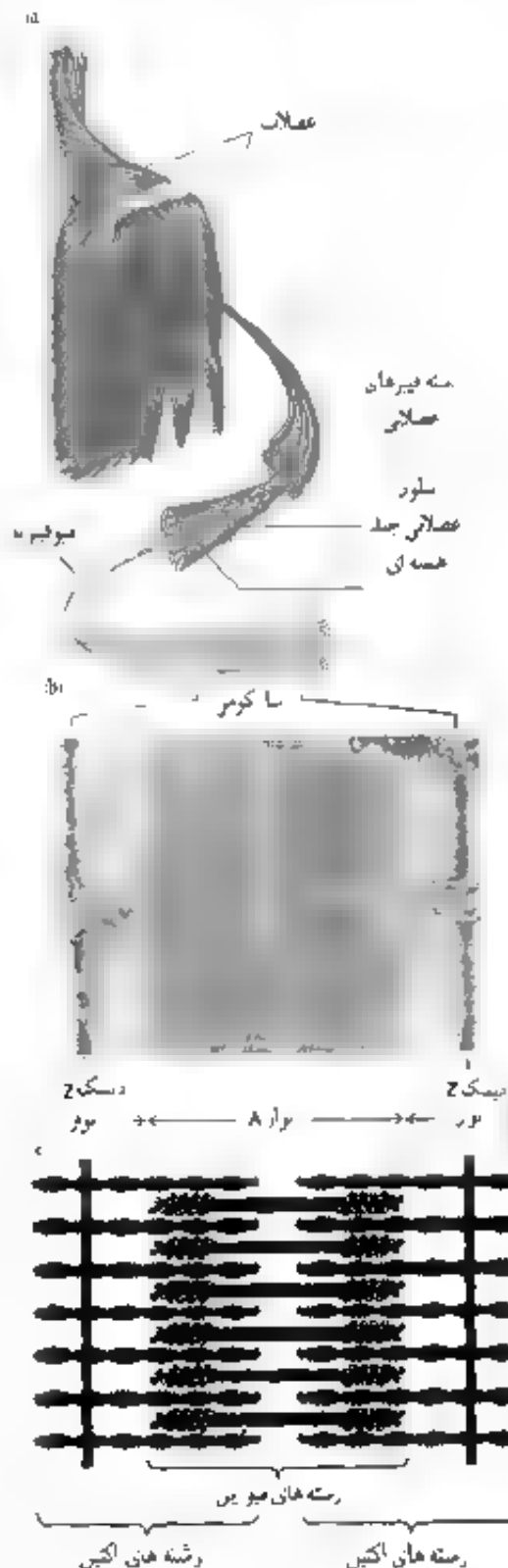
2- Contractile bundles 3- Adherens belt

شکل ۱۷-۲۹ ساختار سارکومر عضله اسکلتی. (a) عضلات اسکلتی از فیبرهای عضلانی ساخته شده است که آنها هم از چند دسته سلول چند هسته‌ای تشکیل شده‌اند. هر سلول دارای چند میوفیبر می‌باشد که از هزاران ساختار تکراری تقابلی به نام سارکومر تشکیل شده‌اند. (b) در میکروگراف الکترونی برش طولی عضله منقطع مومی یک سارکومر مشاهده می‌شود. در دو سمت دیسک‌های Z، نوارهای A کپردگ و روشن وجود دارد که تماماً از رشته‌های نازک اکتین ساخته شده است. این رشته‌های نازک در هر دو سمت دیسک Z کشیده می‌شوند و به رسته‌های ضخیم میویرین سیاه‌رنگ در نوار A تداخل می‌کنند. (c) دیانگرا آرایش رشته‌های میویرین و اکتین در یک سارکومر

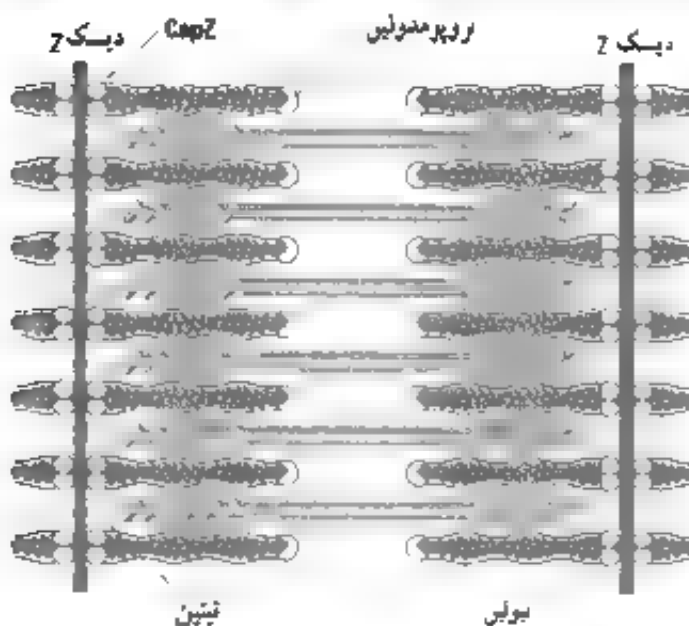


شکل ۱۷-۳۰ مدل رشته-لغزنده انقباض عضله معطط. آرایش رشته‌های ضخیم میویرین و نازک اکتین در حال انقباض در دیانگرا بالا به خوبی نشان داده شده است. در حضور ATP و Ca^{2+} سرهای میویرین رشته ضخیم بر روی رشته‌های نازک به سمت انتهای $(+)$ گام برمی‌دارند به دلیل این که رشته‌های نازک در دیسک Z ثابت شده‌اند (از عمودی). حرکت میویرین باعث کشیده شدن رشته‌های اکتین به سمت مرکز سارکومر می‌شود و در نتیجه ضخامت کوتاه‌تر شدن طول آن می‌گردد که در دیانگرا پایین نشان داده شده است.

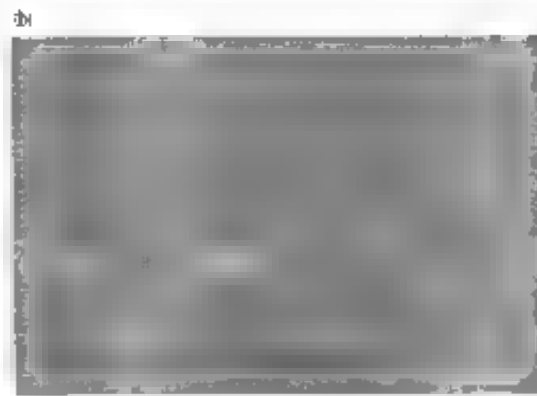
انقباضی، معروف به حلقه انقباضی، یک ساختار کنار می‌باشد که در بخش استوایی سلول در حال تقسیم تشکیل می‌شود و سلول را در میانه قطب‌های دوک میتوزی در برمی‌گیرد (شکل ۱۷-۳۴). وقتی که تقسیم سیتوپلازمی (سیتوکینز) ادامه می‌یابد قطر حلقه انقباضی کاهش می‌یابد و سلول با عمیق‌تر کردن شیار شکافی به دو بخش تقسیم می‌گردد. رنگ‌آمیزی سلول‌های در حال تقسیم با آنتی‌بادی‌های ضد میویرین و میویرین [نشان می‌دهد که میویرین ۱۱



ویژه‌ای که سلول را به بستر مربوطه متصل می‌کند منتهی می‌گردند. شکل ۱۷-۲۹ را ملاحظه کنید). کمر بندهای پیرامونی و فیبرهای استرسی دارای چندین پروتئین می‌باشند که در دستگاه انقباضی عضله صاف یافت می‌شود و بعضی از ویژگی‌های سازمان‌دهی مشابه سارکومرهای عضلات را نشان می‌دهند. نوع سوم دسته‌جات



▲ شکل ۱۷.۲۱ پروتئین‌های ضمیمه موجود در عضله اسکلتی، به منظور پایداری سبیل رسته‌های اکسین، CapZ به انتهای (+) رشته مارک در دیسک Z و پروپوموتولین به انتهای (-) متصل می‌گردد پروتئین بزرگ پتین از میان رشته‌های ضمیمه عبور می‌کند و به دیسک Z متصل می‌شود پیوستن به زیرواحدهای اکسین متصل می‌گردد و طول رشته نازک را تعیین می‌کند.

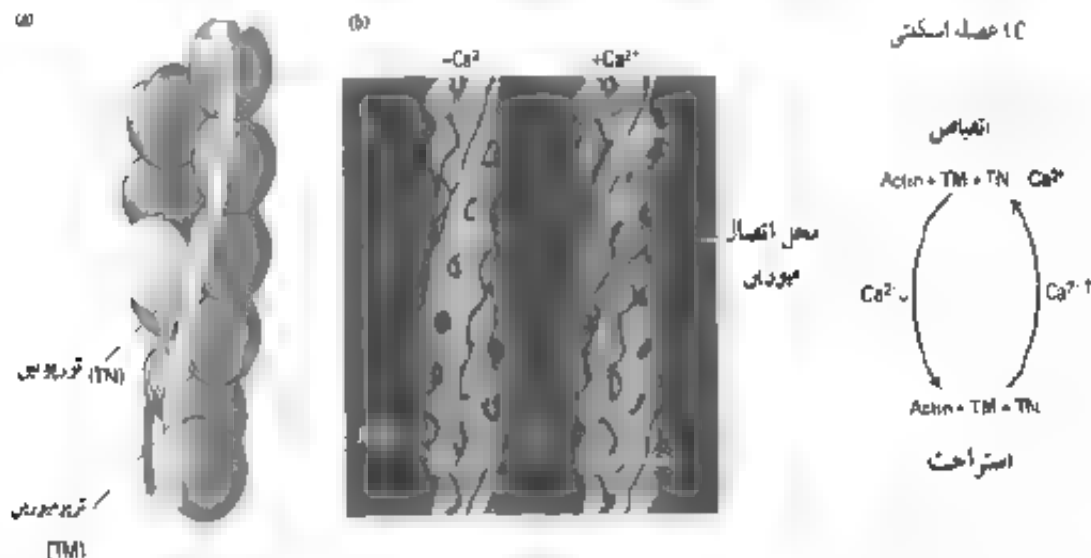


▲ شکل ۱۷.۲۲ (شکل رنگی) شبکه سارکوپلاسمی سطح Ca^{2+} آزاد را در میویریل‌ها تنظیم می‌کند (a). وقتی که پیام عصبی سلولان عضلانی را تحریک کرد، پتاسین عین از طریق یونون غرضی (زر درنگ) که به عنای یلاسمایی (سارکولما) در ارتباط است، به داخل انتقال می‌یابد و منجر به آزاد شدن Ca^{2+} در شبکه سارکوپلاسمی مجاور به میویریل‌ها می‌گردد (b) میکروگراف الکترونی مقطع عرضی عضله اسکلتی، رشته مارک شبکه سارکوپلاسمی با فیبرهای عضلانی را نشان می‌دهد

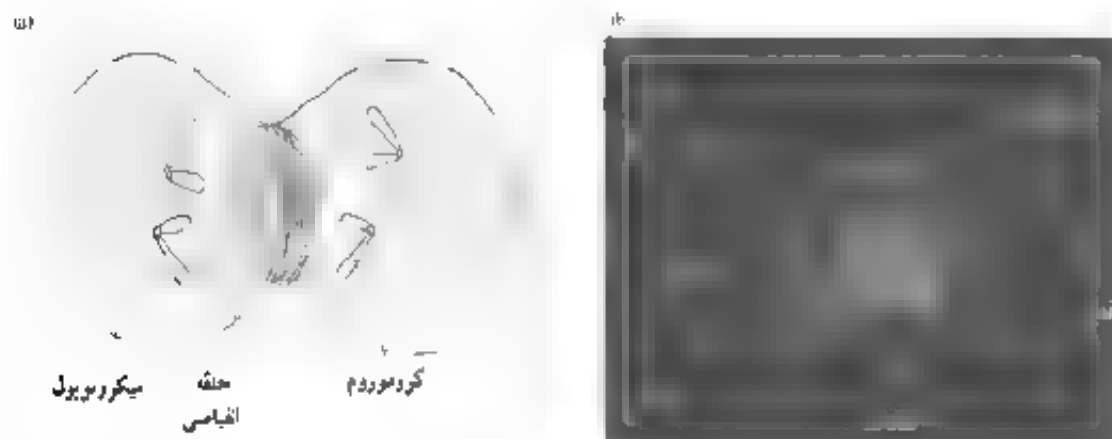
انقباضی تشکیل شده است و در بسیاری از اندام‌های نروبی یافت می‌شود به عنوان مثال، عضله صاف در رگ‌های حوی به منظور تنظیم فشار خون، در وده به منظور حرکت عد و در مجاری هوایی نشی‌ها وجود دارد سلول‌های عضله صاف دارای دسته‌جات انقباضی شبه به دستگاه انقباضی بزرگ موجود در سلول‌های لیمی تلیال می‌باشند دستگاه انقباض صاف و تنظیم آن یک مدل ارزشمندی در درک تنظیم فعالیت میورین موجود در سلول‌های غیر عضلانی می‌باشد. همان‌طور که دیدیم، انقباض عضله اسکلتی توسط کمپکس پروپوموتولین - پروپوس متصل به رشته نازک اکسین تنظیم می‌گردد و به دو حالت انقباضی (در حضور Ca^{2+}) و استراحت (در غایب Ca^{2+}) بافت می‌شود. بر معادل، انقباض عضله صاف توسط

در حلقه انقباضی قرار گرفته است در حالی که میورین آ در نوآخی دیسفال، مکانی که آن کور تکس اکسین و به عنای یلاسمایی متصل می‌کند، قرار گرفته است (شکل ۱۷.۲۴b). این مکان‌گیری نشان می‌دهد که میورین II، به میورین I، در سیتوکینر متصل دارد سلول‌هایی که در آنها زن میورین II حذف شده است قادر به انجام سیتوکینر نمی‌باشند. در عوض این سلول‌ها به دین مهار شدن سیتوکینر با تعیم همای تشکیل بین‌سپیوم پندهت‌های می‌کند

مکانیسم‌های واسطه به میورین باعث تنظیم انقباض در عضله صاف و سلول‌های غیر عضلانی می‌گردند
عضله صاف یک ناف شخصی یافته است که از سلول‌های



▲ شکل ۱۷-۳۳ (شکل رنگی) تنظیم وابسته به Ca^{2+} رشته نازک انقباض عسل اسکلنی. (a) مدل کمپلکس تنظیمی تروپوموسین-تروپوموسین موجود در روی رشته نازک. تروپوسین یک کمپلکس پروتئینی چاهی شکل است که به مونوکول حویل تروپوموسین (a) هلیکسی متصل می‌شود. (b) بازسازی‌های سه بعدی میکروسکوپ الکترونی از ماریچ تروپوموسین (از در رنگ) موجود بر روی یک رشته نازک عسل حزنون. وقتی که غلظت Ca^{2+} افزایش می‌یابد، تروپوموسین در حالت استراحت (چپ) به یک موقعیت جدید (فلش) تغییر می‌کند که باعث انقباض (راست) می‌گردد. این حرکت باعث آشکار شدن محل‌های اتصال میوزین (قرمز رنگ) در سطح اکتین می‌گردد. (تروپوسین در این جا سبز دیده نشده است) اما در هر دو حالت به تروپوموسین متصل است. (c) خلاصه‌ای از تنظیم انقباض عسل اسکلنی توسط اتصال Ca^{2+} به تروپوسین.



▲ شکل تجربی (شکل رنگی) آنتی‌بادی‌های فلورسنت مکان میوزین I و میوزین II را در هنگام سینتیکم نشان می‌دهد. (a) دیدگاهی از سلول در حال سینتیکم که در آن نوک میوزین (میکروتوبول‌ها به رنگ سبز و کروموزوم‌ها به رنگ آبی) و حلقه انقباضی (رشته‌های اکتین (قرمز رنگ) سبز دیده شده است). (b) میکروگراف فلورسانس از آمیب دیسکوستلیوم در حال سینتیکم. نشان می‌دهد که میوزین II (قرمز) بر ضار تقسیم (شکاف) متمرکز شده است. در حالی که میوزین I (سبز) در قطب منبسط قرار گرفته است. سلول با آنتی‌بادی‌های ویژه میوزین I و میوزین II رنگ‌آمیزی شده است و هر آنتی‌بادی به رنگ فلورسنت ویرطای وصل شده است.

چرخه میوزین II بین دو حالت روشن و خاموش تنظیم می‌گردد. چرخه میوزین II و سایرین انقباض عسل صاف و سول‌های غیر عضلانی در پامخ به بسیاری از مولکول‌های سیگنال خارج سلولی متصل می‌گردد. انقباض عسل صاف مهره‌داران اساساً توسط مسیری که طی آن رنجیره مسک تنظیمی میوزین (LC) متصل به دُمین گردن میوزین

۷ موتورهای میوینی بسیار پیشرفته هستند که نابۀ حال شناخته شدند و در حمل محموله بر روی رشته‌های اکتینی نقش دارند. در فصل بعد بحث می‌کنیم که چگونه آنها با موتورهای میکروتوبولی در انتقال اندامک‌ها همکاری می‌کنند. اگرچه درباره نقش آنها در سلول‌های پستانداری کمتر شناخته شده است اما موتورهای میوینی ۷ مهم هستند و وجود نقص در پروتئین میوین ۷ خاصی می‌تواند منجر به بیماری‌های شدید مانند تشنج‌ها گردد (شکل ۱۷-۲۲).

به‌طور تخریبی درباره موتورهای میوینی ۷ در سیستم‌های ساده و دوسرپایه مثل مخمر *Saccharomyces cerevisiae* ساخته شده است. این موجودات مهم توسط جوانه زدن رشد می‌کنند و به‌طور حمل مواد سنتز شده جدید به جوانه در حال رشد نیاز به ماشین درشتی دارند (شکل ۱۷-۲۶). میوین ۷ با سرعت $2 \mu\text{m/s}$ و ریکول‌های درشتی ۱ بر روی رشته‌های اکتینی به محل جوانه حمل می‌کند یا وجود این عمل تنها عملکرد میوین ۷ در مخمر نمی‌باشد. در مرحله آخر چرخه سلولی، تمام اندامک‌ها وابسته بین سلول‌های مادری و دختری توزیع گردند. به‌طور قابل ملاحظه‌ای میوین ۷ در مخمر به عنوان یک سیستم انتقالی در جدا شدن بسیاری از اندامک‌ها مثل پراکسیسوم‌ها، لیزوزوم‌ها (یا واکوئل‌ها)، شبکه سوبولاسمی و شبکه ترانس گلژی و حتی میکروتوبول‌ها و محلی از RNAها به محل جوانه‌زنی عمل می‌کند (شکل ۱۷-۲۶b). گرچه مخمر از میوین ۷ و رشته‌های اکتینی قطعی شده به‌طور انتقال بسیاری از اندامک‌ها استفاده می‌کند سلول‌های جانوری که طولی‌تر هستند به‌طور انتقال بین اندامک‌ها به‌طور سبباً طولی از میکروتوبول‌ها و موتورهای آنها استفاده می‌کنند. ما این نوع مکانیسم انتقالی را در فصل بعد بحث خواهیم کرد.

شاید بتوان کاربرد وسیع میوین ۷ در جلبک‌های سبز بزرگ مثل *Chlamydomonas reinhardtii* و *C. reinhardtii* مشاهده کرد. در این سلول‌های بزرگ که به طول $2 \mu\text{m}$ هم می‌رسند سینتروسل به‌طور سریع با سرعت تقریباً $4/5 \mu\text{m/s}$ در محیط داخلی سلول گردش می‌کند (شکل ۱۷-۳۷). این جریان سیتوپلاسمی، یک مکانیسم مهم و اساسی در توزیع متابولیت‌های سلولی مخصوصاً در سلول‌های بزرگ مثل سلول‌های گیاهی و آمیبا می‌باشد.

II (شکل ۱۷-۲۰b) را ملاحظه کنید) متحمل فسفریلاسیون و دفسفریلاسیون می‌گردد. تنظیم می‌شود. زمانی که رنجیر سبک سطحی فسفریلاسیون نیست، چرخه میوین II ATPase غیر فعال است. وقتی که LC تنظیمی توسط آنزیم میوین LC کیناز فسفرینه گردید، عمله صاف منقبض می‌گردد (شکل ۱۷-۲۵). به دلیل این‌که این آنزیم توسط Ca^{2+} فعال می‌گردد، سطح سیتروپلاسمی Ca^{2+} میوین فسفریلاسیون LC و بدین‌ارین انقباض ر تنظیم می‌کند. تنظیم وابسته به Ca^{2+} فعالیت میوین LC کیناز توسط پروتئین انتقالی Ca^{2+} (کالمودولین) تنظیم می‌گردد (شکل ۱۷-۳۱). ملاحظه کنید، کلسیم ابتدا به کالمودولین محبص می‌شود و سپس کمپلکس کالمودولین / Ca^{2+} به میوین LC کیناز متصل می‌شود و آن را فعال می‌کند. این نوع تنظیم بر پایه انتشار Ca^{2+} در فواصل بیشتر از فاصله موجود در ساکومر و عمل پروتئین کینازها می‌باشد. در نتیجه انقباض عضلات صاف بسیار کندتر از عضلات اسکلتی می‌باشد به دلیل این‌که در این تنظیم میوین درگیر است به آن تنظیم رشته ضخیم گفته می‌شود.

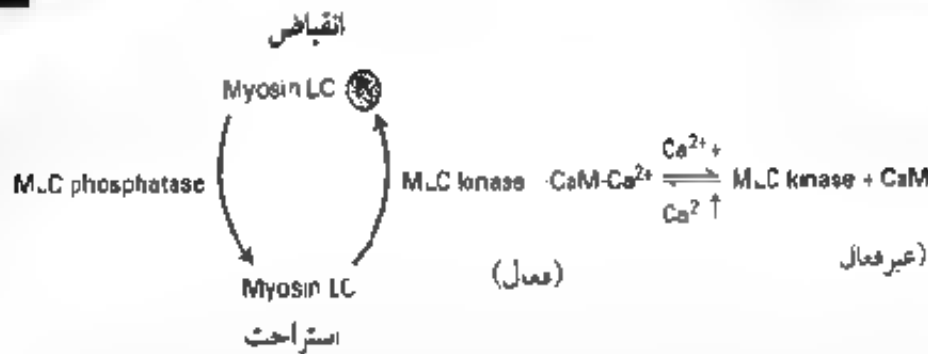
نقش میوین LC کیناز فعال شده را می‌توان به‌در زریق کردن یک مهارکننده کینازی به داخل سلول‌های عضله صاف انسانی کرد. اگرچه مهارکننده باعث مهار افزایش سطح Ca^{2+} سیتروپلاسمی نمی‌شود، که به دنبال ورود یک پیام عصبی اتفاق می‌افتد، سلول‌هایی که مهارکننده تریاقت گرداننده منقبض نمی‌شوند.

بر خلاف عضلات اسکلتی که تنها با پالس‌های عصبی منقبض می‌شوند سلول‌های عضله صاف و سلول‌های غیر عضلانی علاوه بر تحریکات عصبی توسط انواع زیادی از پیام‌های خارجی نیز تنظیم می‌گردند. برای مثال، هورمونی‌های، آنزیم‌ها، آندوتلین، هیستامین و مبدکول‌های پیام دیگر می‌توانند انقباض عضله صاف را تنظیم یا القا کنند و یا این‌که با به راه انداختن انواع مسیرهای انتقال پیام باعث ایجاد تغییرات در شکل و اتصال سلول‌های عضلانی گردند. بسیاری از این مسیرها باعث افزایش سطح Ca^{2+} سیتروپلاسمی می‌گردند. همان‌طور که بالا توضیح داده شد، افزایش کلسیم با فعال کردن میوین LC کیناز منجر به تحریک فعالیت میوین می‌گردد (شکل ۱۷-۲۵). ملاحظه کنید، همان‌طور که در زیر بحث خواهد شد، مسیرهای دیگری Rho کیناز را فعال می‌کنند که مستقل از Ca^{2+} ، فسفریلاسیون رنجیره سبک تنظیمی میوین آن را دنبال می‌کند.

وریکول‌های دارای میوین ۷ بر روی رشته‌های اکتینی حمل

می‌گردند

بر خلاف نقش انقباضی رشته‌های میوین II، خانواده میوین



شکل ۱۷-۲۵ مکانیسم فسفریلاسیون میورین در تنظیم انقباض عضله صاف. در عضه صاف مهره‌دندان فسفریلاسیون رجیتر سبک (LC) تنظیم میورین توسط میورین LC کیناز وابسته به Ca^{2+} باعث فعال شدن عمل انقباض می‌گردد. در عضله‌های > 0.0 میورین LC کیناز غیر فعال است و یک میورین LC فسفاتاز که برای فعال شدن به Ca^{2+} وابسته بیسمه میورین LC را فسفریله کرده و باعث استراحت عضله می‌گردد.

بازگشت و تمیز که به رشته‌های ضخیم متصل شده است. هر در سازماندهی عضله اسکلتی شرکت می‌کند.

■ انقباض عضله اسکلتی با تنظیم رشته‌های بازگشت صورت می‌گیرد و وقتی که سطح Ca^{2+} آزاد پایین است عضه در حالت استراحت است و تروپومیورین میانکش میورین و F-اکتین را مهار می‌کند. وقتی که سطح Ca^{2+} آزاد افزایش می‌یابد کمپلکس پروپومین که به تروپومیورین چسبیده است به Ca^{2+} متصل می‌شود و تروپومیورین را خارج می‌کند. طی این فرایند مکان‌های اتصال میورین در رشته اکتین هوید می‌شود و انقباض رخ می‌دهد (شکل ۱۷-۲۳) را ملاحظه کنید.

■ سلولهای صاف و غیرعضلاتی دارای دسته‌جات انقباضی می‌باشند که از رشته‌های کین و میورین تشکیل شده است. سازماندهی این دسته‌جات انقباضی شبیه به عضه اسکلتی می‌باشد اما نظم آنها کمتر است.

■ دسته‌جات انقباضی توسط تنظیم رشته‌های ضخیم عمل می‌کند. رجیتر سبک میورین توسط میورین کیناز فسفریله می‌شود. این فسفریلاسیون میورین فعال کرده و در نتیجه باعث انقباض می‌گردد. وقتی که غلظت Ca^{2+} آزاد افزایش می‌یابد میورین کیناز با اتصال Ca^{2+} کالمدولین فعال می‌گردد (شکل ۱۷-۲۵) را ملاحظه کنید.

■ میورین ۷ با گام ران بر روی رشته‌های اکتین باعث خارجایی محموله بر می‌شود.

بررسی‌های دقیق آخر موجود بر سیتورول روان، مثل شبکه اندوپلاسمی (ER) و سایر وریکول‌های محصور به عشاء نشان می‌دهد که سرعت جریان سیتورولی از مرکز سلول (سرعت صفر به سمت محیط سلولی افزایش می‌یابد) وجود این شیب سرعت را می‌بوی به سادگی به علت قرارگیری مویر بولیدکننده آن در عشاء بوجه کرد. در میکروگراف‌های الکترونی، دسته‌جات رشته‌های اکتین بصورت امتداد یافته در طول سلول و در عرض کبروپلاست‌های عشاء مشاهده می‌شود به دسته‌جات اکتین، وریکول‌هایی از شبکه ER متصل شده است. توده سیتورولی توسط میورین متصل به بخش‌هایی از ER محاور رشته‌های اکتین به جلو رانده می‌شود. سرعت جریان سیتورول در بیتلا حناقل ۱۵ برابر بیشتر از حرکت بخاز شده توسط سایر میورین‌های شبخته شده می‌باشد.

نکات کلیدی بخش ۱۷-۶

حرکات ناشی از میورین

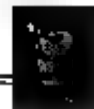
■ در عضلات اسکلتی، میوفیبریل‌های انقباضی از هزاران واحد تکبری بنام سارکومر تشکیل شده‌اند. هر سارکومر از دو نوع رشته دو هم رفته تشکیل شده است: رشته‌های ضخیم میورین و رشته‌های نازک اکتین (شکل ۱۷-۲۶) را ملاحظه کنید.

■ در انقباض عضله اسکلتی رشته‌های ضخیم میورین طی فرایند وابسته به ATP بر روی رشته‌های اکتین می‌نهد. طی این عمل سارکومر و در نتیجه میوفیبریل کوتاه می‌شود (شکل ۱۷-۲۷) را ملاحظه کنید.

■ انتهای (+) رشته‌های بازگشت اکتین در عضلات اسکلتی توسط CapZ و انتهای (-) توسط تروپومدولین پایدار می‌گردد. دو پروتئین بزرگ بنام‌های بولین که به رشته‌های

۱۷-۷ مهاجرت سلولی: پیام‌رسانی و کموتاکسی

مکانیسم‌های مختلف مورد استفاده توسط سلول‌ها، از تجمع



ایجاد رانده عشا^(۳) شبکه رشته‌های اکین در لبه پیشرو یک نوع موتور سلولی است که طی مکانیسم وابسته به پیمریزاسیون اکین، عشا را به جلو می‌راند. این مکانیسم بسیار شبیه به جلو رفتن لیستریا توسط پلیمریزاسیون اکین می‌باشد (شکل ۱۷-۳۹b) در مورد لیستریا به شکل ۱۷-۱۷c رجوع شود). نابراین در عشا به پیشرو، اکین توسط کمپلکس ATP2/3 فعال شده، هسهای سده و رشته‌ها در مجاورت عشا پلاسمایی طولی می‌شود وقتی که شبکه اکین نسبت به پیمر تثبیت شده در طی طولی شدن رشته اکین عشا پیشین به جلو رانده می‌شود به طور مشابه لیستریا بر روی دم اکین در حال پیمریزاسیون، که آن هم در سیویلاسم تثبیت شده است، حرکت می‌کند. موسازی اکین و بنابراین تربیمینگ، مانند دهم‌های کشیده شده لیستریا، توسط پروفلین و کوفین هدایت می‌گردد (شکل ۱۷-۳۹d). هس‌ها در مرحله ۳ شکل ۱۷-۳۸ آرده شده است. عشا جدید به پیشرو احتمالاً با اگزوسیتوز عشا اندوسیتور شده در عقب سلول جاگیر می‌گردد.

اتصالات سلول - سوپتروا وقتی که در عشا زنده به وجود آمد و اسکلت سلولی تشکیل شد، عشا پلاسمایی به طور محکم به پایه متصل می‌گردد. میکروسکوپ مروری^(۴) شش می‌دهد که دسته‌های اکین به پیشرو در ساختارهایی به نام اتصالات کانومی لنگر انداخته‌اند (شکل ۱۷-۳۹c). این نوع اتصال دو هدف دارد: اولاً مانع برگشت لاملا می‌گردد و ثانیاً باعث اتصال سلول به پایه می‌گردد تا سلول به جلو حرکت کند. توجه به اهمیت اتصالات کانومی و تنظیم آنها در حرکت سلولی، شگفت‌انگیز نخواهد بود هرگاه آنها سرشار از مولکول‌های درگیر در مسیرهای انتقال پیام باشند. اتصالات کانومی با حریات بیشتر در فصل ۱۹ که میانکشی‌های سلول - ماتریکس بحث می‌گردد، بررسی خواهد شد.

پروتئین‌های عشا^(۳) که در چسبندگی‌ها نقش دارند اینترگرین نامیده می‌شود. این مولکول‌ها، مولکول‌های چسبندگی سلولی هستند که میانکشی‌های سلول - ماتریکس را وساطت می‌کند. این پروتئین‌ها دارای یک دامین خارج سلولی که به اجزای ویژه ماتریکس خارج سلولی مثل فیبرونکتین و کلاژن متصل می‌شود و یک دامین سیوپلاسمی می‌باشد که آنها را به اسکلت سلولی اکین متصل می‌کند (شکل ۱۷-۳۹ و فصل ۱۹). سلول در بخش جلویی به پایه متصل می‌گردد و هنگامی که به سمت جلو مهاجرت می‌کند، اتصالات به سمت عقب سلول کشیده می‌شوند. زمانی که اتصالات به

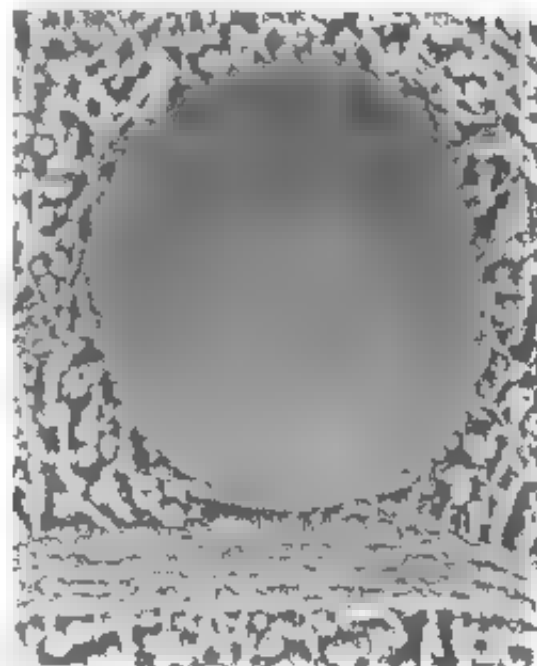
رشته‌های اکین و تشکیل دسته‌جات و شبکه‌های رشته اکین تا انقباض دسته‌جات اکین و پیروی و انتقال اندامک‌ها توسط مولکول‌های پیروی در امتداد رشته‌های اکین به منظور ایجاد حرکت را بررسی نمودیم. بسیاری از سی مکانیسم‌های پایه هر سدهای مهم سلول‌ها در تولید پیروی لازم برای مهاجرت می‌باشند. مهاجرت سلولی خاص هماهنگی حبیبی‌های تولید شده در بخش‌های مختلف سلول و چرخه انفسینوری هدفدار می‌باشد. مطالعه مهاجرت سلولی در بسیاری از رهیبه‌های زیست‌شناسی و پزشکی مهم می‌باشد به عنوان مثال، یک ویژگی مهم تکامل خابورلی مهاجرت سلول‌های خاص در مسیرهای از قبل تعیین شده می‌باشد سلول‌های اپی‌تلیال یک حلقه بالغ به منظور برعیم، رحم و سلول‌های سفید خون به محل عفونت مهاجرت می‌کنند. مهاجرت آهسته اما مست سلول‌های اپی‌تلیال رودهای در امتداد پردهای روده و مهاجرت ثابت و آهسته در سلول‌های اندوتلیال که رگ‌های حوض را می‌پوشانند، مشاهده شده است. مهاجرت سلول‌های سرطانی از بافت‌های طبیعی خود در مناسب‌تر رخ می‌دهد.

مهاجرت سلولی با تشکیل یک رانده پرچسته بزرگ عشا^(۳) در لبه پیشرو سلول آغاز می‌گردد. میکروسکوپی ویدئویی نشان داد که ویژگی مهم این حرکت سلولی پیمریزاسیون اکین در عشا می‌باشد در سلول‌های مهره‌داران رشته‌های اکین در لبه پیشرو سرماً با برابری اتصالات عرضی موجب تشکیل دسته‌ها و شبکه‌های اکین در ناحیه رانده‌مانند به نام لاملی یودیم^(۱) می‌شود در برخی موارد مظاهر غشایی بلزیک و انگشتی شکل به نام فیلوپودیا^(۲) از لبه پیشرو خارج می‌شود این ساختار به تشکیل تمان‌های پایدار یا سطوح ریز مانع از برگشت عشا لبه پیشرو می‌گردند در سی بخش، پرابندهای مختلف تولیدکننده نیرو که باعث حرکت سلول‌ها در یک سطح می‌شود را بررسی می‌کنیم. همچنین نقش مسیرهای پیام‌رسان را در هماهنگی و یکپارچه‌کردن اعمال اسکلت سلولی مورد توجه قرار خواهیم داد.

در مهاجرت سلولی پیروی تولید شده، به اتصالات سلول و باز یافت عشا^(۳) هماهنگ می‌شود

فیبروبلاست متحرک (سلول بافت پیوندی) یک سری اتفاقات متوالی شاخص کشیدگی و ظهور رانده عشا^(۳)، اتصال به بستر، جریان رو به جلو سیتورولی و انقباض در عقب سلول را نشان می‌دهد (شکل ۱۷-۳۸). اگرچه ما همه این اتفاقات را به طور جداگانه شرح می‌دهیم ما همه آنها به طور خودبه‌خودی و هماهنگ رخ می‌دهند.

1. Camellipodium
2. Filopodia
3. Membrane extension
4. Time-lapse



با در محضر جوانانزدن حمل می‌کند. (a) محضر ساکروماتیس سرورین (در تولید بان آبجو و شرب استفاده می‌شود) ن جوانه‌زدن دست می‌کند. وریکول‌های برش‌ی به سمت جوانه منتقل می‌شوند. جوانه تقریباً به اندازه سول صادر متمرکز می‌شود سپس مسول‌ها محمل سیوکیر می‌شوند و تعمیم می‌گردند (b) دیاگرام یک حوله متوسط نشی می‌دهد که چگونه میوری‌های γ وریکول‌های برش‌ی (SV) را به سمت پایین رشته‌های اکتهی تشکیل شده توسط فرمین‌ها (رنگ ارغوانی) که در انتهای و گردن جوانه قرار گرفته است منتقل می‌کند میوری‌های γ هم‌چنین در جداسازی اندامک‌هایی مثل واکوئل (در محضر لیزوزوم) پراکسیسوم، شبکه اندوپلاسمی (ER)، شبکه سراس کازی (TGN) و حتی mRNAهای خاصی و انتقال آنها به سمت جوانه نقش دارند هم‌چنین میوری‌های γ به انتهای میکروتوبول‌های سیتوپلاسمی متصل می‌شود تا هسته را برای میتوز آماده سازد

شکل ۱۷-۳۷ (شکل رنگی) جریان سینوپلاسمی در جلک بزرگ استوانه‌ای شکل. (a) مرکز سلول Nucleolus یک واکوئل بزرگ لیریز از آب که توسط لایحی از سینوپلاسم رولی (فلش‌های بی‌رنگ) محصور شده اتصال شده است. لایه غیر محترک سینوپلاسم حاشیای سلول پلاست‌هایی که درست در زیر عشا پلاسمایی قرار گرفته‌اند، نیز شده است. در شکل پایین بزرگ‌های شده است. در بخش داخلی این لایه دانه‌جذب رشته‌های سابت اکسین (هم‌مرنگ)، دارای قطبیت یکسانی هستند. پروتئین موئوری (آبی‌رنگ)، میوئین V گیاهی بخشی از شبکه سینوپلاسمی (ER)، بر روی رشته‌های اکسین حمل می‌کند. حرکت شبکه ER باعث به جلو رانش کل سینوپلاسم و اسکور مانند اندامک‌هایی که در شبکه ER به دام افتاده شده‌اند می‌گردند. (b) میکروگراف الکترونی سینوپلاسم حاشیه‌ای، یک وریکول بزرگ، شباهت می‌دهد که به یک دانه از رشته اکسین متصل شده است. این وریکول که بخشی از شبکه ER می‌باشد، در رشته‌های نام اکسین می‌چسبد و توسط یک پروتئین موئورین بر روی آن حرکت می‌کند.



► شکل ۱۷.۳۸ | مراحل مهاجرت سولای. حرکت سولای با ظهور یک یا چند لامنی پودیا از به پیروی سولای آغاز می‌گردد. ۱. بعضی از لامنی پودیاها توسط اتصالات کانونی به سیر متصل می‌شوند. ۲. سپس بوده سیوپلاسم سولای با انقباض بخش عصبی سولای به جلو رانده می‌شود. ۳. به جلویی سولای تا زمانی که دم سولای از سیر جدا شده به صورت سبیل به سیر باقی می‌ماند در این چرخه که اساس اسکلت سولای می‌باشد چرخه اندامیتیری، غش و اینتگرین‌ها را از عقب سولای به درون کشیده و آن را به بخش جلویی سولای انتقال می‌دهد تا مجدداً در تشکیل اتصالات جدید مورد استفاده قرار دهد. ۴



یونایی سولای در حرکت، مربوط به تعادل بین نیروهای مکانیکی تولید شده توسط اسکلت سولای و نیروهای مقاومت‌کننده تولید شده توسط اتصالات سولای می‌باشد. هر گاه سولای به طور محکم به سطح متصل شود یا اصلاً به سطح متصل نشود، می‌تواند حرکت کند. این رابطه را می‌توان با اندازه‌گیری سرعت حرکت سولای‌هایی که سطوح مصنوعی از اینتگرین‌ها را بین می‌کند، اثبات کرد. آزمایشات نشان می‌دهد که در اتصالات متوسط و مهاجرت سریع و در اتصالات بیسر و کمتر به بریب کم‌ترین و کندترین مهاجرت صورت می‌گیرد. بنابراین حرکت سولای ناشی از نیروهای کشسانی است که از طرف سولای به پایه اعمال می‌گردد.

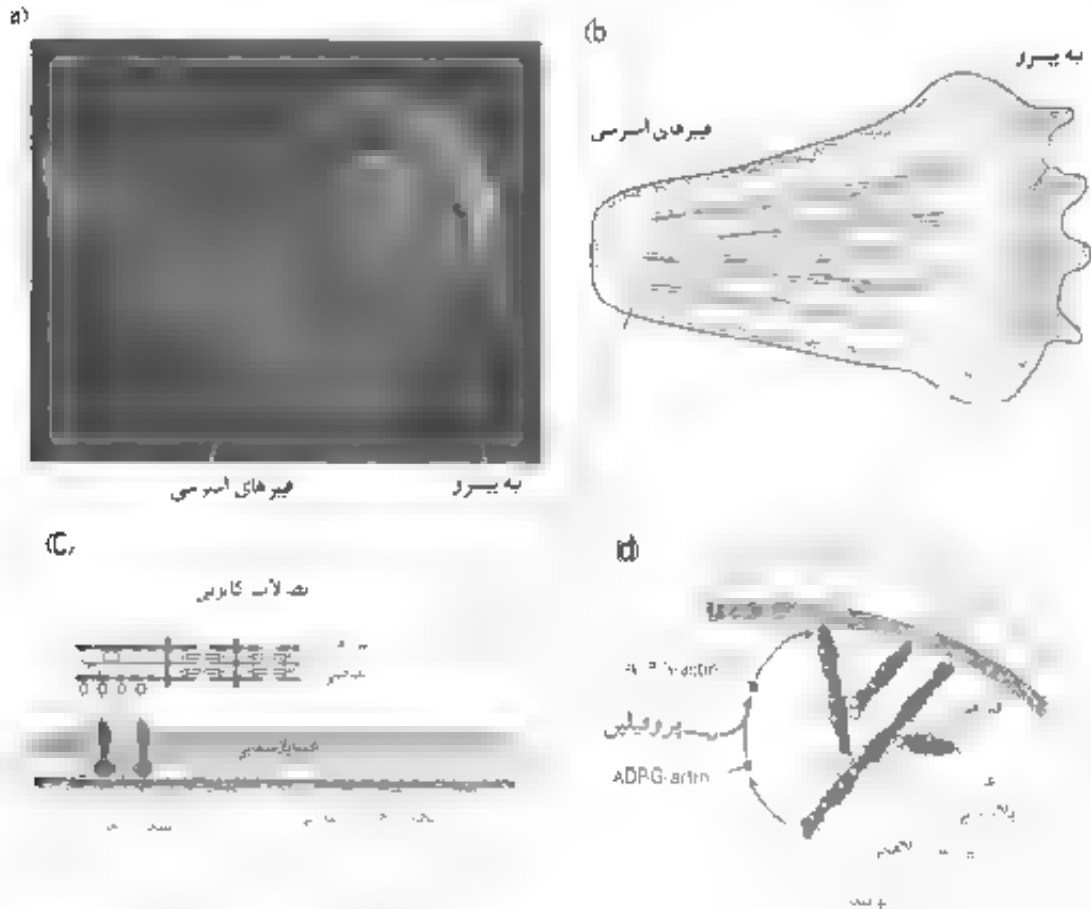
پروتئین‌های کوچک اتصال Rho و Rac , $Cdc42$, GTP سازهای دهنی را کنترل می‌کند

«بزرگی مهم و برجسته سولای در حال حرکت» تطبیق آن می‌باشد سولای دارای عصب و جلو می‌باشد. وقتی که سولای می‌چرخد، به‌های پیشرو در مسیر جدیدی تشکیل می‌گردد. هر گاه این راننده، در همه مسیرها شکست خورد، سولای قادر نخواهد بود مسیر جدیدی برای حرکت پیدا کند. به منظور حفظ حرکت سولای در یک مسیر ویژه، سولای نیاز به پیام‌هایی دارد که راننده‌های جلو و عقب سولای را هماهنگ کند. در واقع پیام به سولای اعلام کند که بخش جلویی آن کدام سمت است. درک چگونگی هماهنگی این راننده‌ها، در مطالعات انجام شده توسط فاکتورهای رشد به دست آمده است.

عقب‌سولای رسیده اینتگرین‌ها توسط اندومیسور به درون سولای کشیده می‌شوند و به کمک اسکلت سولای میکروبیالاستی و میکروتوبولی (فصل ۱۸) به سمت جلو سولای برده می‌شوند تا در آنجا اتصالات جدید را به وجود بیاورد (شکل ۱۷.۳۸ را ملاحظه کنید). مرحله ۴، این چرخه مونکول‌های چسبیده در مهاجرت سولای مشابه مسیر حرکت نانک است که در آن نانک به کمک حالتی رنجبر چرخ‌های خود به جلو حرکت می‌کند.

حاجه‌هایی که سولای به بعد از این که قسمت جلویی سولای متصل شده، محتویات ده سولای به جلو رانده می‌شود به شکل ۱۷.۳۸ رجوع شود. اعتقاد بر این است که هسته و سایر اندامک‌های محصور در اسکلت سولای طی انقباض کورتیکالی وابسته به میوین در بخش عقبی سولای این انقباض به جلو رانده می‌شود. این عمل مانند فشار به بخش پایینی قیوب حمیر دسالی به منظور خارج کردن حمیر دسالی می‌باشد به دلیل وجود میوین اسرکود تکس عقبی سولای این عمل بیشتر نباید می‌گردد.

شکست اتصالات سولای سرانجام در مرحله آخر مهاجرت سولای، اتصالات کانونی عقب سولای شکسته می‌شود. اینتگرین‌ها بازیافت می‌شوند و دم آزاد به جلو آورده می‌شود. در میکروسکوپ نوری، مشاهده شده است که دم اتصالات خود را از دست می‌دهد. حتماً با انقباض فیبرهای اسرسی در دم یا توسط کسبگی لاسیکی، و بخش کوچکی از عصب خود را در برخی مواقع به صورت متصل به پایه بر جای می‌گذارد.



شکل ۱۲-۳۹ ساختارهای اکتینی درگیر در حرکت سلولی. (a) مکان‌یابی اکتین در فیروپلاسمی که GFP-اکتین بیان می‌کند. (b) دیاگرام گروه‌های مختلف میکروفیلaments که در مهاجرت سلولی درگیر هستند. شبکه رشته‌های اکتین در لبه پیشرو باعث دامن سلول به جلو می‌شود. فیبرهای انقباضی موجود در کونکس سلول به جلو می‌زنند و فیبرهای اسرپی که در آنها به اتصالات کانونی منقبض شده‌اند نیز هنگام از بین رفتن اتصالات عقب سلول بوده داخلی ته سلول را می‌کشد. (c) بر ساختمان اتصالات کانونی اتصال پادانه‌های فیبرهای اسرپی بواسطه بسترهای مانع مانع خارج سلول نقش دارد. اتصالات کانونی هم‌چون دریای مولکول‌های پادامرس پسوری می‌باشد که در حرکت سلول مهم هستند. (d) شبکه دینامیک کتین به پیرو نوفاکمپکس Arp2/3 هسته‌ای می‌شود و فاکتورهای مسدودی به منظور کنترل مسکن و تحریر رشته‌های اکتین در دم پیستریا درگیر هستند. شکل ۱۲-۱۷ را ملاحظه کنید.

فاکتورهای رشد، مانند فاکتور رشد اپی‌درمی (EGF) و فاکتور رشد مشتق از پلاکت (PDGF) به گیرنده‌های سطحی ویر سلولی متصل شده (فصل ۱۴) و سلول را وادار به حرکت و سپس تقسیم می‌کند. برای مثال، در یک رحم، پلاکت‌های خون وقتی در معرض کلاژن مانع خارج سلولی لبه رحم قرار می‌گیرد فعال شده و باعث لخته شدن خون می‌گردد. پلاکت‌های فعال شده هم‌چنین PDGF ترشح می‌کنند که باعث جذب فیروپلاست‌ها و سلول‌های اپی‌تلیال به محل رحم می‌گردد. ن باعث برمیم رحم گردند، بخشی از این فرایند را می‌توان در *in Vitro* مشاهده کرد. هرگاه شما سلول‌ها را در یک ظرف کشت رشد بدهید بعد از محروم‌سازی آنها از

فاکتورهای رشد، مانند فاکتور رشد اپی‌درمی (EGF) و فاکتور رشد مشتق از پلاکت (PDGF) به گیرنده‌های سطحی ویر سلولی متصل شده (فصل ۱۴) و سلول را وادار به حرکت و سپس تقسیم می‌کند. برای مثال، در یک رحم، پلاکت‌های خون وقتی در معرض کلاژن مانع خارج سلولی لبه رحم قرار می‌گیرد فعال شده و باعث لخته شدن خون می‌گردد. پلاکت‌های فعال شده هم‌چنین PDGF ترشح می‌کنند که باعث جذب فیروپلاست‌ها و سلول‌های اپی‌تلیال به محل رحم می‌گردد. ن باعث برمیم رحم گردند، بخشی از این فرایند را می‌توان در *in Vitro* مشاهده کرد. هرگاه شما سلول‌ها را در یک ظرف کشت رشد بدهید بعد از محروم‌سازی آنها از

Rac, Cdc42 و Rho در تنظیم سازمان دهی میکروفلایمنها نقش دارند زیرا مشخص شده است که استفاده از جهش یافته‌های فعال - غالب حتی در عیاب فاکتورهای رشد اثرات رفتاری بر روی اسکلت سلولی داشته است. مشخص شده است که Cdc42 فعال غالب منجر به ظهور فیوپودی Rac فعال غالب منجر به ظهور زائده‌های موجی شکل عشا‌یی، و Rho فعال - غالب منجر به تشکیل فبرهای اسرخی که در انقباض نقش دارند، می‌گردد (شکل ۱۷-۴۱). چگونه می‌توان توضیح داد که Rac فعال غالب و فاکتور رشد که هر دو باعث تحریک تشکیل فبرهای موجی شکل عشا‌یی می‌گردند، از طریق یک مسیر انتقال پیام عمل می‌کنند؟ هرگاه تحریک فاکتور رشد منجر به فعال شدن Rac گردد، واردکردن پروتئین Rac منعی - غالب به داخل سلول بایستی توانایی فاکتور رشد در تحریک تشکیل زائده‌های موجی شکل عشا‌یی مهار گردد. این نتیجه دقیقاً مشاهده و کشف شد، با به کارگیری این روش و سایر استراتژی‌های بیوشیمیایی، محققان مسیرهای پی‌هرسانی که در آن Rac, Cdc42 و Rho نقش داشتند، کشف و تعیین کردند (شکل ۱۷-۴۲).

بر بسیاری از مسیرهایی که بین پروتئین‌ها تنظیم‌کننده هستند، پروتئین‌های دیگری بر نقش دارند که ما با آنها آشنا هستیم. نابراین فعال شدن Cdc42 باعث تحریک تشکیل اکترین توسط Arp2/3 به واسطه فعال کردن WASP می‌گردد که منجر به تشکیل فیوپودیا می‌شود. فعال شدن Rac نیز از طریق فعالسازی WAVE و تحریک Arp2/3 باعث تجمع رسته‌های فاده‌دار اکترین در لبه پیشرو می‌شود (شکل ۱۷-۴۲). فعال شدن Rho خلاف دبرای دواثر می‌باشد. آن می‌تواند منکین F- کین بدون شادخ را به واسطه مسیر فرمین فعال سازد یا این که به واسطه یک پروتئین کیناز فعال شده با Rho فسفریلاسیون و تجزیه سیک میورین و فسفریلاسیون و مهار فسفاتاز تجزیه سیک میورین، فعال شدن میورین II غیر عضلانی را القا کند. در هر دو عمل Rho کیناز، سطح فسفریلاسیون و تجزیه سیک میورین افزایش می‌یابد و بنابراین فعالیت میورین و انقباض افزایش می‌یابد. همین‌طور که در شکل ۱۷-۴۲ نشان داده شده است، هر سه پروتئین Rac, Cdc42 و Rho در مسیرهای فعال سازی و مهار نقش دارند.

انتقال پیام Rac که پروتئینی از اعضای فوق خانواده GTPase های پروتئین‌های مسوب به Ras^(۱) می‌باشد، را فعال می‌سازد (فصل ۱۵). Rac یکی از اعضای خانواده پروتئینی می‌باشد که سازمان دهی میکروفلایمنی را تنظیم می‌کند. اعضای دیگر این خانواده پروتئینی Cdc42 و Rho می‌باشد. متأسفانه به دلیل تاریخچه کشف آنها، این خانواده پروتئینی روی هم رفته «پروتئین‌های Rho» نامیده شدند و اعضای آن Rac, Cdc42 و Rho می‌باشد. به منظور درک این که این پروتئین‌ها چگونه عمل می‌کنند، ما ابتدا مسیرهای عملکردی پروتئین‌های کوچک انصالی GTP^(۲) را مرور می‌کنیم.

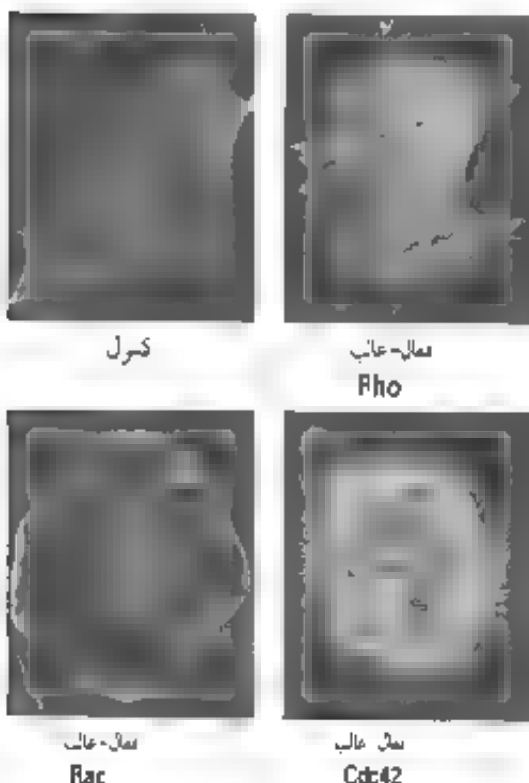
مانند همه GTPase های کوچک فوق خانواده Rac, Ras, Cdc42 و Rho، به صورت سوئیچ‌های مولکولی، در حالت متصل به GDP بصورت غیر فعال و در حالت متصل به GTP بصورت فعال عمل می‌کنند (شکل ۱۷-۴۳). در حالت متصل به GDP آنها در سیتوپلاسم به صورت غیر فعال و متصل به پروتئینی به نام مهارکننده طایه جایی بونکلوئید گوانینی (GDI) یافت می‌شوند. فاکتورهای رشد می‌توانند با اتصال به گیرنده خودشان و فعال نمودن آن پروتئین‌های تنظیمی ویژه متصل به عشا، فاکتورهای تحویلی‌کننده بونکلوئید گوانین (GEFFs)، را روشن کنند که آن هم پروتئین‌های Rho موجود بر عشا را با آزادسازی آنها از GDI و کاتالیز سوئیچ GDP با GTP فعال سازد. پروتئین Rho فعال متصل به GTP به عشا‌یی بلاسمایی، محلی که آن به پروتئین‌های محرک متصل می‌شود و پاسخ‌های ریسی را آغاز می‌کند، متصل شده است. GTPase کوچک تا هنگامی که پروتئین‌های فعال‌کننده GTPase (GAPs)، GTP را به GDP هیدرولیز نکرده، بصورت فعال باقی می‌ماند. یک روش مهم به منظور درک عملکرد پروتئین‌های Rho وارد کردن پروتئین‌های جهش یافته که در حالت فعال Rho-GTP با در حالت غیر فعال Rho-GDP به داخل سلول‌ها می‌باشد. به GTPase کوچک جهش یافته که در حالت فعال قفل شده است، پروتئین فعال - غالب^(۳) گفته می‌شود. این پروتئین فعال غالب به‌طور ثابت به مونکول‌های محرک متصل می‌شود و بنابراین می‌توان نتیجه ریسی آن را بررسی کرد. به‌طور جایگزین، می‌توان یک پروتئین جهش یافته متفاوت که منعی - غالب^(۴) است به داخل سلول وارد کرد. این پروتئین‌ها غالباً به GDP متصل می‌شوند و توسط GEF نمی‌توانند فعال شوند. به‌این پروتئین منعی - غالب با مسیر انتقال پیام تداخل ایجاد می‌کند، در نتیجه می‌توان بررسی کرد که کدام فریندها مهار شده‌اند.

1- Ras-related proteins

2. GTP-binding proteins

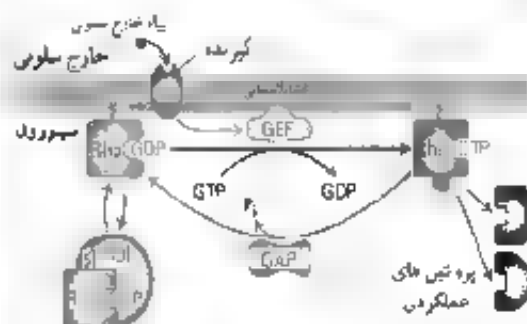
3. Dominant-active

4. Dominant-negative



▲ شکل ۱۷-۴۱ Rho، Rac و Cdc42 فعال - غالب باعث اتقا ساختارهای متفاوت دارای اکتین می‌شود، به منظور بررسی اثرات Rho، Rac و Cdc42 فعال به فیبروبلاستهای محروم از فاکتور رشد پلاسمیدیایی ترغیب شد تا سحهای فعال - غالب این سه پروتئین پس گردد سپس سلول‌ها با فلوئورسین فلورسنت که اکتین رشتی را رنگ می‌کند، تیمار گردید Rac فعال - غالب تشکیل زائده‌های غشایی را اتقا می‌کند در حالی که Rho فعال - غالب فیبرهای اسپرسی انباشتی و Cdc42 فعال - غالب فیپودیا را اتقا می‌کند

روی توانایی سلول‌ها در مهاجرت و تر کردن رحم بررسی کردند اگرچه Rac برای فعال سازی کمپلکس Arp2/3 و تشکیل لامنی پودوم ضروری است، اما اگر سلول‌ها تشکیل این ساختارها را ندهند و بتوانند مهاجرت کرده و رحم را بریم کنند تمجباور خواهند بود (شکل ۱۷-۴۴). در زمانی که Cdc42 معی غالب به داخل سلول‌های موجود در لیه رحم وارد گردید یک نتیجه بسیار جالب به دست آمد آنها به پیشرو تشکیل دادند وی در جهت صحیح نتوانستند آرایش یابند - در واقع آنها در جهت‌های تصادفی مهاجرت می‌کنند این بررسی شان داد که Cdc42 برای تنظیم قطبیت کلی سلول حیاتی می‌باشد مطالعه بر روی محمر (که در آن Cdc42 اوبی با کشف شد) تک‌لایه سلول - رحمی شده سلول‌های اپی‌تلیال و پروژن‌ها نشان داد که Cdc42 تنظیم‌کننده اصلی در سیستم‌های



▲ شکل ۱۷-۴۰ خنواده Rho و GTPase‌های کوچک سوئیچ‌های مولکولی هستند که توسط پروتئین‌های ضمیمه تنظیم می‌گردند. پروتئین‌های Rho به صورت متصل به GDP که با پروتئین معروف به GDI (مهارکننده حایه‌جایی نوکلئوتید گوانین) تشکیل کمپلکس داده بسته اند را در سیورول بصورت غیر فعال نگه می‌دارد. مسیرهای پیام‌رسانی غشایی پروتئین‌های Rho را به عشا آورده و به واسطه معس GEF (ناکتور مباحثه نوکلئوتید گوانین) GDP را با GTP مبدله می‌کند و آنها را فعال می‌سازد GTP-Rho فعال متصل به عسا سیس می‌باشد به پروتئین‌های عمل‌گر متصل گردد و باعث ایجاد تغییراتی در اسکلت سلولی اکتین گردد پروتئین Rho نامانی که GAP (پروتئین فعال‌کننده GTPase) بر روی آن عمل نموده و آن را به سیوپلاسم برگشت داده به حالت فعال Rho-GTP باقی می‌ماند.

در مهاجرت سلولی، تنظیم هماهنگی بین Rac، Cdc42 و Rho وجود دارد

چگونه هر یک از این پروتئین‌های کوچک متصل‌شونده به GTP در تنظیم مهاجرت سلولی نقش دارند؟ برای پاسخ به این سوال محققان یک آزمایش ترمیم رحم در *In Vitro* انجام کرده‌اند (شکل ۱۷-۴۲). سلول‌ها در یک پتری‌دیش با فاکتورهای رشد کاشته می‌شوند و به آنها اجازه داده می‌شود تا رامن تشکیل تک‌لایه محکم که در آن تقسیم موفق می‌شوند رشد کنند. سپس تک‌لایه سلول با یک سوربی خراسیده می‌شود و یک خط از سلول‌ها برناشته می‌شود تا یک «رحم» دارای لیه آزاد از سلول‌ها ایجاد گردد سلول‌ها در به خودش حذف سلول‌های مجاور را حس می‌کنند و در پاسخ به ترکیبات ماتریکس خارج سلولی که در سطح صرف قرار داده می‌شود به سمت بواحی بهی رحم حرکت می‌کنند تا آنجا را پر کنند. به منظور انجام این کار، آنها خودش را به سمت ناحیه آزاد می‌چرخند، ابتدا تولید لامنی پودوم کرده و سپس در آن جهت حرکت و مهاجرت می‌کنند با این روش می‌توان اتقا مهاجرت سلولی هدف‌دار و جهت‌دهی شده را در *In Vitro* مطالعه کرد.

با استفاده از این سیستم، محققان Rac معی - غالب را به داخل سلول‌های موجود در لیه رحم وارد کردند و چگونگی تأثیر آن را بر



عبر عزم وجود انواع متنوعی از مولکول‌های کموتاکسی-جدا، پپیدها، متابولیت‌های سلولی، لیپیدهای دیواره سلولی یا غشایی. همه اینها با یک مکانیسم مشابهی عمل می‌کنند؛ آنها به گیرنده‌های سطح سلول متصل می‌شوند، مسیرهای پیام‌رسانی داخل سلولی را فعال می‌سازند و اسکلت سلولی را به واسطه فعال یا مهار پروتئین‌های اتصال به اکین تغییر می‌دهند. آنچه که حین تعجب‌آور است این است که تنها ۲٪ اختلاف غلظت مولکول‌های کموتاکسی بین جلو و عقب سلول در جهت‌دهی مهاجرت سلولی کافی می‌باشد. یک مورد تعجب‌آور دیگر این است که مسیرهای انتقال پیام استفاده شده در کموتاکسی با وجود تقریباً یک بایوم سال تکامل در آمیب دیکتیوستلیوم و لوکوسیت‌های انسانی حفظ شده است.

شیب کموتاکسی باعث افت تغییراتی در سطح قسم‌های محور بیند بخش‌های جلویی و عقب سلول می‌گردد

به منظور بررسی این که آمیب دیکتیوستلیوم چگونه شیب کموتاکسی را حس می‌کند محققان گیرنده‌های سطح سلولی برای CAMP خارج سلولی و مسیرهای پیام‌رسانی پایین‌دست را مطالعه کردند. قبل از این که حرکات این مسیرها را بحث کنیم، لازم است بدانیم که چگونه چنین سیستمی ممکن است کار کند. هر گاه سلولی بتواند ۲٪ اختلاف غلظت را در طول خودش حس کند، غیر ممکن است که به سادگی تجمع اکین را در بخش جلویی ۲٪ بیشتر از بخش عقبی خود فعال سازد تا باعث جهت‌گیری حرکت خود گردد. در نتیجه بایستی یک مکانیسم‌هایی وجود داشته باشد که این اختلاف جزئی در پیام خارجی را به اختلاف بزرگ بیوشیمیایی داخلی تبدیل کند. یکی از راههای انجام این کار این است که سلول پیام موجود در جلو و عقب خودش را کسر کند و تنها به اختلاف سیگنال پاسخ دهد. این روش یک روش مورد قبول برای انجام این کار می‌باشد. به منظور درک این فرایند، محققان غلظت ترکیبات فعال مسیر پیام‌رسانی را بررسی کردند تا دریابند که تقویت پیام در کجا رخ می‌دهد.

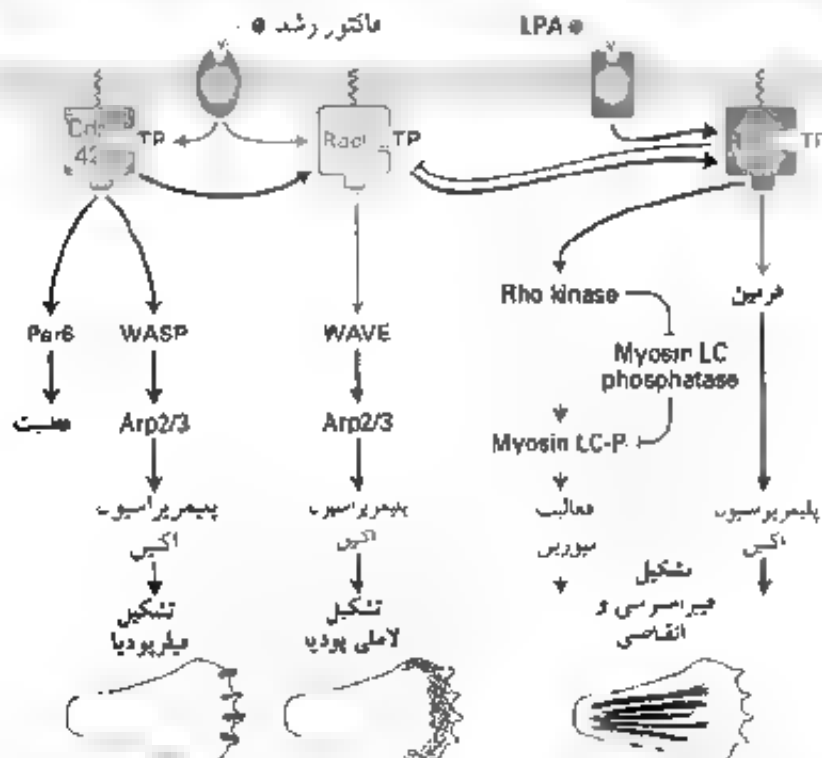
میکروگراف‌های گیرنده‌های CAMP شان دار شده با پروتئین فلورسانس سبز (GFP) نشان می‌دهد که گیرنده‌ها به‌طور نامنظم در سطح سلول آمیبی توزیع شده‌اند (شکل ۱۷-۴۵b). بنابراین شیب داخلی بایستی توسط جز دیگر مسیر پیام‌رسانی تولید شده باشد. به دلیل این که گیرنده CAMP به واسطه C-پروتئین‌های تریمر، پیام را انتقال می‌دهد (فصل ۱۶)، به منظور بررسی توزیع آنها، رپرواجدی از C-پروتئین تریمر و سایر پروتئین‌های سبک‌الی پایین‌دست با

مختلف می‌باشد در بخشی از این تنظیم در جانوران، آن به عملکرد جودس (Pat-6) متصل شود. این پروتئین یک پروتئین قطبی می‌باشد که در ماتودها (اوبی بار) در این موجود کشف گردید؛ بورر ها و سلول‌های اپی‌نیالی عمل می‌کند.

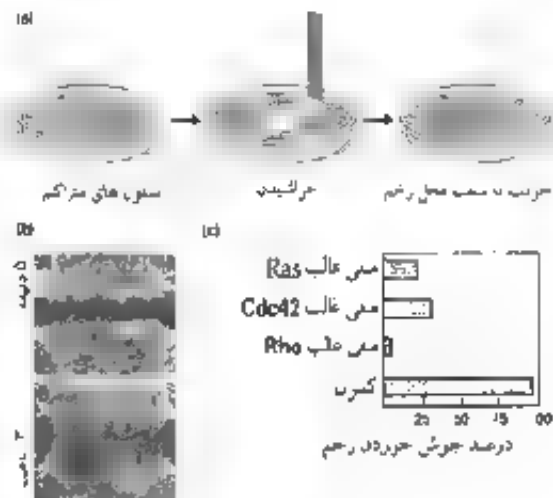
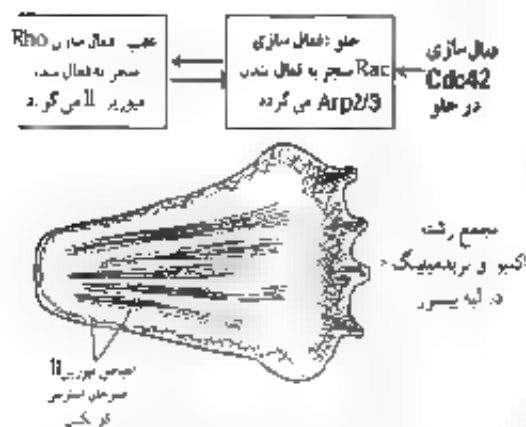
چنین مطالعاتی یک مدل عمومی از چگونگی کنترل مهاجرت سلولی را مطرح می‌کند (شکل ۱۷-۴۴). پیام‌های محیطی به Cdc42 منتقل می‌شود و آن به سلول جهت می‌دهد در بخش جلویی سلول جهت‌گیری شده فعالیت Rac را می‌باشد تا باعث افت تشکیل لبه پسرو گردد؛ فعالیت Rho در بخش عقب سلول زیاد است تا ساختارهای انقباضی تشکیل شود و عاشر انقباضی وابسته به میوزین افعال شود. لازم است توجه شود که نواحی مختلف سلول دارای میزان متفاوتی از Rac، Cdc42 و Rho فعال می‌باشد. بنابراین این تنظیم‌کننده‌ها به‌طور موضعی در سلول کسرل می‌شوند به دلیل این که بعضی از این C-پروتئین‌های کوچک می‌توانند به صورت آنتاگونیست عمل کنند، بخشی از این تصمیم فضایی رخ می‌دهد برای مثال Rho فعال می‌تواند مسیرهای ر تحریر کند که باعث غیر فعال شدن Rac می‌گردد این عمل تصمیم می‌کند که هیچ ساختار لبه پیشرو در عقب سلول بسکین نگردد.

سلول‌های مهاجرت‌کننده توسط مولکول‌های کموتاکتیک جهت‌دهی می‌شوند

تحت شرایط ویژه، پیام‌های شیمیایی خارج سلولی مسیر حرکت سلول را مشخص می‌کند. در برخی موارد حرکت سلولی توسط مولکول‌های نامحلول موجود در بستر، که در فون توسط آزمایش ترمیم رخم شرح داده شد، هدایت می‌شود. در مواردی هم، سلول مولکول‌های محلولی را حس می‌کند و آنها را در جهت شیب غلظتی دنبال می‌کند که این فرایند به کموتاکسی معروف است. به عنوان مثال، نوکوسیت‌ها (سلول‌های سفید خون) توسط یک تری‌پپتید مترشح از بسیاری از سلول‌های ماکتری به سمت محل عفونت راهمایی می‌گردند. در یک مثال دیگر، در هنگام تکوین عصب مهاجرت میوبلاست‌ها را به مکان‌های مناسب در جوانه‌های اعصاب پس راهمایی می‌کند (فصل ۲۲). یکی از مثال‌هایی که به خوبی مطالعه شده است، مهاجرت آمیب دیکتیوستلیوم به سمت غلظت در حال افزایش CAMP که یک فاکتور کموتاکسی خارج سلولی در این موجود هست، می‌باشد (شکل ۱۷-۴۵a). با رسیدن آمیب به منبع CAMP آن به صورت یک توده بی‌شکل تجمع یافته و سپس به جسم بارور تمایز می‌یابد.

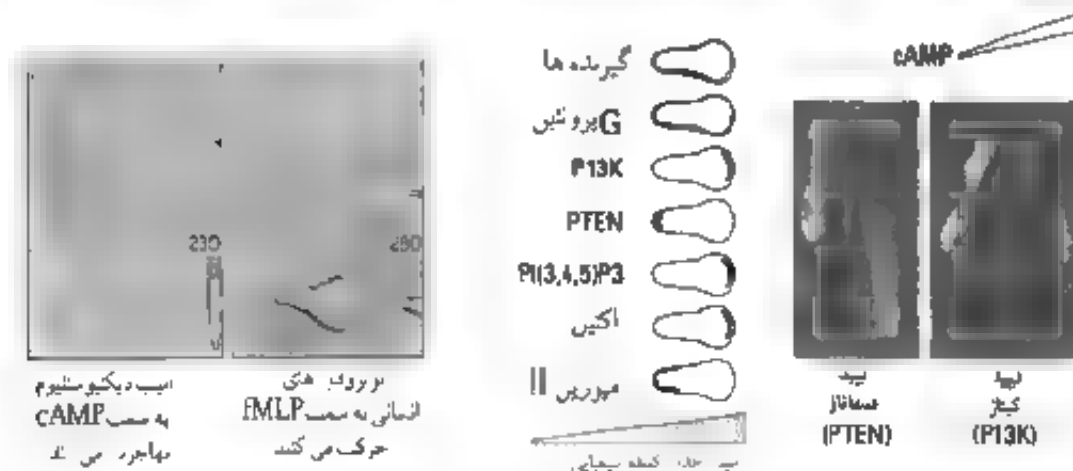


▲ شکل ۱۷-۴۲ خلاصه‌ای از تغییرات القا شده توسط پیام در اسکلت سلولی اکتین. پیام‌های ویژه توسط گیرنده‌های کوچک متصل‌شده به GTP تشخیص داده می‌شوند. سپس این پروتئین‌ها با عملکردها میانگس می‌دهند و همان‌طور که در تصویر نشان داده شده است باعث می‌شوند در اسکلت سلولی می‌گردند.



▲ شکل ۱۷-۴۴ مشارکت Rac و Cdc42 در مهاجرت سلولی. قطبیت کلی سلول مهاجرت‌کننده توسط Cdc42 که در جلو سلول فعال می‌شود، کنترل می‌گردد. فعال شدن Cdc42 باعث فعال شدن Rac در جلو سلول، که باعث تولید لایه پیشرو و Rho در عقب سلول، که منجر به فعال شدن میوزین I و انقباض می‌شود، می‌گردد. Rho فعال، فعال‌سازی Rac را مهار می‌کند و عدم تعادل دو (G) پروتئین فعال را تعیین می‌کند.

▲ شکل تجربی ۱۷-۴۳ به کمک آزمایش تک‌لایه سلولی رخم شده می‌توان مسیرهای پیام‌رسانی در مهاجرت سلولی جهت‌دهی شده را تعیین کرد. (a) سلول‌های ممرکم بک‌لایه حطی خراشیده شده تا سطح سلول‌های باقی‌مانده آزاد بمانند. سلول‌ها، فضای آزاد و ماتریکس خارج سلولی ظاهراً شده را تشخیص دادند و طی چند ساعت آن ناحیه را پُر کردند. (b) مکان‌یابی اکتین در تک‌لایه رخم شده با نقیقه و سه ساعت بعد از خراشیدن، سلول‌ها به ناحیه رخم شده مهاجرت کردند. (c) تأثیر Rac، Cdc42 و Rho - مغای وارد شده به داخل سلول‌های موجود در لایه رخم شده، تلمی آنها بر روی جوش خوردن رخم تأثیر می‌گذارد.



▲ شکل تجربی ۱۷-۲۵ (شکل رنگی) در کبوتاکسی سطح فسفولیپیدهای پیام‌رسان که پیام را به اسکلت سلولی اکسین می‌رسانند، افزایش می‌یابد. (a) سلول‌های دیکتوستیوم به سمت پیت حاوی cAMP مهاجر می‌کند (چپ)، و یوروئیل‌های اسانی (جی) بکوبست به سمت پیت حاوی (fMLP Met-Leu-Phe) فرمیل شده، پیوند جنب‌کندۀ شیمیایی ماکتری، مهاجرت می‌کند (راست). در دو باس پایین، کبوتاکسی دیکتوستیوم و یوروئیل، با وجود تقریباً ۸۰۰ بیوس مال، اختلاف بر نکاس، به‌طور قابل ملاحظه‌ای مشابه می‌باشد. (b) خلاصه‌ای از نتایج حاصل از مطالعات انجام شده بر روی غلظت اجزای مسیرهای پیام‌رسان (سبز) در سلول‌های دیکتوستیوم که متحمل کبوتاکسی در جهت cAMP می‌شوند. غلظت کین و میورین بر نشان داده شده است (قرمز). (c) در بخش جلویی سلول‌های مهاجرت‌کننده به سمت مواد کبوتاکسی، غلظت آنزیم PI 3 کیناز که تولید PI(3,4,5)P3 می‌کند، زیاد است در حالی که PTEN که هیدرویرکندۀ PI(3,4,5)P3 می‌باشد، در عقب سلول فراوان است. این نوع نحوه توزیع آنزیمی باعث می‌شود که غلظت PI(3,4,5)P3 در جلو سلول افزایش یابد و یک نوع قطبیت در سلول به وجود آید.

بنابراین آن ترجیحاً از بخش جلو سلول حذف می‌شود. از آنجایی که این آنزیم در جلو سلول اثر کمتری بر روی دفسفرلاسیون PI(3,4,5)P3 و در عقب سلول در دفسفرلاسیون آن مؤثرتر است، بنابراین حاصل بین اثرات ایجاد نابرابری PI 3,4,5)P3 در جلو و عقب سلول می‌باشد. بنابراین، فسفاتاز PTEN در کمر پس زمینه‌ای^(۲) ضروری برای سلول نقش دارد تا سلول بتواند شیب سطحی جنب‌کندۀهای شیمیایی^(۳) را حس کند. حال اختلاف در غلظت موضعی PI 3,4,5)P3 به اسکلت سلولی اکسین پیام می‌رساند تا در بخش جلویی تشکیل و در بخش عقبی باعث انقباض گردد. شکل ۱۷-۴۵b) و سلول به سمت منبع جذب‌کننده شیمیایی حرکت می‌کند. این قطبیت سلولی در عیاب شیب جذب‌کننده‌های شیمیایی پایدار نیست، بنابراین هرگاه شیب تغییر کند، مثلاً هرگاه جذب‌کننده باکتری متحرک باشد، سلول مسیر خود را تغییر خواهد داد تا به منبع آن شیب شیمیایی برسد.

اسکلتی، یک پیام پروتئینی ترشحی به نام فاکتور پراکنده^(۱) GFP، نشان دارد. میکروگراف‌های فلورسنت نشان داد که غلظت G-پروتئین‌های ترنر بر سمت غیر یکپارچه است، بر پایین دست G-پروتئین‌های ترنر آنزیم PI 3 کیناز، آنزیمی که فسفوبییدهای یوروئیل متصل به عشا (فسفولیپیدها) منس PI 4,5 بیس فسفات PI(4,5)P2 را به لیپید پیام PI 3,4,5 ترس فسفات PI(3,4,5)P3 دفسفریله می‌کند، قرار دارد. (به شکل ۱۶-۳۹ رجوع شود). به‌طور قابل ملاحظه‌ای آنزیم PI 3-کیناز مثل فراورده خودش بیشتر در بخش جلوی سلول مهاجر یافت می‌شود. فسفاتاز PTEN که پیوند پیام‌رسان PI(3,4,5)P3 را به PI(4,5)P2 دفسفریله می‌کند، در دم سلول مهاجر به‌طور فراوان یافت می‌شود (شکل ۱۷-۴۵b c). عقیده بر این است که بین دفسفاری مطابق روشن زیر به وجود آمده است. قبل از این که سلول شیبی را حس کند فسفاتاز PTEN بصورت یکپارچه در عشا پلاسمایی قرار گرفته است. زمانی که سلول شیبی را «می‌بیند» PI 3-کیناز کمی در جلوی سلول سبب به عقب آن فعال می‌گردد. این عمل موجب می‌شود که میزان فسفوبیید پیام‌رسان در جلو سلول نسبتاً افزایش یابد. اتصال فسفاتاز PTEN به عقب به سطح PI(3,4,5)P3 سبب حساس می‌باشد.

1 Scatter factor 2- Background subtraction
3. Chemoattractant

نکات کلیدی بخش ۷-۱۷

مهاجرت سلولی، پیام‌رسانی و کموناکسی

■ در مهاجرت سلولی، ظهور لکه پیشرو عمی از اکترین در جلو سلول نقش دارد. پس تماس‌های چسبیده به سطح سرشار می‌شود که این تماس‌ها به سمت عقب سلول میر کشیده می‌شود سپس با انقباض بخش عقبی سلولی و از بین رفتن تماس‌های چسبیده جلو سلول، سلول به جلو حرکت می‌کند (شکل ۲۸، ۱۷ را ملاحظه کنید).

■ تشکیل و عملکرد رشته‌های اکترین توسط مسیرهای پیام‌رسانی کنترل می‌گردد. در این مسیرهای پیام‌رسانی پروتئین‌های اتصال به GTP خانواده Rho نقش دارند. Cdc42 قطبیت کس و تشکیل فیلوپودیا، Rac تشکیل شبکه اکسین را از طریق کمپلکس Rho, Arp2/3، تشکیل رشته اکسین توسط فرم‌ها و فرایند انقباض را از طریق تنظیم میورین α تنظیم می‌کند (شکل ۲۲-۱۷ را ملاحظه کنید).

■ کموناکسی حرکت جهت دار به سمت جذب‌کننده می‌باشد. در کموناکسی مسیرهای پیام‌رسان باعث اختلاف در هم‌بندی‌های بخش جلویی و عقبی سلول می‌گردد که این عمل به نوبه خود اسکلت اکتینی و مسیر مهاجرت سلولی را تنظیم می‌کند (شکل ۲۵-۱۷ را ملاحظه کنید).

چشم‌اندازی به آینده

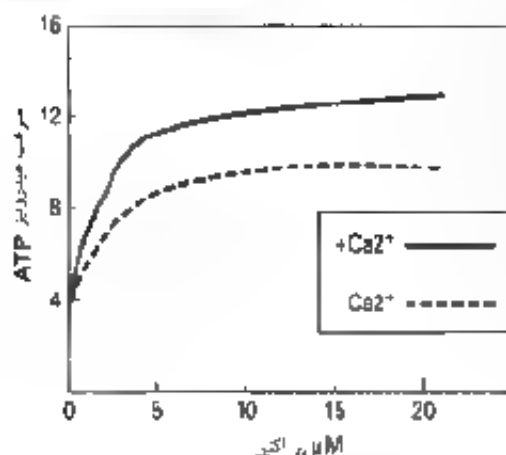
در این فصل مشاهده کردیم که سلول‌ها دارای مکانیسم‌های دقیق برای آرایش فضای و زمانی، بسط‌سازی و اتصال میکروویلاست‌ها به عشاها دارند. تحلیل‌های بیوشیمیایی پروتئین‌های اتصال اکسین و محتوای پروتئینی به دست آمده از نوآلی کل ژنوم باعث شده که گروه‌های مختلف پروتئین‌های متصل‌شده به کسین شناسایی شوند به منظور ترک دقیق این که چگونه این گروه بزرگ پروتئینی می‌تواند ساختارهای ویژه‌ای در یک سلول تشکیل دهند. ضروری خواهد بود که خلصت همه ترکیبات را بشناسیم و بدانیم که چگونه آنها می‌توانند تنظیم آنها توسط مسیرهای سیگنالی چگونه می‌باشد. اگرچه این کار به نظر کمی وحشتناک می‌رسد، اما روش‌های میکروسکوپی جدید که توانایی تشخیص مکان میانکشی‌های ویژه پروتئین - پروتئین و مکان بسیاری از مسیرهای پیام‌رسان کلیدی را فراهم نموده‌اند در پیشرفت این حوزه امیدوارکننده به نظر می‌رسند.

محتوای پروتئین بدست‌آمده از نوآلی‌های ژنومی هم‌چنین باعث ثبت تعداد زیادی خانواده میورینی گردیده است که هم‌چنین خصوصیات بیوشیمیایی بسیاری از این موئورها با وظایف ریمینی بها مهم و کشف سده باقی مانده سهم پیرهای تکنیکی اخیر، مانند توانایی شالی‌دار کردن موتو‌ها با ردیاب‌های فلورسنتی مثل GFP یا مهار بیی آنها به کمک تکنولوژی RNAi، روش‌های قدرتمند در کشف عملکرد موئورها می‌باشد. با وجود این، جنبه‌های بسیار مهم موئورها مهم باقی می‌ماند برای مثال، موتوری که اندامکی را در طول یک رشته حمل می‌کند، بیسی ایند به اندامک متصل شود، نیسی آن را حمل کند و در نهایت آن را در مقصد رها کند. در مورد هماهنگی این رویدادهای مختلف و این که چگونه این نوع موئورهای میورینی مجدداً محموله جدیدی را برمی‌دارند، کمتر شناخته شده است.

سراحد، اگرچه ما میکروویلاست‌ها را صرف هم‌چنین از نوع یافت به خرد مورد بررسی از ویژگی‌های آنها در عضلات اسکلتی و صاف بررسی کردیم، بسیاری از پروتئین‌های اتصال اکتین در سلول‌های خاصی بیی می‌شوند و بنابرین آرایش و سطوح بیی آنها به منظور انجام وظایف آنها در انواع مختلف سلول‌ها طراحی شده است. در واقع زمانی که با انالیز پروتئومیکسی بیی پروتئین‌ها ویر سلولی آشکار شد و با این واقعیت که بسیاری از بیعاری‌ها خاص بیان ویژه باقی پروتئین‌های اتصال اکتینی و میورینی‌ها می‌باشد، این یک واقعیت آشکار می‌باشد.

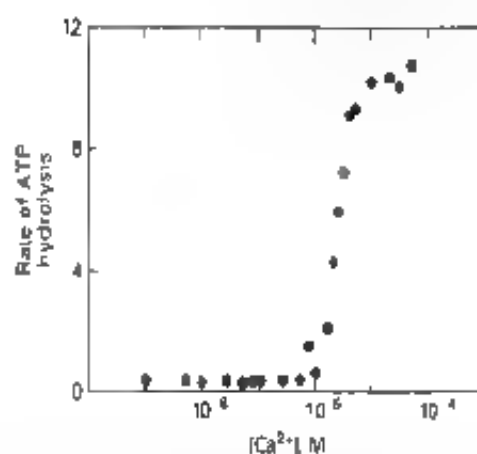
تجربه و تحلیل داده‌ها

میورین ۷ فراوان‌ترین میورین، غیرعضلانی می‌باشد که در انواع سلول‌ها در جابجایی محموله‌هایی مثل اندامک‌ها نقش دارد. از نظر ساختاری آن از دو رنجیره پی‌پی‌تندی مشابه تشکیل شده است که سکین هم‌وایمر می‌کند. زمین‌های میورینی در N ترمینال رنجیره‌ها قرار گرفته است و دارای مکان اتصال برای ATP و اکسین می‌باشد. زمین میورینی به ناحیه گرانی چسبیده است بطوریکه در آن شش موئوب (IQ) وجود دارد و هر کدام از آن‌ها به کالمدوس پروتئین متصل‌شده به کلسیم، متصل می‌شوند و بعد از زمین گردنی ناحیه‌ای وجود دارد که بیج بیج شده و باعث دیم‌رشن دو رنجیره می‌گردد و ۲۰۰ اسید آمینه باقی‌مانده زمین دمی‌کروری (GTD) را تشکیل می‌دهد که به محموله متصل می‌شود. هر گام زمین میورینی ۷ همیشه فعالیت کد بیست‌ترین مقدار ATP را مصرف می‌کند و مطالعات زیادی صورت می‌گیرد تا نحوه تنظیم

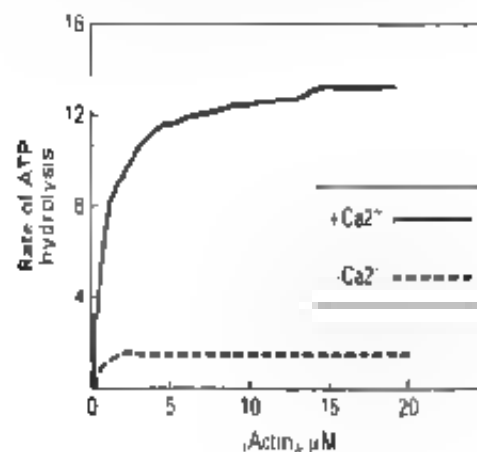


(a) در مطالعات بعدی رفتار میوزین سالم V قطع شده^(۱)، فاقد دم کروی C ترمینال، بررسی شد و نتایج حاصله با رفتار میوزین V مقایسه شد به کمک این آزمایش نتیجه گیری شما درباره مکانیسم تنظیم میوزین V چیست؟

این موتور را کشف نمود
(a) سرعت هیدرولیز ATP (معدل تعداد مونومرهای ATP که در هر ثانیه به ازای هر میوزین V هیدرولیز می شود) با افزایش غلظت Ca^{2+} آزاد اندازه گیری شد در حالت طبیعی غلظت سیپورینی Ca^{2+} آزاد کمتر از $10^{-6} M$ است، اما در بواخی خاصی از سلول بیشتر از این مقدار هم می تواند باشد و اغلب در پاسخ به یک حادثه پیام رسانی افزایش می یابد. یا استفاده از این داده ها درباره تنظیم میوزین چه اطلاعاتی می توان بدست آورد؟



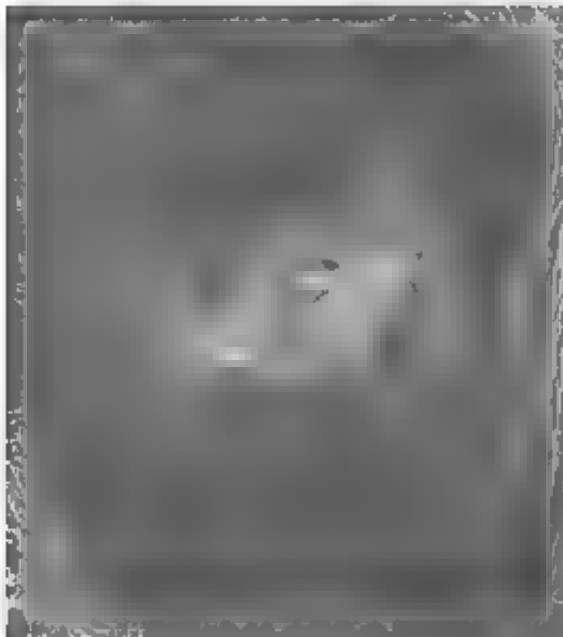
(b) در مطالعات دیگر، فعالیت ATPase ی میوزین V با افزایش غلظت F-اکتین یا در عدم حضور غلظت $10^{-6} M$ کلکسیم آزاد اندازه گیری شد. درباره تنظیم میوزین V، استفاده از این داده ها چه اطلاعات دیگری می توان بدست آورد



سازمان دهی و حرکت سلولی

۱۱: میکرونوبول ها و

فیلامنت های حد واسط



شکل رنگی، سلول مچتوری سن سمندر آبی که سلئورومها (الرغومی متباین به قرمز، میکرونوبول ها، سبز، کروموزومها آبی)، فیلامنت های حد واسط (قرمز) رنگ آمیزی شده است.

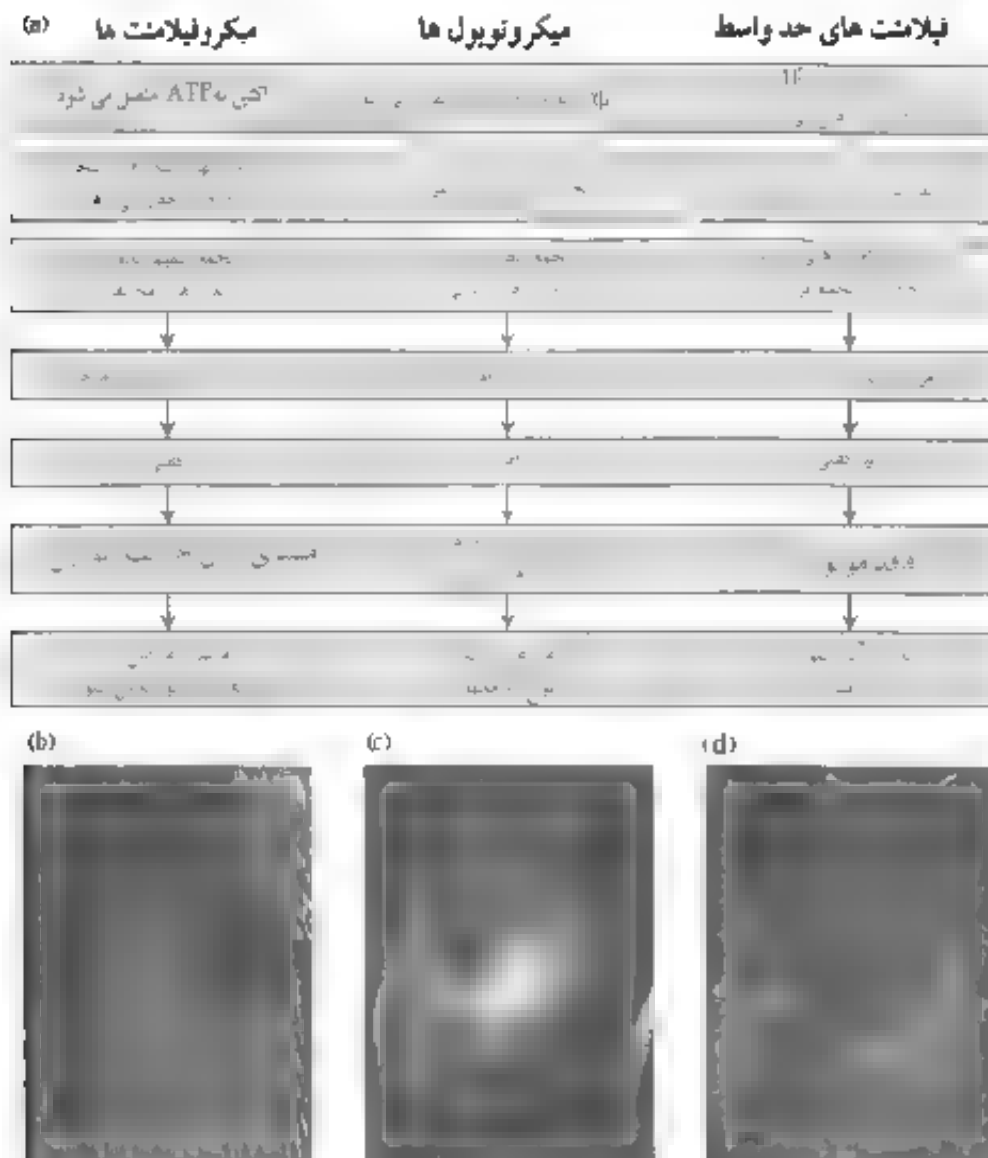
رتوس مطالب

۱۸-۱	ساختار و سازمان دهی میکرونوبول ها
۱۸-۲	دینامیک میکرونوبول
۱۸-۳	تنظیم ساختار و پویایی میکرونوبول
۱۸-۴	گیرین و داینش، موتورهای پروتئینی وابسته به میکرونوبول
۱۸-۵	مژک و ناژک: ساختارهای سطحی وابسته به میکرونوبول
۱۸-۶	مینور
۱۸-۷	فیلامنت های حد واسط
۱۸-۸	همانگی و همکاری عناصر اسکلت سلولی
۱۸-۹	مهاجرت سلولی، پیام رسانی و کموتاکسی

مفرد این امکان را می دهد که در درون سلول به طور رتادی گسترش یافته و در کنار هم به صورت دسته جاب منظم قرار گیرند. این خاصیت در ناژک و نوک تقسیم ده وضوح فابل مشاهده می باشد. توانایی میکرونوبول ها در گسترش یافتن در مسافت های طولانی درون سلول، به همراه خصیبت ذاتی آنها به طور وسیعی مورد استفاده موتورهای وابسته به میکرونوبول ها می باشد که تر میکرونوبول ها به عنوان مسیرهای حرکت برای حسن ورس های مولایی اندامک ها استفاده می نمایند. میکرونوبول ها ساختارهای بسیار دینامیک هستند. از انهای خود قادر به طولل شدن با کوتاه شس می باشند که این امر باعث می شود سلول در سازمان دهی مجدد میکرونوبول های مورد نیاز خود انعطاف پذیری داشته باشد.

در خلاف میکرونوبول ها و میکروفیلامنت ها، فیلامنت های حد واسط دارای استحکام و سالت بالایی بوده و نه مختبر افزایش مقاومت سلول در برابر کشش ها و فشارها ایجاد شمانند فیلامنت های حد

به نسبت عبده فیلامنت های سازنده اسکلت سلولی در سلول جانوری عبارتند از: میکروفیلامنت ها، میکرونوبول ها و فیلامنت های حد واسط. چرا این سه نوع فیلامنت متفاوت به وجود آمدند؟ به نظر می رسد که ویژگی های فیزیکی آنها احتمالاً برای عملکردهای مختلف مناسب می باشد. در فصل ۱۷ توضیح داده شد که چگونه فیلامنت های کتین اغلب از طریق اتصالات عرضی شبکه های طولی فیلامنت های درون سلولی، ساختارهای انعطاف پذیر و پویا تشکیل می دهند و به عنوان مسیر حرکت گونه های گوناگونی از مونومرهای میوزین به کار می روند. میکرونوبول ها لونه های متحرکی هستند که می توانند به صورت ساختارهای مفرد وجود داشته باشند و گاهی طول آنها به ۲۰ میکرومتر هم می رسد و یا می توانند به صورت ساختارهای دسته مانند در ساختار مژک و ناژک وجود داشته باشند. بدیل ساختار لوله ای، میکرونوبول ها سون هیچ گونه خمیدگی قادر به تولید نیروهای کشنده و پس برنده می باشد. این ویژگی به توجیل های



شکل ۱۸-۱ (اشکال رنگی) نگاهی اجمالی بر ویژگی‌های فیزیکی و عملکردهای سه نوع سیستم اسکلت سلولی موجود در سلول‌های جانوری. (a) ویژگی‌های بیوفیزیکی و بیوشیمیایی (نارنجی) و ویژگی‌های ریسی (سبز) یکی از نوع فیلامنت‌های سلولی داده شده است. میکروگراف‌ها مثال‌هایی از هر نوع فیلامنت در سلول خاص نشان می‌دهد. آن توجه کنید که میکروتوبول‌ها ساختارهای دیگری را نیز می‌سازند و فیلامنت‌های حد واسطه سطح داخلی هسته را نیز می‌پوشانند. (b) سلول‌های کشت داده شده که به خوبی گسترش یافته به منظور نمایش کتین (سبز) و جایگاه‌های اتصال آکین (قرمز) رنگ‌آمیزی شده‌اند. (c) موقعیت میکروتوبول‌ها (سبز) و دستگاه گلژی (قرمز) به موقعیت مرکزی دستگاه گلژی که توسط میکروتوبول‌ها در انتان جمع یافته‌اند توجه نمایید. (d) موقعیت سیتوکاتین‌ها (قرمز) نوعی فیلامنت حد واسطه و جری از ساختار دسموزوم‌ها (سبز) در سلول‌های اپی‌تلیال سیتوکاتین‌های موجود در سلول‌های زیره توسط دسموزوم‌ها به یکدیگر اتصال یافته‌اند.

حد واسطه به عنوان مسیر حرکت خود استفاده نماید هم حد که ما هر دو می‌تواند میکروتوبول‌ها و فیلامنت‌های حد واسطه را در این بخش مورد بحث قرار می‌دهیم. و موقعیت آنها بر سیتوبلاسم کاملاً مشابه به نظر می‌رسد. ولی خواهیم دید که درامیک و عملکردهای آنها بسیار متفاوت می‌باشد. خلاصه‌ای از شباهت و تفاوت‌های موجود

واسطه همانند اتصالات مکانیکی محکم عمل کرده و این ویژگی آنها سبب پایداری ساختارهای بافت‌ها و سلول‌ها شده و بدن بزرگ در سازمان دهی سلول نقش دارد. بر خلاف میکروفیلaments و میکروتوبول‌ها، فیلامنت‌های حد واسطه فاقد قطبیت ثانی بوده و بنابراین هیچ نوع موتور پروتئینی شایسته شده که از فیلامنت‌های



دیواره‌های میکروتوبول ساختمان‌های قطبی می‌باشند که در دایره‌های α توپولین ساخته شده‌اند.

توپولین محلول خالص شده یک مکول دایمر متشکل از دو پروتئین مشابه α و β و وزن مولکولی ۵۵۰۰۰ دالتون، توپولین α و β می‌باشد تجربه و تحلیل ژنومی نشان می‌دهد که ژن‌های کدکننده هر دو نوع توپولین α و β در تمامی یوکاریوت‌ها وجود دارند و علاوه بر این‌ها در موجودات پرسلولی بسیار زیاد می‌باشد. به عنوان مثال، محمر جوان‌ترین دارای دو ژن ویژه برای α -توپولین و یک ژن برای β -توپولین می‌باشد، حال آن‌که نماتود کلورایدیتیس الگاتس، به ژن کدکننده α -توپولین و شش ژن کدکننده β -توپولین در د علاوه بر توپولین α و β تمامی این موجودات دارای ژن‌های نوع سوم از توپولین تحت عنوان γ -توپولین نیز می‌باشند که این توپولین دارای عملکرد بطنی می‌باشد هم‌چنین پروتئین‌های اضافی از توپولین کشف شده‌اند که تنها بر موجودات دارای سلول و حسم پایه وجود دارند و نشان می‌دهد این نوع توپولین خاص برای حفظ این ساختار بسیار مهم می‌باشد.

هر پروتئین دایمر توپولین قادر به اتصال به یک مولکول GTP می‌باشد (شکل ۱۸۲۵)، مولکول GTP موجود در ربرواحد α -توپولین هرگز هیدرولیز نمی‌شود و در سطح تماس بین ربرواحدهای α و β قرار می‌گیرد. ربرواحد β دارای جایگاه متصل شونده به GTP بوده که قابلیت تبادل GTP آزاد را دارد و این GTP اتصال یافته می‌تواند هیدرولیز شود. میکروتوبول‌ها شامل ۱۲ پروتئین‌های متصل می‌باشند که به‌طور جانبی به یکدیگر اتصال یافته و تشکیل ساختار بولهای را می‌دهند که قطر خارجی آن حدود ۲۵ نانومتر می‌باشد (شکل ۱۸۲۵). هر پروتئین‌های دایمرهای توپولین β ساخته شده است، به‌طوری که ربرواحدهای متوالی تشکیل پروتئین‌ها را می‌دهند و هر واحد تکراری قطری حدود ۸ نانومتر دارد. از آنجایی که پروتئین‌های دایمرهای توپولین ساخته شده است، بنابراین هر پروتئین‌های دایمرهای توپولین ساخته شده یک پروتئین دایمر می‌باشد و بنابراین پروتئین‌های دایمرهای توپولین دارای یک قطبیت ذاتی می‌باشند. در یک میکروتوبول، تمامی پروتئین‌ها به‌طور جانبی دارای قطبیت یکسان می‌باشند و بنابراین میکروتوبول نیز دارای قطبیت می‌باشد. انتهای (+) میکروتوبول که برای عمل پیمبراسیون مناسب می‌باشد حاوی ربرواحدهای β می‌باشد، حال آن‌که انتهای (-) دارای ربرواحدهای α

بین این سه سیستم اسکلت سلولی در شکل ۱۸۲۶ نشان داده شده است.

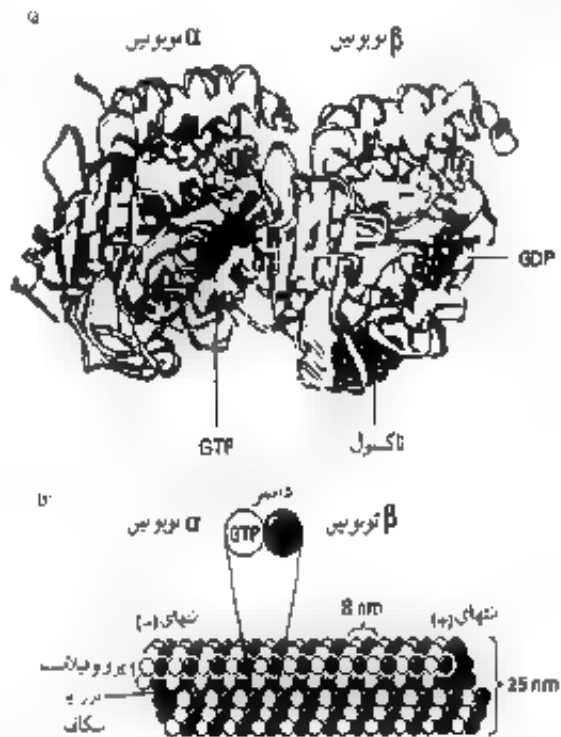
این فصل برترنبرده چهار موضوع مهم می‌باشد: اول، ساختار و دینامیک میکروتوبول‌ها و موتورهای پروتئینی آنها، مورد بحث قرار می‌دهیم. دوم، بررسی خواهیم کرد که چگونه میکروتوبول‌ها و موتورهای آنها در حرکت ساختارهای ویژه مانند مرکز و تازک نقش می‌کند. سوم، نقش میکروتوبول‌ها در دوکیتور - یک ماشین مولکولی که به‌طور دقیقی کروموزوم‌ها را از هم جدا می‌کند - مورد بحث و بررسی قرار می‌دهیم. نهایتاً، ما نقش دستگاه‌های مختلف فیلامنت‌های جدا شده را در حفظ ساختمان عشا هسته و استحکام و سازمانی سلول‌ها و بافت‌ها نشان می‌دهیم. اگرچه ما میکروتوبول‌ها، میکروفیلامنت‌ها و فیلامنت‌های جدا شده را به‌طور جداگانه مورد بررسی قرار می‌دهیم، ولی این سه نوع سیستم اسکلت سلولی به‌طور مستقل از هم عمل نمی‌کنند. مثال‌هایی از این همبستگی درونی این سیستم‌ها، در قسمت انتهایی این بخش مورد توجه و بررسی قرار خواهیم داد.

۱۸-۱ ساختار و سازماندهی میکروتوبول

در وره‌های اولیه کشف میکروسکوپ الکترونی، ریست‌شناس‌های ستونی اولیه‌های طولی را در درون سیتوپلاسم مشاهده نمودند و آنها را میکروتوبول نامیدند. میکروتوبول‌ها با مورفولوژی مشابه، سازنده فیبرهای دوکیتوری، اجزاء اسکلتی و عناصر ساختاری در مرکز و تازک می‌باشند (شکل ۱۸۲۷ a و b). بررسی‌های دقیق تمامی میکروتوبول‌های مشاهده شده در برش عرضی دلالت بر این داشت که میکروتوبول‌ها از ۱۲ واحد طولی تکرار شونده ساخته شده‌اند (شکل ۱۸۲۷ c) که امروزه پروتئین‌های متصل به آنها می‌باشد این امر نشان می‌دهد تمامی آنها دارای یک ساختمان مشترک هستند مشخص شد که میکروتوبول‌های استخراج شده از مهر حاوی یک پروتئین ویژه توپولین، و پروتئین‌های همراه آن، پروتئین‌های متصل به میکروتوبول^(۱) (MAPs) می‌باشند این توپولین‌های بخلص شده تحت شرایط مناسب به نهایی فلتر به نفع به شکل یک میکروتوبول می‌باشند که دلالت بر این دارد که توپولین تحت شرایط مناسب جزء ساختاری دیواره میکروتوبول می‌باشد. MAPها می‌توانند ساختار و دینامیک میکروتوبول‌های تشکیل شده توسط توپولین را تغییر دهد.

ساخته شده که از طریق میکروسکوپ امپو فلوئسنت در تعیین محل میکروتوبول‌های سلول‌ها مورد استفاده قرار می‌گیرد (شکل ۱۸-۵ و ۱۸-۵a). این روش به همراه توصیف ساختاری میکروتوبول‌ها به کمک میکروسکوپ الکترونی، نشان داد که میکروتوبول‌ها از مکان‌های مختلف بر روی هم سوار شده و نهایتاً انواع مختلفی از ساختارها را به وجود می‌آورند (شکل ۱۸-۵).

فاز هتای شدن تشکیل میکروتوبول‌ها هم از چالش واکنش نامطلوبی است که هسه‌های شدن خودبه‌خودی نشان مهمی را در سوار شدن میکروتوبول‌ها در *in vivo* بازی می‌کند. تقریباً تمامی میکروتوبول‌ها از ساختارهایی تحت عنوان مراکز سازمان‌دهنده میکروتوبول‌ها^(۱) یا MTOCs شروع به هسه‌های شدن می‌کنند در بیشتر موارد، انتهای (-) میکروتوبول به صورت متصل به MTOC باقی می‌ماند. در سلول‌های غیر میتوزی که تحت عنوان سلول‌های بستر فازی نیز شناخته می‌شوند، MTOC تحت عنوان سائتروروم شناخته می‌شود و به‌طور معمول نزدیک هسته قرار دارد که تولید یک ردیف شعاعی از میکروتوبول‌هایی می‌کند که انتهای (+) آنها به سمت ناحیه بیرونی سلول می‌باشد (شکل ۱۸-۵c). این نمایش شعاعی میکروتوبول‌ها به عنوان مسیر حرکت پروتئین‌های مونومری وابسته به میکروتوبول عمل می‌کند تا بخش‌های متصل به غشاء سلول، مانند بخش‌هایی که درگیر در مسیرهای ترشحی و آنوسیتوز هستند، سازماندهی و منتقل شوند. در طی میتوز، سلول‌ها به‌طور کامل مجدداً میکروتوبول‌های خود را سازمان‌دهی می‌کنند که این عمل به منظور تشکیل دوک دوقطبی می‌باشد. دوک دوقطبی از دو MTOC به نام لطفین دوکی^(۲) تشکیل می‌شود و به‌طور دقیق، سبب جاسازی سخته‌های کروموزوم‌های دوبرابر شده می‌شود (شکل ۱۸-۵d). در مثال دیگری، دوبرو‌ها دارای رواند دراز تحت عنوان آکسون می‌باشند که در آن آنالک‌ها در طول میکروتوبول‌ها در هر دو جهت انتقال می‌یابند (شکل ۱۸-۵e). میکروتوبول‌های موجود در آکسون‌ها که طول آنها گاهی به یک متر هم می‌رسد پیوسته بوده و در مناطقی از MTOC جدا می‌یابند، ولی با این حال همگی دارای قضیبت یکسان می‌باشند. در سلول‌های مشابه میکروتوبول‌های موجود، در دندریت‌ها دارای لطیف مخلوط می‌یابند و هنوز اهمیت عملکردی آن مشخص نمی‌باشد. در مژگ و تارک (شکل ۱۸-۵f)، میکروتوبول‌ها از یک MTOC تحت عنوان جسم پایه جدا می‌گردند.



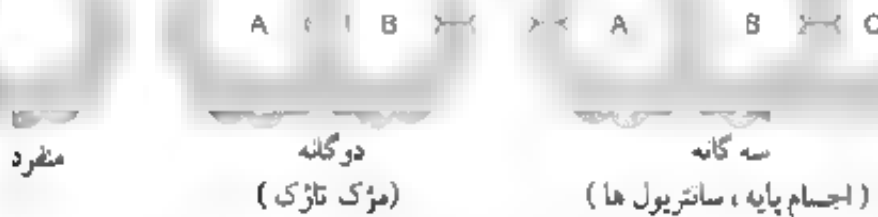
شکل ۱۸-۳ (شکل رنگی): ساختار دایمرهای توبولین و سازمان‌دهی آنها در درون میکروتوبول‌ها. (a) دیاگرام روبانی دایمر توبولین. GTP (در مرکز متصل به مونومر توبولین α عبر قابل تبادل می‌باشد حال، آنکه CDP (این) متصل به مونومر توبولین β قابل تبادل با GTP آزاد می‌باشد. تاکنون نوعی دارو که سبب تثبیت میکروتوبول‌ها شده و در درون برخی سرطان‌ها به کار می‌رود، به ناحیه دیگری در زیربند متصل می‌شود (b) سرطان‌دهی زیربند توبولین در یک میکروتوبول. دایمرها از آنها به یکدیگر به صورت پروپیل‌لامب‌ها ردیف شده‌اند که این پروپیل‌لامب از طریق اتصال پهلوی به پهلوی دوباره میکروتوبول را تشکیل می‌دهند. پروپیل‌لامب‌ها به‌طور آهسته بر روی هم می‌نهند، به گونه‌ای که α -توبولین یک پروپیل‌لامب در تماس با α -توبولین پروپیل‌لامب‌های مجاور می‌باشد، به جز در ناحیه صفا که در آن یک زیربند α با یک زیربند β تماس دارد. این منکول میکروتوبول دارای ساختار قطبی می‌باشد که در آن زیربندها اساساً در یک انتها، تحت عنوان انتهای (+) اصاله می‌شوند. در انتهای (-) توبولین β مشاهده می‌شود.

پروپیل‌لامب می‌یابند (شکل ۱۸-۴).

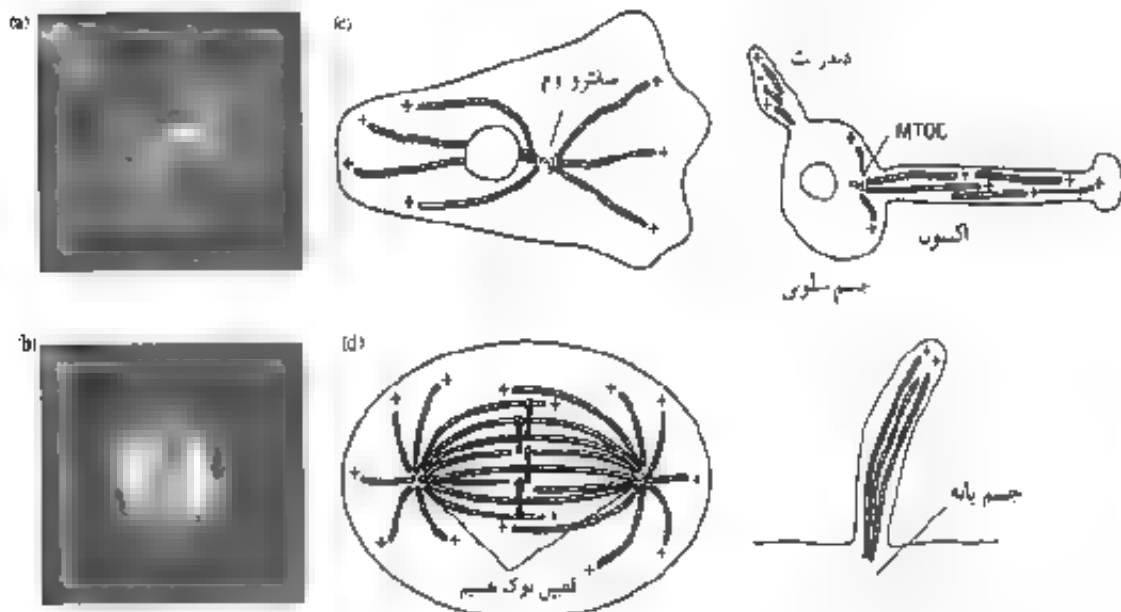
میکروتوبول‌ها در MTOCs تشکیل شده و ساختارهای گوناگون تشکیل می‌دهند

با مشخص شدن این موضوع که توبولین سخته‌ترین جزء ساختاری میکروتوبول‌ها می‌باشد، اتی‌یادی‌هایی بر علیه توبولین

1. Microtubule-organizing centers
2. Spindle poles



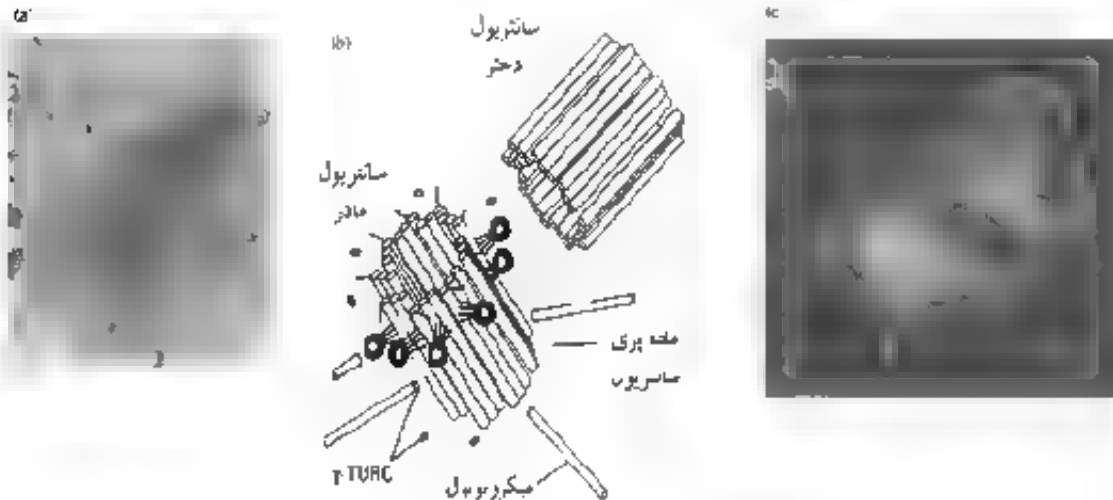
شکل ۱۸-۴ میکروتوبول‌های منفرد، دوگانه و سه گانه. در برش عرضی، یک میکروتوبول منفرد، به عنوان میکروتوبول معمول، شامل یک بوله ساده بوده که از ۳ رشته پروتوفیلaments ساخته شده است. در یک میکروتوبول دوگانه، یک دسته اضافی از پروتوفیلaments های ۱۵ تایی به واسطه انعام با دیواره میکروتوبول منفرد (A)، شکل یک توبول ثانویه (B) را می‌دهد. اتصال پروتوفیلaments های ۱۵ تایی دیگر به توبول یک میکروتوبول دوگانه، تولید توبول C را می‌کند که منجر به شکل‌گیری ساختار میکروتوبول سه گانه می‌شود.



شکل ۱۸-۵ (شکل رنگی) میکروتوبول‌ها از مراکز سازمان‌دهنده میکروتوبولی (MTOCs) منشأ می‌گیرند. توزیع میکروتوبول‌ها در سلول‌های کشت داده شده که به کمک میکروسکوپ ایمنوپلورسکوپ و مسطراتصال انی‌بادی‌های ضدتوبولین در یک سلول اینترفازی (a) و یک سلول در حال تقسیم متور (b) مشاهده می‌شود. (c-f) دیاگرام‌های توزیع میکروتوبول‌ها در سلول‌ها و ساختارهایی که در آن میکروتوبول‌ها از MTOCs های محاذی منشأ می‌گیرند. در یک سلول اینترفازی MTOC، یک سانتروروم نامیده می‌شود به وسیله بیضی آبی رنگ مشخص شده است؛ در یک سلول میوزی (d) دو MTOCs مربوطه تحت عنوان قطبین دوک میوزی نامیده می‌شوند (کروموزوم‌ها به یکی آبی نشی داده شده‌اند)؛ در یک توبول (e)، میکروتوبول‌های هر دو مولکول اکسون به دسریساز یک MTOC در جسم صوبی مشتاکرفته و سپس از آن آزاد می‌شوند. میکروتوبول‌هایی که به مرکز یا نازک را می‌سازند (f) از یک MTOC تحت عنوان جسم پایه منشأ می‌گیرند. قطبیت میکروتوبول‌ها به وسیله انتها‌های (+) و (-) مشخص می‌شود.

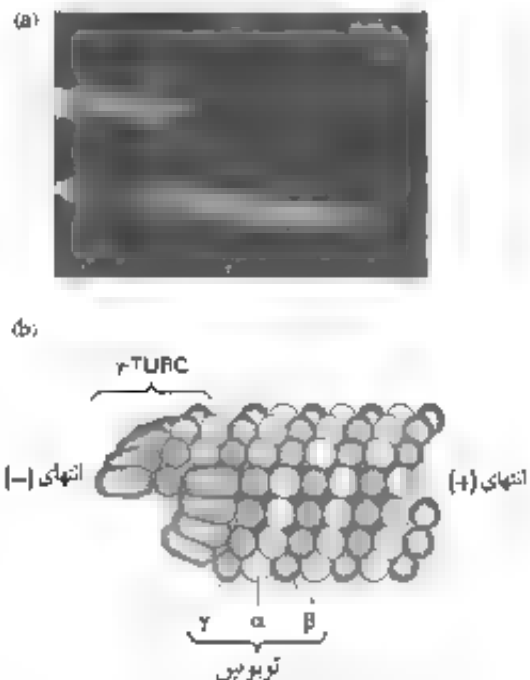
خاش‌ها). سانتر بول‌ها که حدود $5\mu m$ ، طول و $2\mu m$ قطر دارند. ساختارهای به شدت سازمان یافته و مستحکم می‌باشند که متشکل از ۹ دسته میکروتوبول‌های ۳ تایی می‌باشند. این اجسام از نظر

در سلول‌های اینترفازی میکروتوبول‌ها از سانتروروم منشأ می‌گیرند. میکروسکوپ الکترونی نشان می‌دهد که در سلول‌های جانوری سانتروروم‌ها از یک جهت سانتریون‌های استوانه‌ای که به حالت عمود بر هم قرار دارند، تشکیل می‌شوند و توسط ماده بی‌شکل تحت عنوان ماده پری سانتریولی^(۱) احاطه شده است (شکل ۱۸-۶، بوک



شکل ۸-۶ (شکل رنگی) ساختار سانتروروم ها. (a) مقطع نازک سانتروروم یک سلول جانوری شای می‌دهد که هر سانتروروم متشکل از ۲ سانتیوین ب زویه ۹۰ درجه می‌باشد که توسط ماده پری‌سانتریول احاطه شده است (فلش‌ها). (b) دی‌گرام یک سانتروروم دو سانتیوین را نشان می‌دهد که هر یک از آنها شامل ۹ دسته میکروتوبول ۳ تایی می‌باشد که از سمت خارج به هم اتصال یافته و در ماده پری‌سانتریول که حاوی ساختارهای هسته‌ای گنده γ TURC می‌باشد، قرار دارد. (c) نمایش میکروتوبول (سبز) و موقعیت MTOC توسط میکروسکوپ ایمونوفلورسانس در یک سلول جانوری با استفاده از آنتی‌بادی ضد پروتئین سانترورومی زرد.

شکل ۱۸-۷ (شکل رنگی) کمپلکس حلقه γ -توبولین (γ-TURC) که سبب هسته‌ای شدن تشکیل و طول شدن میکروتوبول‌ها می‌شود. (a) میکروگراف ایمونوفلورسانس میکروتوبول‌های ستر شده در محیط *In Vitro* که با رنگ سبز نشان داده شده است و قسمتی از γ-TURC که به رنگ قرمز می‌باشد نشان می‌دهد که γ-TURC به‌طور ویژه‌ای در یک انتهای میکروتوبول قرار دارد. (b) مدلی که بیان می‌دهد چگونه γ-TURC از طریق نسجین یک الگوی مرتبط با انتهای (-) یک میکروتوبول می‌بندد در هسته‌ای شدن ستر یک میکروتوبول مؤثر باشد.



سانتریولی وجود دارد و متشکل از صفحه‌های ریان γ -توبولین، نوعی توبولین که متفاوت از α و β توبولین می‌باشد، بوده و با انواع متفاوتی از پروتئین‌ها اتصال دارد. عقیده بر این است که γ-TURC همانند یک الگوی واسر جداکننده^(۲) عمل کرده و از طریق اتصال به تایمروهای توبولین‌های تک‌گانه میکروتوبول جدید را تشکیل می‌دهد (شکل ۱۸-۷). علاوه بر نقش سانتروروم‌ها در شکل‌گیری هسته

ساختاری بسیار شبیه اجسام پایه موجود در پایه مزک و بازک می‌باشد سانتروروم‌ها در شکل‌گیری هسته اولیه میکروتوبول در سیتوپلاسم ضروری می‌باشند. سانتیوین‌ها به تدریج در هسته‌ای شدن میکروتوبول‌های سیتوپلاسمی نقش دارند، بلکه عامل اصلی در این عمل ماده پری سانتیوین می‌باشد یک عامل مهم در این فرایند کمپلکس حلقه γ -توبولین^(۱) (γ-TURC) می‌باشد (شکل‌های ۱۸-۷ و ۱۸-۶). این کمپلکس پروتئینی در ماده پری

1- γ -tubulin ring complex

2. Split-washer

۱ ملاحظه کنید).

- سائوروهم‌ها متشکل از دو سائریول و ماده پری‌سائریول می‌باشد که حاوی کمپلکس تشکیل‌دهنده میکروتوبول γ TURC می‌باشد (شکل ۱۸-۶ را ملاحظه کنید)

۱۸-۲ دینامیک میکروتوبول

میکروتوبول‌ها به دلیل این‌که در دو انتهای خود به‌طور مداوم شکل و بحریه می‌شوند، ساختارهای دینامیک می‌باشند. میزان این دینامیک بسیار متغیر می‌باشد، به‌طوری‌که به‌طور متوسط به‌سر یک میکروتوبول از کمتر از ۱ دقیقه برای سول‌های میتوزی تا ۵-۱۰ دقیقه برای میکروتوبول‌های در حال در تشکیل آرایش شاعی سول‌های غیر میتوزی متغیر می‌باشد. طول عمر میکروتوبول‌ها در اکسپوزهای طولانی و در مرکز و تازک بسیار زیاد می‌باشد. به‌عنوان مشخص شدن این‌که چه‌طور بین تفاوت‌ها ایجاد می‌شود، ما ابتدا ویژگی‌های پلیمریزاسیون پروتئین میکروتوبول و سپس رفتار دینامیک دو انتهای میکروتوبول‌ها را مورد بحث و بررسی قرار می‌دهیم.

میکروتوبول‌ها به دلیل تفاوت‌های کیفیتی دو انتهای خود ساختارهای دینامیکی می‌باشند

میکروتوبول‌ها از طریق پلیمریزاسیون تایمرهای بوبین β و در طی فرایندی که به‌طور عمده توسط پروتئین‌های وابسته به میکروتوبول (MAPs) کاتالیز می‌شود، سنتز می‌شوند. میکروتوبول‌های سنتز شده از محلول توبولین β و MAPs که مجموعاً پروتئین میکروتوبولی^۱ نامیده می‌شود، زمانی‌که در دمای 4°C قرار گیرد، تخریب شده و اگر تا دمای 37°C گرم شود دوباره سنتز می‌گردند. این ویژگی به محققین این امکان را می‌دهد که پروتئین میکروتوبول را به‌طیص سوده و مکانیسم سنتز میکروتوبول و دینامیک آن را در زمانی‌که یک محلول پروتئین میکروتوبول از 4°C تا 37°C گرم می‌شود، مشخص نماید.

بحریه و تحلیل ویژگی‌های عمده پلیمریزاسیون یک محلول میکروتوبولی شان می‌دهد که این فرایند دارای چندین ویژگی مشابه با پلیمریزاسیون اکین می‌باشد. با این حال، آن‌جایی‌که ویژگی‌های سنتز میکروتوبول‌ها به‌طور عمده‌ای توسط MAPs و بوبین β تحت تأثیر قرار می‌گیرد، تنها برخی از ویژگی‌های رایج در اینجا مورد

اولیه میکروتوبول‌ها این مولکول‌ها به انتهای (-) میکروتوبول‌ها قلاب شده و دینامیک این بحریه را تنظیم می‌کند. اجسام بیه‌نارای ساختاری مشابه با سائریول بوده و به عنوان MTOC موجود در پایه مرکز و تازک عمل می‌کند. توبول‌های A و B میکروتوبول‌های سه‌گانه معمول الگو برای تشکیل میکروتوبول‌های عمل می‌کند که ساختار مرکزی مرکز و تازک را تشکیل می‌دهد.

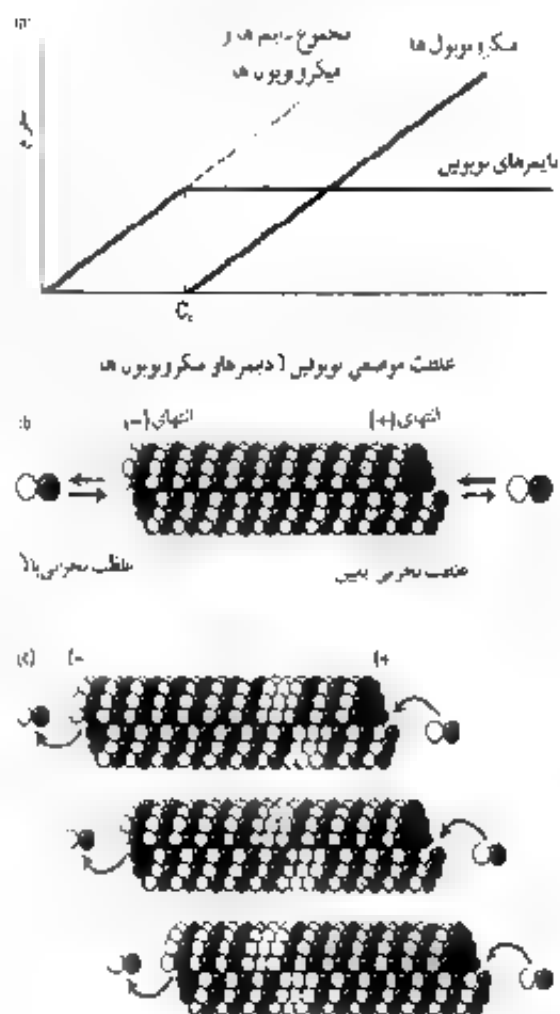
نکات کلیدی بخش ۱۸-۱

- توبولین عمده‌ترین جزء ساختاری میکروتوبول‌ها بوده و به همراه پروتئین‌های متصل‌شده به میکروتوبول (MAPs)، ساختار میکروتوبول‌ها را تشکیل می‌دهد (شکل ۱۸-۲ را ملاحظه کنید).
- توبولین آزاد به صورت یک دایمر $\alpha\beta$ می‌باشد که ربرواحد α آن متصل به یک مولکول GTP عبر قابل هیدرولیز می‌باشد و ربرواحد β آن متصل به یک مولکول GTP قابل تعویض و هیدرولیز شدن می‌باشد.
- توبولین β بر روی هم سوار شده و تشکیل میکروتوبول‌هایی را می‌دهد که دارای ۱۲ رشته پروتوفلامنت هستند. پروتوفلامنت‌ها به‌طور حائیتی به یکدیگر متصل می‌شوند و در آنها یک ربرواحد α در انتهای (-) و یک ربرواحد در انتهای (+) مشاهده می‌شود.
- در مرکز و تازک، سائریول‌ها و اجسام پایه، میکروتوبول‌های دوگانه با سه‌گانه وجود دارند که در آنها میکروتوبول‌های اضافی دارای ۱۰ رشته پروتوفلامنت می‌باشد (شکل ۱۸-۴ را ملاحظه کنید).
- بعضی میکروتوبول‌ها از مراکز سارم‌دهنده میکروتوبولی (MTOCs) منشأ می‌گیرند و بسیاری از آنها از طریق انتهای (-) خود بصورت متصل و قلاب شده به این مراکز می‌مانند. سائیراس همیشه انتهای (+) میکروتوبول‌ها از MTOC خارج می‌شود.
- سائوروهم نوعی MTOC می‌باشد که سبب تشکیل رریف شاعی از میکروتوبول‌ها در سول‌های غیر میتوزی می‌شود. لطمه‌های کوچک به MTOCs می‌باشد که سبب شکل‌گیری میکروتوبول‌های دوک تقسیم میتوزی می‌شود و اجسام پایه، MTOCs می‌باشد که سبب تشکیل میکروتوبول‌های مرکز و تازک می‌شود. (شکل ۱۸-۵)

میکرونوپول ستر شود، غلظت نوبولین $\alpha\beta$ باستانی بیش از غلظت بحرانی^(۱) (C_c) باشد در غلظت‌های بالاتر از این غلظت، دایمرهای نوبولین به شکل میکرونوپول‌ها یلیمزیده شده، حال آن‌که در غلظت‌های پایین‌تر از C_c ، میکرونوپول‌ها یلیمزیر می‌شوند که این حالت مشابه رفتار α -اکتین و F -اکتین می‌باشد (شکل ۱۸-۸). سوم: در غلظت‌های نوبولین $\alpha\beta$ بالاتر از C_c ، دایمرها در یک انتها سریع‌تر از انتهای دیگر اضافه می‌شوند (شکل ۱۸-۹). همانند سر F -اکتین، انتهای مناسب برای سر انتهای (+) نامیده می‌شود که در واقع انتهای دارای β نوبولین می‌باشد (شکل ۱۸-۸b) را ملاحظه کنید. چهارم: غلظت بحرانی در انتهای (+) کمتر از انتهای (-) می‌باشد. در نتیجه این ویژگی، در حالت پایدار غلظت نوبولین $\alpha\beta$ آزاد بیش از غلظت بحرانی انتهای (+) و کمتر از غلظت بحرانی در انتهای (-) می‌باشد بنابراین ریزوآنها به انتهای (+) اضافه شده و از انتهای (-) جدا می‌شوند. بی‌تردید در نهایت منجر به اضافه شدن به انتهای (+) و جدا شدن از انتهای (-) می‌شود، بنابراین به نظر می‌رسد که ریزوآنها منجر به حرکت رویه پایین میکرونوپول طی فرایندی تحت عنوان بریدمیلینگ (شکل ۱۸-۸c) در ملاحظه کنید، مشابه با آنچه که در مورد اکتین نیز دیده می‌شد، شکل ۱۷-۱۰b) را ملاحظه کنید، می‌شود. به دلیل این‌که غلظت داخل سلولی نوبولین (10^{-20}) بسیار بیشتر از غلظت بحرانی (C_c) مورد نیاز برای ستر ($10^{-7} \mu M$) می‌باشد، بنابراین پلیمریزاسیون فرایند سیر مطلوب می‌باشد. با این حال، مکانیسم‌هایی در درون سلول‌ها وجود دارند که مکان و زمان پلیمریزاسیون میکرونوپول‌ها را تنظیم می‌کنند.

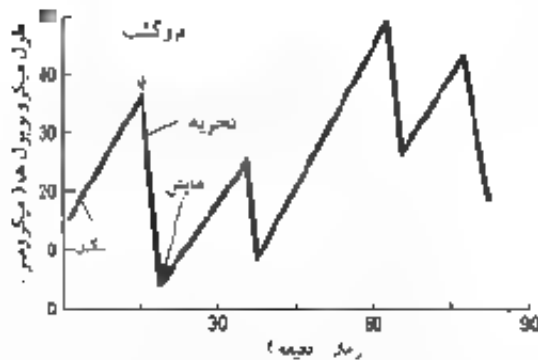
میکرونوپول‌های ستر دارای دینامیک پایدار می‌باشد

زمانی که جمعی از میکرونوپول‌های در حال رشد، مورد بررسی قرار دهیم، مشخص می‌شود که ویژگی‌های ستر میکرونوپول‌ها مشابه سر اکتین به صورت فیلامنت‌های اکتین می‌باشد. با این وجود زمانی که محققین رفتار میکرونوپول‌های ستر در درون یک محیط مورد بررسی قرار دادند، فرایند جدیدی را کشف نمودند. آنها آزمایش‌های بسیار ساده‌ای انجام دادند. در این آزمایش، میکرونوپول‌ها در *In Vitro* ستر سه و سپس به قطعات کوچک‌تر شکسته شدند بطوری که اندازه این قطعات قابل آنالیز بود تحت این شرایط، می‌توان انتظار داشت که میکرونوپول‌های کوچک شروع به حرکت کند. با این حال، محققین نشان دادند که تحول



شکل ۱۸-۸ (شکل رنگی) تریدمیلینگ میکرونوپول (a) دایمرهای نوبولین $\alpha\beta$ به زمانی به شکل میکرونوپول ستر می‌شوند که غلظت‌شان بیشتر از غلظت بحرانی (C_c) باشد. در غلظت‌های بالاتر از C_c ، میکرونوپول‌ها در حالت پایدار به دایمرهای $\alpha\beta$ نوبولین در ستر می‌باشند. (b) غلظت‌های بحرانی برای دایمرهای $\alpha\beta$ نوبولین (c) حالت متصل به GTP در دو انتها متفاوت می‌باشد، به‌طوری که سرعت اضافه شدن در انتهای (+) بیشتر از انتهای (-) می‌باشد. (d) در حالت پایدار، دایمرهای $\alpha\beta$ نوبولین عمدتاً به انتهای (+) اضافه شده و از انتهای (-) جدا می‌شوند. به‌طوری که ریزوآنها در میکرونوپول (روپ) به نظر می‌رسد که منجر به حرکت میکرونوپول یا تریدمیلینگ می‌شود.

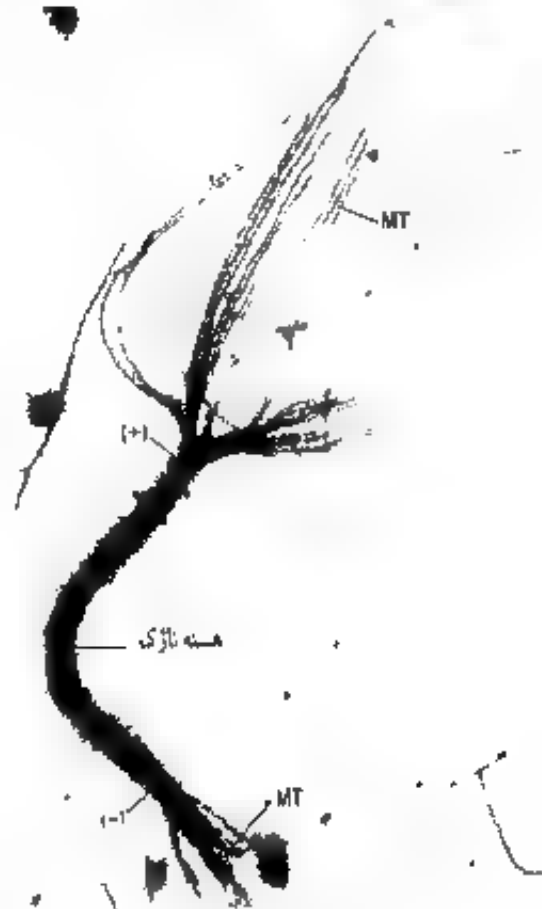
بررسی فرار می‌گیرد. اول: بازه زمانی پلیمریزاسیون یک فاز آهسته هسته‌ای شدن و به دنبال آن یک فاز سریع تولید شدن و سپس یک فاز حالت پایدار را نشان می‌دهد که در آن همانند سر اکتین به شکل فیلامنت‌های اکتین (شکل ۱۷-۷) را ملاحظه کنید، ستر و تخریب میکرونوپول‌ها در حالت معادل می‌باشد. دوم: به منظور این‌که



شکل ۱۸-۱۰ ناپایداری دینامیکی میکروتوبول ها در *in vitro* میکروتوبول های معرود را می توان در زیر میکروسکوپ نوری مشاهده کرد و طول آنها در زمان های مختلف تشکیل و تخریب ناشی داده شده است تشکیل و تخریب میکروتوبول در سرعتهای یکواخت انجام می شود، ولی یک تفاوت عمده بین این دو سرعت وجود دارد و این همانطور که مشاهده می شود شبیه های متفاوت خطوط است. کوتاه شدن یک میکروتوبول بسیار سریع تر از ($1 \mu\text{m}/\text{min}$) رشد میکروتوبول ($1 \mu\text{m}/\text{min}$) می باشد. به انتالان ناگهانی مرحله کوتاه شدن (فرزگست) و مرحله خواب شدن (رهانش) توجه نمایید

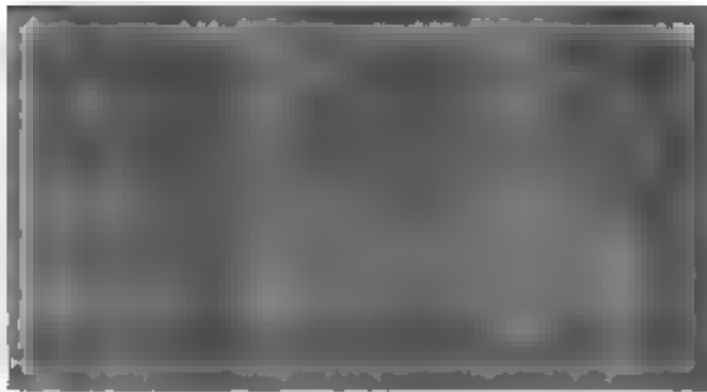
۱۸-۱۱. این فرایند تسویه بین حالات رشد و کوتاه شدن تحت عوامل ناپایداری دینامیکی^(۲) معرفی می شود بنابراین ناپایداری دینامیکی یک ویژگی انتهایی میکروتوبول های معرود بوده و فرایندی متعوب از توانایی تردمینگ میکروتوبول ها که با اضافه شدن پلیمرهای بوبین به انتهای (+) و جدا شدن آنها از انتهای (-) صورت می گیرد می باشد اساس مکانی ناپایداری دینامیکی چیست؟ اگر شد توسط میکروسکوپ الکترونی به طور دقیق آنها را در حال رشد و کوتاه شدن میکروتوبول ها را مورد بررسی قرار دهید، خواهید دید که آن ها کاملاً با هم متفاوت می باشند یک میکروتوبول در حال رشد دارای یک انتهایی مشخص می باشد، حال آن که انتهایی میکروتوبول در حال دیمیریزه، دارای پروتوفیلامنت های در حال پوست اندازی می باشد که ظاهری شبیه ساح کوسه دارد (شکل ۱۸-۱۲).

مطالعات اخیر تفسیر ساختاری ساده برای دو انتهایی میکروتوبول ها فراهم نموده است. همان طور که در بالا ذکر کردیم، پروتوفیلامنت های بوبین در انتهای (+) هر پروتوفیلامنت قرار دارد یا استفاده از آنالوگ های GTP و GDP محققین مشاهده نمودند که پروتوفیلامنت های معرود مصنوعی - که فاقد هر گونه



شکل ۱۸-۹ میکروتوبول ها به طور اساسی در انتهای (+) رشد می کنند. قطعه ای از یک دسته میکروتوبول مربوط به ناژک به عنوان هسته برای اضافه شدن توبوین (αTu) در *in vitro* استفاده شد. قطعه هسته ای گنده مربوط به ناژک به صورت دسته صخیمی در زیر میکروسکوپ الکترونی دیده می شود. طول بسیار میکروتوبول ها در یک انتها، میانی (+)، دلالت بر این دارد که پروتوفیلامنت های بوبین عمدتاً به این انتها اضافه می شوند.

تعدادی از میکروتوبول ها افزایش می یابد، حال آن که تعدادی دیگر از آنها به سرعت کوتاه می شوند - که این امر دلالت بر حضور دو دسته متضاد از میکروتوبول ها دارد. مطالعات بیشتر نشان داد که میکروتوبول های معرود ایند افزایش طول ثابت و به دنبال آن به طور ناگهانی یک کاهش رشد را شای می دهد. علاوه بر این، برخی مواقع انتهایی پلیمریزه شونده میکروتوبول طی گذر از مرحله رهانش^(۱) توانایی رشد مجدد و افزایش طول پیدا می کند (شکل ۱۸-۱۰). اگرچه این فرایند اولین بار در *in vitro* مشاهده شد با این حال بررسی توبولین های نشاندار شده با مواد فلورسانس، که به درون سلول های رده برریق شده بود، نشان داد که میکروتوبول های درون سلولی نیز دوره های طولی شدن و کوتاه شدن را طی می نمایند (شکل

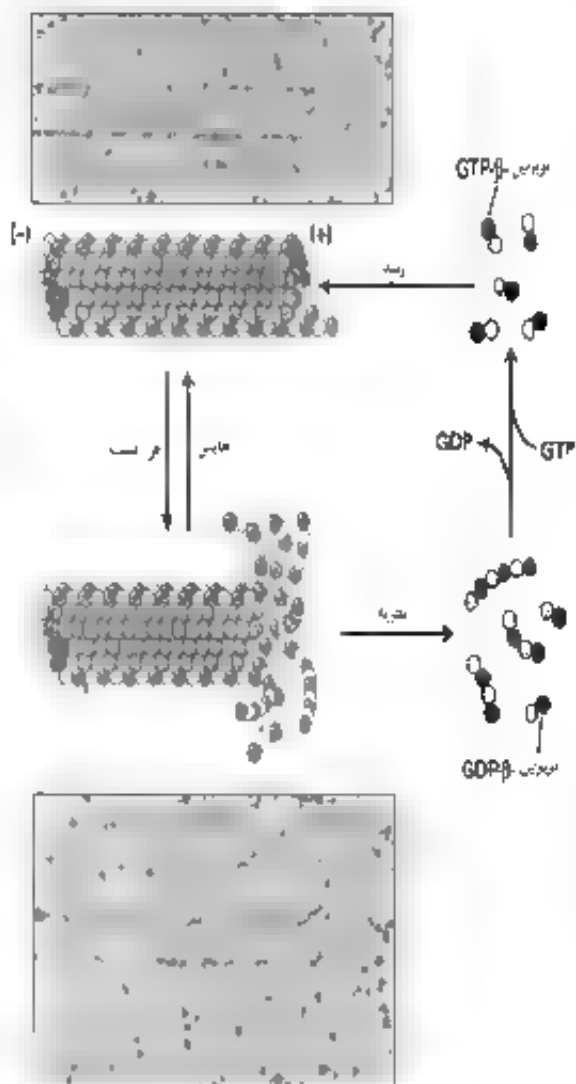


شکل ۱۸-۱۱ تصویر میکروسکوپ فلورسانس رشد و کوتاه شدن میکروتوبول‌های منفرد را در *Vivo* نشان می‌دهد. توپولین‌های سان‌بار با مواد فلورسانس به درون فیبروبلاست‌های کشت داده شده انسانی تزریق شده‌اند. به منظور پلیمریزاسیون میکروتوبول‌های اولیه به شکل دایمرهای توپولین، این سول‌ها ابتدا سرد شدند و سپس در 37°C آنکوبه شدند تا توپولین‌ها دوباره پلیمریزه شوند. سان‌باریس توپولین‌های فلورسانس

به درون میکروتوبول‌های سول‌ها وارد شدند. یک ناحیه از محیط سولی در زیر میکروسکوپ فلورسانس در عرض‌های صفر و 27° ثانیه و 3° دقیقه و 51° ثانیه مورد مشاهده قرار گرفت. چپ و راست: در این مدارها چندین میکروتوبول‌های طولی و کوتاه می‌شوند. حروف و علامت‌های موقعیت انتهایی سه میکروتوبول را نشان می‌دهد.

شکل ۱۸-۱۲ (شکل رنگی) ناپایداری دیدنی وابسته به حضور یا عدم حضور یک کلاک $\text{GTP}-\beta$ توپولین می‌باشد. تصویر مربوط به نمونه‌های مجعد از یک میکروتوبول در حال رشد، بالا و پایین و یک میکروتوبول در حال کوتاه شدن (پایین) است که توسط میکروسکوپ الکترونی گرفته شده است. توجه نمایید که انتهای میکروتوبول در حال رشد دارای یک انتهای صاف می‌باشد، در حالی که انتهای در حال کوتاه شدن مانند شاخ گوسپند حالت خمیده دارد. این دیانگام نشان می‌دهد که میکروتوبول حاوی $\text{GTP}-\beta$ توپولین در انتهای پروتوپلاستی خود برای طولی شدن بسیار مناسب می‌باشد. با این وجود، میکروتوبول دارای $\text{GTP}-\beta$ توپولین در انتهای پروتوپلاستی‌های خود ساختاری را تشکیل می‌دهد که به سرعت تجزیه می‌شود. رفت و برگشت بین افزایش و کاهش طول که ره‌ایش و فروگشت نامیده می‌شود همواره رخ داده و سرعت این فرایند توسط پروتئین‌های همراه تنظیم می‌شود.

میتانگس جانبی بودند. از دایمرهای تکراری توپولین $\alpha\beta$ دارای $\text{GDF}-\beta$ توپولین که مانند شاخ گوسپند حالت خمیده داشتند ساخته شده‌اند. با این حال، پروتوپلاست‌های معدنی که به‌طور مصنوعی از دایمرهای توپولین $\alpha\beta$ دارای $\text{GTP}-\beta$ توپولین سنتز شده بودند، حالت راست داشتند، بنابراین میکروتوبول‌های در حال رشد با انتهای مشخص به β توپولین متصل به GTP ختم می‌شوند، حال آن‌که میکروتوبول‌های در حال کوتاه شدن با انتهای خمیده به β توپولین متصل به GDP ختم می‌شوند. بنابراین اگر ملکول



رشد میکروتوبول ها در مکان های معین و رجسترو و به دام اندازی^(۳) به سازمان دهی میکروتوبول ها کمک می کنند اکنون ما دو مفهوم مرتبط با سازمان دهی میکروتوبول و دینامیکی انتهایی (+) میکروتوبول را نشان می دهیم: میکروتوبول ها در یک سری مکل های مشخصی تحت عنوان MTOCs ستر می شوند و میکروتوبول های منفرد مشخص نابایاری دینامیکی می شوند روی هم رفته این دو فرایند در انتشار میکروتوبول در درون سلول ها نقش دارند در یک سلول اینترنتازی در حال رشد میکروتوبول ها به طور مداوم از سانتریووم شروع به رشد نموده و به طور تصادفی در فضای سیتوپلاسمی پراکنده می شوند. فرکانس فروگشت و رهاش به همراه سرعت های رشد و کوتاه شدن میکروتوبول، تعیین کننده طول هر میکروتوبول می باشد. اگر در یک میکروتوبول رهاش بسیار کم و فرکانس فروگشت بالا باشد، این میکروتوبول تا مرکز سلول کوتاه شده و نهایتاً ناپدید خواهد شد و در مقابل در صورتی که فروگشت کم و رهاش زیاد رخ دهد، این میکروتوبول به طور مداوم رشد و افزایش طول خواهد داشت. اگر میکروتوبول به یک ساختار یا اندامکی برخورد نماید که انتهایی (+) آن را پایدار و از فروگشت حفاظت نماید و به این وسیله آن را به دام بیاورد، این انتهایی میکروتوبول به حالت متصل به آن ساختمان باقی خواهد ماند، در حالی که میکروتوبول های غیر متصل نشسته برای فرکانس بالایی برای کوتاه شدن هستند، بنابراین دینامیک انتهایی میکروتوبول یک عامل تعیین کننده بسیار مهم در چرخه حیات و عملکرد میکروتوبول می باشد. رجسترو و به دام اندازی بخشی از مکانیسم تعیین کننده سازمان دهی کلی میکروتوبول های یک سلول می باشد به علاوه، یک سلول از طریق تغییر سرعت هسته ای شدن یا دینامیک موضعی محلی میکروتوبول و مکل های به دام اندازی آن، می تواند به سرعت سورج کمی میکروتوبول های خود را تغییر دهد.

داروهای تغییر دهنده پلیمرازاسیون توبولین از نظر آزمایشگاهی مفید بوده و در درمان بیماری ها کاربرد دارند.

ماهیت حفظ شده توبولین ها و نقش ضروری آنها در فرایند های حیاتی مانند میوز، آنها را هدف اولیه برای داروهای طبی و ستری که پیمریزاسیون و دیمریزاسیون را تغییر می دهند، قرار داده است. از نظر تاریخی، اولین داروی شناخته

GTP موجود در β -توبولین های انتهایی یک میکروتوبول هیدرولیز شوند، علی رغم این که این فرایند کاملاً تصادفی رخ خواهد داد، میکروتوبول در حال رشد که در ابتدا دارای انتهایی مشخص بوده است، به حالت خمیده درآمده و یک فرایند فروگشت^(۱) خواهد داد تمامی این وقایع در شکل ۱۲-۱۸ خلاصه شده است.

این نتایج دارای یک مفهوم اضافی می باشد، به همین دلیل ما بایستی یک میکروتوبول در حال رشد را به طور دقیق مورد بررسی قرار دهیم. اضافه کردن یک دایمر به انتهایی (+) پروتوفیلAMENT یک میکروتوبول در حال رشد نیازمند میانکشی بین ریزوگند α جدید و ریزوگند β انتهایی می باشد این میانکشی سبب هیدرولیز GTP به GDP در زیر واحد β انتهایی می باشد با وجود این β توبولین موجود در دایمر جدید دارای GTP می باشد. بنابراین پروتوفیلAMENT میکروتوبول در حال رشد که حاوی α -GDP- β توبولین می باشد از آن جدا شده و به وسیله GTP- β توبولین پوشیده می شود. همان طور که در بالا ذکر کردیم، یک پروتوفیلAMENT جدا شده حاوی GTP- β توبولین در امتداد طول خود به حالت محکم می باشد، بنابراین زمانی که این پروتوفیلAMENT در میکروتوبول قرار می گیرد چه، آن نمی شکند و کنده نمی شود؟ میانکشی پروتوفیلAMENT با پروتوفیلAMENT محاور در ناحیه کلاهک GTP- β توبولین آن چنان محکم می باشد که مانع کنده شدن میکروتوبول در انتهایی آن می شود و بنابراین پروتوفیلAMENT هایی که در پشت کلاهک GTP- β توبولین قرار دارند، الزاماً قادر به جدا شدن نیستند (شکل ۱۲-۱۸) و اصلاحه کنید، انرژی آزاد شده حاصل از هیدرولیز GTP ریزوگند های پشت ناحیه کلاهک در درون شبکه میکروتوبول به صورت ساختار تحت فشار ذخیره می شود که پس از جدا شدن GTP- β توبولین این انرژی آزاد می شود. اگر CTP- β توبولین جدا شود، این انرژی ذخیره شده در صورتی قابل استفاده خواهد بود که برخی ساختارها مانند یک کروموزوم، به آنها در حال کوتاه شدن میکروتوبول اتصال یابد بنابراین می بینیم که توانایی β -توبولین در اتصال و هیدرولیز GTP دارای سه پیامد مهم در بیولوژی میکروتوبول می باشد.

- غلط های بحرانی منحصر به فرد و ویژه در دو انتهایی میکروتوبول منجر به تردید میبگ آن می شود
- انتهایی (+) میکروتوبول متحمل نابایاری دینامیکی می شود
- میکروتوبول ها می توانند انرژی را بصورت انرژی پخش^(۲) ذخیره و برای انجام کار استفاده نمایند.

1. Catastrophe

2. Torsional energy

3. Search and capture

مشاهده می‌شود که میکروتوبول‌ها قادر به رشد از ناحیه سانتروروم می‌باشند که این امر ناشی‌دهنده تپندنی سانتروروم برای شروع سمر میکروتوبول می‌باشد (شکل ۱۸-۱۲).

کلسی‌سین برای چندین قرن در درمان بیماری غرقس حاد مورد استفاده قرار می‌گرفت. یک بیمار معروف در این رصیه پادشاه هری هشتم انگلستان بود. برای درمان بیماری او، از کلسی‌سین استفاده شد. یک مقدار اندکی کلسی‌سین التهاب ایجاد شده توسط نفی‌ر از طریق کاستن دینامیک میکروتوبول‌های سلول‌های سفید خون، که مانع مهاجرت رباد آنها به ناحیه التهابی می‌شود، درمان می‌کند.

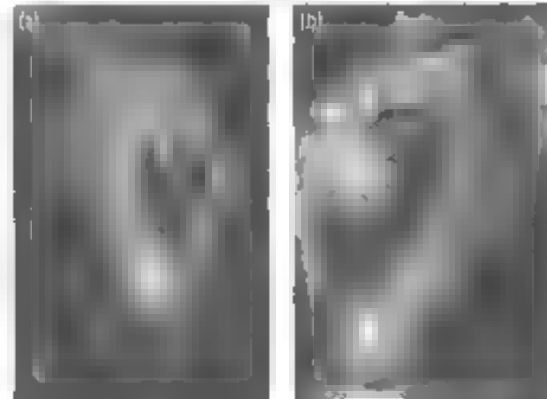
علاوه بر کلسی‌سین، تعدادی از داروهای دیگر نیز وجود دارند که با اتصال به دایمر دیوبین مانع تشکیل پلیمرهای میکروتوبول می‌شوند از جمله اینها بودوفینوکسین (استخراج شده از گیاه غرغرا) و نوکوتازون (یک داروی مسری) را می‌توان نام برد.

تاکول، یک آلکالوتید گیاهی درخت سرخدار اقیانوس آرام می‌باشد که به میکروتوبول‌ها اتصال یافته و از طریق تثبیت آن مانع پلیمریزاسیون می‌شود. از آنجایی که تاکول از طریق مهار میتوز مانع تقسیم سلول‌ها می‌شود، بنابراین در درمان برخی سرطان‌ها مانند سرطان سینه و رحم که به‌طور ویژه‌ای به نرو حساس هستند، استفاده می‌شود.

نکات کلیدی قسمت ۱۸-۲

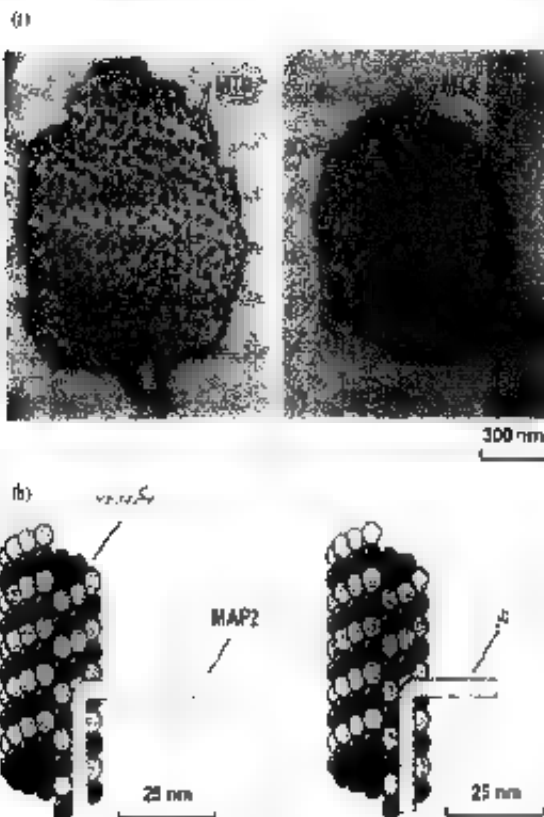
دینامیک میکروتوبول

- میکروتوبول‌ها با استفاده از انرژی حاصل از هیدرولیز GTP قادر به تردمپینگ می‌باشند (شکل ۱۸-۸ را ملاحظه کنید).
- انتهای (+) میکروتوبول‌های متعدد متحمل ناپایداری دینامیکی می‌شوند که این امر همراه با دوره‌های متناوب رشد و کوتاه شدن می‌باشد (شکل ۱۸-۱۰ را ملاحظه کنید).
- توبوین G در تمامی میکروتوبول‌ها در ابتدا به GDP متصل است. با این وجود، انتهای (+) میکروتوبول‌های در حال رشد توسط GTP- β توبوین پوشیده شده و دارای انتباهای صاف هستند در حالی که میکروتوبول‌های در حال کوتاه شدن کلاهیك GTP β توبوین را از دست داده و پروتوفیلامنت‌ها شروع به تجزیه و کنده شدن می‌نمایند (شکل ۱۸-۱۲ را ملاحظه کنید).
- میکروتوبول‌های در حال رشد انرژی حاصل از هیدرولیز GTP را در شبکه میکروتوبول ذخیره کرده و بنابراین به هنگام پلیمریزاسیون پتانسیل انجام کار دارند.



شکل ۱۸-۱۳ رشد میکروتوبول‌ها از MTOC مشاهده می‌گردد. به منظور بررسی این که در *In Vivo* میکروتوبول‌ها از کجا شروع به رشد می‌کنند، یک سلول فیروپلاست کشت داده شده توسط کلسی‌سین میسر شد تا تقریباً تمامی میکروتوبول‌های سیتوپلاسمی دایمریزه شدند سپس این سلول توسط انژی‌پادی‌های ضد توبوین رنگ‌آمیزی شد و در زیر میکروسکوپ فلوئورسانس مشاهده گردید. شکل (a) سپس به منظور بازسازی مجدد میکروتوبول‌ها، کلسی‌سین را محیط شسته شد. شکل (b) هر حل اولیه رشد میکروتوبول‌ها را نشان می‌دهد که در آن میکروتوبول‌ها در یک ناحیه مرکزی در بالای هسته (مناطق تیره) شروع به رشد می‌کنند. بوجه معاینه که در شکل (a) مرکز باقی‌مانده اولیه (فلس) به سانترورود که توسط کلسی‌سین دایمریزه شده است، اتصال ندارد هم‌چنین به فلورسانس ناحیه سیتوپلاسم که ناشی از دایمرهای $\alpha\beta$ پیمریزه شده می‌باشد، بوجه نباید.

شده از این دسته، کلسی‌سین بوده که در عصاره رعمری غلغی وجود دارد. این ماده به دایمرهای توبوین اتصال یافته و مانع پیمریزاسیون آنها به شکل میکروتوبول می‌شود از آنجایی که بیشتر میکروتوبول‌ها در یک حالت دینامیک بین دایمرها و پلیمرها می‌باشند. بنابراین افروتن کلسی‌سین باعث به دام انداختن تمامی دایمرهای آزاد سیتوپلاسم شده و به دلیل ماهیت رشد و کوتاه شدن مداوم میکروتوبول‌ها منجر به از بین رفتن آنها می‌شود تیمار سلول‌های کشت داده شده با کلسی‌سین در بازه زمانی کوتاه منجر به دایمریزاسیون تمامی میکروتوبول‌های سیتوپلاسمی شده و سانتروروم حاوی توبوین که دارای پایداری بیشتری است، باقی می‌ماند (شکل ۱۸-۱۳). هم‌چنین پس از تیمار با کلسی‌سین مشاهده شد که مرکز اور در سطح سلول پدیدار باقی می‌ماند. این مرکز از یکی از سانترول‌ها که به عنوان جسم پایه آن عمل می‌کند سنتز شده است (در زیر بحث شده است). زمانی که کلسی‌سین از محیط شسته می‌شود تا امکان رشد دوباره میکروتوبول‌ها فراهم شود.



شکل ۱۸-۱۴ فاصله میکروتوبول‌ها از هم وابسته به طول دُمین بیرونی پروتئین‌های متصل‌شده به میکروتوبول می‌باشد. سول‌های خشره به منظور بیان پروتئین MAP2 که دارای یک بازوی درز می‌باشد و یا به منظور بیان پروتئین tau که دارای یک بازوی کوتاه می‌باشد، مورد استفاده قرار گرفت. (a) میکروگراف‌های الکترونی از برش‌های عرضی از پیمدهای الف شنه توسط بیان MAP2 (چپ) یا tau (راست)، در سول‌های تصویر شکل یافته خشره توجه نمایید که فاصله بین میکروتوبول‌ها (MTs) در سول‌های حاوی پروتئین MAP2 بیشتر از سول‌های حاوی پروتئین tau می‌باشد. هر دو نوع سول‌ها حاوی تقریباً تعداد یکسانی از میکروتوبول‌ها می‌باشند ولی در اثر پروتئین MAP2 فاصله میکروتوبول‌ها بیشتر می‌باشند. (b) دیاگرام‌هایی از ارتباط بین میکروتوبول‌ها و MAP. به تفاوت طول بین بازوهای بیرونی شده در MAP2 و پروتئین tau توجه کنید.

هر دو مورد وجود دارد. هدر مشخص شده است.

زمانی که پروتئین‌های پایدارکننده MAP دیواره خرجی یک میکروتوبول را می‌پوشانند، باعث افزایش سرعت رشد میکروتوبول‌ها و یا مهار فرکانس تحریب آنها می‌شوند. در بسیاری از موارد، فعالیت پروتئین‌های MAP از طریق هم‌پایانسیون برگشت‌پذیر دُمین

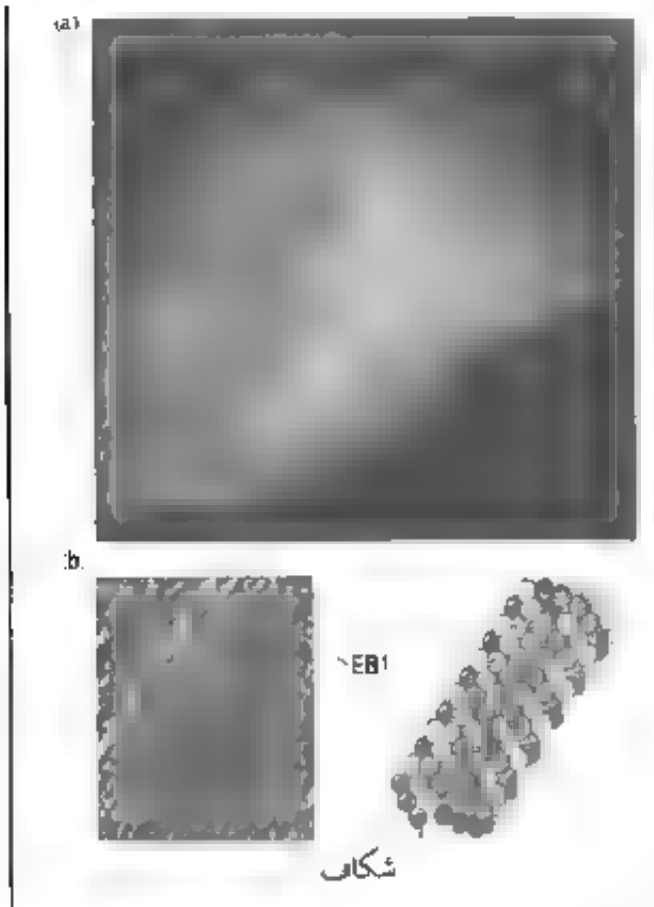
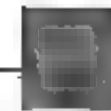
میکروتوبول‌هایی که از سانتروم شروع به رشد می‌کنند و آنهایی که به پایداری دینامیکی لازم می‌توانند در درون سیتوپلاسم جستجو کرده و توسط ساختارها یا اندامک‌هایی که انتهای (b) آنها را پدیدار می‌کند، به دلم بچهند. بدین طریق، ستر میکروتوبول‌ها به همراه «جستجو» به نام اندازی می‌تواند در توزیع کلی میکروتوبول‌ها در سلول نقش داشته باشد.

۱۸-۲ تنظیم ساختار و دینامیک میکروتوبول‌ها

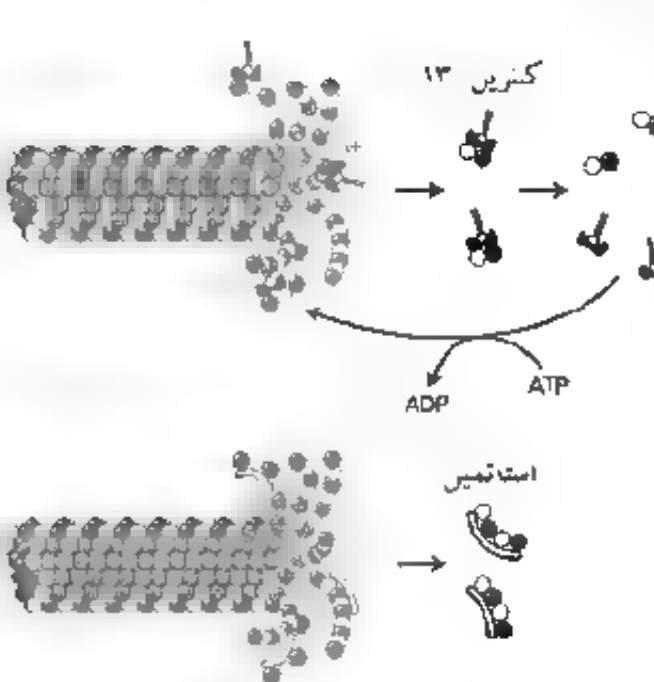
اگرچه دیواره میکروتوبول‌ها از دایمرهای توپوین $\alpha\beta$ ساخته شده است، با این حال در *In Vitro* پلیمریزاسیون توپوین‌های $\alpha\beta$ کاملاً خالص به میکروتوبول‌ها، تنها تحت شرایط فیزیولوژیک ویژه امکان‌پذیر می‌باشد. پلیمریزاسیون میکروتوبول‌ها در *In Vitro* تحت شرایط فیزیولوژیک نیازمند حضور پروتئین‌های پایدارکننده متصل به میکروتوبول‌ها یا MAP‌ها می‌باشد. MAP‌های تثبیت‌کننده تنها یک گروه از پروتئین‌ها را شامل می‌شوند که ب توپوین‌های میکروتوبول‌ها میانگش می‌دهند و بقیه گروه‌های پروتئینی ویژگی‌های رشدی آنها را تغییر داده یا آنها را پایدار می‌کنند. ما گروه‌های مختلف آنها را به‌طور جداگانه مورد بررسی قرار می‌دهیم.

میکروتوبول‌ها توسط پروتئین‌های متصل‌شده جانبی و انتهای پایدار می‌شوند

چندین گروه متفاوت از پروتئین‌ها سبب استحکام میکروتوبول‌ها می‌شوند که بسیاری از آنها دارای بین‌ویژه سولی می‌باشند از بین پروتئین‌های این گروه که به‌طور کامل مطالعه شده است، می‌توان پروتئین‌های خانواده tau نام برد که شامل پروتئین MAP2، tau و MAP4 می‌باشند. این پروتئین‌ها دارای ساختار جده‌سیمی هستند که شامل یک توانی ۱۸ اسید آمینه‌ای که دارای بار مثبت بوده و ۳ تا ۴ بار تکرار شده و به سطح توپوین‌های دارای بار منفی اتصال می‌یابد و یک دُمین که از دیواره میکروتوبول به سمت خارج امتداد می‌یابد، می‌باشند (شکل ۱۸-۱۴). عقیده بر این است که پروتئین‌های tau میکروتوبول‌ها را پایدار نموده و به عنوان فاصله انداز^(۱) بین آنها عمل می‌کند (شکل ۱۸-۱۴). MAP2 تنها در دندریتها وجود دارد که پل‌های عرضی بین میکروتوبول‌ها تشکیل داده و میکروتوبول‌ها را به فیلامنت‌های حد واسطه متصل می‌کند. پروتئین tau که بسیار کوچک‌تر از دیگر پروتئین‌های MAP می‌باشد در آکسون‌ها و دندریتها وجود دارد ولی علت این که چر در



شکل ۱۸-۱۵ (شکل رنگی) پروتئین EB1 + TIP به انتهای (+) میکروتوبول‌ها متصل می‌شود. (a) یک سلول گشت داده شده که توسط انی‌فلای ضد توبوین (سبز) و پروتئین TIP (+، EB، قرمز) رنگ‌آمیزی شده است. EB1 به‌طور فراوانی در انتهای (+) میکروتوبول وجود دارد (b) مطالعات *In Vitro* با استفاده از میکروگرافهای الکترونی و مثل نشان می‌دهد که EB1 به‌طور اختصاصی به رشته میکروتوبول متصل می‌شود و این‌که چگونه این اتصال منجر به تجمع این پروتئین در انتهای (+) میکروتوبول می‌شود. هیپر مایکروسکوپ می‌باشد.



شکل ۱۸-۱۶ پروتئین‌هایی که انتهای میکروتوبول‌ها را ناپایدار می‌کند. (a) یک عمو از جنس کیرین - ۱۳، که در انتهای میکروتوبول به مقدار زیاد وجود دارد می‌تواند باعث افزایش تخریب آن ناحیه می‌شود. این پروتئین‌ها خاصیت ATPase داشته و ATP فعالیت آنها را از طریق جد نمودن آنها از دایمر توبوین $\alpha\beta$ افزایش می‌دهد. (b) استاتیمین به‌طور انتخابی به پروتوپلاسمهای منحنی شکل متصل یافته و جد شدن آنها از انتهای میکروتوبول را افزایش می‌دهد. فعالیت استاتیمین توسط فسفریلاسیون مهار می‌شود.

(MARK, Par-1) یک تنظیم‌کننده کلیدی پروتئین‌های tau می‌باشد. برخی از پروتئین‌های MAP توسط کیناز وابسته به

بیرونی آنها تنظیم می‌شود. پروتئین‌های MAP لمس‌ر شده قادر به اتصال به میکروتوبول‌ها می‌باشد. بسیاری فسفریلاسیون سبب افزایش سرعت جد شدن توبولین‌ها و کاهش رشد میکروتوبول می‌شود. به عنوان مثال، کیناز تنظیم‌کننده تمایز میکروتوبول^(۱)

دایمرهای بوبین انتهایی عمل کرده و به جداسازی آنها از انتهای میکروتوبول کمک می کند. همین طور که برای یک ترکیب تصمیم گرفته شده است، میکروتوبول انتظار می رود، فعالیت آن به صورت منفی توسط فسفریلاسیون معادل کد کوس از کینازها تنظیم می شود. در حقیقت مشخص شده است که Op18 استئین به وسیله فسفریلاسیون در لیه پیشرو سون های متحرک غیر فعال می شود که این امر در رشد سریع میکروتوبول های ناحیه جلو سلول نقش دارد. سومین مکانیسم در ناپایدار کردن میکروتوبول ها، عمل یک پروتئین تحت عنوان کاتالین (گرفته شده از لب زاپس «شمشیر») انجام می شود. کاتالین دارای نقش مهمی در MTOCs بوده که در رها سازی میکروتوبول های قلاب شده نقش دارد.

نکات کلیدی بخش ۱۸.۲ - -

تنظیم ساختار و دینامیک میکروتوبول

■ میکروتوبول ها از طریق اتصال جانبی با پروتئین های متصل به میکروتوبول، MAPs پایدار می شوند. اسکن ۱۸.۱۲ را ملاحظه کنید.

■ برخی MAP ها، تحت عنوان TIPS به طور انتخابی به انتهای (+) میکروتوبول ها اتصال یافته و قادر به مسیر ویرگی های دینامیکی میکروتوبول یا جابجایی ترکیبات در راستای انتهای (+) میکروتوبول می باشد. شکل ۱۸.۱۵ را ملاحظه کنید.

■ انتهای میکروتوبول ها به وسیله برخی پروتئین ها، از قبیل خانواده پروتئینی کیرین ۱۴ و استئین، پایدار می شوند که این امر سبب افزایش تخریب میکروتوبول ها می شود (شکل ۱۸.۱۶ را ملاحظه کنید).

۱۸.۴ کیرین ها و استئین ها: پروتئین های موتور و وابسته به میکروتوبول

اندامک های درون سون به طور مداوم فواصل طولانی در حد چند میکرومتر را در مسیرهای مشخص طی می کنند و در مکان های ویژه ای قرار می گیرند. در این موارد انتشار، تنها دلیل سرشته جهت گیری معین و مقصد این گونه فرساده های انتقالی نمی باشد. یافته های حاصل از آزمایشات رویه به کمک سلول های رنگدانه ای فلورسنت و سلول های عصبی نشان داد که میکروتوبول ها به عنوان مسیرهای حرکت نقل و انتقالات انواع محموله ها عمل می کنند. پیمربراسیون و دیپلمبراسیون میکروتوبول ها با استفاده از

سیکلیس (CDK) که نقش مهمی در کنترل فعالیت پروتئین ها در طی چرخه سلولی دارند، تسهیل می شوند (بخش ۳۵).

احیاً برخی از پروتئین های MAP شناسایی شده اند که توانایی قوی القاده ای در اتصال به انتهای (+) میکروتوبول ها دارند. (شکل ۱۸-۱۵). این گروه از پروتئین ها تحت عنوان TIPS نامیده می شوند و زمانی که در یک میکروتوبول قرار می گیرند، عملکردهای مختلفی انجام می دهند. برخی از TIPS ها به طور انتخابی سبب افزایش پایداری انتهای (+) در مقابل فروگشت شده و یا فرکانس رشد میکروتوبول را افزایش داده و به واسطه سبب منجر به رشد مداوم میکروتوبول می شوند. برخی دیگر از TIPS ها پروتئین های اتصال یافته هستند، به طوری که وقتی میکروتوبول در حال رشد به یک ساختار یا اندامک برخورد می کند، توانایی اتصال به آن را پیدا می کند. به عنوان مثال، میکروتوبول هایی که به سمت لیه پیشرو یک سلول در حال مهاجرت امتداد می یابند از طریق اتصال به اجزای موجود در آنجا، پایدار می شوند.

میکروتوبول ها توسط پروتئین های متصل شونده به انتهای پروتئین های جداکننده، تجربه می شوند.

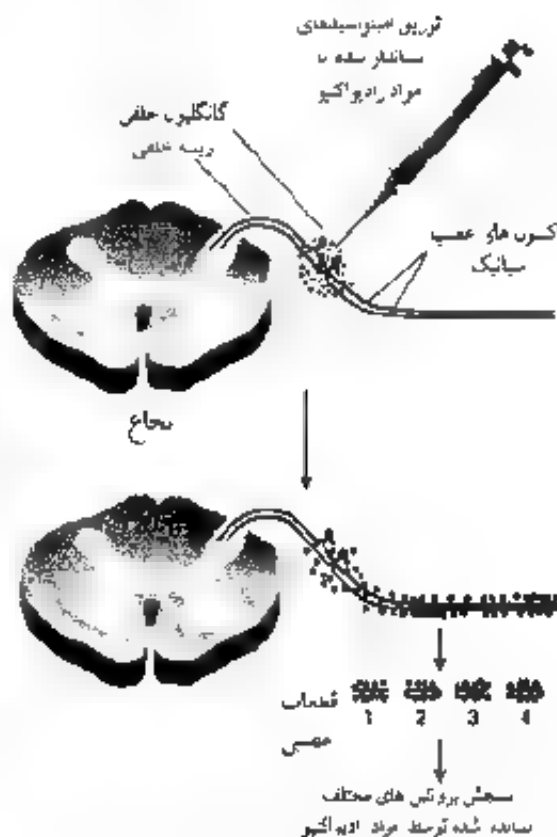
مانند میکروفیلaments، مکانیسم هایی برای افزایش تحریر میکروتوبول ها نیز وجود دارد. اگرچه بیشتر سطوح دینامیکی میکروتوبول ها به نظر می رسد که در انتهای (+) رخ می دهد، ولی در برخی مواقع مانند میتوز، این تنظیم در هر دو انتها انجام می شود. سه مکانیسم برای ناپایدار کردن میکروتوبول ها شناخته شده است. در یکی از این مکانیسم ها خانواده پروتئینی کیرین ۱۴ نقش دارد (شکل ۱۸-۱۶). پروتئین های کیرین ۱۴ اتصال به بوبین ها باعث انحنای شدن بوبین های انتهایی پروموفیلaments می شوند که شبیه ساختمان فضایی GDP-β-توبولین می باشد. سپس این پروتئین سبب سهیل برداشت دایمرهای بوبین انتهایی شده و بدین طریق به طور زیادی فرکانس تخریب میکروتوبول را افزایش می دهد. این پروتئین ها از نظر کاتالیزی موتوری عمل می کنند که برای برداشت مولی دایمرهای توبولین انتهایی بهارمید هیدرویز ATP باشد (شکل ۱۸-۱۶). پروتئین دیگر Op18 استئین برای اولین بار به صورت یک پروتئین با بیان بسیار بالا در برخی سرطان ها شناسایی شد بنابراین بخشی از نام آن آنکو پروتئین ۱۸ اخذ شده است. این پروتئین اندازه کوچکی دارد و به دایمرهای بوبین خمیده که ساختمان فضایی شبیه به GDP-β-توبولین دارند، متصل می شود و باعث افزایش سرعت تحریر می شود. این پروتئین از طریق افزایش هیپرویز GTP در

این پروتئین‌ها و ویتامین‌ها که آنها در سلول‌های ایسترفازی انجام می‌دهند را مورد بررسی قرار خواهیم داد. در بخش‌های بعدی عملکردهای این ر در مزک و تازک و در میوز مورد بحث قرار می‌دهیم.

در اکسون‌ها، اندامک‌ها در طول میکروتوبول‌ها در هر دو جهت انتقال داده می‌شوند

بک نورون با سستی به طور مداوم مواد جدید - پروتئین‌ها و عشاها - در برای یک پایانه اکسونی تأمین نماید تا بتواند مواد از دست رفته در طی فرایند گزوستور میانجی‌های عصبی در محل اتصال با سلول دیگر (سیناپس) را تأمین کند (بخش ۳۳). از آن جایی که پروتئین‌ها و عشاها ابتدا در درون جسم سلولی سنتز می‌شوند در نتیجه با سستی از طریق اکسون که گاهی طول آن به یک متر هم می‌رسد به ناحیه سیناپس منتقل شوند. این حرکت مواد بر روی میکروتوبول‌هایی انجام می‌شود که انتهای (+) بامی آنها به سمت انتهای اکسون جهت‌گیری نموده‌اند (شکل ۱۸-۵۵ را ملاحظه کنید).

نتایج حاصل از آزمایشات کلاسیک تعقیب صریح^(۱) که در آن پیس‌سازهای رادیواکتیو به درون گانگلیای ریشه خلفی مدیون نخاع نورپوشده سپس در طول اکسون‌های عصبی ردیابی شده‌اند، نشان داد که انتقال اکسونی در دو جهت رخ می‌دهد. انتقال رو به جلو^(۲) در جسم سلولی تا پایانه‌های سیناپس انجام می‌شود و بارشد اکسونی و آزادسازی وریکول‌های سیناپسی همراه می‌باشد. در مقابل، در انتقال برگشتی^(۳) مواد قدیمی و فرسوده از پایانه‌های سیناپسی به سمت جسم سلولی می‌روند و در آنجا در درون لیزوزوم تجزیه می‌شوند. یافته‌های خاص از این قبیل آزمایشات هم‌چنین نشان داده که مواد مختلف با سرعت‌های متفاوت حرکت می‌کند (شکل ۱۸-۱۷). بالاترین سرعت انتقال مربوط به وریکول‌های مختص شده به عشاء می‌باشد که دارای سرعتی حدود $3 \mu\text{m/s}$ یا $250 \frac{\text{mm}}{\text{روز}}$ می‌باشد. بدین ترتیب برای انتقال ماده از یک جسم سلولی یشت پس‌شده به یک اکسون که به انگشت بزرگ پای شش حتم می‌شود چیزی حدود ۴۰۰۰ سال نیاز است. کمترین سرعت انتقال مربوط به رپراچدهای نوپوش و نوروفیل‌ام‌ها (فیل‌ام‌های حد واسطه موجود در نورون‌ها) می‌باشد که چیزی حدود ۱ میلی‌متر در روز می‌باشد. اندامک‌هایی مانند میتوکندری‌ها در طول اکسون به سرعت متوسط حرکت می‌کند.



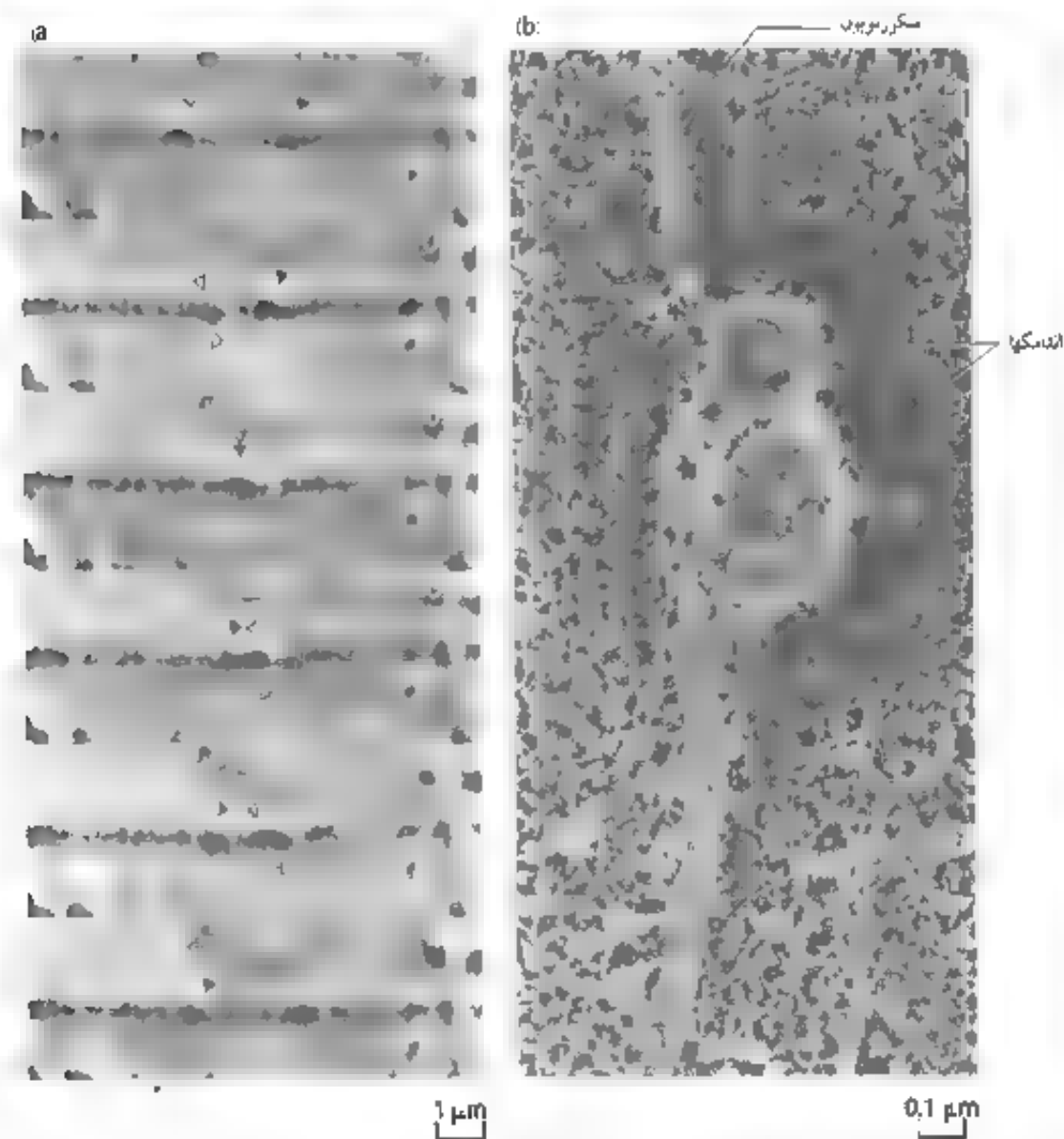
▲ شکل ۱۸-۱۷ (شکل رنگی) سرعت انتقالی اکسونی ر می‌تواند در *In Vitro* به وسیله نشان‌دهنده کردن با مواد رادیواکتیو و الکتروفرورز (تعیین کرد). اجسام سلولی نورون‌های عصب سیناپس گانگلیای ریشه - خلفی (بردیون حنطب نخاعی) قرار دارند. سیدهای آب رادیواکتیو تزریق شده به درون این گانگلیاها در موجودات آزمایشگاهی در ستر پروتئین‌های جدید مورد استفاده قرار می‌گیرند که این پروتئین‌ها نهایتاً از طریق اکسون به سیناپس انتقال داده می‌شوند. سپس حیوانات مورد آزمایش در دماهای گوناگون پس از تزریق، بک‌نکه شده و عصب سمپاتی به قطعات کوچک‌تر بریده می‌شود و بدین طریق می‌توان تشخیص داد که پروتئین‌های نشان‌دار شده چه مسافتی طی کرده‌اند. این پروتئین‌ها در پس از الکتروفرورز (واترادیوگرافی) می‌تواند شناسایی کرد. مقدار قرمز این و ارجعانی نشان‌دهنده گروه‌های پروتئینی هستند که در سرعت‌های مختلف در طول اکسون انتقال داده می‌شوند. قرمز بیسترین سرعت و ارجعانی کمترین سرعت را دارند.

انرژی خاص از هیدرولیز GTP انجام می‌شود به علاوه حرکت پروتئین‌های موتوری در طول میکروتوبول‌ها به کمک انرژی حاصل از هیدرولیز ATP می‌باشد مشخص شده است که دو خانواده عمده از پروتئین‌های موتوری - کپورین‌ها و تائیسین‌ها - در انتقال محموله بر طول میکروتوبول‌ها نقش دارند. در این قسمت چگونگی عملکرد

1 Pulse-chase

2 Anterograde

3- Retrograde

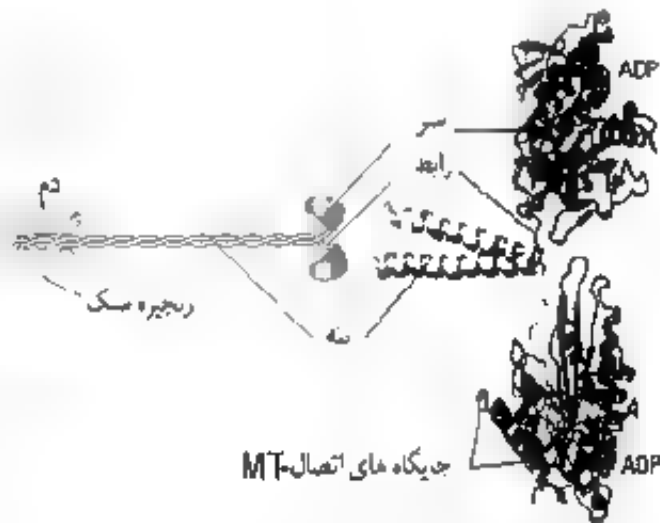


▲ شکل ۹۸-۱۸ میکروسکوپی DIC انتقال وابسته به میکرونیوپول و ریکول را در *in Vivo* نشان می‌دهد. (a) سیتوپلاسم از اکسون بزرگ ماهی مرکب بر روی یک ۲ مل شیشه انتقال داده شد. پس از این که بافر حاوی ATP به محلول مربوطه اضافه شد، توسط میکروسکوپ خلأی انتقالی (DIC) مشاهده شد و تصاویر حاصل بر روی بولر وینو ضبط کردند. در تصاویر متوالی پس داده شد، نو اندامک که با مثلث‌های تودالی و توپز پس داده شدند در خلاف جهت یکدیگر حرکت می‌کند (توسط فلش‌های رنگی جهت حرکت آنها مشخص شده است). این حرکت در طول یک فیلامنت انجام می‌شود و دواندامک از یکدیگر عبور کرده و به حرکت خود در جهت اصلی ادامه می‌دهد. رملی سپری شده بر حسب تائید دو گوشه سمت راست بالای هر تصویر پس داده شده است. (b) ناحیه‌ای از سیتوپلاسم مشابه با آنچه که در بخش (a) پس داده شد، فریزدای شده و توسط پالادیوم پسمانده می‌شود و در یک میکروسکوپ الکترونی مطالعه شد. نو ساختمانی بزرگ که به میکرونیوپول متصل شده‌اند، قابل مشاهده می‌باشد. این ساختارها به احتمال زیاد ریکول‌های کوچکی هستند که در امتداد میکرونیوپول در حال حرکت بوده‌اند و در زمانی که محلول منجمد شد تثبیت شدند.

انتقال آکسون به‌طور مستقیم بر طریق ویدئو میکروسکوپی
عصاره‌های سیتوپلاسمی حاصل از اکسون بزرگ یک ماهی مرکب
قابل مشاهده می‌باشد. حرکت و ریکول‌ها در طول میکرونیوپول‌ها در

► شکل ۱۸-۱۶ ساختار کپسول ۱- (B) مجاس

کپسول ۱-، با دو رنجیره سنگین آن که هر یک دارای یک زنجیره موتوری بوده و به رنجیره‌های شبکه اتصال یافته‌اند ناحیه سری به وسیله یک دمنس واسطه اتصال پذیر به تله مارپیچ شکل اتصال یافته است. (B) ساختار اشیه X سرهای کپسولین به همراه میکروتوبول و جایگاه‌های اتصال بوگلتوبید



میکروتوبول‌های پایدار شده توسط تاکسول - اندامک‌ها طی فرایند وابسته به ATP قادر به حرکت بر روی میکروتوبول‌ها می‌شوند. با این وجود، هرگاه آنها عصاره آکسوس را حذف کردند، اندامک‌ها به قدر به اتصال و نه قادر به حرکت در امتداد میکروتوبول‌ها بودند. این امر نشان می‌دهد که عصاره مربوطه حاوی یک پروتئین موتوری می‌باشد استراتژی تخریب پروتئین موتوری بر اساس مشاهدات حرکت اندامک‌ها بر روی میکروتوبول‌ها می‌باشد مشخص شده است که اگر ATP به ADP هیدرولیز شود، اندامک‌ها از میکروتوبول جدا می‌شوند. با این حال، اگر مالوک ATP یعنی AMPPNP که غیر قابل هیدرولیز شدن می‌باشد اضافه شود، اندامک‌ها به صورت متصل به میکروتوبول باقی مانده و می‌تواند به حرکت نمی‌باشد این یافته نشان می‌دهد که پروتئین موتوری اندامک‌ها، در زمانی که AMPPNP وجود دارد به طور محکمی به میکروتوبول متصل بوده اما زمانی که AMPPNP به ATP جایگزین شود و به دنبال آن ATP به ADP هیدرولیز شود، اندامک از میکروتوبول جدا می‌شود. محققین با استفاده از این سریع پروتئین موتوری را تخلیص کردند.

کپسول ۱- تخلیص شده از آکسوس‌های ماهی مرکب شامل یک پروتئین با دو رنجیره سنگین می‌باشد که هر یک از آنها به یک رنجیره کوچک اتصال یافته است و دارای وزن مولکولی حدود ۲۸۰.۰۰۰ می‌باشد. این مولکول متشکل از یک جعب دمنس سر کروی بوده که توسط دمنس رابط کوتاهی، که انعطاف پذیر بوده، به یک تله مرکزی بلند اتصال یافته و در انتها دارای یک جعب دمنس دمی

بی سیستم فاقد سلول^(۱) بازمد ATP بوده و سرعت آن مشابه سرعت انتقال آکسوس در سلول‌های سالم می‌باشد و این عمل در هر دو جهت پیشرونده و برگشتی قابل انجام می‌باشد (شکل ۱۸-۱۸). تصویر میکروسکوپ الکترونی همان ناحیه در سیتوپلاسم آکسوس نشان می‌دهد که اندامک‌ها به میکروتوبول‌های ویژه اتصال دارند (شکل ۱۸-۱۸b). این آزمایش اولیه *in vitro* دقیقاً ثابت نمود که اندامک‌ها در طول میکروتوبول‌های منفرد ویژه حرکت می‌کنند و حرکت آنها بپرسد ATP می‌باشد.

نتایج حاصل از یک سری آزمایشات که در آنها پروتئین‌ها با پروتئین فلورسانس سبز (GFP) شش‌دار شده و سپس به درون سلول‌های کشت داده شده تزریق شده بود، نشان داد که پروتئین‌ها در طی حرکت در آکسوس متحمل توقف‌هایی بی می‌شوند. اگرچه سرعت حداکثر پروتئین‌ها مشابه سرعت وریکول‌های سریع است، با این حال توقف‌های فراوان آنها، می‌تواند سرعت انتقال را کاهش می‌دهد. این یافته‌ها حاکی از این است که تفاوت مهمی بین انتقال کند و سریع آکسوس وجود ندارد، یا وجود این همور علت این توقف‌های دوره‌ای در انتقال پروتئین‌ها شناخته نشده است.

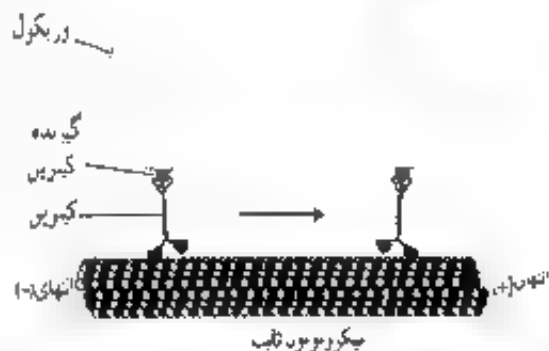
کپسول ۱- و وریکول‌ها را در آکسوس‌ها به سبب جلو و انهای (+) میکروتوبول‌ها جابجا می‌کند

اولین بار پروتئین مسئول انتقال اندامک‌ها از عصاره آکسوس، تخلیص و جداسازی شده محققین مشاهده کردند که از طریق محلول نمونی به ترکیب - اندامک‌های خالص شده از آکسوس‌های ماهی مرکب، عصاره سیتوپلاسمی بدون اندامک آکسوس و

وروش های بیولوری مونکوبی، تعداد زیادی از پروتئین هایی که دارای ذمین های موتوریه شبیه گیرین بودند کشف گردید. در حال حاضر ۱۴ دسته مهم از گیرین ها در جانورلی وجود دارند که دارای توانایی اسید آمینه ای هوموپوک یا ذمین موتوریه گیرین ۱ می باشند. این خانواده پروتئینی توسط ۴۵ ژن کد می شوند اگرچه عملکرد تمامی این پروتئین ها هنوز مشخص نشده است با این حال تعدادی از گیرین هایی که به طور کامل مطالعه شده اند، در فرایندهایی از قبیل انتقال انیلاک، mRNA، کروموزوم و لیزش میکروویبول ها در روی هم و پلیمریزاسیون میکروویبول ها نقش دارند.

همانند گروه های مختلف موتورهای میویری، ذمین موتوریه گیرین با گروه های متفاوت ذمین های غیر موتوریه ترکیب می شود (شکل ۱۸-۲۱). در حالی که گیرین ۱ دارای ۲ رنجیره سنگین و ۲ رنجیره سبک می باشد، اعصاب جانورانه گیرین ۲- که در انتقال انیلاک نقش دارند، دارای دو ذمین موتوریه متفاوت ب رنجیره سنگین و یک رنجیره پلی پپتیدی سوم می باشد که این رنجیره به ناحیه دم چسبیده و در انتقال محموله نقش دارد اعصاب جانورانه نوعی گیرین ۵- دارای چهار رنجیره سنگین بوده و تشکیل موتورهای نوعی می دهد که میکروویبول های نامعومر به سمت انتهای (+) می کشند موتورهای گیرین ۱۴- آنها کلاس پروتئینی شناخته شده هستند که به سمت انتهای (-) یک میکروویبول حرکت می کند و در ریزش نقش دارند. بوج دیگر این پروتئین ها، یعنی جانورانه گیرین ۱۳- دارای دو پروتئید و یک ذمین مرتبط به گیرین تر موانه پلی پپتید می باشد. پروتئین های گیرین ۱۲- خاصیت موتوریه ندارند وی خاطر نشی می شود که آنها، پروتئین های هیدرولیز کننده ATP هستند و پلیمریزاسیون آنها های میکروویبول را افزایش می دهند (شکل ۱۸-۱۶ را ملاحظه کنید).

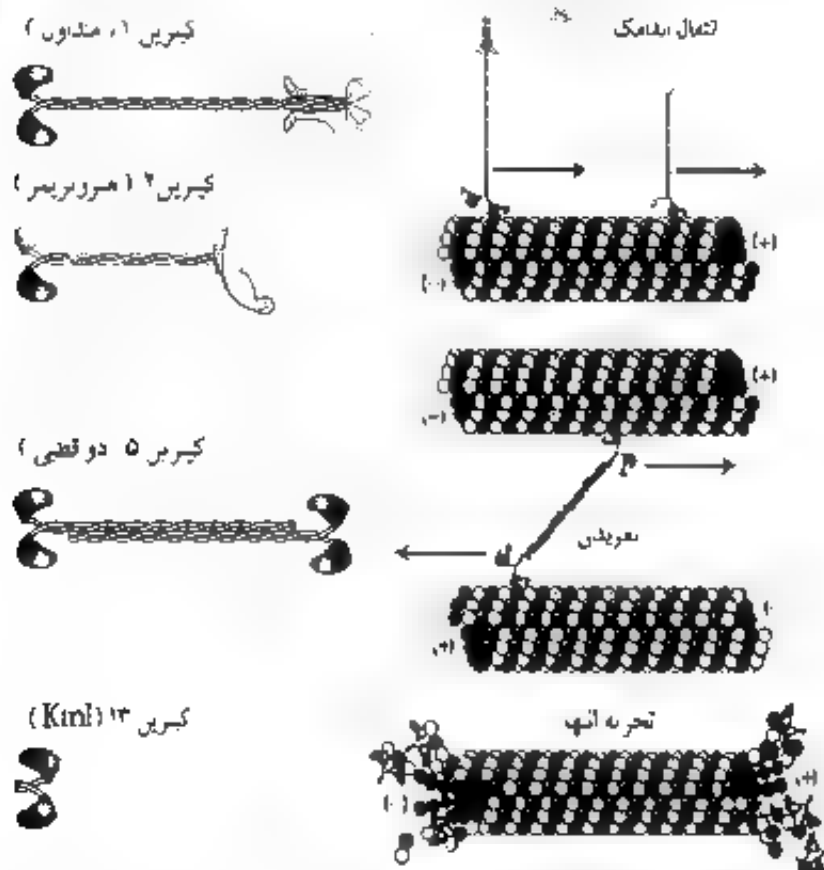
گیرین ۱- یک موتور پروتئینی بسیار پر دارشگر می باشد
چگونه گیرین ۱- بر روی یک میکروویبول حرکت می کند؟ عموماً از تکنیک های نوری و شش در کرش توسط مواد فلورسانس، مشابه با روش های استفاده شده برای شناسایی میویرین (شکل های ۱۷-۲۶، ۱۷-۲۷ و ۱۷-۲۸ را ملاحظه کنید) برای مطالعه این که چگونه گیرین ۱- بر روی یک میکروویبول حرکت می کند و این که چگونه انرژی حاصل از هیدرولیز ATP به کار مکانیکی تبدیل می شود، استفاده شده است. این قبیل آزمایشات نشان می دهد که گیرین یک موتور پروتئینی با قدرت پردازش بالا می باشد، به گونه ای که بلون جد شدن از سطح میکروویبول قادر به طی مسافت های



شکل ۱۸-۲۰ مدل انتقال وریکول که توسط گیرین ۱- کاتالیز می شود مولکول های گیرین ۱- متصل به گیرنده های سطح وریکول، سبب انتقال وریکول ها از انتهای (-) به انتهای (+) یک میکروویبول ثابت می شوند برای انجام این حرکت نیاز به ATP می باشد کوتاه گروهی می باشد که به رنجیره های سبک چسبیده است (شکل ۱۸-۱۵). هر ذمین عص ویزهای را انجام می دهد. ذمین سری که به میکروویبول و ATP متصل می شود، مسئول فعالیت موتوریه گیرین می باشد؛ ذمین به در دامبر شدن دو رنجیره سنگین نقش دارد و ذمین دم مسئول اتصال به گیرنده های موجود در عشاء محموله می باشد.

حرکت وابسته به گیرین ۱- وریکول ها را می توان از طریق آزمایشات حرکتی در *In Vitro* مشابه آزمایشات مورد استفاده در مطالعه حرکات وابسته به میویرین ردیابی کرد (شکل ۱۷-۲۶ را ملاحظه کنید). در این نوع آزمایشات، یک وریکول یا یک دانه پلاستیکی پوشیده شده با گیرین ۱- به یک سطح نشی های حاوی میکروویبول های تثبیت شده اضافه می شود در حضور ATP. با استفاده از میکروسکوپ می توان حرکت این دانه ها را در امتداد میکروویبول ها و در یک جهت مشاهده نمود. محققین کشف نموده اند که دانه های پوشیده شده با گیرین ۱- همیشه از انتهای (-) به سمت انتهای (+) یک میکروویبول حرکت می کند (شکل ۱۸-۲۰). بنابراین گیرین ۱- یک پروتئین موتوریه بوده که به سمت انتهای (+) میکروویبول حرکت می کند و شواهد دیگر نشان می دهد که این پروتئین انتقال آکسومی را تحلیم می کند.

گیرین ها خانواده پروتئینی بزرگ هستند که دارای به عملکردهای مختلف می باشند
به دنبال کشف گیرین ۱- با استفاده از غربالگری های ژنتیکی



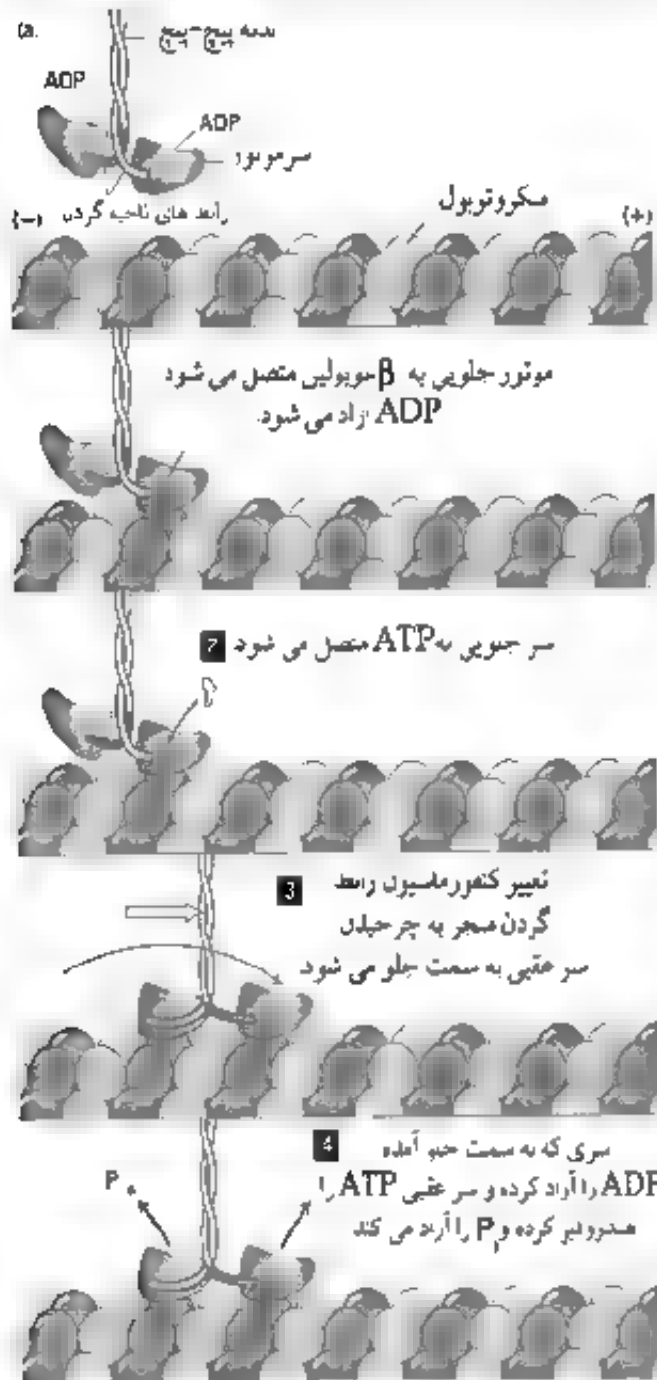
▲ شکل ۱۸.۲۱ ساختار و عملکرد اعضای مهم فوق خانواده پروتئین گیرش ۱- که اولین گیرش جدا شده از اکسین‌های ماهی مرکب می‌باشد، یک موتور چرخشی سبک به سمت انتهای (+) میکروویولی می‌باشد که در انتقال اندامک بهش دارد. خانواده گیرش ۲ دارای دو رخیه سنگین متفاوت، ولی سبک برآمد که هم و یک ریز واحد متصل شده به نمونه می‌باشد این گروه پروتئینی نیز اندامک‌ها را در جهت (+) میکروویول انتقال می‌دهد. خانواده گیرش ۵ دارای چهار رخیه سنگین می‌باشد که دارای ساختار دو قطبی بوده و بدین ترتیب با دو میکروویول ناهمسو میانکشی داده به سمت انتهای (-) حرکت می‌کند. اعضای خانواده گیرش ۱۳ دارای زمین مولبری در ناحیه میانی رخیه‌های سنگین‌شان هستند و فاقد فعالیت مولبری هستند. اما انتهای میکروویول‌ها را ناپایدار می‌کند. اعضای دیگر خانواده گیرش در من نورده شده‌اند گیرش‌های مختلف دارای مسامی متفاوتی هستند که تعدادی از آنها در داخل پرانتها شالی داده شده‌اند.

پروتوفیلانت است (شکل ۱۸.۲۲). انرژی حاصل از اتصال ATP

به سر جلویی سبب حرکت او به جلو زمین ربط می‌بخشد می‌شود که سپس به‌طور فیزیکی این زمین به زمین مرکزی سر قلاب می‌شود. نیز حرکت منجر به حرکت زمین رابط به سمت جلو شده و به‌طور فیزیکی سبب نوسان سر عقبی - همانند پرتاب - رفاص نالت - به موقعی می‌شود که آن خود سر جلویی می‌شود. سر جلویی جدید ریز واحد β بوبولین بعدی را پیدا کرده و با جد نمودن ADP به‌طور محکمی به آن متصل می‌شود. ضرورتاً این مرحله هم‌چنین به هیدرولیز ATP به ADP و آزادسازی P_i توسط سر عقبی جدید شده و اتصال آن را تصحیف می‌کند، سر جلویی کنونی آماده اتصال به

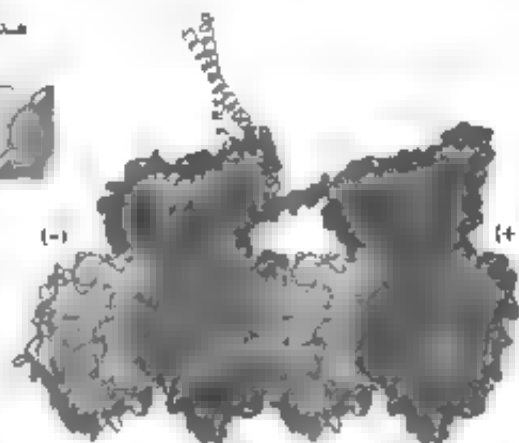
طولانی و پشت سر هم بر روی یک میکروویولی می‌باشد در طی این فرایند، مولکول دو سر ^(۱) - گام‌های ۸ نانومتری از یک ریز واحد بوبولین β با بوبولین β بعدی را در طول یک پروتوفیلانت میکروویولی می‌کند. این امر هر سر را مردم می‌کند که گام‌های ۱۶ نانومتری برلارد بین دو سر به طریق کاملاً هماهنگ با دم کار می‌کند به گونه‌ای که همواره یکی از آنها به حالت متصل به میکروویولی می‌باشد.

چرخه ATP حرکت گیرش ۱- به سادگی با شروع بر سر جلویی بدون بولکلونید قابل مشاهده می‌باشد. تحت این شرایط آن به‌طور محکم به ریز واحد β پروتوفیلانت متصل می‌باشد و سر عقبی ناری که دارای ADP می‌باشد دارای اتصال ضعیف با



شکل ۱۸-۲۴ (شکل رنگی) گیرش ۱-

با استفاده از ATP بر روی میکروتوبول قدم می زند. (۱) چرخه با اتصال ADP به هر کدام از سرهای گیرش ۱- منتهی شده است اتصال یکی از سرها به زیر واحد β - توبولین میکروتوبول باعث جدا شدن ADP و در نتیجه سر سولین بولکنیونید بطور محکم به میکروتوبول متصل می شود (مرحله ۱). سپس سر جلویی به ATP متصل می شود (مرحله ۲) که این اتصال باعث انف معبر کهور ماسیون شده و منجر می شود ناحیه رابط به جلو حرکت کند و در همین سری فلاب شود و در نتیجه سر عقبی را به جلو پرتاب کند (مرحله ۳). سر جلویی به میکروتوبول متصل شده و ADP آزاد می شود که باعث می شود سر عقبی ATP را به ADP و P هیدرولیز کند (مرحله ۴). حال P آزاد شده است و سر عقبی می تواند از میکروتوبول جدا شود و چرخه تکرار شود. (۵) مدن ساختاری سرهای گیرش (آرغوانی) که به زیر واحدهای گریپرونوفیلامسی در میکروتوبول متصل شده است. سر عقبی در سمت چپ به ATP متصل است و سر دیگر با به موقعیت جلو پرتاب می کند. توجه شد که چگونه زمین رابط (زرد) در سر عقبی فلاب شده است در حالیکه زمین رابط (قرمز) سر جلویی هنوز آزاد است.



مونکون ATP و سولین سر عقبی به سمت جلو بوده و بدین ترتیب چرخه تکرار می شود از آنجایی که این چرخه نیازمند اتصال محکم یکی از سرها به زیر واحد β - توبولین یک پروتوفیلامنت می باشد بنابراین گیرش ۱- زمانی که بر روی یک میکروتوبول حرکت می کند به صورت پروتئینی پردازشگر عمل می کند.

زمانی که ساختار اشعه X ناحیه سر گیرش تعیین گردید، یک مسئله بسیار شگفت انگیز آشکار شد و آن این بود که هسه کاتالیتیک آن دارای ساختار کاملاً مشابه با میورین می باشد (شکل ۱۸-۲۳). این مشاهده، علی رغم این که هیچ گونه توالی آمینواسیدی حفاظت شدیدی وجود ندارد، قویاً دلالت بر وجود تکامل همگر دارد که بر اساس آن می توان از انرژی حاصل از هیدرولیز ATP در تولید کار استفاده نمود. به علاوه، ساختار سه بعدی مشابهی در پروتئین های کوچک اتصال یافته به GTP، از قبیل Ras، نیز مشاهده شده است که در طی



▲ شکل ۱۸-۲۳: تکامل ساختاری هسگرای هسته شامل شونده به ATP سر میورین و کپریس. هسته‌های کاتالیزور میورین و کپریس به رنگ رد سان داده شده‌اند، مونوکلوئید به رنگ قرمز و باروی هم (برای میورین) و زمین (برای کپریس) به رنگ آبی روشن نشان داده شده است.

داینین مسکله در یک تپه و یک زمین سرگرم می‌باشد که دارای فعالیت ATPase بوده که از آن تپه خارج شده است (شکل ۱۸-۲۴). در انتهای این دم یک ناحیه اتصال برای میکرونوبول وجود دارد. تصویر مربوط به میکروسکوپ الکترونی نشان می‌دهد که قدرت حرکت داینین ناشی از چرخش زمین سرگرمی شکل باشد (شکل ۱۸-۲۵).

برخلاف کپریس ۱، داینین به سهایی قادر به انتقال مواد می‌باشد. در مقابل، انتقال توسط داینین نیازمند یک کمپلکس پروتئینی بزرگ تحت عنوان دایناکین^(۱) می‌باشد که هم باعث اتصال داینین به محموله بار شده و هم فعالیت آن را تنظیم می‌کند (شکل ۱۸-۲۶). دایناکین متشکل از ۱۱ پروتئین می‌باشد که از نظر عملکردی به صورت دو زمین سازماندهی شده‌اند یکی از این زمین‌ها از حدود هشت نسخه از پروتئین Arp1 ساخته شده که ساختاری اکتین مانند داشته و به شکل یک فلامنت کوتاه می‌باشد. این اکتین که شبیه انتهای (+) فلامنت اکتین می‌باشد به وسیله کلاهکی پوشیده شده است و تعدادی از پروتئین‌های آن به انتهای (-) اتصال دارند. این زمین ATP مسئول اتصال به محموله بار می‌باشد. زمین زمین دایناکین متشکل از یک پروتئین عنوان به نام موس

عمل هیدرولیز GTP دچار یک تغییر ساختمان فضایی می‌شود (شکل ۱۵-۸ را ملاحظه کنید).

مونوئورهای داینین اندامک‌ها را به سمت انتهای (-) میکرونوبول‌ها انتقال می‌دهند.

علاوه بر مونوئورهای کپریس که عموماً به صورت روبه جلو اندامک‌ها را در جهت (+) میکرونوبول‌ها را انتقال می‌دهند، سول‌ها نیازمند نوع دیگری از مونوئورها، تحت عنوان داینین سیتوپلاسمی می‌باشد که اندامک‌ها را به طریق برگشتی و در جهت (-) میکرونوبول‌ها را انتقال دهد. این پروتئین مونوئوری بسیار بزرگ بوده و متشکل از دو پروتئین بزرگ ($>50\text{-kDa}$) دو پروتئین متوسط و دو پروتئین کوچک می‌باشد. این مسئول انتقال برگشتی اندامک‌ها به سمت انتهای (-) میکرونوبول‌های موجود در اکتوسول و وابسته به ATP می‌باشد که در قسمت‌های بعدی بررسی می‌شود. در مقایسه با میورین‌ها و کپریس‌ها، خانواده پروتئینی داینین بسیار متنوع

بسیار

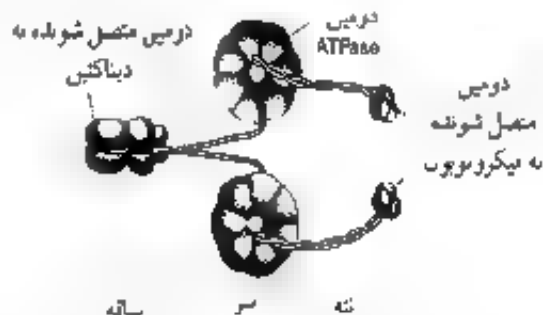
مانند کپریس ۱، داینین سیتوپلاسمی یک مولکول دو سر می‌باشد که از دو رجیره سنگین یکسان یا تقریباً یکسان ساخته شده است. با این وجود به دلیل اندازه بزرگ زمین مونوئوری، داینین از نظر فعالیت مکانیکی کمتر شناخته شده است. یک رجیره سنگین پروتئین



داینئین - دایناکتین به گلژی انتقال داده می‌شوند در مقابل، شبکه - اندوپلاسمی بر سرناسر سیتوپلاسم انتشار یافته و توسط کیرین - ۱ که در جهت آنهاهای (+) و محیطی میکروتوبول‌ها حرکت می‌کند در سیتوپلاسم جابجا می‌شود برخی از اندامک‌های مسیرهای اندوسیموری مانند اندروومها و لیروومهای تأخیری نیز د کمپلکس داینئین - دایناکتین در ارتباط می‌باشند. هم‌چنین مشخص شده است که در انتقال میتوکندری‌ها و محموله‌های غیر عشاایی از قبیل mRNAهای ویژه کلکسند پروتئین‌های مورد نیاز در تکثیر کیرین نقش دارند mRNAها بایستی در مکان خاصی از سلول قرار گیرند و ترجمه شوند.

بیادیدیم که چگونه کیرین - ۱ اندامک‌ها را به طریق روبه جلو در امتداد اکسون‌ها منتقل می‌کند. حال این سؤال مطرح است رما می‌پروتنین موتوی به انتهای اکسون می‌رسد چه اتفاقی رخ می‌دهد؟ جواب این سؤال این است که کیرین به طریق برگشتی و بر روی اندامک‌هایی که توسط داینئین سیتوپلاسمی انتقال داده شده‌اند، برمی‌گردد. بنابراین کیرین - ۱ و داینئین توانایی اتصال به یک اندامک را دارند و بایستی یک مکانیسم واحدی وجود داشته باشد تا مادامی که یک پروتئین فعال است به‌طور همزمان پروتئین دیگر را خاموش نماید. اگرچه این فرین مکانیسم‌ها هنوز به‌طور کامل شناسایی نشده‌اند.

بیشتر اطلاعاتی که ما در مورد چگونگی تنظیم انتقال اسامک‌ها توسط میکروتوبول می‌دانیم، حاصل مطالعات انجام شده بر روی ملانوفورهای ماهی (به عنوان مثال نوعی کوسه ماهی) ^(۲) یا قورباغه می‌باشد. ملانوفورها سول‌های پوست مهره‌داران می‌باشد که حاوی صند گرانول سیاه عی از رنگدانه ملانین بنام ملانوروم می‌باشد. ملانوفورها ممکن است دارای گرانول‌های رنگی پراکنده باشند که در این مورد باعث تیرگی بیشتر پوست شده و با این‌که گرانول‌های مجتمع باشند که باعث رنگ‌پرینگی و مات شس پوست می‌شوند (شکل ۱۸-۲۸). این تغییرات در رنگ پوست منعی توسط میانجی‌های عصبی و بر قورباغه به وسیله هورمون‌ها تنظیم می‌شود که می‌تواند در استار ماهی یا افزایش برهمکنش‌های جمعی در قورباغه مؤثر می‌باشد. حرکت این گرانول‌ها به وسیله تغییر در میرس CAMP درون سلولی تنظیم می‌شود و وابسته به حضور میکروتوبول‌ها می‌باشد. مطالعات انجام شده در راستای همین این‌که کتامیک از پروتئین‌های موتوری در این عمل نقش دارد سال‌ها

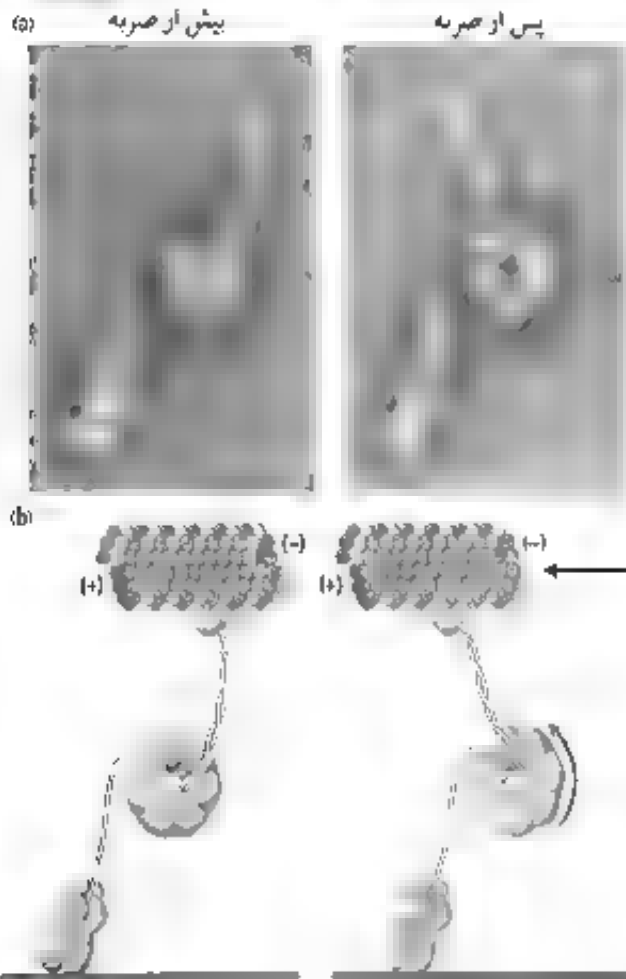


شکل ۱۸-۲۲ ساختار داینئین سیتوپلاسمی. هر داینئین که خاصیت ATPase دارد متشکل از هفت موئیف نکرارشونده شبه گلبرگ‌های گل می‌باشد. از این داینئین یک داینئین مارپیچی که در انتهای خود دارای جایگاه اتصال به میکروتوبول می‌باشد، مشعب می‌شود. در قسمت چپ شکل تعدادی زیرواحد اضافی شش قطعه شده است که در ارتباط با داینئین‌های سنگین بوده و داینئین را از طریق دایناکتین به محموله‌ها متصل می‌کند.

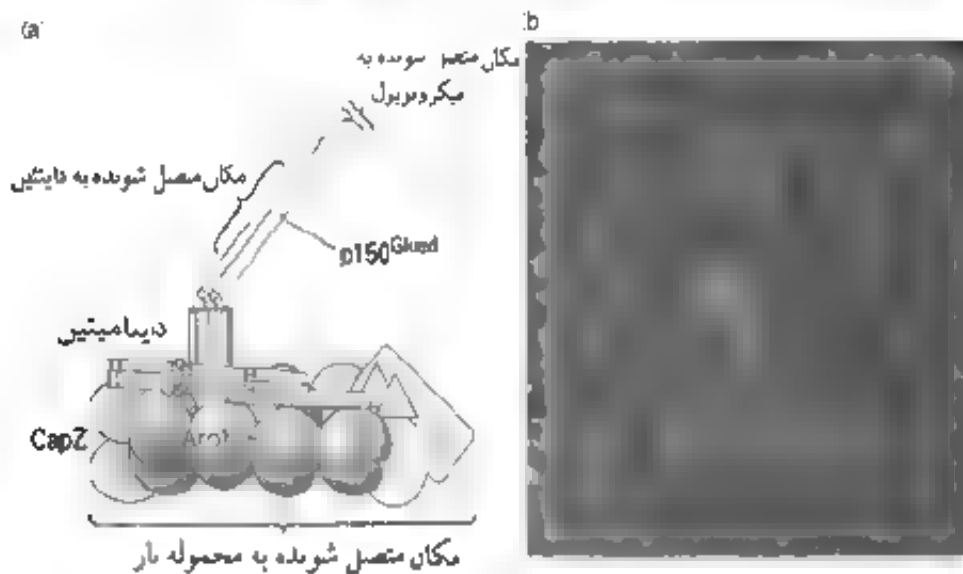
p150Glued می‌باشد که حاوی مکانی اتصال به داینئین بوده و در یک انتهای خود دارای جایگاه اتصال برای میکروتوبول می‌باشد. پروتئین نگهدارنده نو داینئین دایناکتین در کنار هم سبب عنوان داینامتین ^(۱) نامیده می‌شود. که علت این نامگذاری بدین خاطر است که زمانی که بیان آن افزایش می‌یابد، باعث جثا شس نو داینئین از یکدیگر شده و یک کمپلکس پروتئینی تولید می‌کند که فاقد عملکرد می‌باشد. این خاصیت از نظر آزمایشگاهی بسیار مفید می‌باشد زیرا، این امکان را به محققین می‌دهد تا فر بدیهایی را که وابسته به کمپلکس داینئین - دایناکتین هستند را تمییز کنند. این فر بدیهها در سلول‌هایی که دارای بیان بالا داینمیین می‌باشد رخ نمی‌دهند.

کیرین‌ها و داینئین‌ها در انتقال اندامک‌ها در سلول با یکدیگر همکاری می‌کنند.

اعضای هر دو خانواده پروتئینی داینئین و کیرین نقش‌های مهمی را در سازماندهی وابسته به میکروتوبول اندامک‌های برون سلول ایفا می‌کنند (شکل ۱۸-۲۷). از آن‌جایی که جهت‌گیری میکروتوبول‌ها توسط MTOC تثبیت می‌شود جهت انتقال - به سمت مرکز سلول یا در خلاف آن - وابسته به پروتئین موتوری می‌باشد به عنوان مثال دستگاه گلژی در مجاورت سانتروم قرار گرفته است. جایی که آنهاهای (-) میکروتوبول‌ها در آنجا قرار دارند و توسط داینئین - دایناکتین به آنجا هدایت می‌شوند. به‌علاوه، محموله‌های ترسجی که از شبکه اندوپلاسمی منشأ می‌گیرند توسط

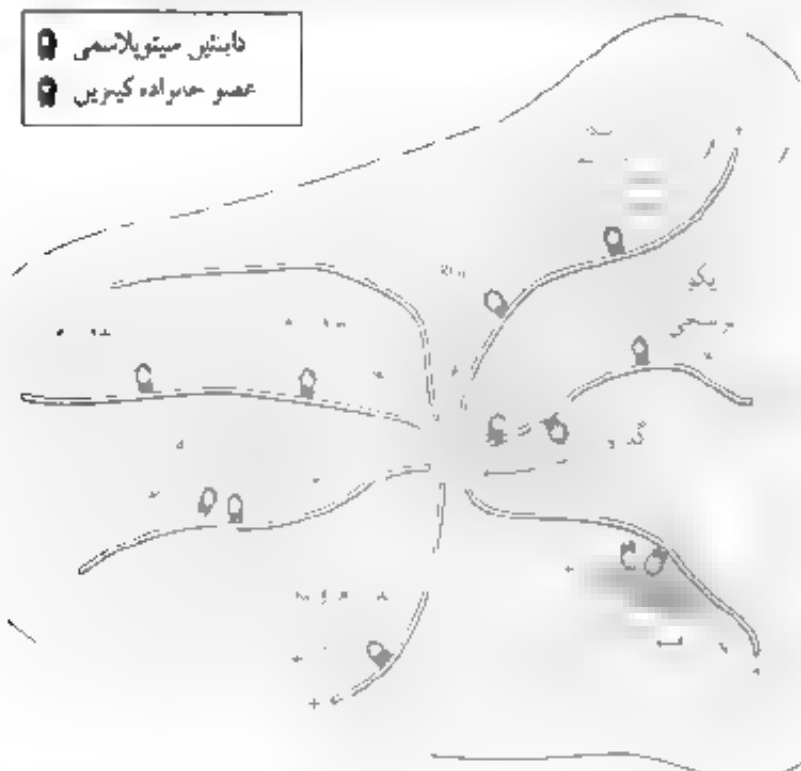


▲ شکل ۱۸-۲۵ حرکت قدرتمند دینئین. (a) تصویر از مولکول‌های دینئین تک سر خالص شده در حالات قبل و بعد از حرکت آنها توسط میکروسکوپ الکترونی گرفته شده است. تصویر سمت چپ دینئین را در حالت متصل به $ADP \cdot P_i$ نشان می‌دهد که نشانگر حالت قبل از حرکت می‌باشد و تصویر راست در حالت بعد از حرکت را نشان می‌دهد که فاقد نوکلئوتید می‌باشد. (b) مقایسه تصاویر نشان می‌دهد که مکانیسم تولید انرژی نیازمند تصویر جهت‌گیری سر نسبت به ساق می‌باشد که باعث حرکت تله متصل به میکروویول می‌شود.

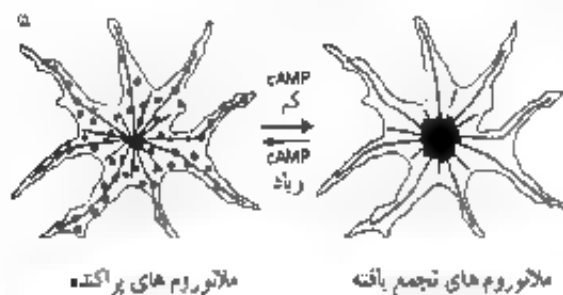


▲ شکل ۱۸-۲۶ کمپلکس دیناکتین که دینئین را به محموله بار مرتبط می‌کند. (a) یکی از دین‌های کمپلکس که به محموله بار متصل می‌شود از یک فیلامنت سبک‌گونه ساخته شده که منشکل در حدود هست پروتئین سیه اکتین $Arp1$ می‌باشد که به وسیله پروتئین $CapZ$ پوشیده شده است. دین بعدی ساق پروتئین $p150 Glued$ می‌باشد که در انتهای دور خود دارای خابگاه اتصال برای میکروویول بوده و در اتصال میوویلاستیک دینئین به کمپلکس نقش دارد. دینامین دو بخش کمپلکس دیناکتین را در کنار یکدیگر نگه می‌دارد. (b) میکروگراف الکترونی از پهنای فلزی کمپلکس دیناکتین از معرض جداسازی شده است. فیلامنت کوچک $Arp1$ (از عوانی) و رجیره جانبی دینامین / $p150 Glued$ (آبی) مشخص شده‌اند.

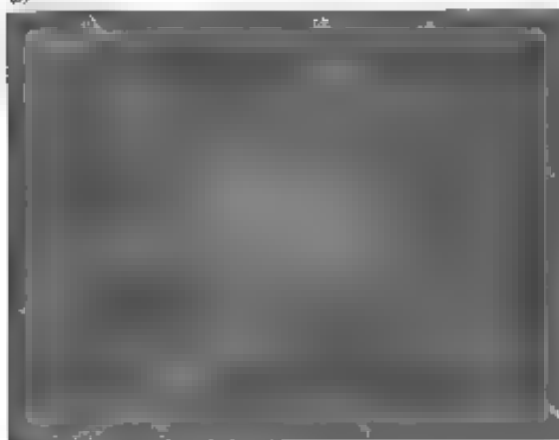
دایتمین میتوپلاسمی
عضو همراه گیرین



شکل ۱۸-۲۷ (شکل رنگی) انتقال اندامک توسط موتورهای میکروتوبولی. دایتمین‌های میتوپلاسمی (قرمز) باعث فعال رو به جلو اندامک در راستای انتهایی ۲- میکروتوبول‌ها مرکز سلول می‌شوند، گیرین‌ها (آرغوانی) باعث انتقال برگشتی اندامکها در راستای انتهایی ۱- میکروتوبول‌های (محیط اطراف سلول) می‌شوند. بیشتر اندامکها به یک یا چندین موتور پروتئینی وابسته به میکروتوبول متصل می‌شوند. دایتمین توجه بود که ارتباط موتورهای اندامکها بسته به نوع سلول متفاوت می‌باشد، به طوری که برخی از این روابط ممکن است در تمامی سلول‌ها وجود نداشته باشد، حال آن‌که برخی دیگر از اینها که در اینجا نشان داده شده اند ممکن است در تمامی سلول وجود داشته باشد. $ER = ERGIC$ به ترکیب حد واسطه گازی



(b)



شکل ۱۸-۲۸ (شکل رنگی) حرکت گرانول‌های رنگدانه‌ای در ملازوم‌های قورباغه (۲) دیانگرام سازماندهی مجدد ملازوم‌های وابسته به میکروتوبول‌ها که با توجه به سطح cAMP پایین می‌شود. ملازوم‌ها توسط دایتمین میتوپلاسمی تجمع یافته و توسط گیرین ۲ پراکنده می‌شوند (b) مشاهده میکروسکوپ ایمونوفلورسانس ملازوم‌ها در حالت پراکنده، که میکروتوبول‌ها (سبز) DNA هسته (آبی) و گرانول رنگدانه (قرمز) نشان داده شده‌اند

کمپلکس داینامیک در حابجایی محموله بار نقش دارد. (شکل ۱۸-۲۵ را ملاحظه کنید).

■ کیرین‌ها و دایسین‌ها از طریق اتصال به اندامک‌های مختلف در سازماندهی جایگاه سلولی آنها نقش دارند (شکل ۱۸-۲۷ را ملاحظه کنید).

۱۸-۵ مزک و تازک: ساختارهای سطحی وابسته به میکروتوبول‌ها

مزک و تازک ساختارهای کشیده وابسته به میکروتوبول و متصل به عشاء می‌باشد که از سطح سبیری از پروتئین و بیشتر سول‌های حاوی به سمت خارج عشاء می‌رسد. مزک‌های با تحرک بالا بر روی سطح سلول‌های اپیتلیال ویژه از فیلا سلول‌های پوشاننده سطح شش وجود دارند و درش مرور موج مانند خود سبب حرکت میات می‌شود. تازک سول حاوی، دارای ساختاری سیر شبیه به مزک بوده ولی بلندتر می‌باشد و قادر به جلو بردن سول مانند اسپرم، توسط مایع می‌باشد. مزک و تازک حاوی انواع مختلفی از موبرهای وابسته به میکروتوبول می‌باشد. دایسین‌های اکسومی مسئول رس تازک و مزک هستند حال آن‌که کیرین ۲- و دیتین سیتوپلاسمی در انسجام و بوماری آنها نقش دارد.

مزک و تازک‌های یوکاریوتی حاوی میکروتوبول‌های طویل و دوگانه هستند که توسط مونورهای دایسین به همدیگر اتصال یافته‌اند

طول مزک و تازک دارای اندازه متفاوت، از چند میکرومتر تا بیش از ۲ میلی‌متر بر تازک اسپرم برخی حشرات می‌باشد. آنها دارای یک دسته از میکروتوبول مرکزی تخت عنوان اکسونم^(۱) می‌باشد که مشکل از یک آرایش به اصطلاح ۹+۲ از ۹ میکروتوبول دو نایی بوده که یک هست مرکزی میکروتوبول معرکه از نظر ساختاری متفاوت است، را حاطه می‌کند (شکل ۱۸-۲۹B). هر یک از این ۹ هست میکروتوبول مسکن از یک میکروتوبول A با ۱۳ پروتئین‌های یک میکروتوبول B با ۱۰ پروتئین‌های می‌باشد. بعضی میکروتوبول‌های موجود در مزک و تازک دارای خصوصیت یکسان می‌باشد به گونه‌ای که آنها دارای (+) همواره در یک جهت قرار می‌گیرد در محل اتصال مزک و تازک در درون سول، اکسونم به جسم پایه که یک ساختمان پیچیده متشکل از ۹ دسته میکروتوبول

است که پراکنش گرانول رنگی نیازمند حضور کیرین ۲- می‌باشد. حال آن‌که تجمع گرانول‌ها نیازمند کمپلکس سیتوپلاسمی دیتین / دایسین می‌باشد. اولین سازه در مورد این که چگونه دایسین این فعالیت‌ها با یکدیگر هم‌هنگ سوب حاصل می‌یافته بود که افزایش بیان دایسین باعث مهار انتقال گرانول در هر دو جهت می‌گردد. این یافته‌های سگفته‌انگیر زمانی توجیه گردید که محققین کشف نمودند که دایسین به تنها به دایسین سیتوپلاسمی اتصال می‌یابد بلکه توانایی اتصال به کیرین ۲- نیز دارد و احتمالاً فعالیت این دو موثر و هم‌هنگ می‌کند.

از بعد دیتین و کیرین ۲- با یک اندامک واحد سها محدود به ملانوروم‌ها می‌باشد؛ اخیراً مشخص شده که این موبر در عیین جایگاه اصلی آنوروم‌ها / لپوروم‌های تاجیری و میوکتیری‌ها در برخی سول‌ها با یکدیگر همکاری دارند بنابراین این مفهوم که اندامک‌ها می‌توانند به پروتئین‌های موبری متوسعی متصل شود یک استثناء نیست بلکه یک موضوع جدید می‌باشد.

نکات کلیدی بخش ۱۸-۴

کیرین‌ها و دایسین‌ها، پروتئین‌های موبری وابسته به میکروتوبول

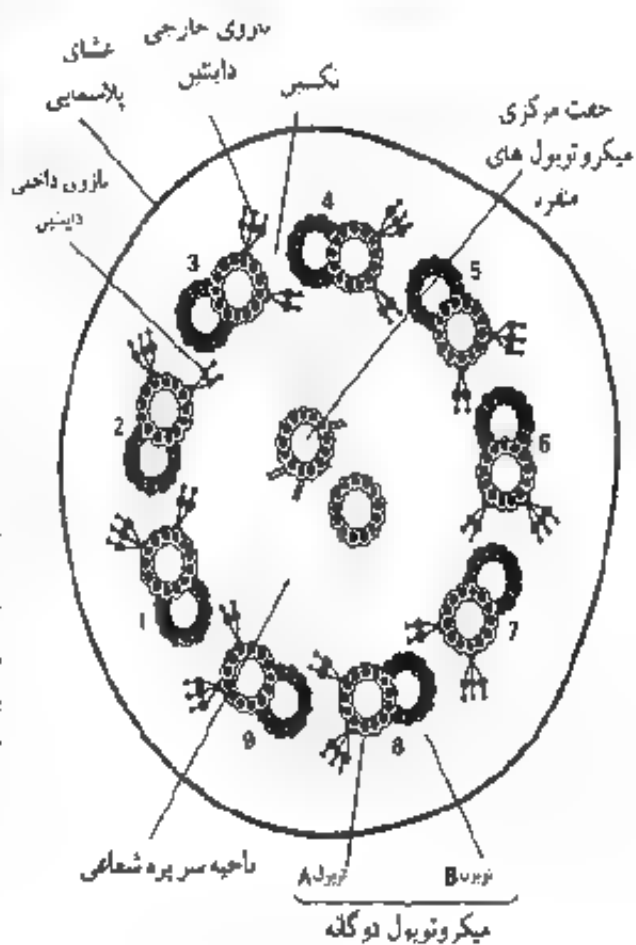
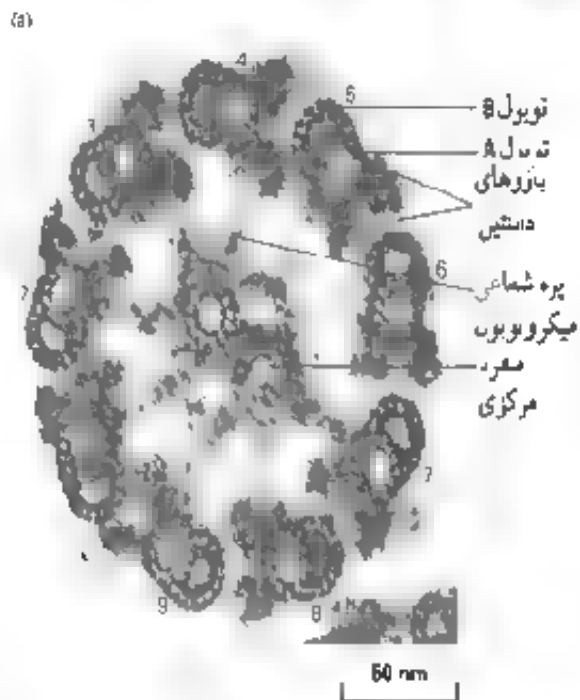
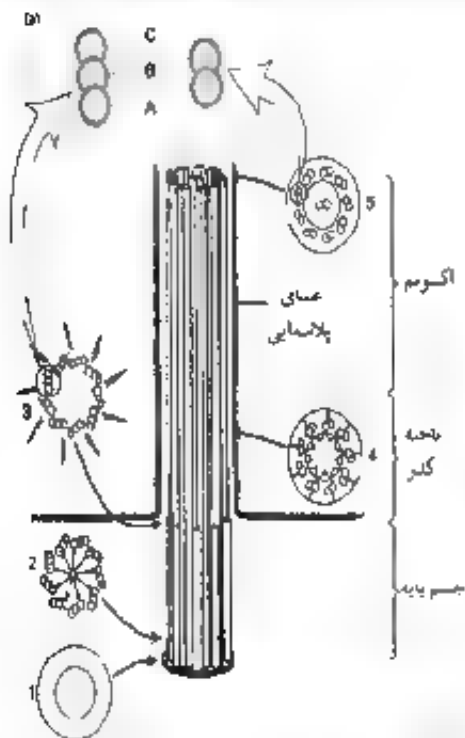
■ کیرین ۱- یک موبر وابسته به ATP بوده که در راستای انتهایی (+) یک میکروتوبول حرکت کرده و اندامک‌های محصور به عشاء را حابجا می‌کند (شکل ۱۸-۲۰ را ملاحظه کنید).

■ کیرین ۱- متشکل از دو ریحیره سنگین بوده که هر یک حاوی یک تئین موبری در ۱۴- ترمینال بوده و دو ریحیره سبک که با محصوره بار در ارتباط می‌باشد (شکل ۱۸-۱۹ را ملاحظه کنید).

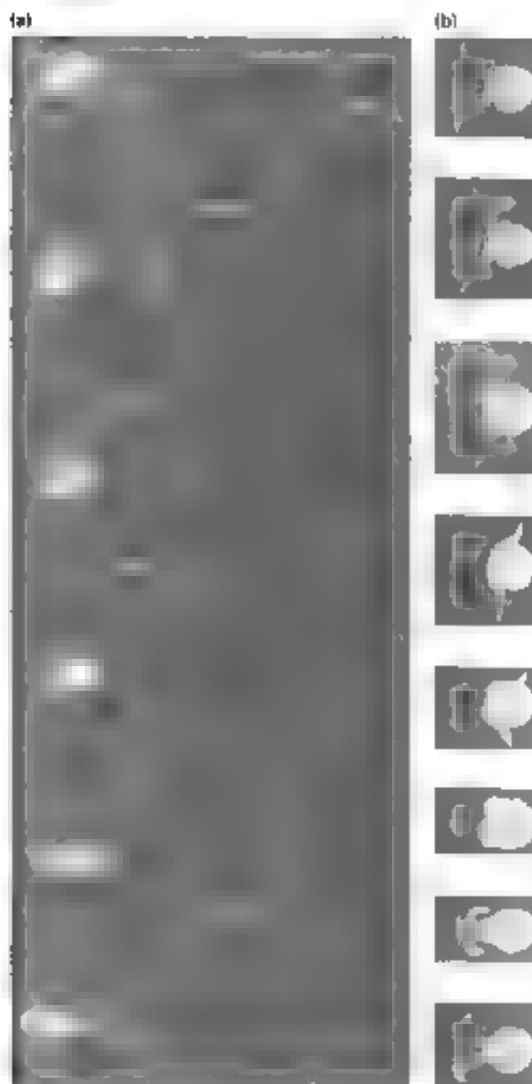
■ قوی خانواده کیرین شامل موبرهایی می‌باشد که در سلول‌های پترافازی و میتوزی، در حابجایی اندامک‌ها و نرش میکروتوبول‌های هم‌سو بر روی یکدیگر عمل کرده و حتی یک گروه از آنها فاقد حرکت بوده، ولی در پایدار کرنی آنها‌های میکروتوبول نقش دارند (شکل ۱۸-۲۱ را ملاحظه کنید).

■ کیرین ۱ موبری به قدرت پردازگری بالا می‌باشد که هیدرولیز ATP بین دو سر خود را به گونه‌ای هماهنگ می‌کند که همواره یکی از سرها دارای اتصال محکم به یک میکروتوبول می‌باشد (شکل ۱۸-۲۲ را ملاحظه کنید).

■ دایسین سیتوپلاسمی یک موبر وابسته به ATP بوده که در راستای انتهایی (-) میکروتوبول حرکت کرده و با اتصال به



شکل ۱۸-۲۹ سازماندهی ساختاری میکروتوبول و تازک. (a) میکروتوبول از یک جسم پایه که از ۹ میکروتوبول متصّل به هم تشکیل شده است، متشکل می‌گردد. در امتداد میکروتوبول‌های A و B جسم پایه میکروتوبول‌های A و B اکسونومی محصور با غشاء میکروتوبول قرار دارند. بین جسم پایه و اکسونومی یک ناحیه کلر وجود دارد. ریاگرم و مقابله عرضی هم‌افساز از جسم پایه، ناحیه کلر و اکسونومی نشان‌دهنده ساختارهای پیچیده و نظریات آنها می‌باشد. (b) بخش نازکی از یک برش عرضی از یک میکروتوبول (که غشاء پلاسمایی آن برداشته شده است) به همراه یک ریاگرم که ماهیت ساختارها را نشان می‌دهد.



شکل ۱۸-۳۰ میکروسکوپی ویدئو حرکات تازکی که منجر به حرکت در به جواسپرم و کلامیدوموناس می‌شود را نشان می‌دهند. در هر دو مورد سلول‌ها به سمت چپ حرکت می‌کنند. (a) در تازک اسپرم معمولی، امواج موالی در خمس‌ها در پایه ایجاد شده و به سمت بوک گسترش می‌یابند؛ این امواج بر خلاف آب حرکت کرده و سلول را به سمت جلو پیش می‌برند. در یک‌سری از عکس‌های موالی گرفته شده یک خمیدگی در پایه اسپرم (تصویر بالا) بوجود می‌آید و به طریق دورسوده در طول تازک حرکت می‌کند. یک جهت دانه طلایی بر روی تازک دیده می‌شود که زمانی که خمیدگی از آن ناحیه می‌گذرد بر روی تازک حرکت می‌کند. (b) پس دو تازک در کلامیدوموناس در دو مرحله که تحت عنوان ضربه مؤثر^(۴) (به شکل بالایی) و ضربه بازپایی^(۴) (شکل‌های پایینی) نامیده می‌شوند، رخ می‌دهند. ضربه مؤثر موجود رنده وادر درون آب سمب خود می‌کشد. در طی ضربه بازپایی، یک موج مغلوب از خمیدگی از پایه‌های تازک به سمت خارج شروع شده و زمانی که تازک به موقعیتی برسد که ضربه مؤثر دیگری آغاز شود تازک در سطح سلول هل می‌دهد. این رشی‌ها معمولاً هر ۱۰۰ الی ۱۰۰۰ بار در تاییه رخ می‌دهند.

- | | |
|---------------------|----------------------------|
| 1- Radial spokes | 2- Inner-arm and outer-arm |
| 3- Effective stroke | 4- Recovery stroke |

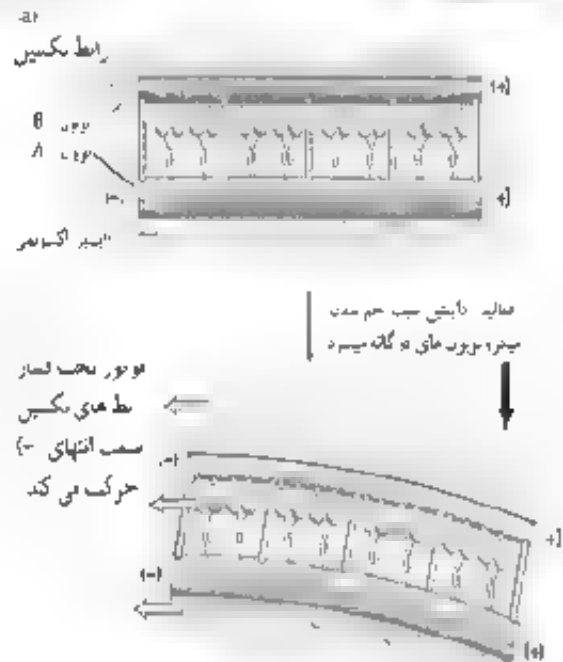
سه تایی می‌باشد اتصال یافته است (شکل ۱۸-۲۹a) را ملاحظه کنید.

ساختار اکسوم توسط سه مجموعه پروتئین رابط عرضی حفظ می‌شود (شکل ۱۸-۲۹b) را ملاحظه کنید. دو میکروتوبول عمود مرکزی توسط پل‌های متناوب، مانند پل‌های سردن به یکدیگر متصل شده‌اند. مجموعه دیگری از رابط‌ها که از پروتئین نکسین ساخته شده‌اند، میکروتوبول‌های دو تایی مجاور خارجی را به هم متصل می‌کنند. پروهای شعاعی^(۱) از هر یک از توبول‌های A میکروتوبول‌های خارجی به سمت جهت مرکزی امتداد یافته است. پروتئین موبوری مهم موجود در مرکز و تازک، دایسین اکسومومی نام دارد که یک پروتئین بزرگ با چندین ریزواحد بوده و به دایسین سیتوپلاسمی شباهت دارد. دو ردیف از موتوهای دایسین به‌طور متناوب در طول هر یک از توبول‌های A جمع میکروتوبول‌های خارجی اتصال یافته‌اند و تحت عنوان دایسین‌های بازوی داخلی و بازوی خارجی^(۲) نامیده می‌شوند. شکل ۱۸-۲۹b را ملاحظه کنید. در حقیقت میکشش این دایسین‌ها، توبول B مجاور سبب خم شدن مرکز و تازک می‌شود.

ریش مرکز و تازک توسط لغزش کنترل شده میکروتوبول‌های دوتایی خارجی ایجاد می‌شود

مرکز و تازک به واسطه همالیت موتورهای دایسین اکسومومی که سبب القاء خمش در آنها می‌شوند، ساختارهای متحرک هستند. بر روی تحرک مرکز و تازک به کمک میکروسکوپی ویدئو نشان می‌دهد که خمیدگی ابتدا از پایه مرکز یا تازک شروع شده و سپس در طول ساختار آن پیش می‌رود (شکل ۱۸-۳۰). مطالعات انجام شده بر روی اکسوموم‌های استخراج شده از سلول نحوه خمیدگی را نشان می‌دهد. در آزمایشات کلاسیک، اکسوموم‌ها با یک پروتاز که اتصالات میکس را باز می‌کند، بیمار شدید زمانی که به اکسوموم‌های بیمار شده ATP اضافه گردید، میکروتوبول‌های دوتایی بر روی یکدیگر حرکت لغزشی کردند. این حرکت ناشی از گام ریش دایسین متصل که به توبول A یک میکروتوبول دوتایی بر روی توبول B میکروتوبول دوتایی مجاور می‌باشد (شکل ۱۸-۳۱a) اکسومومی که دارای اتصالات نکسین سالم می‌باشد، زمانی که میکروتوبول‌های دوگانه به یکدیگر متصل هستند عملکرد دایسین سبب القاء خمش تازک می‌شود. شکل ۱۸-۳۱b. این که چگونه ریزمجموعه‌های ویژه دایسین فعال شده و این که چگونه موج فعال‌سازی در طول اکسوموم پیش می‌رود هنوز درک نشده است.

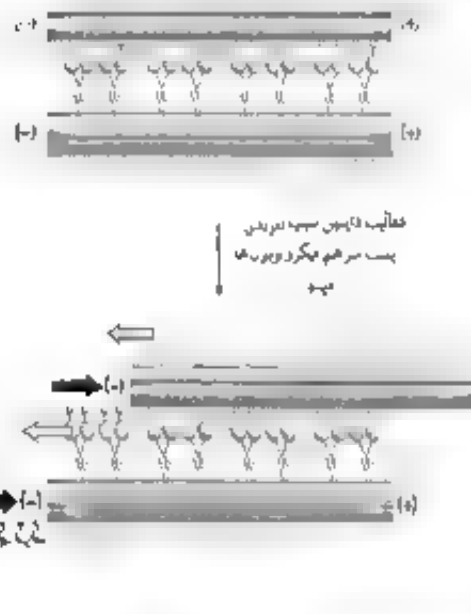
► شکل ۱۸-۳۱ اضم شدن مزک و تازک به واسطه داینین اکسومونوم انجام می‌شود. (a) داینین کسومومی متصل به توبول A جهت میکروتوبول خارجی در ابتدای حرکت به سمت انتهایی (b) توبول B جهت میکروتوبول محور را به سمت خود می‌کشد (c) آنجایی که توبول‌های میچانور توسط نکسین مهار شده‌اند بنابراین نیروی تولید شده توسط داینین سبب جمع شدن مزه یا تازک می‌شود. (b) شواهد آزمایشگاهی برای مدل ارائه شده در شکل (b) زمانی که اتصالات نکسین توسط یک پروتاز شکسته شد و به منظور آلف فعالیت داینین ATP اضافه شود میکروتوبول‌های دوتایی بر روی یکدیگر می‌نهند (c) میکروگراف الکترونی از دو میکروتوبول دوتایی در یک کسوموم بیمار شده توسط پروتاز که با ATP انکوبه شده است. در عدم حضور پروتئین‌های رابط عرضی، میکروتوبول‌های دوتایی به طور مکرر حرکت می‌کنند. بازوهای داینین که به توبول A متصل هستند و یا توبول‌های B میکروتوبول دوتایی در سمت چپ میلنکس می‌دهند را نیز می‌توان مشاهده کرد



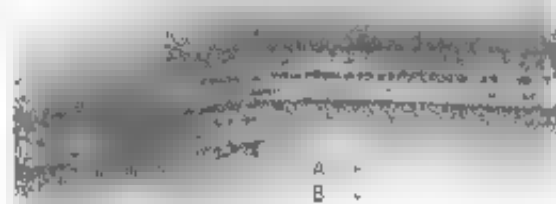
انتقال درون تازکی باعث حرکت مواد به سمت بالا و پایین مزک و تازک می‌شود

اگرچه داینین اکسوموم در جمع شدن تازک نقش دارد، با این حال یک نوع حرکت دیگری اخیر مشاهده شده است. آزمایشات دقیق بر روی تازک جلبک سیر دو تازکی به نام کلامیدوموناس ریمباردتی^(۱) نشان داد که درازات با سرعت ثابت تقریباً $2/5 \mu\text{m/s}$ به سمت نوک (حرکت روبه جلو) تازک و در مقابل درازت دیگر با سرعت تقریباً $4/5 \mu\text{m/s}$ از نوک به سمت پایه حرکت برگشتی حرکت می‌کنند. این انتقال تحت عنوان انتقال درون تازکی^(۲) (IFT) نامیده شده و در هر دو مورد مزک و تازک رخ می‌دهد. تصاویر حاصل از میکروسکوپ نوری و الکترونی نشان می‌دهد که درازت بین میکروتوبول‌های دوتایی خارجی و عشای و بالاسامی حرکت می‌کند (شکل ۱۸-۳۲). آشپز جلبک‌های چشم یافته نشان می‌دهد که حرکت روبه جلو توسط کبیرین ۲ و حرکت برگشتی توسط داینین سیتوپلاسمی هدایت می‌شود. حال این سؤال مطرح می‌شود که عملکرد IFT چیست؟ از آنجایی که انتها‌های در حال رشد (+) تمامی میکروتوبول‌ها در نوک تازک قرار دارند، بنابراین دیرونده‌های توبولین جدید به این ناحیه اضافه می‌شوند، در سلول‌هایی که در کبیرین ۲ دارای نقص هستند کوچک شدن تازک رخ می‌دهد. این امر نشان می‌دهد که IFT مواد جدید را برای ریشه تازک به نوک آن انتقال می‌دهد از آنجایی که IFT یک فرایندی است که به طور متوالی رخ می‌دهد حال این سؤال مطرح می‌شود که زمانی که مولکول‌های کبیرین ۲ به نوک

(b) رابط‌های نکسین توسط پروتاز برآمده شده‌اند

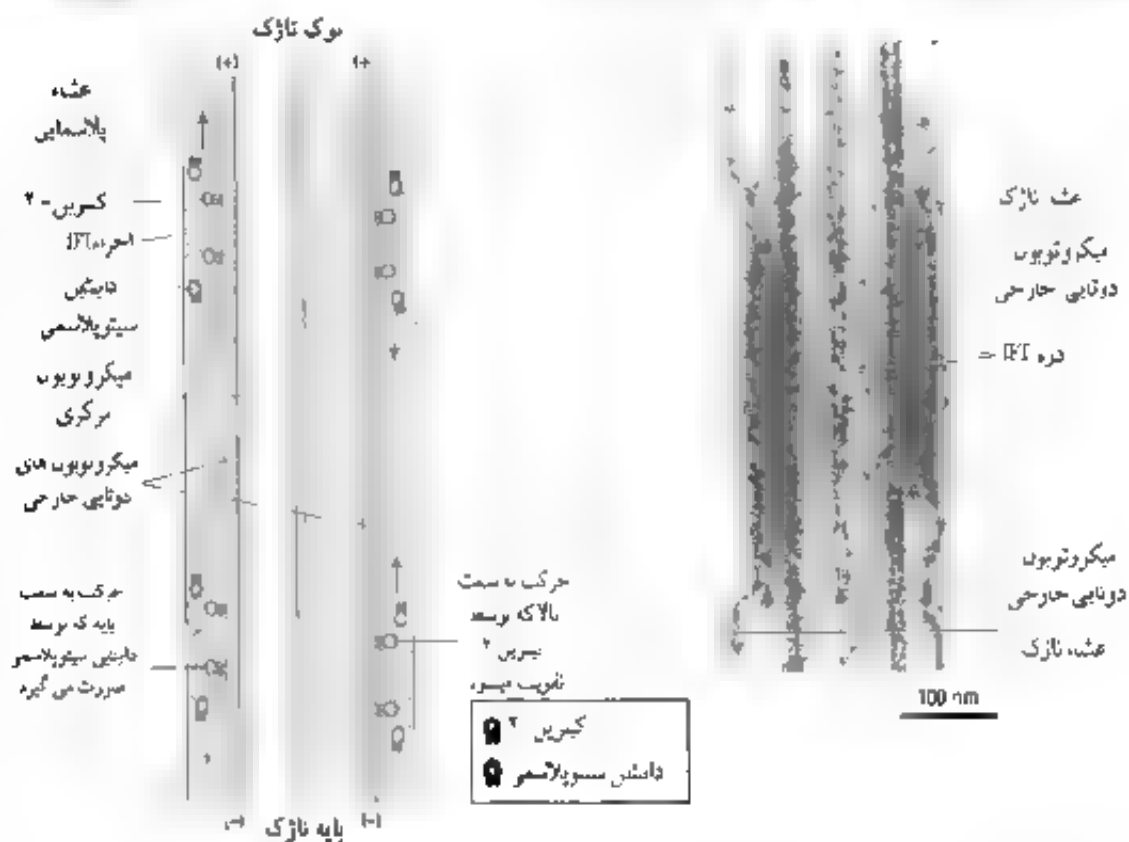


بستر اکسوموم

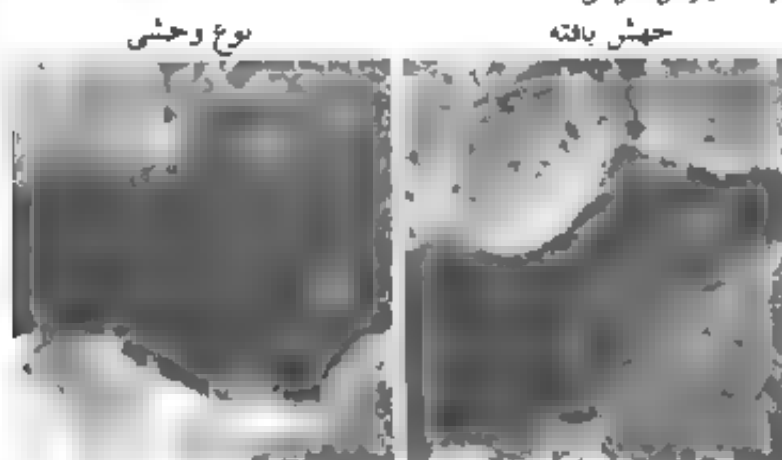


1 Chlamydomonas reinhardtii

2 Intraflagellar transport (IFT)



▲ شکل ۱۸-۱۹ انتقال درون تازکی. (a) دایم بین عسای پلاسمایی و میکرونوبول‌های دوتایی خارجی انتقال داده می‌شود انتقال مواد به نوک تازک وابسته به کیرین-۲ می‌باشد، در حالی که انتقال به سمت نوک تازک به واسطه دایمیش سیتوپلاسمی انجام می‌شود. (b) مقطع نازک میکروگرافی الکترونی درای IFT با درپوشی از تازک کلامیدوماس نشان می‌دهد



▲ شکل ۱۸-۲۰ مزک اولیه ناقص در موش جهش یافته‌ای که فاقد اجزاء دره IFT می‌باشد. میکروگرافی میکروسکوپ الکترونی نگاره سول‌های این تلیال یک بوبه جمع‌کننده مربوط به یک نوع موش وحشی (چپ) و یک موش جهش یافته که در یکی از اجزاء درای IFT دچار اختلال می‌باشد فلش‌ها، مزک‌های اولیه را نشان می‌دهد که در موش جهش یافته دارای ریشه کوتاه می‌باشد

کیرین ۲ بدین به مجموعه بار می‌شود که همانند دیگر ذرات توسط دایمیش به پایه تازک انتقال داده می‌شود
درای انتقال داده شده به طریق روبه جلو و برگشتی بر روی تازک کلامیدوماس جداسازی و ترکیبش مشخص شده است

تازک می‌رسد چه اتفاقی برای املاح می‌دهد و این که موتورهای دایمیش که در انتقال برگشتی ذرات نقش دارند از کج می‌آیند؟ به طور برری، دایمیش به شکل محموله بار و توسط انتقال روبه جلو که توسط کیرین ۲ هدایت می‌شود به نوک تازک حمل می‌شود و سپس

نکات کلیدی بخش ۱۸-۵

- **مژک‌ها و تازک‌ها ساختارهای سطحی وابسته به میکروتوبول**
- **مژک‌ها و تازک‌های متحرک ساختارهای سطح سلولی وابسته به میکروتوبول می‌باشند که حاوی یک جمع میکروتوبول مفرد مرکزی و ۹ مجموعه میکروتوبول دوتایی خارجی می‌باشد (شکل ۱۸-۲۹ را ملاحظه کنید).**
- **سمای مژک‌ها و تازک‌ها از اجسام پایه، ساختارهای متشکل از ۹ دسته از میکروتوبول‌های سه‌تایی خارجی و بسیار صیبه به سانتریول‌ها منشأ می‌گیرند.**
- **دائیس‌های اکسومومی متصل به بوبون A در یک میکروتوبول دوتایی با بوبون B میکروتوبول دیگر مالتس می‌دهد که بر امر سحر به هم شدن مژک‌ها و تازک‌ها می‌سود.**
- **مژک‌ها و تازک‌ها دارای یک مکانیسم تحت عنوان انتقال درون تازکی، برای انتقال اندامک‌ها به سوک تازک توسط کمپرس ۲- و از سوک به پایه توسط دایسین سیتوپلاسمی می‌باشد این انتقال عملکرد و طول مژک‌ها و تازک‌ها با تنظیم کند.**

۱۸-۶ میتوز

از بین تمامی عواملی که امکان و تداوم حیات را فراهم می‌کند، شاید مهم‌ترین آنها توانایی سلول‌ها برای دو برابر شدن به‌طور صحیح و سپس تفکیک صحیح کروموزوم‌های آنها بین سلول‌های در حال تقسیم باشد. در طول چرخه سلولی، کروموزوم‌های سلول‌ها در یک فرایند بسیار منظم شده که در بخش ۲۰ بحث شده است تحت عنوان فلز S (به دلیل این‌که فاز سنتزی می‌باشد) دقیقاً دو برابر می‌شود. زمانی که کروموزوم‌های مفرد دو برابر می‌شوند، آنها در راستای طول خود توسط پروتئین‌هایی تحت عنوان پمپنده^(۳) در کنار یکدیگر بگه داشته می‌شوند. این سلول‌ها سپس از یک دوره تحت عنوان G₂ (گرفته شده از وقته^(۴)) گذر کرده و وارد میتوز می‌شوند. میتوز فرایندی است که بدان وسیله کروموزوم‌های دو برابر شده بین سلول‌های دختری تقسیم می‌شوند. این فرایند بااستی به‌طور دقیقی انجام شود به گونه‌ای که حذف یا اضافه شدن یک کروموزوم می‌تواند کشنده (که تاکنون هنوز چنین احتمالی شناخته نشده است) یا سبب اختلالات شدید گردد. تحمیل رده ضلع است که

تمامی آنها دارای هومولوگ‌هایی بر موجودات مژک‌دار، مانند نمادونه‌ها، مگس سرکه، موش و انسان می‌باشند. ولی این تراز در زبوم محرم‌ها و گیاهان که فاقد مژک هستند وجود ندارد. این امر نشان می‌دهد که این تراز محض IFT هستند.

نقص در انتقال درون تازکی به واسطه تأثیر بر روی مژک‌های اولیه حسی سبب بروز بیماری می‌گردد

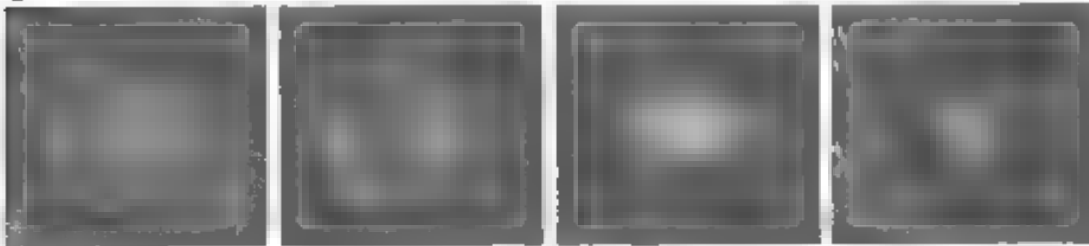
بیشتر سلول‌های مهره‌داران حاوی یک مژک مفرد غیر متحرک تحت عنوان مژک اولیه می‌باشد (شکل ۱۸-۳۳).^(۱) شکل ۱۸-۱۳ را ملاحظه کنید. این مژک فاقد جسم میکروتوبول‌های مرکزی و تازوی جانبی دایسین می‌باشد. مژک اولیه از سانتریوم که در س یکی از سانتریول‌ها به عنوان جسم پایه عمل می‌کند منشأ می‌گیرد. یافته‌ها در مورد عملکرد این مژک اولیه حاصل این کشف می‌باشد که حذف پروتئین هوموپوگ IFT کلاسموس در پستانداران سبب نوعی بیماری تحت عنوان بیماری کلیوی پلی‌سیستیک اتورومی پیسرونده^(۲) (ADPKD) می‌شود. عقیده بر این است که مژک اولیه در سلول‌های اپی‌نیال سوبی‌های جمع‌کننده کلیه به عنوان حس‌گرهای مکانیکی عمل می‌کند که از روی میزان هم شدن سرعت جریان مایعات را اندازه‌گیری می‌کند.

مژک اولیه دارای نقش‌های دیگری نیز می‌باشد. احساس بو به واسطه گیرنده‌های بویایی موجود در مژک اولیه بوزون‌های حسی بویایی بینی می‌باشد. مثال دیگر، سلول‌های مخروطی^(۱)

اسوانهای چشم می‌باشد که دارای یک مژک اولیه یا سوک پسیر توسعه یافته بوده که پروتئین‌های دخیل در دریافت نور را فراهم می‌کند. توسط کمپرس ۲- که بخشی از سیستم انتقال درون تازکی می‌باشد در هر دقیقه ۲۰۰۰ پروتئین شبکه‌ای پسین در مژک خارج می‌شود. اختلال در این حالتی سبب تحریب شبکه می‌سود. توجه به نقش‌های زیاد مژک اولیه در سیستم حسی، تعجب‌آور نخواهد بود که نقص در آن، عواقب زیادی در برداشته باشد. به عنوان مثال، بیماران دارای سندرم بارهت بیسل^(۲) که جسم پایه و مژک آنها دچار اختلال می‌باشد، دارای تحریب شکم‌های بوده و علاوه بر عدم توانایی لر بویایی، تراز چندین خنلال دیگر نیز می‌باشد که بر امر دلائل بر این تراز که مژک‌های اولیه در بسیاری از فرایندهایی که هنوز شناخته نشده‌اند نیز هش دارد.

1 Autosomal recessive polycystic kidney disease
2 Bardet-Biedl 3- Cohen
4 Gap 2

۱۸

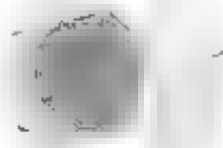


اِستِراف

پروفاز

پرومِتا‌فاز

مِتا‌فاز



دو تاشدن و انجاده
کروموسوم
دو فاسل سانتروم



جزیه به بکړو بڼه
ایسترازی جایگزیران با
ساختهای میویری،
جاسلستر سنو سینوویه
میراثم سده کروموسوم

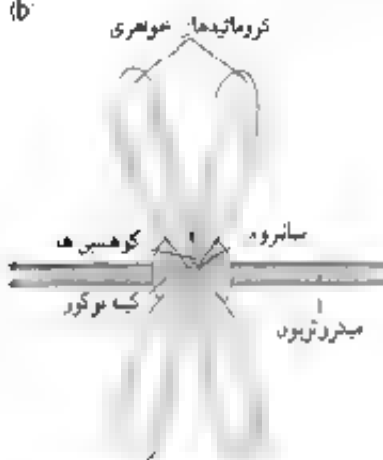


شکسته شدن غشاء هسته ای،
پدام اتفادن کروموسوم ها
و اتفالشانه وسط دو



صف بی کروموسوم ها
در صافه متافازی

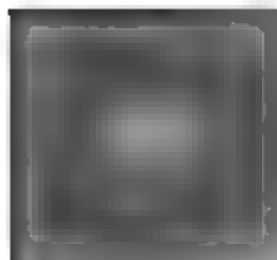
(b)



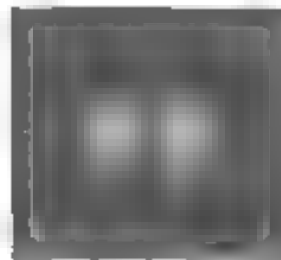
کروماتیدها: نمونه‌ری

▲ شکل ۱۸-۳۳ (شکل رنگی) مراحل میتوز (a) اشکال بالایی مراحل

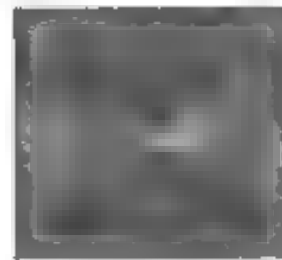
میتوز را در سلول‌های کشت داده شده Pk2 نشان می‌دهد. DNA به رنگ آبی و نوکلئین به رنگ سبز رنگ آمیزی شده است. دیاگرام‌های پایین مراحل مختلف و جولانی را که در این مراحل رخ می‌دهد، نشان می‌دهد. میتوز یک فرایند مولی بوده و برای سهولت به دو مرحله تقسیم شده است. (b) بخش‌های مختلف یک کروموسوم متراکم شده تم میتوز کروموسوم بصاف شده دارای دو کروماتید جولتری می‌باشد (که هر یک حاوی یکی از رویشهای DNA دو تنای می‌باشد) که این دو کروماتید در ناحیه‌ای فشرده تحت عبولی سانترومر توسط پروتئین‌های چسبیده به یکدیگر اتصال یافته‌اند. سانترومر همچنین جایگاهی است که کینه توکور تشکیل شده و محل اتصال میکرونوبول کینه توکوری می‌باشد.



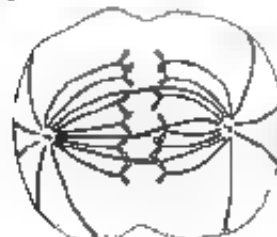
اتافاز



تلفاز



سیتو‌کینز



محل شدن APC/C محل سده
و تخریب کوهسب ها
اتافاز A حرکت کروموسوم ها
به قطب B اتافاز B جاسلستر

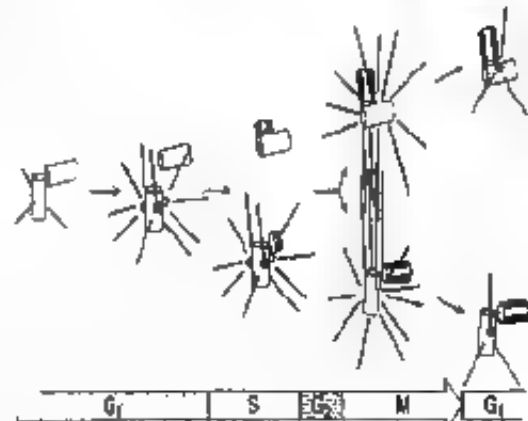
شکل گیری مجدد پاک هسته ای،
شکل گیری حلقه انقباضی

شکل گیری مجدد تراس میکرونوبول ایسترازی حلقه
انقباضی باعث شکل گیری ناحیه سکاٹ می‌شود

سلول کروی می شود. در درون هسته، هستک شکسته شده و کروموزوم ها شروع به متراکم شدن می کنند. کروموزوم های نوکائی یا کروماتیدهای دختر که در این مرحله تحت این دم خوانده می شوند که توسط پروتئین های چسبیده در کنار یکدیگر بگه دانسه می شوند به جر در ناحیه سانترومر در بواحي دیگر شروع به تجزیه شدن می نمایند (شکل ۱۸-۳۳). همان طور که به طور دقیق در بخش ۲۰ بحث شد، تمامی این حوادث از طریق یک افزایش سریع در فعالیت کمپلکس سیکلین - CDK میتوزی که بک کیناز بوده و سبب فسفریلاسیون چندین نوع پروتئین می شود، همراهی می شوند.

مرحله بعدی میتوز، پرومیتاز با شکسته شدن غشای هسته و منافذ هسته ای و تخریب لامینای هسته که وابسته به λ مین می باشد، شروع می شود. میکروبیول های سانت گزفته از قطبین دوک تقسیم شروع به حرکت و به «دام انشاختن» جهت های کروموزومی در ساختارهای ویژه ای تحت عنوان کیه توکورها^(۲) می نمایند. هر کروماتید جوهری دارای یک کیه توکور، و بنابراین کروماتیدهای جوهری دارای دو کیه توکور می باشند که در طی مرحله پرومیتاز هر یک از آنها به قطبین دوک تصمیم اتصال می یابند زمانی کروماتیدهای جوهری به دو قطب دوک تقسیم اتصال یافته طی فرایندی تحت عنوان گردشایی^(۳) به فواصل مساوی از قطبین دوک صف آرایی می کنند تا زمانی که تمامی کروموزوم ها تجمع یابند. پرومیتاز ادامه می یابد که در این رمن سلول وارد مرحله بعد یعنی متافاز می شود. متافاز تحت عنوان مرحله ای تعریف می شود که در آن تمامی کروموزوم ها در صفحه ستافازی صف آرایی می کنند.

مرحله بعد یعنی آنافاز توسط فعال شدن کمپلکس پیش برنده آنافاز^(۴) / سیکلوزوم (APC/C) القا می شود. APC/C فعال شده منجر به تخریب چسبدها، پروتئین های نگهدارنده و متصل کننده کروماتیدهای خواهر به یکدیگر می شود به طوری که هر کروموزوم توسط میکروتوبول های متصل شده به ناحیه کیه توکورلی به سمت قطب مربوطه کشیده می شود. این انتقال کروموزوم ها تحت عنوان آنافاز A نامیده می شود. یک حرکت محر و منحصر به فرد نیز رخ می دهد که شامل حرکت قطبین دوک تقسیم به فواصل نسبتاً دور از یکدیگر طی فرایندی تحت عنوان آنافاز B می باشد زمانی که کروموزوم ها جدا شدند سپس وارد مرحله تلوفاز می شود. طی این مرحله غشاء هسته دوباره شکل گرفته، کروموزوم ها به صورت رشته



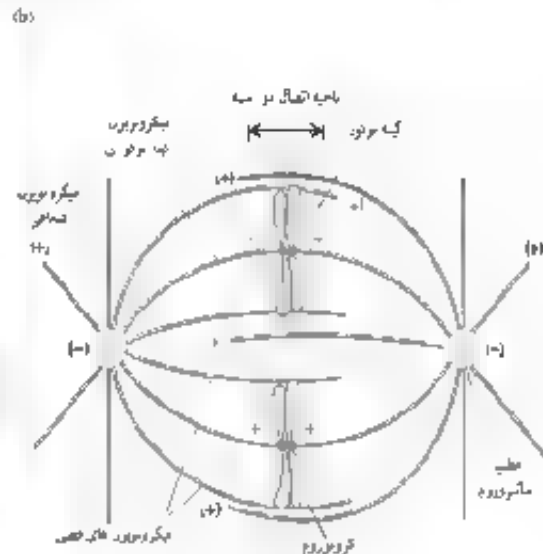
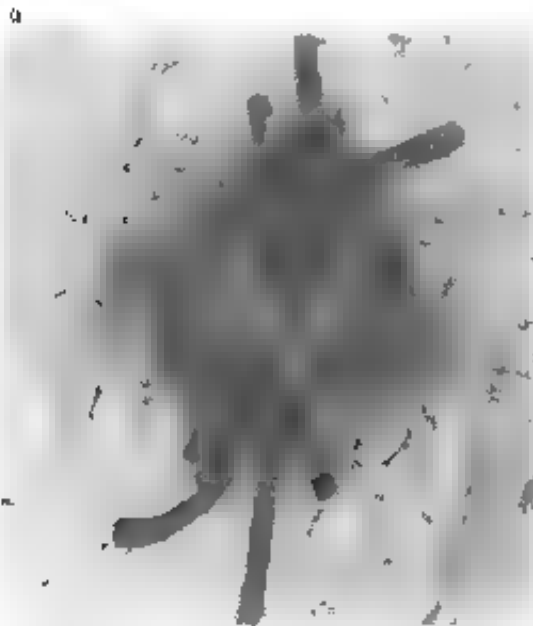
شکل ۱۸-۳۵ (شکل رنگی) رابطه معاف شدن سانترومروم با چرخه سلولی. پس از این که جهت سفربول های پدری (سبز) به طور دقیق از هم جدا شدند، یک سانتربول دختری (آبی) از سانتربول دیگر جوانه رده و رشد می کند. در مرحله G₂ رشد سانتربول های دختری کامل می شود، اما نو جهت سانتربول به صورت یک کمپلکس سانترومرومی معرود ماقی می مانند. در بولین میتوز، سانترومروم شکافته شده و هر جهت سانتربول به سمت مخالف هسته مهاجرت می کند. مقدار ماده بری سانتربولی و میزان فعالیت سبز و رشد میکروبیول به طور زیادی در میتوز افزایش می یابد. در میوز، این MTOCs قطبین دوک میتوزی نامیده می شوند.

در محرم از هر ۱۰۰۰۰۰۰ تقسیم سبلی که انجام می شود، تنها یکی از ۶۱ کروموزوم آن دچار تشبه می شود. این امر نشان می دهد که این فرایند یکی از دقیق ترین فرایندهای موجود در ریست ساسی به شمار آید.

میتوز را می توان به شش مرحله تقسیم نمود

برای سهولت کار معمولاً میتوز را می توان به چندین مرحله تقسیم نمود (شکل ۱۸-۳۴) و بی در حقیقت میوز یک فرایند مداوم می باشد اولین مرحله میوز که تحت عنوان پروفاز نامیده می شود توسط تسلائی از روباندهای همبند و برجسته مشخص داده می شود. ابتدا، زمانی که سانترومروم های نوکائی از نظر هسته ایایی میکروتوبول فعال می گردند آرایش ایتروفازی میکروتوبول ها تعیین می کنند. این فرایند سبب ایجاد دو جایگاه برای رشد میکروتوبول های دسامیک تحت عنوان ستاره^(۱) می شود. سپس این دو ستاره بر دو جهت مخالف هسته حرکت کرده و به صورت دو قطب دوک میوز عمل می کنند. دوک میوزی ساختار وابسته به میکروتوبول می باشد که سبب جدا شدن کروموزوم ها می شود. دوم: مکس های مستر پروتئین و نظم درونی سیستم های عمایی که به طور معمول وابسته به آرایش ایتروفازی میکروتوبول ها می باشد، تخریب و تجزیه می شود. به علاوه، اندوستور و اگزوستور منوقب شده و سازمان میکروتوبول ها به گونه ای جدید آرایش می یابد که منجر به ایجاد یک

- 1- Asier
2. Kinetochore
3. Congression
4. Anaphase promoting complex



شکل ۱۸.۳۶ دوک تقسیم میتوزی دارای سه گروه میکروتوبول مشخص می‌باشد (a)؛ این میکروگراف الکترونی، وکتاز مالا به منظور افزایش اندازه میکروتوبول‌ها، آنها با اسی‌بادی‌های ضد توبولین نشاندار با بیومین رنگ‌آمیزی شدند. اشیاء اسفنجی‌ای شکل بزرگ کروموسوم‌ها هستند (b) در این بیاگرم سلول منافذی شکل (a) بصورت سماتیک نشان داده شده است. سه گروه میکروتوبول (MTs) دستگاه میتوزی را تشکیل می‌دهند. انتهای (-) تمامی این میکروتوبول‌ها در قطب قرار دارد. میکروتوبول‌های ستاره‌ای به سمت کورتکس منوال امتداد یافته و به آن محس هستند. میکروتوبول‌های کینه‌توکری با کروموسوم‌ها اتصال دارند. میکروتوبول‌های قنطری به سمت مرکز سلول امتداد یافته به محوری که انتهای (+) آنها با یکدیگر هم‌پوشانی دارند. قطب دوکی به همراه میکروتوبول‌های مرتبط با آن تحت عنوان ستاره میتوزی^(۱) نامیده می‌شود.

شدیداً افزایش می‌یابد به طوری که آنها بیشتر مواد پری‌سائتریون در انباشته می‌کنند. از آنجایی که میکروتوبول‌های در حال رشد از این دو MTOCs شبیه ستاره هستند آنها اغلب تحت عنوان ستاره‌های میتوزی نامیده می‌شوند.

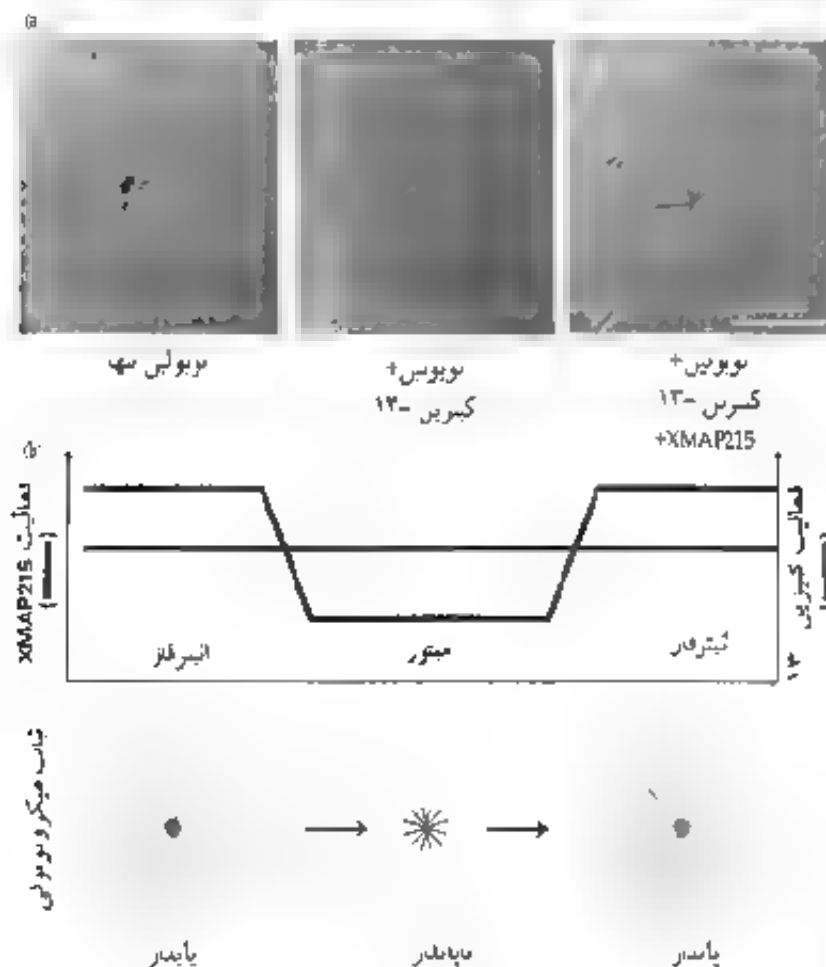
عبر متراکم برآمده و سلول از وسط هشرده شده توسط حلقه انتقالی و طی فرایند سینتیکس به دو سلول دختر تقسیم می‌شود.

برای انجام میتوز سائتروژوم‌ها در اوایل چرخه سلولی مصاعف می‌شوند

دوک میتوزی، متشکل از سه گروه میکروتوبول می‌باشد
قبل از این که ما مکانیسم‌های دخیل در این فرایند مهم را مورد بحث قرار دهیم، لازم است که سه گروه مجزا از میکروتوبول‌ها را که از قطب دوک میتوزی منشأ می‌گیرند و انتهای (-) آنها در آنجا قرار دارد را مورد بررسی قرار دهیم. اولین گروه شامل میکروتوبول‌های ستاره‌ای می‌باشد که از قطب دوک تقسیم به سمت کورتکس سلولی انتشار می‌یابند (شکل ۱۸.۳۶). این میکروتوبول‌های به واسطه میانکشی با کورتکس، نقش مهمی در جهت‌گیری دوک تقسیم با محور تقسیم سلولی دارند. دومین گروه باعث اتصال قطب دوک تقسیم به کینه‌توکرها می‌گردد و سایرین تحت

به منظور جدا شدن کروموسوم‌ها در میتوز، سلول‌ها به‌طور هماهنگ با مصاعف شدن کروموسوم‌هایشان در فاز S MTOCs‌های خودشان - سائتروژوم‌ها - را نیز مصاعف می‌کنند (شکل ۱۸.۳۵). سپس این سائتروژوم‌های مصاعف شده جدا شده و تبدیل به دو MTOCs شده که به عنوان قطب دوک میتوزی عمل می‌کنند. تعداد سائتروژوم‌ها در سلول‌های جانوری وابسته به‌طور دقیقی کنترل شود. در حقیقت بسیاری از سلول‌های نوموری دارای بیش از دو سائتروژوم می‌باشند. به‌طوری‌که این عمل باعث ناپایداری ژنتیکی شده که منجر به جدا شدن نادرست کروموسوم‌ها و به‌تبعاً انوپلوئیدی (تعداد نامساوی از کروموسوم‌ها) می‌شود.

درماتی که سلول‌ها وارد میتوز می‌شوند، میزان فعالیت دو MTOCs - یا به عبارتی توانایی آنها در هسته‌ری میکروتوبول‌ها -



شکل ۱۸.۳۷ دینامیک میکروتوبول در میتور به واسطه از دست دادن یک پروتئین پایدارکننده مرتبط با میکروتوبول افزایش می‌یابد. (a) این سه شکل توانایی سانتروم‌ها را در سنر میکروتوبول‌ها از توبوین‌های حاصل (چپ)، توبوین و پروتئین پایدارکننده کیرین ۱۳- (وسط) یا توبوین، کیرین ۱۳ و پروتئین پایدارکننده XMAP215 (MAP) دور میکروس ۲۱۵kD از توبوین (راست) سنی می‌دهد. مطالعات بیشتر نشان می‌دهد که مهم‌ترین تأثیر XMAP215 مهار فروگشت‌های افق‌سببه توسط کیرین ۱۳ می‌باشد. (b) افزایش دینامیک میکروتوبول‌ها در میتور به واسطه غیر فعال شدن XMAP215 بواسطه فسفریلاسیون می‌باشد. (c) دیاگرام مربوط به پایداری متفاوت میکروتوبول‌ها در ایتزافاز و میتور، بوجه کید که علاوه بر پایداری منفرد میکروتوبول‌ها در ایتزافاز و میتور، توانایی MTOC در هسته‌ای میکروتوبول‌ها نیز به‌طور شدیدی در میتور افزایش می‌یابد (شکل ۱۸.۳۵).

در هنگام میتور دینامیک میکروتوبولی به‌طور شکست انگیزی افزایش می‌یابد

اگرچه ما تصاویر ثابتی از مراحل مختلف میتور ترسیم کرده‌ایم، اما میکروتوبول‌ها در تمامی مراحل میتور بسیار دینامیک می‌باشند. همین‌طور که در بالا دیدیم، رعانی که سلول‌ها وارد میتور می‌شوند توانایی سانتروم‌های آنها در افزایش حجم و رشد میکروتوبول‌ها به‌طور شدیدی افزایش می‌یابد (شکل ۱۸.۳۵ را ملاحظه کنید). علاوه بر این، میرین تحرک و دینامیک میکروتوبول‌ها نیز افزایش می‌یابد. حال این سؤال مطرح است که چگونه می‌توان افزایش میرین دینامیک میکروتوبول‌ها را به‌عنوان نمودار در اصل، شما می‌توانید میکروتوبول‌ها را ملاحظه کنید و رفتارهای ویژه آنها را دنبال کنید تا

عنوان میکروتوبول‌های کیه‌توکوری نهاده می‌شوند. این گروه از میکروتوبول‌ها، اندک کروموزوم‌ها را شناسایی کرده و سپس به وسیله کیه‌توکورها، آنها را به قطبین دوک تقسیم متصل کرده و در آن‌ها از کروموزوم‌ها، به دو قطب منتقل می‌کند. گروه سوم میکروتوبول‌ها از هر یک از دو قطب دوک میتوزی به سمت قطب مخالف کشیده شده و به طریق دهمس با یکدیگر میانگش می‌دهند. این میکروتوبول‌ها تحت عنوان میکروتوبول‌های قفسی نامیده می‌شوند. این میکروتوبول‌ها مسئول اولا دور کردن سانتروم‌های مضاعف شده از یکدیگر در طول پرواز، دوم حفظ ساختار دوک و نهایتاً حل دادن قطبین جدا از هم دوک تقسیم در آن‌ها از B می‌باشد.

سکلی می‌شود. این امر نشان می‌دهد که فعالیت گیرین-۱۳ در طول چرخه سلولی تغییر چسبانی نمی‌کند. در حالی که فعالیت XMAP215 در طی میتوز به وسیله فسفریلاسیون مهار می‌شود (شکل ۱۸-۳۷b) این امر در زمانی که سلول وارد میوز می‌شود، منجر به نابیناری بسیر ریاد میکروتوبول‌ها می‌گردد (شکل ۱۸-۳۷c).

میکروتوبول‌ها در طی میتوز فریاد می‌کنند

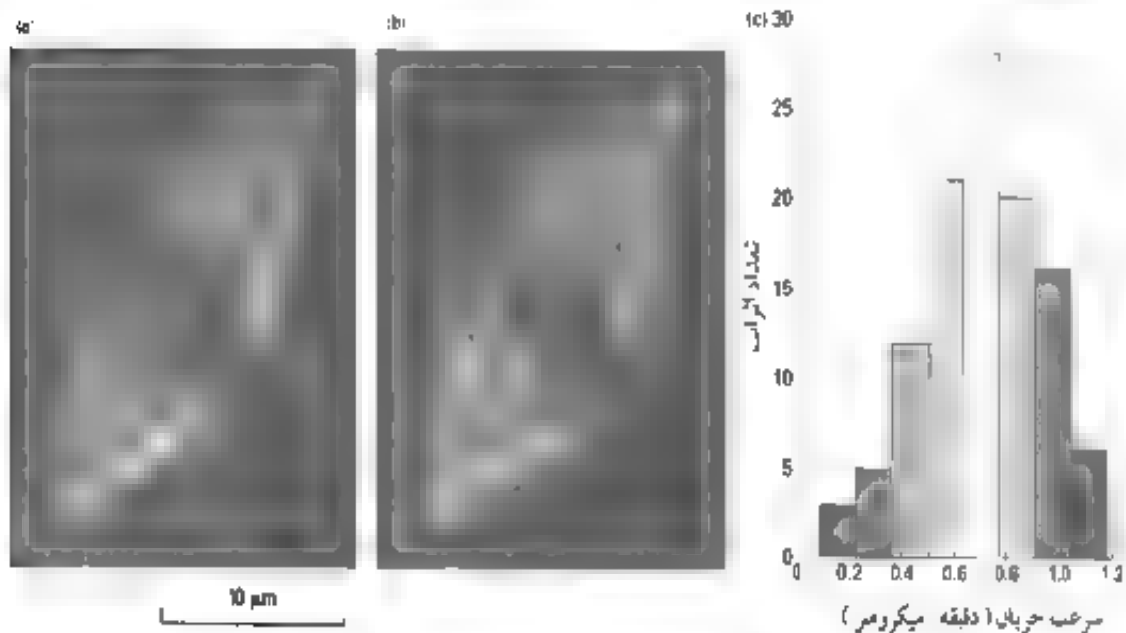
علاوه بر این که میکروتوبول‌ها به واسطه انرژیش و کاهش مکرر طول خود، ساختارهای بسیار دینامیکی هستند، میکروتوبول‌های موجود در ذوک میتوز دارای تردیدهای بی‌پایانند. به‌عنوانی که نام‌دیم‌ها در انهای (۳) میکروتوبول‌ها اضافه شده و از انهای (۲) آنها جدا می‌شوند. این حرکت یکساخت میکروتوبول‌ها را می‌توان از طریق بیلی مقادیر اندکی از سوبوس متصل به GFP در ذرون سلول‌های میتوزی نشان داد بطوریکه این توبول‌ها به‌طور تصادفی وارد میکروتوبول‌ها شده و منجر به ایجاد نقاط فلورسنت می‌شوند. در این نقاط علت توبول‌های متصل به GFP بیشتر است. این نقاط به عنوان یک علامت بر روی میکروتوبول‌ها عمل می‌کنند، بنابراین از طریق دنبال کردن آنها بر یک سلول رنده می‌توان تعیین نمود که آیا میکروتوبول‌ها سبب به قطب‌های ذوک تقسیم ثابت هستند یا این که حرکت می‌کنند (شکل ۱۸-۳۸). این قبیل آزمایشات نشان می‌دهد که میکروتوبول‌ها عموماً در پرومتافاز، متافاز و آنافاز دارای حرکت تردید می‌کنند.

کینه‌توکور از طریق اتصال به کروموزوم‌ها به انتقال آنها کمک می‌کند

به منظور اتصال به میکروتوبول‌ها، هر کروموزوم دارای یک ساختار ویژه تحت عنوان کینه‌توکور می‌باشد. کینه‌توکور در سانترومر، یک ناحیه فشرده از کروموزوم می‌باشد که به صورت DNA سانترومر مشخص می‌شود. قرار گرفته است ناحیه DNA سانترومر از نظر اندازه می‌تواند خیلی بزرگ باشد، درحاضر خواندن در حدود ۱۷۵bp می‌باشد در حالی که در انسان در حدود 1 Mb می‌باشد. کینه‌توکورها حاوی کمپلکس‌های پروتئینی زیادی هستند که باعث اتصال DNA سانترومری به میکروتوبول‌ها می‌شوند. در سلول‌های جانوری یک کینه‌توکوری متشکل از یک سانترومر داخلی و لامبهای داخلی و خارجی کینه‌توکور می‌باشد که در آن انتهای (۲) میکروتوبول‌ها به

این وجود، معمولاً مقدار میکروتوبول‌ها در ذوک تقسیم میوزی آن‌ها زیاد است که می‌توان این کار را کرد. به‌طور به دست آوردن میانگینی از میزان دینامیک میکروتوبول‌ها، محققین پیوسته‌های شش‌در شده توسط مواد فلورسانس را وارد سلول کردند. این توبول‌ها به‌طور تصادفی در ساختار میکروتوبول‌ها وارد می‌شوند سپس این مواد فلورسانس در درجه کوچکی از ذوک میتوزی بی‌رنگ نمودند و سرعت برگشت فلورسانس را توسط تکنیکی تحت عنوان بازیابی فلورسانس پس از بی‌رنگ شدن توسط سور (۱۱) (FRAP) (شکل ۱۲-۱۰) را ملاحظه کنید. اندازه‌گیری نمودند از آن‌جایی که برگشت مجدد فلورسانس به دلیل سست و رشد میکروتوبول‌های جدید از دایره‌های محلول توبولین فلورسنت می‌باشد، سبب طریق می‌توان میانگین سرعت جایابی میکروتوبول‌ها را شلی داد. در یک ذوک تقسیم میتوزی، به‌عمر میکروتوبول‌های آن حدود ۱۵ ثانیه می‌باشد، حال آن‌که در یک سلول یمرافازی این میانگین حدود ۵ دقیقه می‌باشد. باستی حاضر نشان می‌دهد که آنها اندازه‌گیری‌های کلی هستند و همان‌طور که خواهیم دید جمعیت‌های ویژه میکروتوبول‌ها دارای استحکام و پایداری بالاتری هستند.

حال این سوال مطرح است که چه عاملی سبب دینامیک بیشتر میکروتوبول‌ها در میوز می‌شود؟ پایداری دینامیکی معیاری از سهم نسبی هر یک از عوامل زیر سبب سرعت‌های شدت سرعت‌های تحریک فروگشت‌ها و هایش‌ها می‌باشد. تجربه و تحلیل دینامیک میکروتوبولی در حالت *In Vivo* نشان می‌دهد که افزایش دینامیک میکروتوبول‌های معرور در میوز عموماً به دلیل افزایش فروگشت و کاهش ره‌بش و به مقدار جزیی ناشی از سرعت‌های زیاد رشد (طول‌بش) یا تحریک (کوتاه شدن) می‌باشد. مطالعات انجام شده بر روی عصاره لووسیت‌های قورباعه نشان می‌دهد که فاکتور عمده افزایش دهنده فروگشت‌ها در هر دو عصاره سلول سترافازی و میتوزی، دیلیریزاسیون میکروتوبول‌ها توسط پروتئین‌های گیرین-۱۳ می‌باشد. این مطالب را می‌توان در یک ره‌بش *In Vivo* که در آن ستر میکروتوبول از توبولین خالص از سانترومرهای تحلیلش شده مشتأ می‌گیرد، مشاهده نمود (شکل ۱۸-۳۷a). حال اگر پروتئین گیرین-۱۳ اضافه گردد، تعداد خیلی کمتری میکروتوبول تشکیل می‌شود. با این حال، اگر پروتئین پایدارکننده مرتبط با میکروتوبول که تحت عنوان XMAP215 نامیده می‌شود نیز به همراه گیرین-۱۳ اضافه شود به واسطه کاهش شدید در برکاتس فروگشت‌ها، تعداد خیلی زیادی میکروتوبول



شکل ۱۸-۳۸ (شکل رنگی) در هنگام میوز میکروتوبول‌ها دارای حرکت تردمیلینگ به سمت قطب دوک میوزی می‌باشند. (a) معبر کمی از بوبولس - GFP در سول‌های کشت داده شده PIKI بین شد این امر به منظور نمایش میکرونویول‌ها و تولید بندهایی در روی آنها که خاص امواج نامرئی بوبولس GFP می‌باشد، صورت می‌گیرد. (b) از طریق دنبال نمودن این لکه‌ها، جهت و سرعت حرکت میکرونویول‌ها را می‌توان تعیین کرد. نک: با توجه به سرعت سال ماده سده در شکل c کلیندی سده است. این آنالیز نشان می‌دهد که میکروتوبول‌ها در این سول‌ها با سرعت حدود ۰.۷ به سمت قطبین بریدمیل می‌کنند.

(فصل ۱۲، شکل ۱۳-۳۶ را ملاحظه کنید). در می میوز، زمانی که عسای هسته و منافذ آن تخریب می‌شوند یک فاکتور تبادل کننده برای Ran GTPase به کروموزوم‌ها متصل شده و بدین وسیله سبب افزایش غلظت موضعی Ran-GTP می‌شود. از آنجایی که آنزیمی که هیدرولیز GTP را در Ran CAP-Ran - تحریک می‌کند، یک آنزیم سیتوزولی می‌باشد این امر سبب تولید یک شبیه از Ran-GTP می‌شود که مرکز آن روی کروموزوم‌ها می‌باشد Ran-GTP سبب از آنسازای فاکتورهای پیش‌برنده رشد میکرونویول‌ها شده و بدین طریق سبب جهت‌گیری رشد میکرونویول‌های مشا گرفته از قطبین دوک تقسیم به سمت کروموزوم‌ها می‌شوند.

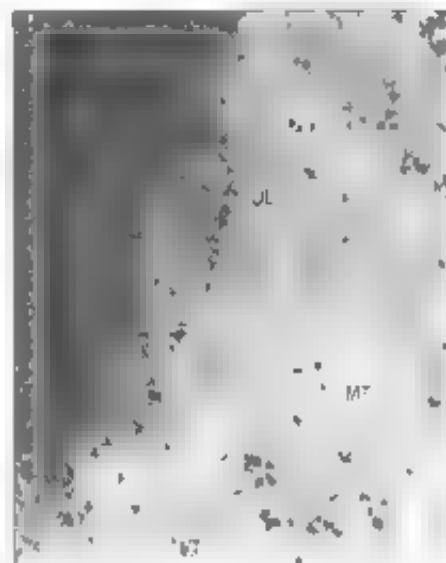
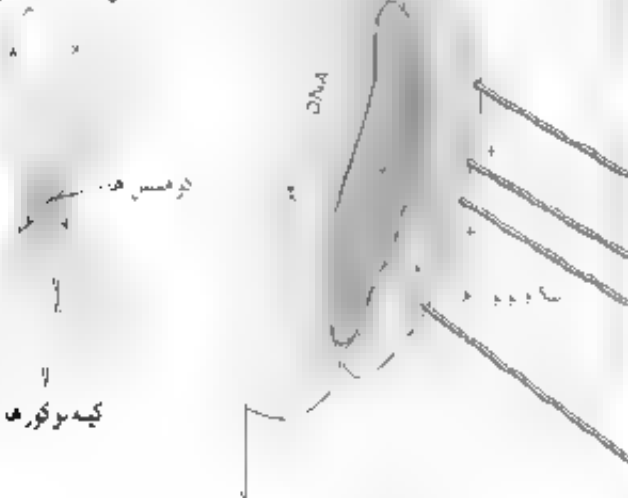
پس از اتصال به میکرونویول‌ها، پروتئین میوزی تابینش ۱ تابناکین موجود بر کینه‌توکور سبب حرکت جفت کروموزوم متصل به میکرونویول به سمت قطب دوک تقسیم می‌شود (شکل ۱۸-۴۰a، مرحله ۵). به همین ترتیب کینه‌توکور آزاد طرف مقابل در سمت قطب دوک تقسیم دیسانال قرار می‌گیرد و سرانجام یک میکرونویول موجود در قطب دوک دیسانال به کینه‌توکور آزاد متصل خواهد شد. این

لایه خارجی آن حتم می‌شود (شکل ۱۸-۳۹). کینه‌توکورهای محتر توسط یک میکرونویول معبر، کینه‌توکورهای اناس توسط حدود ۲۰ میکروتوبول و کروموزوم‌های گیاهی توسط صدها میکروتوبول به قطبین دوک اتصال یافته‌اند.

حال این سؤال مطرح می‌شود که چگونه یک کینه‌توکور در پروتئین‌ها به میکرونویول‌ها اتصال می‌یابد؟ میکرونویول‌های مشا گرفته از دوک‌های تقسیم میوزی ببار دینامیک می‌باشند و زمانی که به کینه‌توکور تماس پیدا می‌کنند، چه به صورت جانی و چه از طریق اتصالاتی خود، این امر منجر به اتصال کروموزومی می‌شود (شکل ۱۸-۴۰a، مراحل ۱-۳). میکرونویول‌های مشا افتاده توسط این کینه‌توکورها به‌طور انتخابی از طریق کاهش دادن میرس فروگشت‌ها پایدار می‌شوند و بدین وسیله شانس اتصال پایدار را افزایش می‌دهند.

مطالعات اخیر منجر به شناسایی مکانیسمی شده است که در آن پروتئین کوچک Ran GTPase سبب افزایش احتمال برخورد میکرونویول‌ها به کینه‌توکورها می‌شود. خاطر نشان می‌کنیم که چرخه پروتئین Ran GTPase در انتقال پروتئین‌ها به درون و خارج هسته که از طریق مفاد هسته‌ای انجام می‌شود، نقش دارد.

کروماند های خراهر



شکل ۳۹- ساختار کینه توکوره پستانداری. دیاگرام و میکروگراف الکترونی از کینه توکوره پستانداری

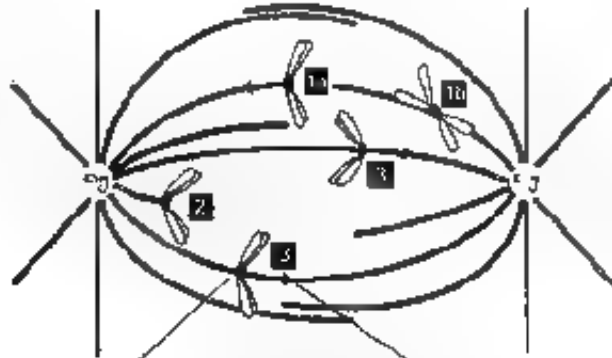
۱۸۴۰۵) این حرکت بوسانی بیارمند حویل شنس میکروتوبول های متصل به یک کینه توکوره و کوپه شنس میکرونوبول های متصل به کینه توکوره دیگر، بسون این که اتصالات آنها از بین برود، می باشد. در سازون، چندین موتور وابسته به میکرونوبول در این لریند نقش درند. در آینده، کمپلکس داینین ادیاناکین سبب بونید بیروی کشش قوی حقت کرومورومی به سمت قطب دیستال می شود. این حرکت بازمند تحریک کوتاه شنس میکروتوبول که به وسیله پروتئین کیریرین ۱۳ موجود در کینه توکوره افزایش می یابد می باشد. میکرونوبول های متصل به کینه توکوره دیگر زمانی که کروموروم حرکت می کند، رشد می کنند. یک موتور مربوط به کیریرین ۷ به این کینه توکوره قلاب شده است و در انتهای (+) میکرونوبول در حال رشد حفظ می شود. علاوه بر این، نوع دیگری از کیریرین تحت عنوان کیریرین ۴- نیز که با بازوهای کرومورومی ارتباط دارد، در ایجاد گردهمایی کرومورومی نقش دارد. پروتئین کیریرین ۴- که یک موتور جهشگیری شده به سمت انتهایی (+) می باشد، با میکرونوبول های قطبی میانکش داده و بدین ترتیب سبب کشش کروموروم به سمت مرکز دوک نسیم می شود. زمانی که کروموروم در صفحه متقارن گردهم آمدن کمپلکس داینین ادیاناکین از کینه توکوره رها شده و سبب حرکت میکرونوبول های کینه توکوره به سمت قطبین می شود. این فعالیت های مختلف و

جفت کرومورومی همپا کسون اصطلاحاً کروموروم دو جهته^(۱) گفته می شود (شکل ۱۸۴۰۵ مرحله ۳). وقتی که دو کینه توکوره یک کروموروم به قطبین مخالف متصل شده، کروموروم های مضاعف شده تحت کشش قرار گرفته و به دو جهته کشیده^(۲) می شوند. این کشش بحثش کلیدی از مکانیسمی است که طی آن یک سلول به مور. صحیح کروموروم هایش را جتا می کند. زمانی که کروموروم به طور صحیح دو جهته می شود، سلول این کشش ایجاد شده را حس می کند، و اتصالات کینه توکوری پابدار می شود. حال این سؤال مطرح می شود اگر هر دو کینه توکوره به طور تصادفی به یک قطب اتصال یابد، چه اتفاقی رخ می دهد؟ در این وضعیت، کسب بسیار اندکی بر روی کینه توکوره میکروتوبول ها اعمال شده، و بسازی کینه توکوره میکرونوبول ها افزایش می یابد. دقیقاً چه طور بسون این کشش را حس می کند مور ناشخص است.

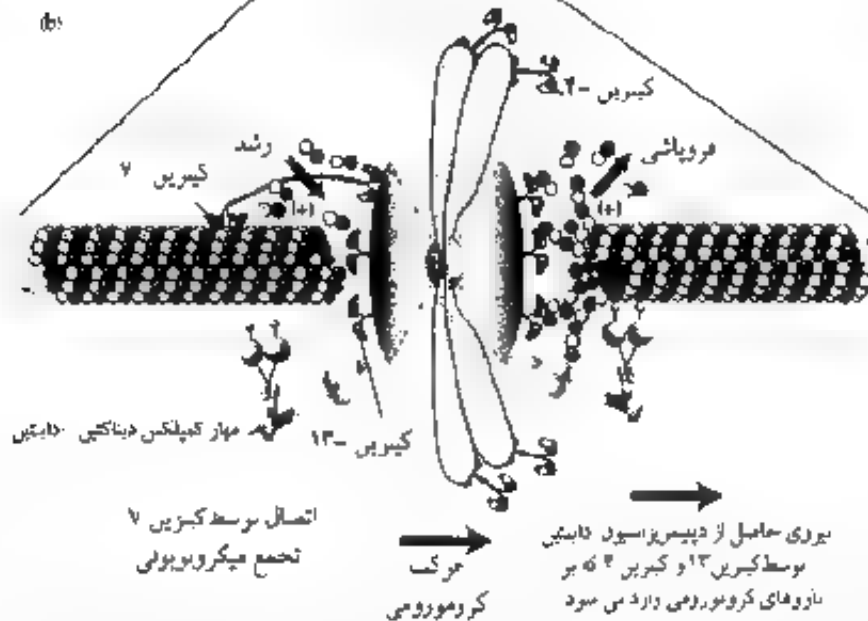
کروموروم های مضاعف شده توسط موتور ها و تریدمپلینگ میکرونوبول ها صف آزایی می کنند

در طی مرحله پرومیتاز، کروموروم طی فریدی تحت عنوان گردهمایی کرومورومی، در نقطه ای بین دو قطب دوک تقسیم صف آزایی می کنند. در طی این فرایند، حقت های کرومورومی قبل از این که به وسط برسند، در جهت جلو و عقب مرتباً بسوان می کنند. گردهمایی کرومورومی نیزمند فعالیت همهمگ چندین موتور وابسته به میکرونوبول به همراه بریدمپلینگ میکرونوبول ها می باشد (شکل

(a)



(b)



شکل ۳۰-۱۸ با دام افتادن و گردهمایی کروموزوم در پرومتافاز ۱۵ در اولین مرحله پرومتافاز، کروموزوم‌ها به انتهای یک میکروتوبول (a) با به‌کناره یک میکروتوبول (b) متصل می‌شوند. سپس کروموزوم مضاعف شده به وسیله مویر دایبسی دایناکس متصل به کینه‌توکور که به سمت انتهایی (-) یک میکروتوبول حرکت می‌کند، به سمت قطب‌های توک تقسیم گسیده می‌شود (۲). سرانجام یک میکروتوبول از قطب مخالف یدندر سده و به کینه‌توکور آزاد اتصال می‌یابد، و این کروموزوم اکنون کروموزوم دو چینه گفته می‌شود (۳). سپس کروموزوم دو چینه طی فرایندی تحت عبور گردهمایی کروموزومی به سمت یک نقطه مرکزی بین قطب‌های توک تقسیم حرکت می‌کند. توجه نمایید که در طی این مراحل بازوهای کروموزوم در جهت خلاف مرکزی بر لب تقسیم چینه‌گیری می‌کند که این به علت حضور مویرهای کروموزومی ۱ کینریس ۴ موجود بر روی بازوهای کروموزومی می‌باشد که به سمت انتهایی (+) میکروتوبول‌های قطبی حرکت می‌کند. (b) گردهمایی کروموزومی پارسد ارسائش دو طرفه کروموزوم می‌باشد که در آن مجموعه‌ای از میکروتوبول‌های یک کینه‌توکور در یک جهت در حال کوتاه شدن هستند و دسته دیگر از آنها در جهت مخالف در حال طولی شدن هستند در وضعی که در حال کوتاه شدن می‌باشد، یک پروتئین کینریس ۱۳ سبب تخریب و کوتاه شدن میکروتوبول‌ها شده و یک کمپلکس دیناکس دایناکس این کروموزوم را به سمت قطب حرکت می‌دهد. در سمتی که میکروتوبول در حال طولی شدن می‌باشد، یک پروتئین CENP-E / کینریس ۷ بر روی میکروتوبول در حال رشد قرار دارد. این کینه‌توکور هم‌چنین حاوی کمپلکس‌های پروتئینی اضافی دیگری نیز می‌باشد که در این جا شش داده شده‌اند.

تا زمانی که تمامی کروموزومی‌ها به صفحه متافازی برسند آنافاز انجام نمی‌شود.

بازوهای مخالف هم به‌طور هماهنگ با یکدیگر عمل کرده و بدین ترتیب تمامی کروموزوم‌ها را به صفحه متافازی منتقل می‌کنند. زمانی که این کار با موفقیت انجام شده، سلول آماده آنافاز می‌باشد. همان‌طور که در بحث ۲۰ بحث می‌کنیم، سلول دارای یک مکانیسم نقطه کنترلی توک تقسیم^(۱) می‌باشد که این امر تضمین می‌کند.

فرایندی تحت عنوان آنافاز B می باشد یک عامل بسیار مهم در این حرکت مربوط به حضور پروتئین های بوقطبی گیرین ۵ می باشد (شکل ۱۸-۴۱). این موتورها با میکروتوبول های قطبی که با یکدیگر همپوسانی دارند، ارتباط داشته و از آن حایی که این موتورها به سمت انتهای (+) جهت گیری می نمایند سبب جد شدن قطب های از یکدیگر می شوند. مادامی که این فرایند در حال انجام می باشد، میکروتوبول های قطبی به منظور خیرل افزایش فاصله بین قطبین دوک تقسیم بایستی رشد نمایند. به طور همزمان میکروتوبول های کینه توری در آنافاز A در حال کوتاه شدن می باشند. موتور پروتئین دیگر، موتور سیویلاسمی دانستین که به سمت انتهای (-) میکروتوبول جهت گیری کرده است و در کورتکس سلولی قرار دارد باعث کشیده شدن میکروتوبول های ستاره ای شده و بنابراین به جد شدن قطبین دوک تقسیم کمک می کند (شکل ۱۸-۴۱).

مکانیسم های دیگری در تشکیل دوک تقسیم قش دارند

چندین مورد در *In Vitro* وجود دارد که در آن مکان ها دوک های تقسیم در غیاب سانتروروم ها تشکیل می شود. این عمل ممکن می دهد که هسته ای شدن میکروتوبول ها از سانتروروم ها جدا شود. تشکیل دوک تقسیم نمی باشد. مطالعات چشمگیر بر روی غشاهای میتوزی حجم های فوری به - حصارهایی که غلاف سانتروروم می باشد - شش می دهد که افزودن دانه های پوشنده شده ب DNA برای سمر و رشد یک دوک تقسیم میوزی بسیار آسانی می باشد (شکل ۱۸-۴۲). در این سیستم، پس دانه ها از میکروتوبول ها و فاکتورهای موجود در بی غشاهای استفاده کرده و باعث ساخت یک دوک تقسیم می شود. یکی از فاکتورهای لازم برای این واکنش دانستین سیویلاسمی می باشد که عیبه بر این است که به نو میکروتوبول متصل شده و به انتهای (-) آنها مهاجرت کرده و بدین طریق آنها را به طور همزمان می کشد.

سیتوکینز سلول مصاعب شده و به دو سلول مجزا تقسیم می کند. در سلول های جانوری در اواخر آنافاز و تلوفاز سلول یک حلقه اجسامی، که دارای ساختار میکروبیلاستی متصل به عضای پلاسمایی می باشد را سمر می کند. این حلقه به پیتا مفیص شده و طی فرایندی که تحت عنوان سیموکر نامیده می شود، سلول را به دو

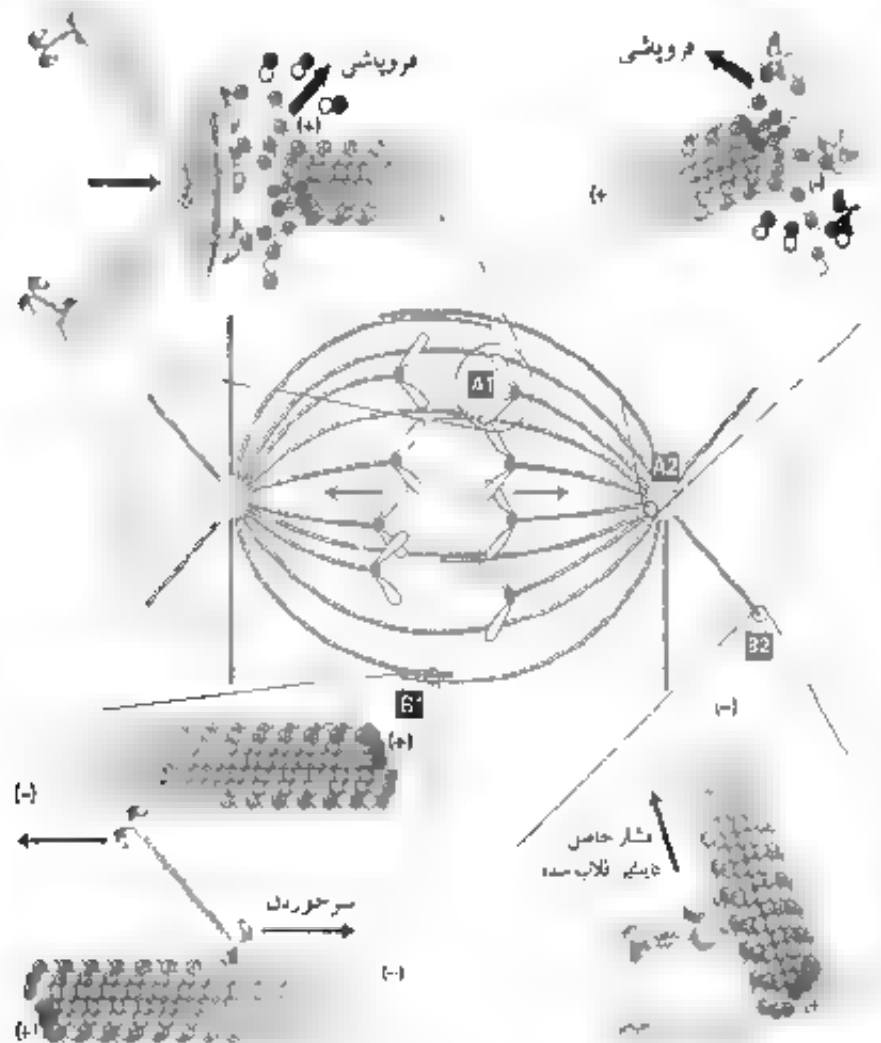
آنافاز A از طریق کوتاه شدن میکروتوبولی سبب حرکت کروموزوم ها به قطبین می شود.

مرحله شروع آنافاز A یکی از شگفت انگیزترین حرکاتی است که در زیر میکروسکوپ نوری قابل مشاهده می باشد. در این مرحله به طور ناگهانی نو کروماتید دختری از یکدیگر جدا شده و به سمت قطبین مربوطه کشیده می شوند. از آنجایی که میکروتوبول های کینه توتوری تحت کشش می باشد، به سمر می آید که این فرایند بسیار سریع انجام می شود. علاوه بر آنجایی که اتصال پروتئین چسبده بین کروموزوم ها به سرعت از بین می رود کروموزوم ها قادر به حرکت می شوند.

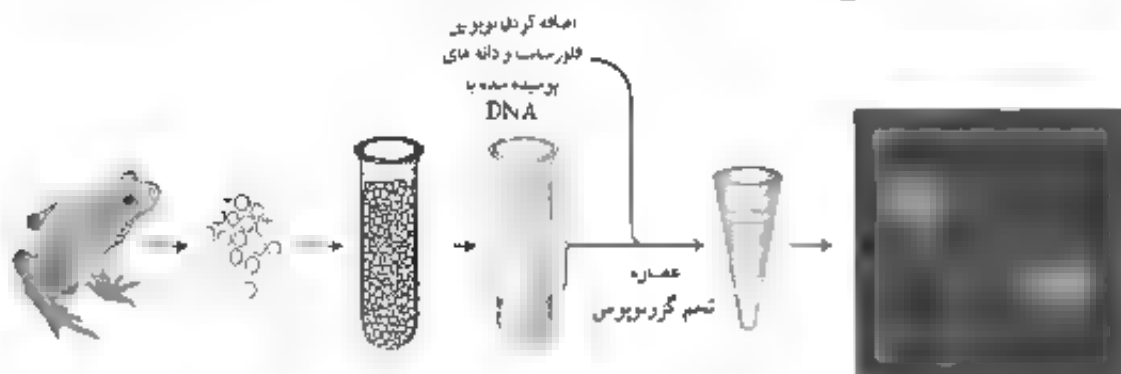
آزمایسات انجام شده بر روی کروموزوم ها متافازی سال داده که حرکت آنافاز A توسط کوتاه شدن میکروتوبول ها انجام می شود. این عمل با استفاده از کشش ساختاری ذخیره شده که به وسیله برناشت کلاهک GTP ها می شود، صورت می گیرد. این فرایند به خوبی در *In Vitro* قابل مشاهده می باشد. زمانی که کروموزوم های متافازی به میکروتوبول های تحلیص شده، اضافه شدند آنها عمدتاً به انتهای (+) میکروتوبول ها اتصال یافتند. رفیق نموش بین خطوط که به منظور کاهش غلظت دایمرهای بوبولین آزاد انجام می پذیرد منجر به حرکت کروموزوم ها به سمت انتهای (-) گردید که این عمل به واسطه دپلمیریزسیون میکروتوبول ها در انتهای (+) مختص به کروموزوم انجام شد. بررسی های اخیر شش داده که در دروویلا دو پروتئین گیرین ۱۳، گروهی یک دسته از پروتئین های دپلمیریز کننده میکروتوبول (شکل ۱۸-۱۶) را ملاحظه کنید، در حرکت کروموزوم ها در آنافاز A نقش دارند. یکی از این پروتئین های گیرین ۱۳ در کینه توتور قرار داشته و تخریب و کوتاه شدن میکروتوبول را در آنجا انرژیش می دهد (شکل ۱۸-۴۱). یکی از پروتئین دیگر در قطب دوک تقسیم قرار داشته و سبب افزایش دپلمیریزسیون در آنجا می شود (شکل ۱۸-۴۱). بنابراین، حیناقل در مگس، آنافاز A به بوبه خود توسط پروتئین های گیرین ۱۳ که به طور اختصاصی در کینه توتور و قطب دوک تقسیم قرار گرفته اند، انجام می شود. گیرین ۱۳ محرک به کوتاه شدن میکروتوبول های کینه توتوری در هر دو قطب (+) و (-) شده و باعث کشیده شدن کروموزوم ها به قطبین می شود.

آنافاز B به واسطه عمل ترکیبی گیرین ها و دایستین سبب جدا شدن قطبین دوک تقسیم می شود.

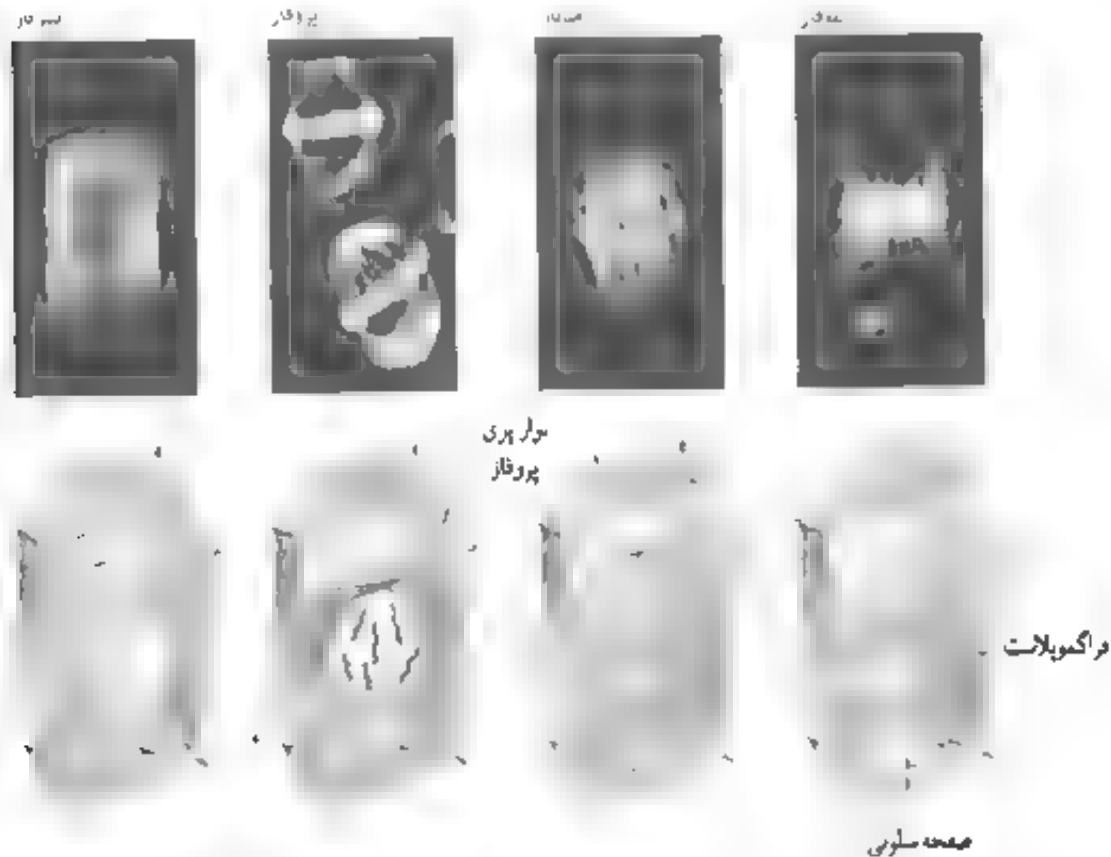
بخش دوم آنافاز شامل جدا شدن قطبین دوک های تقسیم می



شکل ۱۸-۳۱ حرکت کروموزومی و جدا شدن قطب دوک تقسیم در آغاز حرکت آغاز A توسط پروتئین‌های کوتاه کسده میکروتوبولی تحت عیون گیرین ۱۳- که در کسده ماکور ۱ قطب دوک تقسیم ۲ قرار دارند، هدایت می‌شود. توجه نمایند که بازوهای کروموزومی شور نور از قطب دوک میوری قرار دارند که این امر به واسطه همای کمپلکس کروموزوم گیرین ۴- می‌باشد، با برین بیروی دینمیر به کسده مایسی قرار به عبه کردن بر بیروی کسده بازوهای کروموزومی به سبب مرکز دوک تقسیم است. آغاز B نیز دارای دو بخش می‌باشد. لغزیدن میکروتوبولی‌های قطبی ناقصه که به وسیله موتور گیرین ۵- که در جهت ۴ میکروتوبولی‌ها حرکت می‌کند ۱ و کمپلکس دانسین ۱ داینامکین که در کور نکس سلول قرار گرفته و سبب کشش میکروتوبولی‌های ستاره‌ای می‌شود ۲ انجام می‌شود.



شکل ۱۸-۴۲ (شکل رنگی) دوک‌های میتوزی در غیاب سانتروم‌ها می‌توانند تشکیل شوند در طریق سانتروم‌ها کردن محیطی قوراعه که به منظور جدا کردن ماده محلول از الیامک‌ها و رزده آن به کور می‌رود، می‌تواند عصاره‌های علق سانتروم‌ها از پووسیدهای قوراعه که در میوا عیولف شده‌اند جدا نمود. زمانی که توپولین مثل‌دار شده با دواذ فلورسانس (سیر) به عصاره‌های حاوی دانه‌های پوشیده با DNA (قرمز) اضافه شد دوک‌های میوری به‌طور جدیده‌جودی از میکروتوبولی‌هایی که به‌طور تصادفی هسته‌زایی شده‌اند در اطراف این دانه‌ها تشکیل می‌شود.



▲ شکل ۱۸-۴۳ می‌تور در یک سلول گیاهی عالی. میکروگراف‌های ایمونوفلورسانس (۱۷۱) و دی‌گرام‌های مربوط به این، سس‌دهنده آرایش میکروویول‌ها در سلول‌های گیاهی استرغازی و میتوزی گیاهی می‌باشد. ردیف ۱: میکروویول‌های کوریکسی در طول اینترفاز سلول را احاطه می‌کند. شبکه‌هایی از میکروویول‌ها انتهای در حال رشد سلول‌های گیاهی را پوشانده و در طی تقسیم سلولی به حالت دست‌نخورده باقی می‌مانند. مانعی که یک سلول وارد مرحله پروفازا می‌شود میکروویول‌ها در اطراف هسته به صورت دست‌نخانی برآمده و به شکل دوک تقسیم، مشابه با دوک تقسیم مرحله متافازی سلول‌های جنوری، سازماندهی می‌شود. در انتهای قنوازا، غشای پلاسمایی دوباره در اطراف هسته سلول‌های دخیل شکل گرفته و فراگموبلاست مستقیم شده از گازی در صفحه استوایی تشکیل می‌شود. وریکول‌های کوچک اضافی که از کمپلکس گازی مستقیم شده‌اند در صفحه استوایی تجمع یافته و به مقلو تشکیل صفحه سلولی جدید با فراگموبلاست ترکیب می‌شود.

مرکزی دوک تقسیم در طول انافاز تجمع می‌یابند. تشکیل حلقه انقباضی را کمرون می‌کنند. با این حال، پیام‌های مولکولی دخیل در هماهنگ نمودن موقعیت دوک تقسیم و موقعیت حلقه انقباضی هنوز ساخته نشده‌اند.

خصوصیت مهم دوم حلقه انقباضی زمان انقباض آن می‌باشد. اگر این حلقه قبل از این که تمامی کروموزوم‌ها به سمت قطبین مربوطه‌شان حرکت کنند معیض شود عوارض ژنتیکی رایج‌باری بوجود خواهد آورد. در این مورد نیز مکانیسمی که زمان دقیق انقباض را تعیین کند ناشناخته می‌باشد.

فسمت تقسیم می‌کند (شکل ۱۸-۴۴) را ملاحظه کنید. حلقه انقباضی یک دسته نازک از فیلامنت‌های اکتینی است که در بین فیلامنت‌های دو قطبی می‌ورین || پراکنده شده‌اند (شکل ۱۷-۴۴) را ملاحظه کنید. به هنگام رسیدن پیام، این حلقه بند، منقبض شده و تولید یک شیر تقسیم^(۱) می‌کند و سپس سلول را دو بخش تقسیم می‌کند. دو ویژگی حلقه انقباضی برای عملکرد آن ضروری می‌باشد. ابتدا این حلقه بایستی به طور اختصاصی در نرون سلول وجود داشته باشد. مشخص شده است که این دستگاه به وسیله پیام‌های ایجاد شده توسط دوک تقسیم تعیین می‌شود. به گونه‌ای که حلقه انقباضی در فاصله مساوی بین دو قطبین دوک تقسیم تشکیل می‌شود. مطالعات اخیر بر روی چپس یافته‌های درزوفیلا نشان می‌دهد که مرکباتی که در نقطه

نکات کلیدی بخش ۱۸-۶

میور

■ میور - جایی که سبب تقویت کروموزوم های مضاعف شده - نیازمند یک ماشین مولکولی متشکل از میکروتوبول های تریدیمینگ دینامیک به همراه موتور های مولکولی می باشد.

■ دوک میوری دارای سه دسته از میکروتوبول ها می باشد که سبب آنها از قطب دوک تقسیم منشأ می گیرند و عبارتند از میکروتوبول های کینه نوکوری که به کروموزوم متصل می شوند میکروتوبول های قطبی مسطح سه از قطب دوک میوری که در ناحیه میانی دوک تقسیم با یکدیگر هم پوشانی دارند و میکروتوبول های ستاره ای که به کورتکس سور گسترش می یابند (شکل ۱۸-۳۶ را ملاحظه کنید).

■ در مرحله او، میور پروفاز کروموزوم های هسته ای سرانجام شده و قطب دوک تقسیم به دو طرف هسته حرکت می کند (شکل ۱۸-۳۴ را ملاحظه کنید).

■ در پرومتافاز، عشا ی هسته تخریب شده و میکروتوبول های منشأ گرفته از تقسیم دوک تقسیم به جهت های کروموزومی ناحیه کینه نوکور متصل می شوند هر یک از دو کینه نوکور به دو قطب دوک تقسیم متصل شده که این امر امکان تجمع کروموزوم ها در ناحیه میانی دوک تقسیم فراهم می کند.

■ در متافاز کروموزوم ها در صفحه متافازی صف آرایی می کنند سیستم کسری دوک تقسیم کینه نوکور های اتصال میانه را شناسایی کرده و زمانی که تمامی کروموزوم ها اتصال یابند مرحله آنافاز را به تأخیر می اندازد.

■ در آنافاز، کروموزوم های مضاعف شده از یکدیگر جدا شده و به وسیله کونا ه شدن میکروتوبول های کینه نوکوری در هر دو سمت کینه نوکور و قطب دوک تقسیم به سمت قطبین دوک حرکت می کنند (آنافاز A). قطبین دوک میوری بر به وسیله پروتئین دو قطبی کهرین ۵ که به سمت آنها های (+) میکروتوبول های قطبی حرکت می کنند، از یکدیگر جدا می شوند (آنافاز B). جدا شدن دوک تقسیم توسط دایسین موجود در ناحیه کورتکس سلولی که توسط میکروتوبول های ستاره ای کشیده می شود، تسهیل می گردد. شکل های ۱۸-۴۰ و ۱۸-۴۱ را ملاحظه کنید).

■ از آنجایی که دوک تقسیم میوری در عیاب MTOC ها نیز توانایی رشد و سر تازد، مکلیسم های دیگری در صحت میور نقش دارند.

■ موقعیت سایر تقسیم یخاد شده توسط اکتین - میورین توسط موقعیت دوک میوری تعیین می شود و در مرحله میوگیز این شکافت منبسط شده و سلول را به دو قسمت تقسیم می کند.

سلول های گیاهی میکروتوبول های خود را دایره سارمانده می بخیزد و در هنگام میور یک دیواره سلولی جدید می سازند.

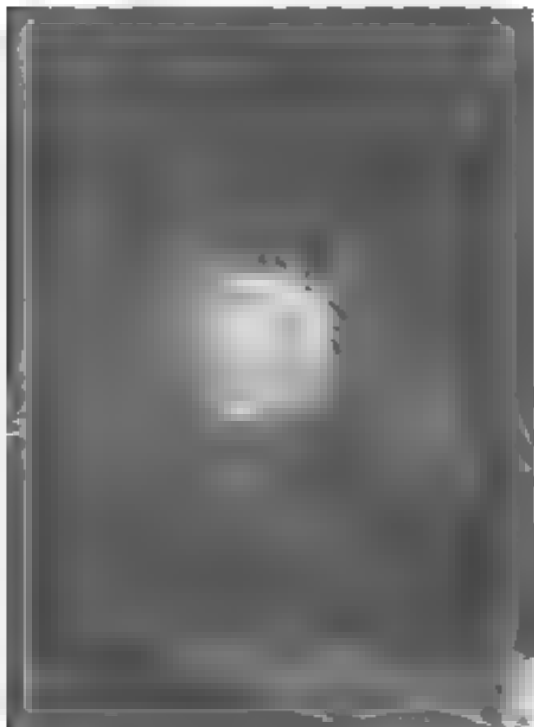
سلول های ایتر فازی گیاهان فاقد یک مرکز MTOC که میکروتوبول ها را به شکل ردیفه های شعاعی ایتر فازی مشابه سلول های حیوانی سازماندهی می کند، می باشد. در مقابل، در کورتکس سلول های گیاهی تعداد زیادی MTOCs قرار گرفته اند که همیشه در لبه دستجات عرضی میکروتوبول ها را در زیر دیواره سلولی ایجاد می کنند (شکل ۱۸-۳۳، سمت چپ). میکروتوبول هایی که دارای قطبیت مختلط می باشند توسط عمل کاتالیز، پروتئین جدا کننده میکروتوبولی^(۱)، از MTOCs های موجود در کورتکس سلول آزاد می شوند؛ از بین رفتن کاتالیز موجب تولید میکروتوبول های بسیار جنوب و سلول های بدون شکل می شود. علت این امر این است که این میکروتوبول های کورتکسی که توسط MAP های ویژه سلول های گیاهی با اتصالات عرضی به هم متصل شده اند، در رشد و شکل گیری میکروفیل های سلولزی خارج سلولی که جزء اصلی استحکام دیواره سلول گیاهی هستند، نقش دارند (شکل ۱۹-۳۷ را ملاحظه کنید).

اگرچه حوادث مربوط به میور در سلول های گیاهی عموماً مشابه سلول های جانوری می باشد؛ اما این حال شکل گیری دوک تقسیم و سیوکیتر در گیاهان دارای ویژگی های منحصر به فردی باشد (شکل ۱۸-۳۳). سلول های گیاهی میکروتوبول های کورتکسی خود را به شکل دستجات پری پروفازی دسته بندی کرده و سپس آنها را در مرحله پروفاز به شکل یک دوک تقسیم بدون نیاز به ساروم ها، مجدداً سازماندهی می کنند. در مرحله متافاز، دستگاه میوری سلول های گیاهی و جانوری بسیار شبیه به هم می باشد. با این حال تقسیم سلول به دو سلول کاملاً متعادل از سلول های جانوری می باشد و ریکول های معتوق شده از گلژی که در مرحله متافاز ظاهر می شوند، در امتداد میکروتوبول هایی که از هر یک از آنها های دوک تقسیم منشأ گرفته به درون دستگاه میتوزی انتقال می یابند. در مرحله متافاز این ریکول ها در نزدیک مرکز سلول در حال تقسیم با یکدیگر ترکیب شده و ساختاری تحت عنوان فرگموپلاست را بوجود می آورند. فرگموپلاست یک ساختار عقیبی است که جایگزین حلقه اسبسی در سلول های جانوری می باشد عشا ی ریکول های که فرگموپلاست را می سازد تبدیل به عشا ی پلاسمایی سلول های دخی می شود. محتویات این ریکول ها دارای پیس سازه های پی ساکارییدی سلولز و بکتین می باشد که صفحه سلولی اولیه را تشکیل می دهد که سرانجام به شکل دیواره سلولی جدید بین سلول های دخی ظاهر می شود.

۱۸-۷ فیلامنت‌های حد واسط

سومین سیستم فیلامسی عمده در یوکاریوت‌ها مجموعه‌ای تحت عنوان فیلامنت‌های حد واسط نامیده می‌شود. این نام معکوس‌کننده قطر آنها می‌باشد که حدود ۱۰ نانومتر بوده و حد واسط بین قطر ۸-۶ نانومتری میکروفیلamentها و فیلامنت‌های ضخیم‌تر در ماهیچه اسکلتی می‌باشد. فیلامنت‌های حد واسط سراسر سیتوپلاسم شبکه عشاء داخلی هسته سول‌های اینتر فاز جانور را در پوشش می‌دهند (شکل ۱۸-۴۴). ملاحظه کنید، فیلامنت‌های حد واسط دارای چندین ویژگی منحصر به فرد می‌باشد که آنها را از میکروفیلamentها و میکروتوبول‌ها متمایز می‌کند. اول: این فیلامنت‌ها از نظر فیزیکی بسیار نامحکم - یا به عبارتی، بسیار متفاوت هستند. اما از نظر تکاملی به یکدیگر وابسته‌اند، به گونه‌ای که اغلب به صورت ویژه در بافت‌های خاصی بیانی می‌شوند. دوم: آنها دارای مقاومت کششی بالایی هستند که به وضوح در مو و ناخن، که عمدتاً متشکل از فیلامنت‌های حد واسط سلول‌های مرده هستند دیده می‌شود. سوم: این فیلامنت‌ها فاقد قطبیت ذاتی موجود در میکروفیلamentها و میکروتوبول‌ها می‌باشند و ریزوآنندهای ساریمه آنها به نوکلئوتید اتصال نمی‌یابند، چهارم: از آنجایی که این فیلامنت‌ها فاقد قطبیت ذاتی هستند، این امر موجب می‌شود که هیچ موتوری ساخته نشده که از این فیلامنت‌ها به عنوان مسیر حرکت خود استفاده نماید. پنجم: اگرچه آنها بر اساس بیان ریزوآنند، ساختارهای دیسیمیک هستند، ولی چون سرعت تبادل بسیار آهسته‌تر می‌باشند، بنابراین آنها نسبت به میکروفیلamentها و میکروتوبول‌ها پایداری بیشتری دارند. در واقع، یک رده استاندارد برای تحلیل فیلامنت‌های حد واسط این هست که سلول‌ها را تحت شرایط استخراج شدید قرار دهیم به گونه‌ای که تمامی عشاء‌ها، میکروفیلamentها و میکروتوبول‌ها حل شده و در نتیجه آن چیزی که می‌ماند تقریباً به صورت ویژه فیلامنت‌های حد واسط می‌باشد. بهاینا فیلامنت‌های حد واسط در تمامی یوکاریوت‌ها وجود دارند. قارچ‌ها و گیاهان فاقد فیلامنت‌های حد واسط هستند و حشرات بهاینا برای یک رده از آنها می‌باشد که به وسیله دو ژن که لامین‌های A/C و B را بیانی می‌کنند، مشخص می‌شوند.

این ویژگی‌ها فیلامنت‌های حد واسط را به ساختارهای مهم و منحصر به فرد در متازوین تبدیل می‌کند. اهمیت فیلامنت‌های حد واسط به واسطه شناسایی بیش از ۴۰ احتلال بالایی که تعدادی از آنها در ریزو بحث شده است و عمدتاً مرتبط با بعضی از ژن‌های کدکننده پروتئین‌های فیلامنت‌های حد واسط می‌باشد مشخص

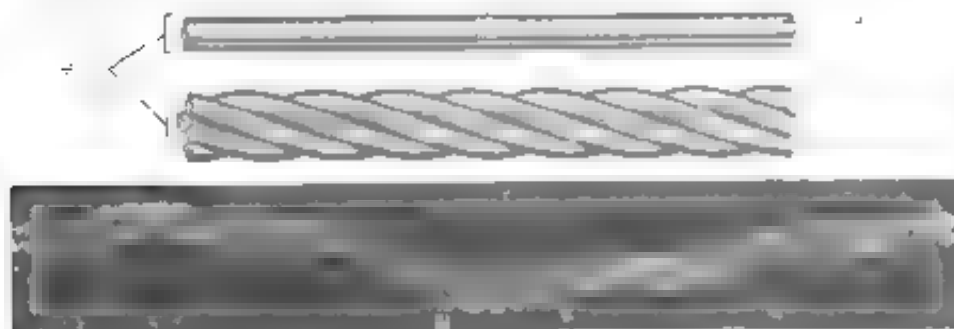
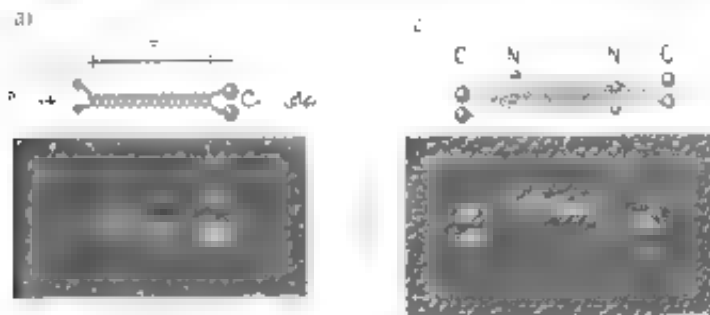


شکل ۱۸-۴۴ (شکل رنگی) مکان بیانی دو نوع از فیلامنت‌های حد واسط در یک سلول بی‌تغیال، میکروگراف یک سلول PtK2 که توسط آنی‌بندی‌های کراتین (قرمز) و لامین (آبی) رنگ‌آمیزی شده است. شبکه نورماند فیلامنت‌های حد واسط لامین را در زیر عشاء هسته‌ای و کشندگی فیلامنت‌های کراتین را در هسته تا سمت عشاء پلاسمایی می‌پول شده کرد.

می‌شود به منظور فهم مشارکت این فیلامنت‌ها در ساختار سلول و بافت‌ها ابتدا، ساختار پروتئین‌های فیلامنت‌های حد واسط و این که چه طور به شکل یک فیلامنت درمی‌آیند را مورد بررسی قرار می‌دهیم. سپس رده‌های مختلف فیلامنت‌های حد واسط و عملکردی را که انجام می‌دهند توضیح می‌کنیم.

فیلامنت‌های حد واسط حاصل تجمع ریزوآنندهای دایمر می‌باشند

فیلامنت‌های حد واسط (IFs) در ژنوم انسان توسط ۷۰ ژن متفاوت کد می‌شود و حداقل شامل ۵ ریزوآنند می‌باشد. ویژگی منحصر به فرد پروتئین‌های IF وجود یک دیمی میله‌ای هاریچ ۲۰ بوده که متشکل از حدود ۶۱۰ رشته اسید آمینه بوده و دارای ویژگی‌های مکانی شبیه به یک موثف پیچ - پیچ می‌باشد (شکل ۱۸-۴۵). ملاحظه کنید، دو طرف دیمی میله‌ای، دیمی‌های N-ترمینال و C-ترمینال غیر هاریچی با اندازه‌های مختلف می‌باشد.



شکل ۱۸-۴۵ ساختار و تجمع فیلامنت‌های حد واسطه. میکروگراف‌ها و تصاویر الکترونی مربوط به دایمرهای پروتئین IF، تصاویرهای IF و فیلامنت‌های حد واسطه بالغ اسکاریس، یک کرم انگل: روده (a) پروتئین‌های IF دایمرهای مواری تشکیل می‌دهند که دارای یک دهن مرکزی پیچ - پیچ و مسیر حفظ شده می‌باشد. سرها و دهن‌های کرون در قطر طول و توالی در بین دهن‌های مختلف فیلامنت‌های حد واسطه کاملاً متفاوت است. (b) یک تراسر به وسیله تجمع پهلوه پهلوه و اسی پارانل دو دایمر یکسان ایجاد می‌شود (c) تراسرها به صورت آنها به انتها و به‌طور حتمی تجمع یافته و یک پروتوفیبریل را تولید می‌کنند. در یک فیلامنت دارای چهار پروتوفیبریل، دهن‌های کروی تشکیل دستگاه دانه‌ای شکل در سطح را می‌دهند.

کننده کلاهک در کسیده، یا پروتئین‌های جناکننده فیلامنت در مورد فیلامنت‌های حد واسطه شناخته نشده است.

پروتئین‌های فیلامنت‌های حد واسطه به صورت ویژه‌یافتی بیان می‌شوند

محرره و تحلیل والی پروتئین‌های IF نشان می‌دهد که آنها حداقل در پنج دسته هومولوگ کاملاً مجزا قرار می‌گیرند که چهار دسته از آنها دارای یک شباهت قوی از نظر نوع والی و مشتأ تکاملی نوع سولی که پروتئین IF در آن بیان می‌شود، می‌باشد (جنول ۱۸-۱).

گوانین‌ها که دستگاهات I و II را تشکیل می‌دهند، در سلول‌های ایلی تلبال یافت می‌شوند. دسته III فیلامنت‌های حد واسطه عموماً در سلول‌هایی با مشتأ سرورمی یافت می‌شود و دسته IV شامل نوروفیلامنت‌ها می‌باشد که در بورون‌ها یافت می‌شوند. لایسین‌ها رده ۷ را تشکیل می‌دهند که به صورت استری هستند تمامی بافت‌های جانوری را پوشش می‌دهند. ما در اینجا به‌طور مختصر پنج دسته هومولوگ مختلف و نقش‌های آنها را در سلول‌های

که در دستگاه مختلف F ویژه و اختصاصی می‌باشد. بلوک ساختاری اولیه برای فیلامنت‌های حد واسطه یک دایمر می‌باشد (شکل ۱۸-۴۵a) که توسط دهن‌های مینه‌ای که به شکل یک مویع پیچ - پیچ اتصال یافته‌اند، در کنار یکدیگر نگه داشته می‌شوند. سپس این دایمرها به طریق متوالی با یکدیگر ارتباط داشته و یک تراسر تشکیل می‌دهند که در آن دو دایمر دارای جهت‌گیری مخالف هم می‌باشد (شکل ۱۸-۴۵b). این تراسرها به شکل آنها به انتها تجمع یافته و تشکیل پروتوفیلامنت‌های طولی را می‌دهند. هر چهار پروتوفیلامنت یک پروتوفیبریل را تولید می‌کند و هر چهار پروتوفیبریل به صورت پهلوه پهلوه به یکدیگر اتصال یافته و تولید فیلامنت ۱۰ نانومتری را می‌کند. بنابراین هر فیلامنت حد واسطه حاوی ۱۶ پروتوفیلامنت می‌باشد. از آنجایی که این تراسر به صورت متقابل می‌باشد، فیلامنت‌های حد واسطه فاقد قطبیت می‌باشد. این شرح و توصیف از فیلامنت بر پایه ساختار آن می‌باشد. در حال حاضر این که چه‌طور فیلامنت‌های حد واسطه در n Vero تجمع و مسیر می‌شوند هنوز مشخص نشده است. بر خلاف میکروفیلامنت‌ها و میکروتوبول‌ها، تاکنون هیچ‌گونه پروتئین هسته‌ای کننده جیس

مختلف را مورد بررسی قرار می‌دهیم.

● **کراتین‌ها:** کراتین‌ها سبب استحکام سلول‌های اپی‌تلیال می‌شوند. اولین دو گروه هومولوگ اصطلاحاً کراتین‌های اسیدی و بازی نامیده می‌شوند. در ژنوم انسانی در حدود ۵۰۰۰ ژن این کراتین‌ها ذکر شده‌اند. این پروتئین‌های کراتینی به شکل یک دایمر اجزای مجمع می‌یابند، به گونه‌ای که هر دایمر منشکل از یک حلقه آمیدی و یک زنجیره باری می‌باشد پس همانطور که در بالا توضیح داده شد این دایمرها به شکل یک فیلامنت مجمع می‌یابند.

کراتین‌ها تقریباً متنوع‌ترین خانواده پروتئین‌های IF می‌باشند که در سلول‌های کراتینی دارای الگوهای بیان متفاوت در سلول‌های اپی‌تلیال متفاوت بوده و همچنین دارای مکانیسم تنظیمی ویژه و متفاوت هستند. از میان آنها کراتین‌هایی که اصطلاحاً کراتین‌های سخت نامیده می‌شوند، در مو و ناخن یافت می‌شوند. این کراتین‌ها دارای تعداد پروتئین‌های اسیدآمید سیستئین می‌باشد که اکسید شده و تشکیل پی‌های دی‌سولفید داده و بدین‌وسیله باعث استحکام آنها می‌شوند. این ویژگی توسط افراد دارای صاحب میک در مو بسیار مورد استفاده می‌باشد اگر شما شکل موهایتان را دوست دارید، باندهای دی‌سولفید در کراتین موی شما قابل جابجایی بوده و در نتیجه مو به‌طور منظم شکل داده و باندهای دی‌سولفید توسط کسپاناسیون مجدداً ایجاد می‌شود. که این عمل معروف به فر دادن^(۱) می‌باشد.

همچنین کراتین‌هایی تحت عنوان کراتین نرم یا میکوکراتین‌ها در سلول‌های اپی‌تلیال وجود دارند. لایه‌های سلول اپی‌تلیال پوست مثال مناسبی از عملکرد کراتین‌ها می‌باشد. پایین‌ترین لایه سلولی که لایه پایه^(۲) نامیده می‌شود و در تماس با لامینای پایه می‌باشد به‌طور مداوم تکثیر یافته و منجر به ایجاد سلول‌هایی تحت عنوان کراتینوسیت‌ها می‌شود پس از این‌که کراتینوسیت‌ها، لایه پایانی را ترک می‌کند، تمایز یافته و سیتوکرین‌های زیادی را بیان می‌کند. سیتوکرین‌ها به دسموزوم‌ها که جایگاه‌های اتصال ویژه در بین سلول‌ها می‌باشند، اتصال یافته و بدین‌وسیله ایجاد صفحات سلولی می‌یابند که در برابر حراشیدگی مقاومت می‌کنند. این سلول‌ها سرانجام می‌میرند و منجر به ایجاد سلول‌های مرده می‌شوند که تمامی اندامک‌های سلولی در آنها ناپدید می‌شوند. لایه سلول‌های مرده یک مانع مؤثر در برابر تبحر آب ایجاد می‌کند که بدون آن، ما می‌توانیم رطوبت را از دست بدهیم. طول عمر یک سلول پوست از زمان تولد تا زمانی که به صورت پوسته سلولی از سلول جانوری جدا می‌شود حدود یک ماه می‌باشد.

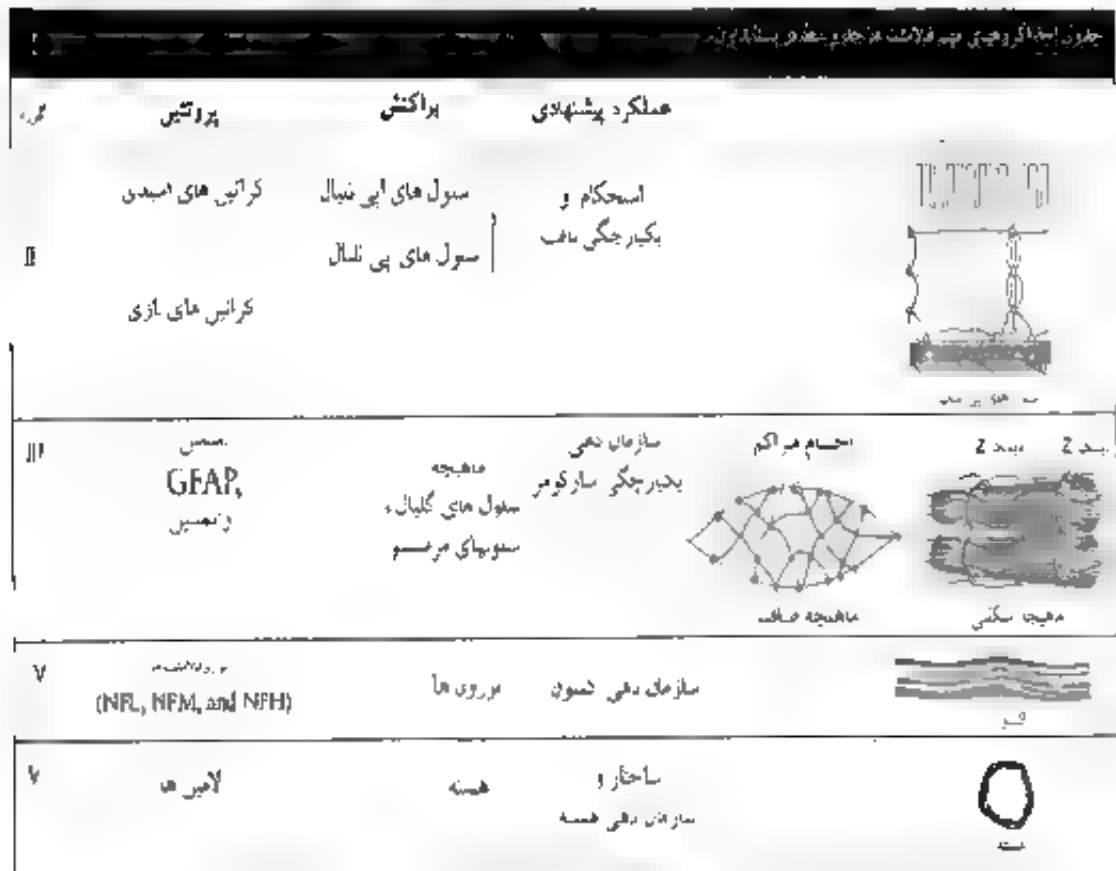
در تمامی سلول‌های اپی‌تلیال، فیلامنت‌های کراتین به دسموزوم‌ها، که سلول‌های مجاور را به یکدیگر مرتبط می‌یابند، و همچنین دسموزوم‌ها که سلول‌ها را به ماتریکس خارج سلولی متصل می‌کند، مرتبط بوده و بدین‌وسیله به سلول‌ها و بافت‌ها استحکام می‌دهد. این ساختار به‌طور گسترده در بخش ۹، شرح داده شده است.

علاوه بر این‌که فیلامنت‌های کراتین در استحکام ساختاری نقش دارند، شواهد و مدارک زیادی وجود دارند که این فیلامنت‌ها در سازماندهی اندامک‌ها و مسیرهای انتقال پیام نیز مشارکت دارند. به عنوان مثال، در پاسخ به آسیب بافتی، رشد سریع سلول القا می‌شود. در سلول‌های اپی‌تلیال همان‌دانه شده است که پیام رشد نیازمند میانگش سلول با یک کراتین ویژه می‌باشد.

● **دسمین:** دسته سوم پروتئین‌های فیلامنت‌های حاد واسطه شامل ویمین موجود در سلول‌های مژک‌دار، پروتئین هیبری اسیدی گلیال^(۳) (GFAP) موجود در سلول‌های گلیال؛ و دسمین، موجود در سلول‌های ماهیچه می‌باشند. دسمین سبب استحکام و سازماندهی سلول‌های ماهیچه می‌شود.

در ماهیچه صاف، فیلامنت‌های دسمین اجسام متراکم^(۴) سیمپلاسمی که به آن میوفیبریل‌های انقباضی نیز متصل شده‌اند، و به غشاء پلاسمایی متصل بوده و سبب مقاومت سلول‌ها در برابر کشش زیاد می‌شود. در ماهیچه اسکلتی، یک شبکه‌ای متشکل از یک دسته از فیلامنت‌های دسمین سارکومر^(۵) را احاطه کرده است. فیلامنت‌های دسمین دیسک Z را احاطه نموده و دارای اتصالات عرضی با غشای پلاسمایی می‌باشد. فیلامنت‌های دسمین طولی با دیسک‌های Z محور موجود در میوفیبریل برخورد کرده و ارتباط بین فیلامنت‌های دسمین اطراف دیسک‌های Z موجود در میوفیبریل‌های مجاور باعث برقراری اتصال عرضی میوفیبریل‌ها و تشکیل دستجات میوفیبریلی می‌گردد که در سلول ماهیچه نقش دارند. این شبکه همچنین از طریق میانگش با فیلامنت‌های صحیح میوین به سارکومر اتصال یافته است. از آنجایی که فیلامنت‌های دسمین سمت خارج سارکومر را می‌پوشانند این فیلامنت‌ها در تولید نیروهای انقباضی نقش فعالی دارند. در مقابل، دسمین یک نقش ساختاری ضروری در حفظ یکپارچگی ماهیچه باری می‌کند. به عنوان مثال، در موش تراست‌ژنیک فاقد دسمین، این استحکام

- 1- Permanent
- 2- Basal layer
- 3- Glial fibrillary acidic protein
- 4- Dense bodies



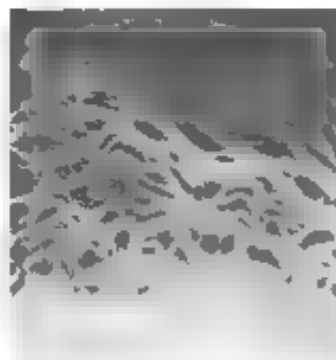
شکل ۱۸-۴۶ فیلامنت های حد واسط کراتین

دیسک های هستند به طوری که کراتین محلول در ساختمان فیلامنت ها ادغام می شود کراتین مونومر نوع ۱ تحلیل شده به طور شیمیایی توسط دیوین شش دار شده و به تریون سلول های اپی نیال شده بر روی شد پس این سلول ها در ریس های مختلف پس از تریون تقسیم شده و ب یک انسی بادی ضد بیوین و سی بادی های ضد کراتین رنگ آمیزی گردید ۵۰ ۷۰ قبضه پس از تریون، کراتین نشی دار شده با بیوین به صورت کانون های کوچک و پراکنده در سرناسر میو بلاسم (چپ) متمرکز شد و ب کراتین های سیو اسکلب میو بلاسمی ادغام شد (راست). (D) پس از گذشت ۴ ساعت، کراتین مسا دار شده با بیوین (چپ) و فیلامنت های کراتینی (راست) الگوهای یکسری در مسا دار شده که دلالت بر این دارد که پروتئین تریون شده در ساختمان بیوین میو اسکلتی از قبل موجود لاعام شده است.

شکل ۱۸-۴۶



(a) ساعت پس از تریون

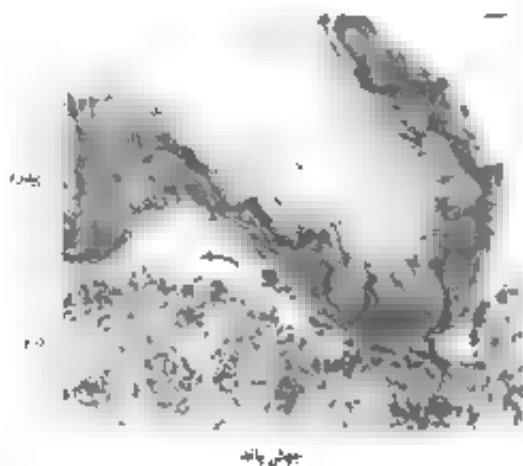
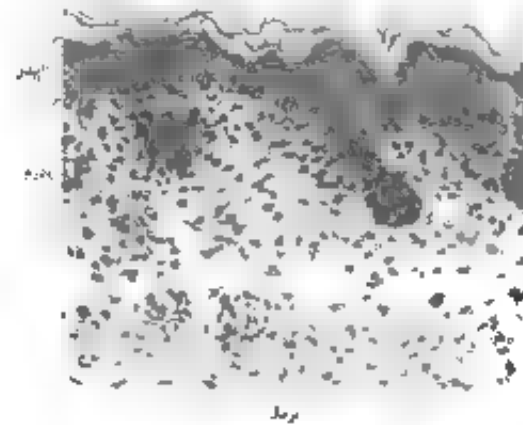


رپرواجد عمدتاً از نظر اندازه دمن‌های C ترینال خود با یکدیگر تفاوت داشته و تماس آنها الزاماً تولید هتروداپمرها می‌کنند. آماپسات انجام شده بر روی موش ترانس ژنیک نشان می‌دهد که بوروفیلامنها در یجاد قطر صحیح اکسون‌ها که تعیین‌کننده سرعتی است که در آن امواج عصبی در درون اکسون‌ها، انتقال می‌یابند، ضروری می‌باشند.

● **لامین‌ها:** فراوان‌ترین فیلامنت‌های حد واسطه، گروه V یا همان لامین‌ها، می‌باشند که باعث استحکام و مقاومت سطح داخلی عشاء هسته می‌شوند (شکل ۳۴-۱۸) را ملاحظه کنید. لامین‌ها اجناد تمامی پروتئین‌های IF به علاوه IFهای میتوایلامی می‌باشد که از طریق مصاعف‌سازی و جهش رمی به وجود آمده‌اند. لامین‌ها تولید یک شبکه دو بعدی را می‌نمایند که بین عشاء هسته و کروماتین موجود در هسته ایجاد یافته‌اند. در انسان، ۳ ژن لامین‌ها را کد می‌نمایند یکی از این ژن‌ها لامین نوع A و بون دیگر لامین نوع B را کد می‌کند به نظر می‌رسد که لامین نوع B ژن اولیه بوده و در تمامی سلول‌ها بیان می‌شود در حالی که لامین‌های نوع A از نظر تکوینی تنظیم می‌شوند. لامین‌های B پس از ترجمه واحدهای ابروپریل کسب می‌کنند که احتمالاً در اتصال آنها به عشاء داخلی پاکت‌هستهای کمک می‌کند به علاوه آنها به پروتئین‌های موجود در عشاء داخلی هسته از قبیل امپرس^(۱) و پلی‌پتیدهای متصل به لامین^(۲) (LAP2) متصل می‌شوند. لامین‌ها به چندین نوع پروتئین متصل می‌شوند و مشخص شده است که در سازماندهی کروماتین و تنظیم حواصل بین مناد هسنای نقش دارد زمانی که سلول‌ها وارد میوز می‌شوند، لامین‌ها شدیداً فشرده شده و تجزیه می‌گردند در نوافاز همرمان با شکل‌گیری مجدد عشاء هسته‌ای این پروتئین‌ها دوباره شکل می‌گیرند.

فیلامنت‌های حد واسطه ساختارهای دیپلمیک می‌باشد

اگرچه فیلامنت‌های حد واسطه نسبت به میکروویول‌ها و میکروویلامنها دارای استحکام بیشتری می‌باشد مشخص شده است که رپرواجدهای پروتئین IF در تعامل دیپلمیک با IF میتواسکتون می‌باشد. در آزمایشی، کرانین نوع I نشان‌دار شده با بیوتین به درون فیبرویلامنت‌ها تزریق گردید پس از گذشت ۲ ساعت پروتئین نشان‌دار شده به درون کرانین‌های میتواسکتی



▲ **شکل ۳۷-۱۸:** موش ترانس ژنیک حاوی ژن کرانین جهش یافته نوعی ناول پوستی، شباهت با بیماری epidermolysis bullosa simplex انسانی را نشان می‌دهد. برش‌های بختی از پوست یک موش ترمال و یک موش ترانس ژنیک حاوی ژن کرانین K14 سال تانه شده است. در موش سالم، پوست حاوی یک لایه اپیدرم خارجی سبب می‌باشد که در تماس با لایه درمی نرم داخلی می‌باشد. در پوست مربوط به موش ترانس ژنیک، این دو لایه به واسطه تضعیف شدن سلول‌ها در پایه اپیدرم از یکدیگر جدا شده‌اند (فلش).

ساختاری از بین رفته و دیسک‌های Z به‌طور نامنظم، رایش یافته‌اند موقعیت و مورفولوژی میوکسری‌ها نیز در این موش‌ها غیر طبیعی می‌باشد که نشان می‌دهد فیلامنت‌های حد واسطه ممکن است در سازماندهی اندامک‌ها، به‌ر نقش داشته باشد.

● **بوروفیلامنت‌ها:** گروه IV فیلامنت‌های حد واسطه متشکل از سه رپرواجد مشابه NF-H، NF-M، NF-L (حروف M، H و L مخفف انگلیسی نوروفیلامنت‌های سبک، متوسط و سنگین می‌باشند) که بوروفیلامنت‌های موجود در اکسون‌های سلول‌های عصبی را تشکیل می‌دهد (شکل ۳۲-۱۸) را ملاحظه کنید. این سه

۱- Emerin

2. Lamin associated proteins

ه‌چیسون - گینغورد^(۶) (پیری رودرس، به واسطه خطا در پیرایش
 یی ایجاد شده که سبب ایجاد نوعی لامین A شده است که فاقد
 دُمی C ترمینال می باشد.

بکپرچگی ساختاری پوست برای مقاومت در برابر سایش و خوردگی ضروری می‌باشد در انسان و موش، اپروهرهای K4 و K14 کراتین هتروپم‌هایی را تشکیل می‌دهند که به شکل پروپوخیلامت، تجمع می‌یابند یکی از ذمین‌های N یا C برعیال K14 باعث می‌شود آن در محیط *in Vitro* هرودیمبر تشکیل بدهد ولی این هرودیمرها به شکل پروپوخیلامت در نمی‌آید. همان‌طور که قبلاً ذکر شد، اپروهرهای K14 به سبب تولید شبکه‌های IF به صورت دستجات و نهمات شکسته می‌شود موش ترانس ژنیک که نوعی پروتئین K14 جهش یافته را در سلول‌های بیابادی پایه اپیدرم بیبی می‌کند دارای نوعی جنال پوسی شدید، عمدتاً تالوهای اپیمر می‌باشد که سبب نوعی بیماری پوستی شبیه بیماری EBS⁽⁵⁾ انسانی می‌شود. بررسی‌های بافتی بواسطه ناول رده نشان دهنده وجود تعداد زیادی از سلول‌های پایه مرده می‌باشد به نظر می‌رسد که مرگ این سلول‌ها منجر به ضایعات مکانیکی خاص از مالش‌های پوستی در هنگام حرکت اضمای دست و پا باشد. در عدم حضور دستجات مرال فیلامنت‌های کراتین، سلول‌های پایه جهش یافته شکسته و به راحتی آسیب‌پذیر می‌باشد که باعث می‌شود لایه‌های اپیمری متورم و لایه شوند (شکل ۴۷-۱۸). همانند نقش فیلامنت‌های ذمین در استحکام ناف عصبه نقش عمومی فیلامنت‌های کراتین در استحکام ساختاری بافت‌های اپی‌تلیال از طریق نفوذ مکانیکی، اتصالات بین سلول‌ها می‌باشد.

موجود اندام گردید (شکل ۴۶-۱۸). نتایج حاصل از این آزمایش و دیگر آزمایشات مثل می‌دهد که ریز واحد های IF موجود در یک محتوای قادر به اندام با فیلامنت های از پیش موجود می‌باشد همچنین این ریز واحد قادر به چسبیدن از فیلامنت های سالم می‌باشد.

بایداری نسبی، فیلاست‌های حد واسط باعث ایجاد نوعی چالش در سلول‌های میتوزی می‌شود این سلول‌ها بایستی هر سه شبکه مینواسکلنی و در طی چرخه سلولی مجدداً سازماندهی شوند. به‌طور ویژه‌ای، شکستن پاکت هسته‌ای در نواین میوز وابسته به فروپاشی فیلامنت‌های لامین می‌باشد که همانند یک شبکه نورماند باعث استحکام عشاء شده است. همین‌طور که در بخش ۲۱ بحث شده است، فسفریلاسیون لامین‌های هسته‌ای توسط یک کیناز وابسته به سیکلین که در نواین میتوز (پروفاز) فعال می‌شود، سبب القاء فروپاشی فیلامنت‌های سالم شده و منتج تجمع مجدد آنها می‌گردد. در انتهای میوز (توفاز)، برداشتن این فسفات‌ها توسط فسفاتازهای ویژه باعث تجمع مجدد لامین‌ها می‌شود. این عمل برای شکل‌گیری دوباره پاکت هسته‌ای بر اطراف کروموزوم‌های ذخیره‌ی ضروری می‌باشد. بنابراین عسکردهای متضاد کینازها و فسفاتازها باعث ایجاد یک مکانیسم سریع برای کنترل وضعیت جمعی فیلامنت‌های حد واسطه لامین می‌شود. فیلاست‌های حد واسطه دیگر نیز وضعیت فروپاشی و تجمع مجدد مشابهی را در چرخه سلولی طی می‌کنند.

تغیص در لامین ها و کوانتین ها سبب بروز بیماری های ریادی می شود

برای لامین نوع A در حدود ۵۰ نوع جهش در ژنوم انسانی

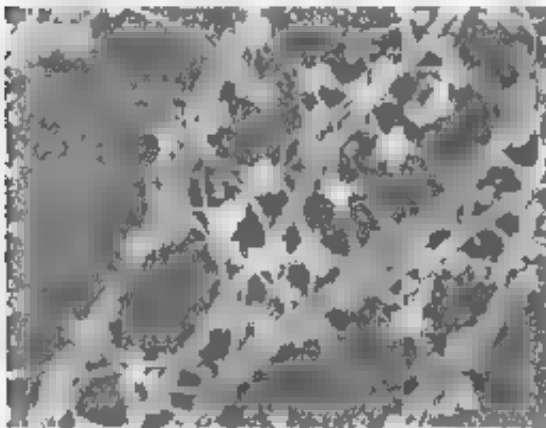
شناخته شده است که این جهش‌ها سبب بروز بیماری‌های
متعددی می‌شوند. بسیاری از آنها سبب بروز انواع دیستروپی
عضلانی لامبری-ردفوس^(۱) می‌شوند. جهش‌های دیگر در ژن
لامین A سبب اتساع سبیل‌های عضلانی قلب^(۲) می‌شوند، هنوز
مشخص نشده است که چرا این نوع جهش‌ها در لامین A سبب
بروز EDMD می‌شوند، ولی احتمالاً در بافت‌های ماهیچه‌ای
هسته‌ها که ساختارهای ظریف و حساسی هستند نمی‌توانند
تغییرات و کشش‌های وارد بر بافت را تحمل کنند و بنابراین به‌تدریج
تخریب می‌شوند. علائم بیماری و نشان می‌دهند، به‌طور
حالی انواع دیگری از EDMD در جهش‌های مربوط به اپرین،
پرونتین، منس‌شونده به لامین که در غشاء داخلی هسته قرار دارند،
بسیار شایع‌تر شده‌اند. همچنین جهش‌های دیگر در لامین نوع A
سبب بروز پیری رودرس^(۳) می‌شوند. بنابراین، سدوم ییزی کودکان

نکات کلیدی بخش ۷-۸

فیلاسف‌های عهد واسط

■ فیلامنت‌های حد واسطه آنها جزء رشته‌ای غیر قطبی سیواسکتکون بوده و فاقد پروتئین‌های صوتوری می‌باشد. فیلامنت‌های حد واسطه از تایمرهای پیچ - پیچ ساخته شده‌اند که به طریق ماضمو به یکدیگر اتصال یافته‌اند و سوبید سرامرها و سپس پروتوفیلامنت‌ها را می‌کنند. عا تا از

1. Emery-Dreifuss muscular dystrophy (EDMD)
2. Dilated cardiomyopathy
3. Accelerated aging
4. Hutchinson-Gilford progeria
5. Eidermolyss bullosa simplex



شکل ۱۸.۴۸ (شکل رنگی) آنتی‌بادی نشان‌دار شده با خط نشان می‌دهد که پلکتین بین فیلامنت‌های حد واسط و میکروتوبول‌ها اتصالات عرضی ایجاد می‌کند. در میکروگراف ایمونوالکترونی سلول فیبروبلاست، میکروتوبول‌ها با رنگ قرمز، فیلامنت‌های حد واسط با رنگ آبی و رشته‌های اتصالی کوتاه بین آنها با رنگ سبز نشان داده شده‌اند. رنگ آمیزی با آنتی‌بادی‌های ضد پلکتین نشانگر به طرز (زرد) نشان می‌دهد که این رشته‌ها حاوی پلکتین می‌باشند.

پروتئین‌ها می‌توانند خانواده پلاکسین‌ها را نام برد که در اتصال فیلامنت‌های حد واسط به دیگر ساختارها نقش دارند. تعدادی از این پروتئین‌ها، فیلامنت‌های کرپین ارتباط داشته و باعث اتصال آنها به دسموم‌ها و همی دسموم‌ها می‌شوند. دسموم‌ها اتصالات بین سلول‌های اپی‌تلیال می‌باشند که باعث پایداری بافت می‌شود و همی دسموم‌ها در نواحی از عشاء قرار گرفته است که در آنجا فیلامنت‌های حد واسط به ماتریکس خارج سلولی متصل شده‌اند (این موضوعات بطور کامل در فصل ۱۹ بحث شده است). انواع دیگر پلاکسین‌ها به همراه فیلامنت‌های حد واسط یافت می‌شوند و دارای جایگاه‌های اتصال برای میکروفیلaments و میکروتوبول‌ها می‌باشند. استفاده از میکروسکوپ ایمونوالکترون مشاهده شده است که یکی از این پروتئین‌ها، تحت عنوان پلکتین باعث ایجاد اتصالاتی بین میکروتوبول‌ها و فیلامنت‌های حد واسط می‌شود (شکل ۱۸-۴۸).

میکروفیلaments و میکروتوبول‌ها در انتقال متابولیت‌ها
یکدیگر همکاری می‌کنند

مطالعات انجام شده بر روی سوش جهش یافته دارای پوشش‌های روشن مسخر به کشف مسیری شده که در آن

پروتئین‌های یک فیلامنت حد واسط را می‌سازند (شکل ۱۸-۴۵، ملاحظه کنید).

■ پنج دسته عمده پروتئین حد واسط وجود دارد که در این میان لامین‌های هسته‌ای (دسته ۷) قدیمی‌ترین و عمومی‌ترین آنها در سلول‌های جانوری می‌باشد. چهار دسته دیگر آنها به صورت ویژه بافتی بیان می‌شوند (جدول ۱۸-۱) و ملاحظه کنید.

■ کراتین‌ها (دسته‌جات ۱ و ۱) در مو و ناخن جانوران وجود دارند. همچنین آنها در فیلامنت‌های سیتوکراتین که با دسموم‌ها در سلول‌های اپی‌تلیال اتصال دارند و باعث استحکام سلول‌ها و بافت‌ها می‌شوند، بهر یافت می‌شوند.

■ دسته III فیلامنت‌ها شامل واکسین، GFAP و دسمین می‌باشد که ساختار و نظم موجود در دیسک‌های Z ماهیچه را ایجاد نموده و مانع کشش‌های زیاد ماهیچه صاف می‌شوند.

■ سوروفیلaments دسته IV فیلامنت‌های حد واسط را تشکیل داده و در ساختار اکسون نقش اساسی دارند.

■ بیماری‌های زیادی بدین معنی در فیلامنت‌های حد واسط به وجود می‌آیند. از جمله این بیماری‌ها می‌توان به لامبلیاتی‌ها که در برگیرنده انواع شریط گود گوی است، و جهش در ژن‌های کراتین که منجر به نرمایی‌های شدید در پوست می‌گردد، اشاره نمود. (شکل ۱۸-۴۷).

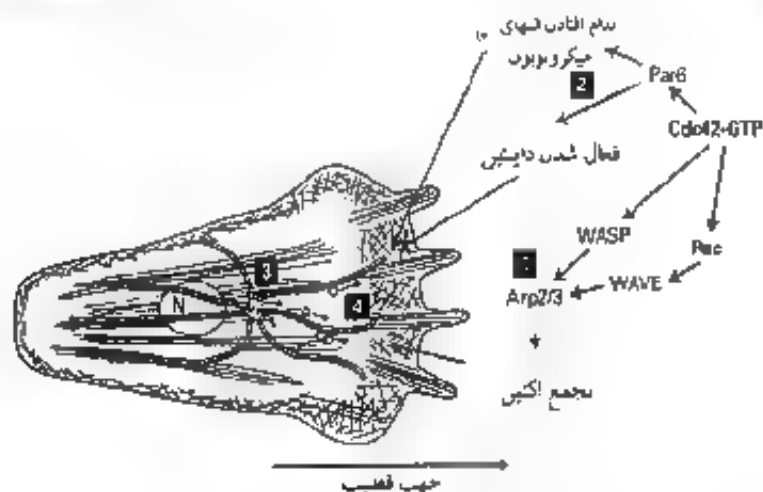
۱۸-۸ هماهنگی و همکاری بین عناصر سیتواسکلتون

ناگهان ما به‌طور عمومی سه دسته فیلامنت‌های سیتواسکلتونی - میکروفیلaments، میکروتوبول‌ها و فیلامنت‌های حد واسط - را مورد بررسی قرار دادیم که گویی عملکرد آنها مستقل از یکدیگر می‌باشند. با این حال، تعیین جایگاه تشکیل حلقه انقباضی، دارای ساختار میکروفیلamentی، توسط نوک میتوزی دارای ساختار میکرونوبی، مثال است که نشان می‌دهد چه‌طور این دو سیستم سیتواسکتی با یکدیگر هماهنگ می‌شوند. در اینجا نمونه‌های دیگر از این روابطات، اعم از فیزیکی و شیمی، بین عناصر سیتواسکتی و پلاستیکی آنها با اشکال دیگر سازماندهی سلولی را ذکر می‌ماییم.

پروتئین‌های انقباضی به فیلامنت‌های حد واسط در سازماندهی سلولی نقش دارند

گروهی از پروتئین‌ها که مجموعاً پروتئین‌های انقباضی به فیلامنت‌های حد واسط^(۱) (IFAPs) نامیده می‌شوند همراه با فیلامنت‌های حد واسط تخصص‌شناسی شده‌اند. از جمله این

۱. Intermediate filament-associated proteins (IFAPs)



▲ شکل ۱۸-۴۹ Cdc42 میکروتوبول‌ها و میکروفیلaments‌ها بدین‌گونه به قطبی بودن یک سلول در حال مهاجرت، تنظیم می‌کند. کمپلکس Cdc42-GTP فعال در جلو سلول منجر به فعالیت Rac می‌شود که این امر باعث ایجاد یک به پیشرو یا ساختار میکروفیلamentsی می‌شود (مرحله ۱). به‌طور مستقل، کمپلکس Cdc42-GTP همچنین منجر به دام افتادن شبکه‌های + میکروتوبولی و فعال شدن دایمیش می‌شود (مرحله ۲). وجود این دو عامل سبب کشیده شدن میکروتوبول‌ها شده تا سانسوروم (مرحله ۳). در ناحیه جلوی سلول آرایش پاید این جهت‌گیری مجدد باعث قطبی شدن مسیر ترشحی و یکپول‌های خاص مولکول‌های چسبند در امتداد میکروتوبول‌ها می‌شود (مرحله ۴).

حال مهاجرت توسط Cdc42، که منجر به تشکیل لبه پیشرو برخسته اکبسی در جلو سلول و انقباض بر عقب می‌شود، تنظیم می‌شود (شکل‌های ۱۷-۳۴ و ۱۸-۳۹). مرحله ۱ را ملاحظه کنید، مشخص شده است که فعالیت Cdc42 در جلو سلول بر منجر به قطبیت سیتوسکلتون میکروتوبولی می‌شود. این امر قبلاً در آزمایشات ترمیم رحم مطالعه شده است (شکل ۱۷-۴۳ را ملاحظه کنید) که در آنجا مشاهده شد زمانی که سلول‌ها در سه‌ه قطبی می‌شوند و به منظور پر کردن محل جراحت به حرکت درمی‌آیند، کمپلکس کلژی در راستای ناحیه جلوی سلول به سمت هسته حرکت می‌کند. از آنجایی که مولفیت کلژی وابسته به جایگاه MTOC می‌باشد (شکل ۱۸-۱۲ و ۱۸-۲۷ را ملاحظه کنید)، به همین علت سانسوروم در ناحیه جلوی هسته آرایش می‌یابد. مطالعات اخیر نشان داده که چگونه این رخداد روی می‌دهد فعالیت Cdc42 در جلو سلول باعث اتصال فاکتور قطبیت Par6 شده که این امر منجر به فرخاندن کمپلکس دایمیش / تابناکس می‌شود (شکل ۱۸-۴۹). مرحله ۲: کمپلکس دایمیش تابناکس که در ناحیه کوریکسی در نزد منس ب میکروتوبول‌ها میانکشی داده و آنها را به سمت سانسوروم کشیده و بنابراین باعث تشکیل آرایش‌های ستاره‌ای کن میکروتوبول‌ها می‌شود (شکل ۱۸-۴۹، مرحله ۳). این جهت‌گیری مجدد سیستم میکروتوبولی منجر به سازمان‌دهی مجدد منجر

میکروتوبول‌ها و میکروفیلaments‌ها در انتقال گرانول‌های رنگدانه‌ای با یکدیگر همکاری می‌کند. رنگدانه‌های رنگ موجود در مو در سلول‌هایی تحت عنوان ملانوسیت تولید می‌شوند. ملانوسیت‌ها بسیار شبیه به ملانوفور‌های موجود در ماهی و قورباغه که قبلاً بحث شد، می‌باشند (شکل ۱۸-۲۸ را ملاحظه کنید). ملانوسیت‌ها در پیاز موجود داشته و حاوی گرانول‌های سرشار از رنگدانه به نام ملانوروم می‌باشد. این ملانوروم سپس به سواخی شاخه‌دار (۱)

ملانوسیت‌ها منتقل شده و از طریق گروستور به سلول‌های اپی‌تلیال اطراف انتقال می‌یابد. انتقال به سلول‌های اطراف، آنها در ملانوفور‌های قورباغه، توسط یک عضو از خانواده کپری انجام می‌شود. در محیط پیرامون، سپس آنها توسط میورین ۷ گرفته شده و 'مانده' اگر می‌شود. اگر سیستم میورین ۷ دچار اختلال شود، این ملانوروم‌ها به دام می‌افتاد و در درون سلول باقی می‌مانند، منجر به میکروتوبول‌ها منقول انتقال طولانی ملانوروم‌ها می‌باشد. در حالی که میورین ۷ با ساختار میکروفیلaments منقول به نام انداکس و زانداسازی ملانوروم‌ها در کپریکس سلول می‌باشد. این نوع تقسیم کار - انتقال در مسافت‌های طولانی توسط میکروتوبول‌ها و در مسافت کوتاه توسط میکروفیلaments - در بسیاری از سیستم‌های مختلف همانند انتقال در دچ‌های ریشه نا انتقال در اکسون‌های طولی مشاهده شده است.

Cdc42 سبب هماهنگی میکروتوبول‌ها و میکروفیلaments‌ها در هنگام مهاجرت سلولی می‌شود

در بخش ۱۷ ما بررسی نمودیم که چگونه قطبیت یک سلول در

سیئواسکتی می‌باشد در بصر داشته باشید که در حدود ۴۵ ژن کدکنده، عضلی خانواده گیرین در جانورن وجود دارند که ناکون در مورد نقش تعداد فذکی از اینها، گاهی داریم و دربارهٔ محموله‌های و اهداف آنها نیز اطلاعات ما اندک است. در هر یک از این موارد منطقی است بپذیریم موبورف منظم می‌شوند در مورد این منظم بر یافته‌های ما بسیار اندک می‌باشد، زمانی که ما تمام چیزها را در جای خود قرار دهیم امکان مازساری فرایدهای ویژه را در حالت *In Vitro* فراهم کردیم. برخی از جنبه‌های دوک تقسیم میویری هم‌اکنون مازساری شده‌اند که یک آغاز موفیق‌میر می‌باشد ولی برای این که امکان مازساری کل فرایدها منور ایجاد شود، نیاز به زمان و یادوی داریم.

یست‌شناسی ساخناری نقش بسیار مهمی این می‌کند زیرا به ما امکان مطالعه دقیق نقش اجزاء مختلف را می‌دهد. به پروتئین‌هایی که با انتهای (+) میکروویول ارتباط دارند و اصطلاحاً $+TIPs$ نامیده می‌شوند توجه شود. ما بر نظر ساخناری سی‌دائیم چه‌طور این پروتئین‌ها ارتباطشان را در انتهای (+) حفظ می‌کند کارهای حیرت‌ناکی می‌دهد که این ارتباطات در بخش‌های مختلف سلول می‌تواند منجر باشد. در این مورد نیز ما تنها در ابتدای راه هستیم تا بفهمیم که چه‌طور این تراشه‌ها منظم می‌شوند.

شاید بزرگ‌ترین - و مهم‌ترین - ابهام این است که مشخص می‌ایم چگونه مسیرهای انتقال پیام عملکردی بین تمامی عناصر مختلف سیئواسکتور هم‌هنگ می‌کند. ما اکنون برانیم تا به‌طور احتمالی ببینیم که چگونه مسیرهای انتقال پیام فطیب سلول را منظم نموده و امکان مهاجرت سلولی را فراهم می‌نماید.

اگرچه تمامی این مطالعات مانند مطالعات انجام شده بر روی انتقال درون نازکی، در ریسب شناسی سلولی پایه مطرح می‌باشد این قبیل مطالعات اغلب در پرتی‌های جدید و در مورد پایه اصلی بیماری‌ها باز می‌کند و بدین طریق استراتژی‌های مختلف برای درمان این بیماری‌ها کشف می‌شود رابطه ریست‌شناسی سلولی پایه و پزشکی به‌طور سدی می‌تواند و ارزش جماعی تحقیقات در این زمینه را افزایش داده است.

تخریه و تحلیل داده‌ها

۱) گیرین - دارای دو رخیه سنگین یکسی و بنا بر این دو دئین موتوری یکسان می‌باشد در مقابل، گیرین - نامشکل از چهار رخیه سنگین یکسان می‌باشد آنالیز میکروسکوپ الکترونی گیرین‌های سبدهی شده توسط فلز منجر به ایجاد تصاویر نشان داده شده در پانس بالا گردید. تصویر نشان داده شده در پانس پایین حاصل تسمار اولیه بین گیرین‌ها با یک ام‌ای‌بانی اختصاصی دئین

ترشعی شده تا باعث فرادسازی محصولات ترشعی، به ویژه اینگیرین‌ها تا به ماتریکس خارج سلولی متصل شوند، به ناحیه جنوبی سلول شده تا سلول در بخش جنوبی خود به بستر متصل شود و مهاجرت کند (شکل ۱۸-۳۹، عرجه ۵).

نکات کلیدی بخش ۱۸-۸

همه‌نگی و همکاری بین عناصر سیئواسکتی

- فیلامنت‌های حد واسطه به هر دو خاکدانه اتصال ویژه، دسموروم‌ها و همی‌دسموروم‌ها، که در عشاء پلاسمایی قرار دارند و به میکروفیلامنت‌ها و میکروویول‌ها اتصال می‌یابند (شکل ۸-۳۸، را ملاحظه کنید).
- در سلول‌های جانوری، میکروویول‌ها عمدتاً برای رساندن اندامک‌ها به مسافت‌های طولانی به کار می‌روند. در حالی که میکروفیلامنت‌ها انتقال موضعی را کنترل می‌کند.
- مولکول پیچ $Cdc42$ به‌طور همه‌نگی میکروفیلامنت‌ها و میکروویول‌ها را در هنگام مهاجرت سلولی منظم می‌کند.

چشم‌اندازی به آینده

در فصل ۱۷ و ۱۸ مشاهده نمودیم که چگونه میکروفیلامنت‌ها، میکروویول‌ها و فیلامنت‌های حد واسطه در ساختمن و سازماندهی سلول‌ها نقش دارند. بدون این سیستم بی‌چینه، سلول‌ها منظم کلی و بنا بر این کل عملکرد یا ضرب تقسیم خود را درست خواهند زد. نام «سیئواسکتور» در برگزیده یک ساختار نسبتاً ثابت می‌باشد که در آن سازمان سلولی به حالت معلق قرار گرفته است. با این وجود سیئواسکتور در واقع یک چارچوب دینامیک می‌باشد که مسئول مسیرهای انتقال پیام بوده و به‌طور موضعی و کلی در آماده‌سازی سلول‌ها برای انجام عملکردهای شان عمل می‌کند.

به‌طور کلی، بسیاری از عملکردهای ویژه و عمومی به سیستم فیلامنتی را بررسی نمودیم. ما بسیاری از اجزاء این سیستم و احتمالاً تمامی موبورف را می‌شناسیم. با این وجود در بسیاری جهات این تنها یک عاز شکست‌انگیز می‌باشد، با توجه به ژنوم‌های عظیم نوآلی شده حداقل یک فهرست کامل از اجزاء سیئواسکتور، ما نازای یک بیست کامل از ترکیب نیمه‌اسکتی می‌باشیم. با این حال این سؤال مطرح است چگونه این اجزاء در انجام فرایند‌های ویژه با یکدیگر منجم می‌یابند.

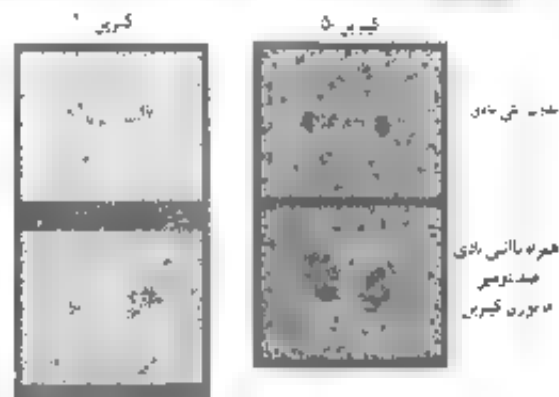
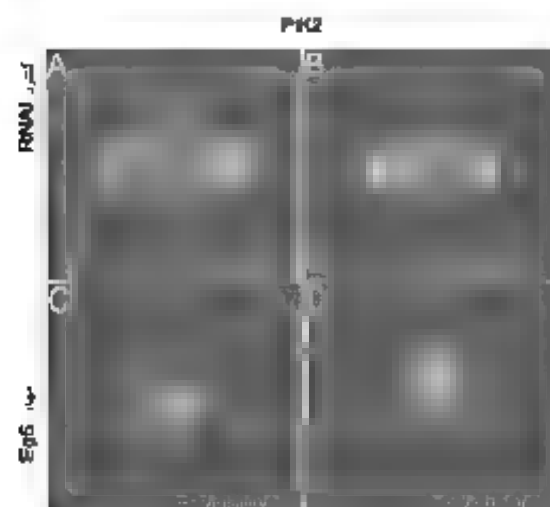
یک مورد بسیار فعال تحقیقات امروزی استفاده از این لیست جزء در شناسایی منظم موقعیت (به وسیله عملکردهای CFP) عملکردها (توسط غیروفعال کردن با RNAi) و اجزاء همکار (به واسطه جد نمودن کمپلکس‌های پروتئینی، تمامی اجزاء.



(a) کیرین -۵ قادر به برقراری ارتباط عرضی بین میکروتوبول های مجاور می باشد. میکروتوبول های دارای قطبیت بالا ایجاد شده بصوری که در آن با استفاده توپوین متصل به یک رنگ فلورسانس قرمز میکروتوبول های کوتاه در هر رنگ تولید شد و سپس توپوین های متصل به یک رنگ فلورسانس به طول آنها اضافه شد. این میکروتوبول ها با کیرین -۵ ترکیب شده و پس از اضافه کردن ATP توسط میکروسکوب فلورسانس مشاهده شدند زمانی که ATP اضافه شد، تصاویر حاصل یک تریپ زمانی از دو میکروتوبول همپوشانی و دارای اتصالات عرضی را نشان داد. فلش در یک موقعیت ثابت قرار دارد. آیا شما می توانید توضیح دهید که زمانی که ATP به میکروتوبول هایی که توسط کیرین -۵ اتصالات عرضی برقرار کردند اضافه شد چه اتفاقی رخ داده است؟



(d) Eg5 عصبی از خانواده کیرین -۵ در رنوپوس می باشد. به منظور فهم عملکرد Eg5 در حالت *in vivo* سلول ها با RNAi اختصاصی بر علیه این موتور آلوده شدند. تصاویر زیر از سلول های مینوری گرفته شده است، نقش Eg5 در درون سلول ها چیست؟

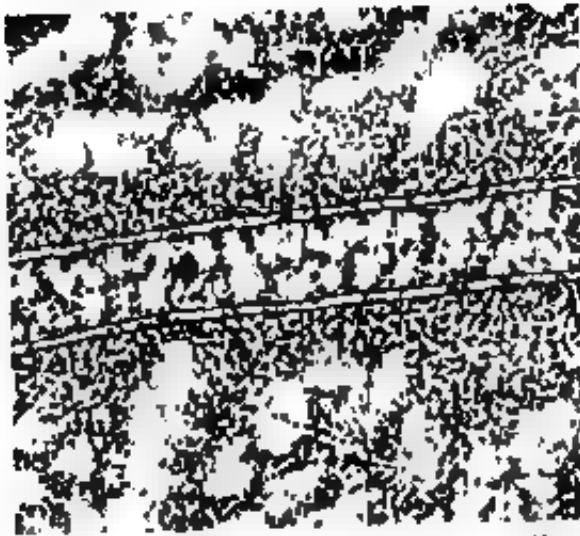


موتوری کیرین می باشد. تمامی این چهار تصویر دارای بزرگنمایی تقریباً یکسانی هستند. حال از این تصویر شما چه نتیجهای در مورد ساختار کیرین -۵ می توانید بگیری؟

(b) به منظور تعیین این که آیا کیرین -۵ یک موتور میکروتوبولی انتهایی (+) یا (-) می باشد میکروتوبول های قطبی از طریق تجمع توپوین های فلورسسان به انتهای میکروتوبول های کوتاه تولید شد. در نتیجه میکروتوبول ها در یک انتهای خود دارای فلورسانس زیاد بود ولی در بیشتر طول خود دارای فلورسانس پایین می باشد. سپس یک اتاقک تزریق با کیرین -۵ حلایض شده پوشیده شد و کیرین ها بر روی سطح شیشه تثبیت شدند. در بهایت میکروتوبول های نشان در محلی و ATP به درون این اتاقک تزریق شد و حرکت میکروتوبولی نسبت به کیرین -۵ تثبیت شده مشاهده شد. عکس های متوالی و پشت سر هم تهیه شد کدام انتهای این میکروتوبول ها انتهایی (+) است. انتهای درخشان یا انتهای ما درخشندگی کمتر؟ یا این میکروتوبول ها توسط انتهای (+) یا انتهای (-) خود بر روی کیرین -۵ می چوبند؟ بر اساس این داده ها، آیا کیرین -۵ یک موتور انتهایی (+) یا (-) میکروتوبول می باشد؟



یکپارچگی سلول‌ها در بافت‌ها



30 nm

(شکل رنگی) برشی از یک دسموزوم در آیدرمیس موش تازه متولد شده. میکروسکوپ الکترونی برای حصول تصویری از اتصالات سلولی پانام دسموزوم استفاده شده است. دسموزوم‌ها باعث اتصال سلول‌های پوسب به هم می‌شوند. مولکول‌های چسباننده سلولی که کاهریس نامیده می‌شوند به رنگ آبی هستند. دو فضای سلولی مجاور قرمز هستند و در فضای بین آنها، مولکول‌های خارج سلولی، فیلامنت‌های حدوسط و پلاکهای سیتوبلاسمی وجود دارد که به تریب سر روش و نارنجی هستند.

زنوس مطالب

- ۱۹.۱ چسبندگی سلول - سلول، سلول - سلول - ماتریکس و سرور کلی
- ۱۹.۲ اتصالات سلول - سلول و سلول - ECM و مولکول‌های چسبندگی
- ۱۹.۳ ماتریکس خارج سلولی ۱: لامین پایه
- ۱۹.۴ ماتریکس خارج سلولی ۲: بافت پیوندی و سایر بافت‌ها
- ۱۹.۵ برهمکنشهای چسبندگی بین سلول‌های متحرک و غیر متحرک
- ۱۹.۶ بافت‌های گیاهی

زیادی زیرگونه محزما تقسیم‌بندی می‌شوند. مهره داران دارای صدها نوع مختلف سلولی هستند که شامل نکوسیت‌ها، سلول‌های حوی سفید) و آریروسیت‌ها (سلول‌های قرمز حوی)، گیرنده‌های بوری در شبکه؛ سلول‌های چربی که چربی را ذخیره می‌کنند؛ فیبروبلاست‌ها در بافت پیوندی و صدها زیرگونه متفاوت از موروها در ممر انسان است. علیرغم وجود این تفاوت‌ها در شکل و عملکرد تمام سلول‌های حیوانات را می‌توان به سه در پنج کلاس اصلی دسته‌بندی نمود: بافت این‌تلیال، بافت پیوندی، بافت ماهیچه‌ای، بافت عصبی و خون.

انواع متفاوت سلول‌ها طبق الگوهای دقیق و پیچیده آرایش می‌یابند تا بافت‌ها و اندام‌های بدن ایجاد گردند. بهای چسبندگی در افزایش نیاز به اطلاعات، مواد، انرژی و زمانی است که در طی آن موجود نکوین یافته و به یک موجود زنده منحصر به فرد تبدیل می‌گردد. اگرچه بهای فیزیولوژیکی بدست آوردن بافت‌ها و اندام‌های پیچیده بالاست اما در عوض به موجود زنده این توانایی را می‌دهد که با تغییرات و محیط‌های مختلف سازگار شود، که این امر یک مزیت تکاملی مهم محسوب می‌شود.

طی نکوین جانداران پیچیده چند سلولی از قبل گیسها و جنوران، سلول‌های پوس ساز به صورت «انواع» متفاوتی تمایز می‌یابند که دارای موقعیت‌ها، ساختارها و فعالیت‌های بخصوصی هستند. یک نوع سلول‌های خاص اغلب به صورت یک بافت کنار هم گرد آمده تا بتوانند یک فعالیت مشترک را در کنار هم و یکدیگر هم انجام دهند؛ انقباضات عضلانی و بافت‌های عصبی - پیمالی‌های الکتریکی را هدایت می‌کنند و بافت گریلم در گیاهان، آب را منتقل می‌کند. بافت‌های مختلف می‌توانند به صورت یک اندام سازماندهی شده تا بتوانند یک یا چند عملکرد ویژه را انجام دهند. به عنوان مثال، ماهیچه‌ها، دریچه‌ها و رگ‌های حوی قلب، با همکاری هم، حوی را پمپ می‌کنند. همکاری انواع سلول‌ها و بافت‌های متفاوت به موجود این امکان را می‌دهد که حرکت کند، مواد را متابولیزه کند، تولیدمثل نماید و فعالیت‌های ضروری خود را انجام دهد.

حتی در حیوانات ساده هم سازش‌دهی بافتی پیچیده سیر مساعده می‌شود. شکل بالغ کرم حلقوی کانورایدیسی تنها دارای ۹۵۹ سلول است که این سلول‌ها در ۱۲ گونه کلی متفاوت و تعداد



گیرنده‌های چسبندگی در عث پلاسمایی به جزاء احاطه کسده ماتریکس خارج سلولی (ECM)^(۱) صورت می‌گیرد که بین بخش یک شبکه پیچیده و فشرده از پروتئین‌ها و پلی‌ساکاریدهای است که توسط سلول‌ها، به داخل فضاها بینایی آنها ترشح می‌شوند این دو نوع اساسی از برهمکنش‌ها به سها به سلول‌ها امکان تجمع و تشکیل بافت‌های محزرا ر می‌دهد بلکه همچنین وسیله‌ای فراهم می‌کند که امکان انتقال دو طرفه اطلاعات را بین داخل و خارج سلول‌ها ایجاد می‌کند این انتقال اطلاعات، برای انجام فرایندهای ریسی از جمله بقا، سلولی، تکثیر، مهاجرت بسیار مهم می‌باشد بسیاری تعجب آور نیست که ناهمی که سبب اختلال برهمکنش‌های چسبندگی می‌شوند و مرتبط با جریان اطلاعات می‌باشد می‌توانند منجر به ایجاد بیماری‌هایی از جمله یک طیف منوع وسیعی از بیماری‌های عصبی - عضلانی، اسکلتی و نیز سرطان گردد و یا در ایجاد آن‌ها مشارکت داشته باشد.

در این فصل، به بررسی انواع مختلف مولکول‌های اتصال و چگونگی برهمکنش‌ها می‌پردازیم. از آنجایی که ماهیت مولکول‌های چسبندگی در بافت‌هایی که اپی‌تلیال محکم تشکیل می‌دهند و نحوه توسعه آن‌ها در مراحل بسیار اولیه تکامل به خوبی شناخته شده است، ابتدا روی بافت‌های اپی‌تلیال از قبیل جناره‌های دستگاه گوارش و انواعی که پوست تشکیل می‌دهند متمرکز می‌گردیم. سلول‌های اپی‌تلیال در حالت عادی غیرمتحرک (ثابت) هستند؛ در طی تکامل، اقیام رجم‌ها و در حالات پانولوزیک خاص (مثل سرطان)، سلول‌های اپی‌تلیال می‌توانند به صورت سلول‌هایی با تحریرک بیشتر تغییر کنند. برور سیرات در بین و عملکرد مولکول‌های چسبندگی، نقش کلیدی در این تغییرپذیری ایفا می‌کند که این تغییرات در فرایندهای بیولوژیک برحال شامل حرکت سلولی از قبیل حریس سلول‌های سفید حوی بر روی جایگاه‌های عفونت بر اعمال می‌کند. بنابراین بحث را با شرح بافت‌های اپی‌تلیومی به همراه شرح چسبندگی در بافت غیر اپی‌تلیومی در حال توسعه و متحرک ادامه خواهیم داد.

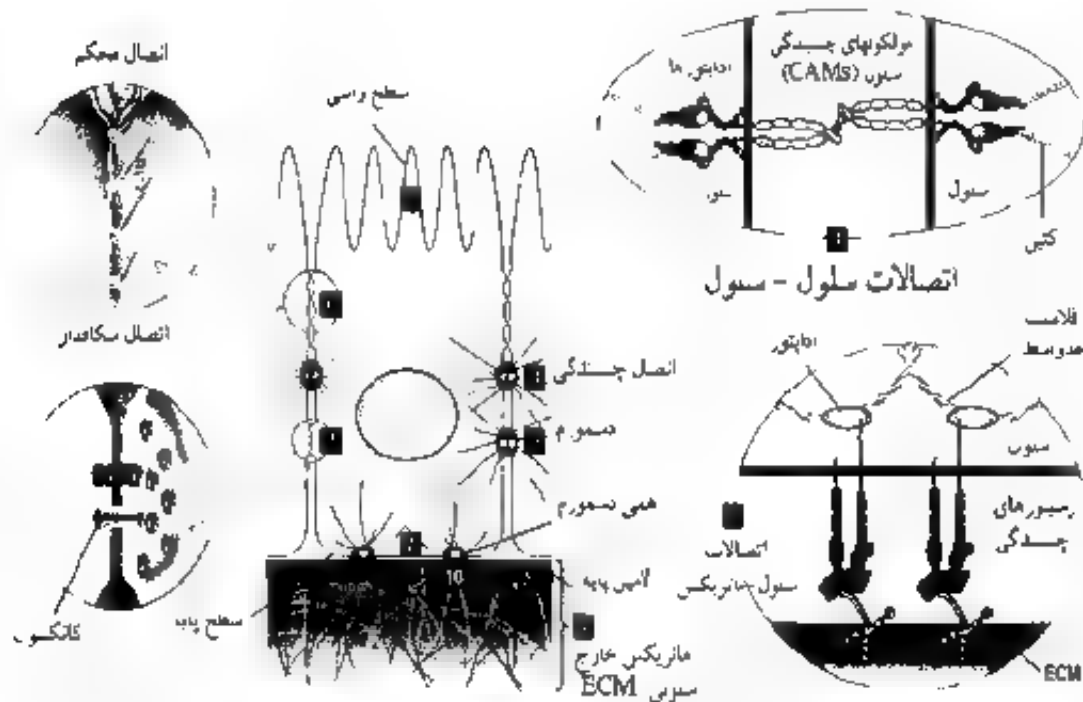
بجست‌شاسی پیچیده و متنوع گیاهان و جانوران مثال‌هایی کلی است که بزرگتر از مجموعه قسمه‌های مجزاست که در یک نگاه دقیق‌تر به عنوان ویژگی‌های ضروری یک سیستم پیچیده بیان می‌شوند به عنوان مثال، ویژگی‌های مکانیکی محزرای استحصال‌های محکم، معاصر انعطاف‌پذیر و ماهیچه‌های معص شونده به مهره‌داران امکان حرکت هماهنگ را داده و سبب حفظ اندازه پس می‌شود. یکی از ویژگی‌های مشخص حیوانات ثارلی بافت‌ها و اندام‌های پیچیده (منازوب‌ها)^(۲) از جمله خودمان، ایست که سطوح داخلی و خارجی اکثر بافت‌ها و اندام‌ها و در واقع سطح خارجی کل موجود زنده از یک لایه‌های ورقه ماند سلول‌هایی که به طور محکم به هم فشرده شده‌اند و اپی‌تلیال نام دارند. معروف شده است، تشکیل یک اپی‌تلیوم و تبدیلات بعدی آن به مجموعه‌های پیچیده‌تر بافت‌های اپی‌تلیالی و غیراپی‌تلیالی، بعضی از فریید تکوین متنازوب‌هاست. ورقه‌های مشکل از سلول‌های اپی‌تلیالی که به طور محکم به هم متصل شده‌اند، به عنوان یک سد قابل تنظیم با قنرب بود انعطافی عمل می‌کند که امکان تولید بخش‌هایی را می‌دهد که از لحاظ فیزیکی و شیمیایی در یک موجود زنده از هم جدا شده‌اند (مثل معده و گردش خون). در نتیجه عملکردهای محزرا و گاهی متقابل مثل خصم و ستر) می‌تواند به صورت کارآمد در یک موجود زنده به طور همزمان با هم صورت گیرد. چنین تفکیک منطقه‌ای^(۳) همچنین سبب تنظیم تغییر در عملکردهای متنوع بیولوژیکی خواهد شد. در کتر موارد، عس‌های بافت‌ها و اندام‌های پیچیده در یک موجود زنده مشابه با مک‌ها و عس‌های سلول‌های منجر از هم می‌باشد.

اگرش بافت‌های محزرا و سازماندهی آن‌ها به صورت نامحدود، توسط برهمکنش‌های مولکولی در سطح سلولی مشخص می‌شود و بدون مهار تنظیم شده یک طیف وسیع از ارایش‌های مولکول‌های چسبندگی از لحاظ زمانی و مکانی امکان‌پذیر می‌گردد. سلول‌های موجود در یک بافت می‌توانند به صورت منظم با هم اتصال یابند (چسبندگی سلول - سلول) که این امر واحد پروتئین‌های عسایی که مولکول‌های چسبندگی سلول (CAMs) نام دارند صورت می‌گیرد که اغلب این دسته حرو تحولات سلولی تخصص یافته قرار می‌گیرد (شکل ۱۹-۱). در مگی میوه در پروویلا حداقل ۵۰۰ ژن، ~۴٪ کل ژن‌ها) در جزیی سلولی نقش دارند. سلول‌های موجود در بافت‌های حوی همچنین به صورت غیرمنظم به هم اتصال می‌یابند چسبندگی سلول - ماتریکس، که این امر توسط اتصال

1- Metazoans

2- Compartmentalization

3- Extracellular matrix (ECM)



شکل ۱-۱ مروری بر هر یک از انواع اتصالات سلول-سلول و ماتریکس سلول. تصویر شماتیک یک بافت این تالیال میبکشد مثل اینهاال روده را مشخص می کند سطح راسی (بالایی) این سلول ها با میکروویلی های انگشت مانند پوشیده شده است (۱) که در داخل فوس رودای برجستگی بافتند و سطح پایه (پایینی) (۲) که روی ماتریکس خارج سلولی (ECM) قرار گرفته است. ECM مرتبط با سلول های این تالیال معمولاً به صورت چند لایه متفاوت متصل به هم، سازش می یابد (مثل لایه پایه) تپه های اتصال هستند، بافت پیوندی که در آن ماکرومولکول های بلند ECM به هم و به سلول ها اتصال می یابد (۳). مولکول های اتصال سلولی (CAMs) به CAMs های موجود روی سایر سلول ها اتصال یافته و اتصالات سلول-سلول (۴) را وسعت کرده و گیرنده های چسبندگی به اجزا متفاوت ECM متصل شده و اتصالات ماتریکس-سلول را وسعت می کند (۵). هر دو نوع مولکول های اتصال سلولی سطح سلول اغلب پروتئین های پیچیده هستند که دومین های سیوروی شان اغلب به چند پروتئین آداپتور داخل سلول اتصال می یابد این آداپتور ها به طور مستقیم یا غیرمستقیم CAM را به اسکلت سلولی (اکتین یا میلاسان های جنواست) و مسیرهای پیام رسانی داخل سلولی متصل می کنند در نتیجه، اطلاعات می توانند توسط CAMs ها و ماکرومولکول های که به آن ها متصل یافته اند از سطح خارج سلول به سمت محیط داخل سلولی و یا در جهت عکس انتقال یابند. در برخی موارد، یک تجمع پیچیده از CAMs آداپتور ها و پروتئین های وابسته نیز آرایش می یابد محتمل ویرا CAMs ها با گیرنده های چسبندگی انواع مختلف اتصالات سلولی را تشکیل می دهد که نقش مهمی در نگهداری بافت ها در کنار هم و سهولت برقراری ارتباط میان سلول ها و محیط اطرافشان دارد. اتصالات محکم (۶)، که ریزمیکروویلی را اسر نموده است، مانع از انتشار اکثر مواد از میان فضاهای خارج سلولی میان سلول ها می شود. اتصالات شکافتار (۷) شکل حرکت مولکول های کوچک و یون ها را توسط کانال های کانکسون فراهم کرده و باعث انتقال آن ها میان سیتوزول های سلول های مجاور می شود. سه نوع باقیمانده از اتصالات شامل اتصالات چسبندگی (۸)، دسموم های نقطه ای (۹) و همی دسموم ها (۱۰) هستند که سیوروی یک سلول را به سایر سلول ها یا ECM متصل می کند.

سازمان دخی نالت ها در حیوانات و جانورن می پردازیم و سپس به طور جز گانه به شرح گهاهی خواهیم پرداخت.

۱۹-۱ چسبندگی سلول سلول و سلول ماتریکس: مرور کلی

ما بحث را با شرح انواع متفاوت مولکول های چسبندگی،

واکرای می کامل گیاهی و جانورن، قس از ایجاد موجودات رنده چند سلولی، صورت گرفته است. بنابرین چند سلولی شدن و ابزارهای مولکولی برای آرایش یایی بافت ها و اندام ها باید مستقل از نمودن های گیاهی و جانورن انجام شده باشد پس معجب بر میس که گهاها و جانورن تفاوت های زیادی در سازمان دهی و تکوین بافت ها با هم داشته باشند به همین دلیل ابتدا به شرح



(شکل ۱۹-۱). این آباتور به عنوان اتصال دهنده‌هایی عمل می‌کند که مسقیم یا غیرمسقیم CAMs ها را به عناصر اسکلت سلولی متصل می‌کند (نص‌های ۱۷ و ۱۸؛ همچنین آن‌ها می‌توانند مولکول‌های داخل سلولی را به کار گیرند که در مسیرهای پیام رسانی به منظور کنترل فعالیت پروتئین و بیان ژن (نص‌های ۱۵ و ۱۶) فعالیت دارند در اکثر موارد یک تجمع پیچیده از CAMs، پروتئین‌های آباتور و سایر پروتئین‌های وابسته، در سطح داخلی عشا‌ی پلاسمایی برپا می‌یابد. به دلیل اینکه اتصالات سلول - سلول، به طور ذاتی مرتبط با اسکلت سلولی و مسیرها پیام‌رسانی هستند، محیط اطراف سلول، روی خصوصیات عملکردی و ظاهری سلول اثر می‌گذارد (اثرات "outside-in")؛ به علاوه، شکل و عملکرد سلولی بر روی محیط اطراف آن اثر می‌گذارد (اثرات "inside-out")؛ بنابراین اتصال و ارتباط به معنای عام، ویژگی‌های ویسه سلول‌ها در بافت‌ها هستند.

شکل اکثر اتصالات سلول - سلول، دو نوع از برهمکنش‌های مولکولی (شکل ۱۹-۲) را در بر می‌گیرد. ابتدا، CAMs های موجود بر روی یک سلول، به طور جایی توسط دُم‌های خارج سلولی، دُم‌های سیورولی و یا هر دو آنها به دیسمرهای منسله با لوبیگومرهای منظم در صفحه عشا پلاسمایی سلول، متصل می‌شوند؛ این برهمکنش‌ها، برهمکنش‌های داخل سلولی، جایی یا سپس نامیده می‌شوند. دوم، لوبیگومرهای CAM موجود روی یک سلول به CAMs های مشابه یا متفاوت روی یک سلول مجاور اتصال می‌یابد. برهمکنش‌ها، برهمکنش‌های بین سلولی یا ترانس نامیده می‌شوند. برهمکنش‌های ترانس گاهی سبب انقباض تشکیل برهمکنش‌های سیس اضافی شده و در نتیجه ایجاد برهمکنش‌های ترانس بیشتر می‌شوند.

برهمکنش‌های چسبندگی میان سلول‌ها به طور قابل توجهی تمیز می‌کند که به CAMs های ویژه شرکت‌کننده و بافت بستگی دارد. اتصالات بسیار محکم گیره مانند، تنها زمانی می‌تواند شکل شود که اکثر برهمکنش‌های صعب با هم ترکیب شوند و این مورد خصوصاً زمانی اتفاق می‌افتد که CAMs ها در بواخی بسیار خوب مشخص شده و کوچک مثل اتصالات سلولی، تنظیم شوند که سایر مولکول‌ها نمی‌توانند

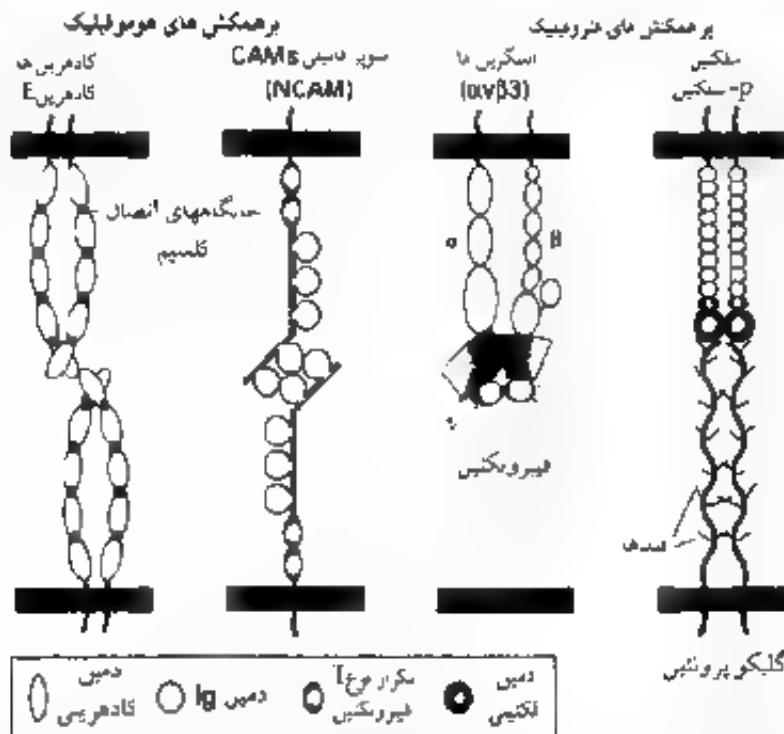
عملکردهای مهم آن‌ها در موجودات زنده و مشاء تک‌م‌ی‌شان شروع می‌کنیم. در فصل‌های بعدی، ساختارهای منحصر به فرد و ویژگی‌های اجزاء متفاوت شرکت‌کننده در برهمکنش‌های سلول - سلول و سلول - ماتریکس را بررسی می‌کنیم.

مولکول‌های چسبندگی سلولی به همدیگر و پروتئین‌های داخل سلولی اتصال می‌یابند

تعداد بی‌شمار CAMs ها را در چهار خانواده مهم دسته‌بندی نموده‌اند: کانهریها، سوپرفامیلی ایموگلوبولین، Ig، اینتگرین‌ها و سنکترین‌ها. همانطور که ساختارهای شماتیک شکل ۱۹-۳ نشا داده‌اند، اکثر CAMs ها و سایر مولکول‌های چسبندگی، ترکیبی از دُم‌های مجزای چه گانه هستند که در بیش از یک نوع پروتئین یافت می‌شوند. برخی از این دُم‌ها، خصوصیات اتصال را در پروتئین ایجاد می‌کنند که مشخص‌کننده یک پروتئین ویژه است. سایر پروتئین‌های عشا‌ی که ساختارهایشان در هیچ کدام از کلاس‌های اصلی قرار نمی‌گیرند نیز در چسبندگی سلول - سلول در بافت‌های مختلف شرکت می‌کنند.

CAMs توسط دُم‌های خارج سلولی خود، برهمکنش‌های چسبندگی را میان سلول‌هایی از انواع مشابه (چسبندگی هموتیپ) و یا میان سلول‌هایی از انواع متفاوت (چسبندگی هتروتیپ) وساطت می‌کنند. یک CAM موجود بر روی یک سلول می‌تواند مسقیم با نوع مشابهی از CAM روی یک سلول مجاور (اتصال هموموئیک) یا با یک کلاس متفاوت CAM (اتصال هتروموییک) اتصال برقرار کند. CAMs ها می‌توانند به طور وسیع میان بواخی عشا‌های پلاسمایی که به سایر سلول‌ها متصل شده‌اند یا در قطعات با نقطه‌های مجزا که اتصالات سلولی^(۱) نامیده می‌شوند گروم‌بندی شوند. اتصالات سلول - سلول می‌توانند محکم و بادوام و یا می‌توانند نسبتاً صعیف و گذرا باشند. ارتباطات میان سلول‌های عصبی در طناب نخاعی یا سلول‌های متابولیک در کبد دارای اتصالات محکم هستند. برعکس، سلول‌های سیستم ایمنی در خون اغلب فقط دارای برهمکنش‌های صعیف و کوتاه مدت هستند که به آن‌ها اجازه می‌دهد در امتداد دیواره یک رگ جوی بمانند و از میان آن عبور کرده و عبور داخل بافت را از بین ببرند.

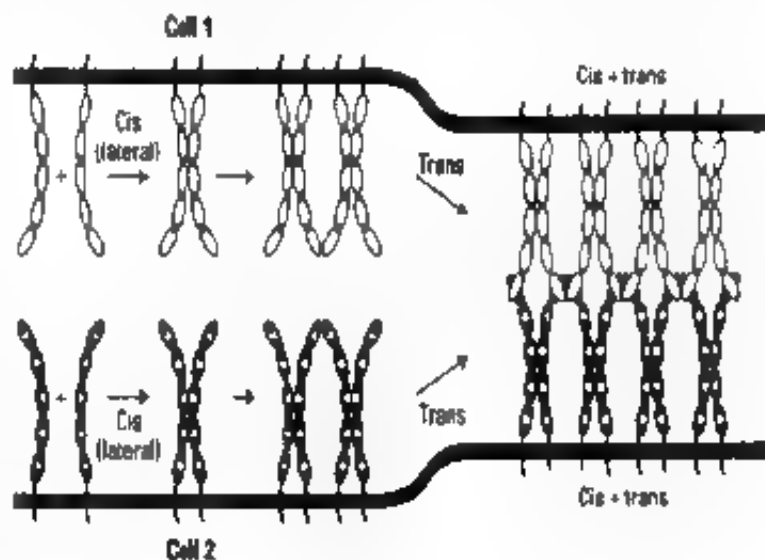
دُم‌های صعب سیورولی CAMs بصحانی از پروتئین‌های آباتور دارای چنین عملکرد را به کار می‌گیرند.



شکل ۱۹.۲ اخترادهای اصلی مولکول‌های چسبندگی سلولی (CAMs) و گیرنده‌های چسبندگی. دیم‌های E-کادهرین به طور عمومی پل‌های درسی هموفیلیک. جودی را E-کادهرین‌های موجود روی سلول‌های مجاور تسکین می‌دهد. اعضای سوپرژن‌های ایمونوگلوبولین (Ig) از CAMs می‌توانند هم پیوندهای هموفیلیک (در اینجا نشان داده شده است) و هم اتصالات هموفیلیک (غیرجودی) تشکیل دهند. ایسگرین‌های هروژنر به عنوان مثال، رنج‌های $\alpha 5$ و $\beta 1$ به عنوان CAMs با گیرنده‌های چسبندگی (در اینجا نشان داده شده است) عمل می‌کنند که به پروتئین‌های بسیار بزرگ و بی‌اتصال مایوگین‌ها متصل می‌شوند که در اینجا به بخش کوچکی از آن نشان داده شده است. سکترین‌ها که به صورت دیم‌هایی سه دانه سهند خاوی یک دمین لکتینی متصل به کریپتیدات هستند که ساختارهای فندی خاصی را روی گلیکوپروئین‌ها (در اینجا نشان داده شده است) و گلیکوپروئیدهای موجود در روی سلول‌های مجاور سناسایی می‌کنند. یادآوری می‌کنیم که CAMs اغلب الیگومرهای منظمی را در داخل صفحه عشا پلاسمایی تسکین می‌دهند. اکثر مولکول‌های چسبندگی دارای توم‌های چندگانه مجزایی هستند که برخی از آن‌ها در بیش از یک نوع CAM یافت می‌شود. دمین‌های سیتوپلاسمی این پروتئین‌ها غالباً به پروتئین‌های آنابوری متصل هستند که آن‌ها به تسکین سلولی، مسیرهای پیام‌رسانی متصل می‌کنند.

شکل ۱۹.۳ مدل از تشکیل اتصالات

سلول-سلول، برهمکنش‌های جانبی میان مولکول‌های چسبندگی سلولی (CAMs) در داخل غشای پلاسمایی یک سلول دیگرها و الگومرهای بلندتری را تشکیل می‌دهد. بخشهایی از این مولکول‌ها که در برهمکنش‌های سپس شرکت می‌کنند، میان CAMs‌های مختلف متفاوت دارند. برهمکنش‌های برانس بعدی مولکول‌های دیسینال CAMs‌ها روی سلول‌های مجاور یک اتصال قوی شبیه گیره^(۱) میان سلول‌ها ایجاد می‌نماید.



عنوان مثال، برخی از بافت‌های پیوندی، اغلب دارای ماتریکس هستند در حالی که اکثر اندام‌ها، از سلول‌های بسیار فشرده‌شده‌ای تشکیل یافته‌اند و دارای مقدار بسیار کمی ماتریکس هستند. میزان فشردگی مولکول‌ها در داخل ECM نیز می‌تواند بسیار متغیر باشد.

مطالعات کلاسیک ویلسون روی چسبندگی سلول‌های اسفنج دریایی، نهایتاً نشان دادند این بود که یکی از عوامل لویه ECM نگهداری دقیق بافت‌ها در کنار هم است. شکل a,b,۱۹۴۸ که کارهای کلاسیک ویلسون و بازسازی می‌کند نشان می‌دهد زمانی که اسفنج را از لحاظ مکانیکی به هم می‌صند و سلول‌های مخصوص از دو نوع اسفنج با هم ترکیب می‌شوند، سلول‌های یک اسفنج با هم دیگر اتصال می‌یابند اما به انواع مربوط به گونه دیگر نمی‌چسبند. این ویژگی، در نتیجه وجود پروتئین‌های چسبندگی متفاوت در ECM است که توسط گیرنده‌های سطح سلول به آن‌ها اتصال می‌یابند. این پروتئین‌های چسبندگی را می‌توانی تخلیص کرد و برای پوشاندن درات رنگ شده به کار برد که زمانی که این‌ها با هم ترکیب شوند، با یک ویژگی سلول‌های اسفنج کامل با هم تجمع می‌کند (شکل ۱۹۴۸c).

درکیات متغیر از اجزاء ECM، ماتریکس خارج سلولی را برای اهداف خاصی سرهم می‌کند. ایجاد استحکام در یک تپش، دندان یا استخوان، حالت ارتجاعی در عروق‌ها و چسبندگی در اکثر بافت‌ها، به علاوه ترکیب ماتریکس که بسته به جایگاه آناتومیک و حالت فیزیولوژیک یک بافت تغییر می‌کند، می‌تواند محیطی را فراهم نماید که توسط آن سلول می‌تواند در قرار دارد و چه کاری باید انجام دهد. مسیر در محوایب ECM که به طور نیمه‌ایک و مدوم بازسازی شده تجزیه شده و دوباره به طور موضعی سر می‌گردد می‌تواند برهمکنش‌های یک سلول را با محیط اطرافش تعدیل کند. ماتریکس همچنین به عنوان یک محور برای اثر مولکول‌های پیام‌رسانی خارج سلولی عمل می‌کند که رشد و تمایز سلول را کنترل می‌نماید. به علاوه، ماتریکس شبکه‌ای را میان یا روی سلول‌ها تولید کرده و به آنها خصوصاً در مراض اولیه بافت‌ها امکان حرکت می‌دهد (ریخت‌زایی^(۱)) (مرحله تکوین جیبی که در می‌آن بافت‌ها، اندام‌ها و بخش‌های بدن توسط حرکت سلول‌ها و

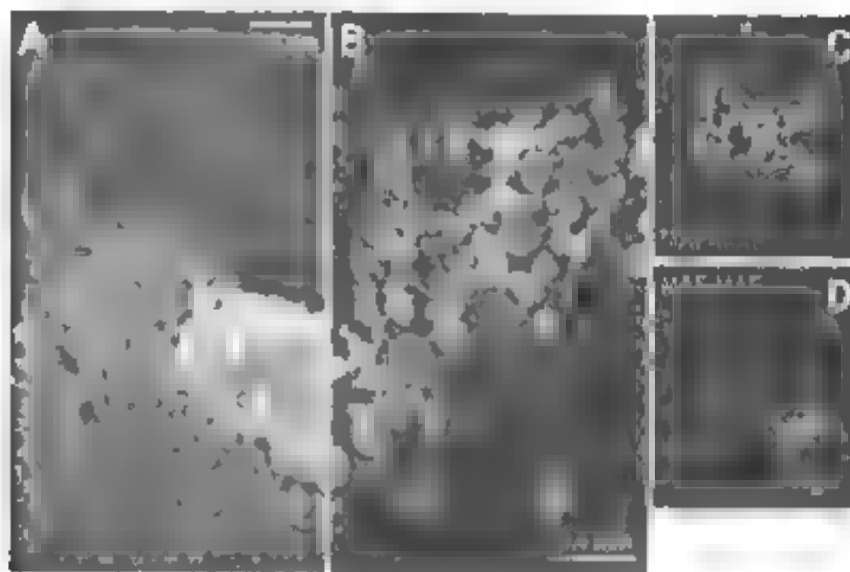
در آن‌ها قرار گیرد. به این ترتیب اتصال مولکول‌های داخل سلولی با دُم‌های سینورولی CAMs می‌تواند به میزان زیادی روی برهمکنش‌های بین مولکولی CAMs اثر گذاشته و این کار را به واسطه امکان برقراری اتصالات سپس آن‌ها (Clustering) یا توسط تغییر سختی فضای آن‌ها انجام می‌دهد. میان این تغییراتی که طبیعت اتصال میان دو سلول را مشخص می‌کند، تعدیل اتصال مولکول‌های برهمکنش‌کننده (خصوصیات ترمودینامیکی) که به طور کلی وضعیت‌های «روشن» و «خاموش» اتصال و انفصال برای هر مولکول برهمکنش‌کننده (خصوصیات کینتیکی)، توزیع فضایی یا چگالی مولکول‌های چسبندگی (خصوصیات Ensemble)، وضعیت‌های فعال CAMs در مقابل حالات غیرفعالشان با توجه به اتصال (خصوصیات بیوسیمبایی، و نیروهای خارجی از قبیل ایساز و انقباض در ماهیچه یا جریان لامینار و توبولار سلول‌ها) و مایعات احاطه‌کننده آن‌ها در سیستم گردش خون (خصوصیات مکانیکی) همواره مورد توجه قرار می‌گیرد.

ماتریکس خارج سلولی در اتصال پیام‌رسانی و سایر اعمال شرکت می‌کند.

اجزاء ماتریکس خارج سلولی هم به گیرنده‌های چسبندگی خاص از قبیل اینگرین‌ها که روی سطح سلول قرار دارند (شکل ۱۹۲) و هم به یکدیگر اتصال می‌یابند در نتیجه برهمکنش ECM با گیرنده‌های روی سلول‌های مجاور، ECM اتصال غیرمستقیم سلولی را وساطت می‌کند. محتویات ECM شامل پروتئوگلیکان‌ها، یک نوع بخصوص گلیکوپروتئین‌ها، کلاژن‌ها، پروتئین‌هایی که اغلب فیبرها را تشکیل می‌دهند پروتئین‌های محلول چند انصالی در ماتریکس و سایرین (جدول ۱۹۱) می‌باشد. پروتئین‌های چند انصالی ماتریکس، مولکول‌های بلند و ذیل انعطافی هستند که دارای چندین دُم می‌باشند که مسئول اتصال به انواع متفاوت کلاژن، سایر پروتئین‌های ماتریکس، بنی ساکاریدها، گیرنده‌های چسبندگی سطح سلول و مولکول‌های پیام‌رسانی خارج سلولی هستند. این پروتئین‌ها برای سازماندهی سایر اجزاء ماتریکس خارج سلولی ضروری هستند. همچنین اینها اتصال سلول - ماتریکس را تنظیم می‌کند و با برپای نهادن سلول و شکل آن را هم تنظیم می‌نمایند. حجم‌های مرتبط سلول‌ها در مقابل ماتریکس در میان بافت‌های مختلف حیوانی، تغییرات بسیار زیادی دارند به

جدول ۱۹-۱ پروتئین‌های ماتریکس خارج سلولی

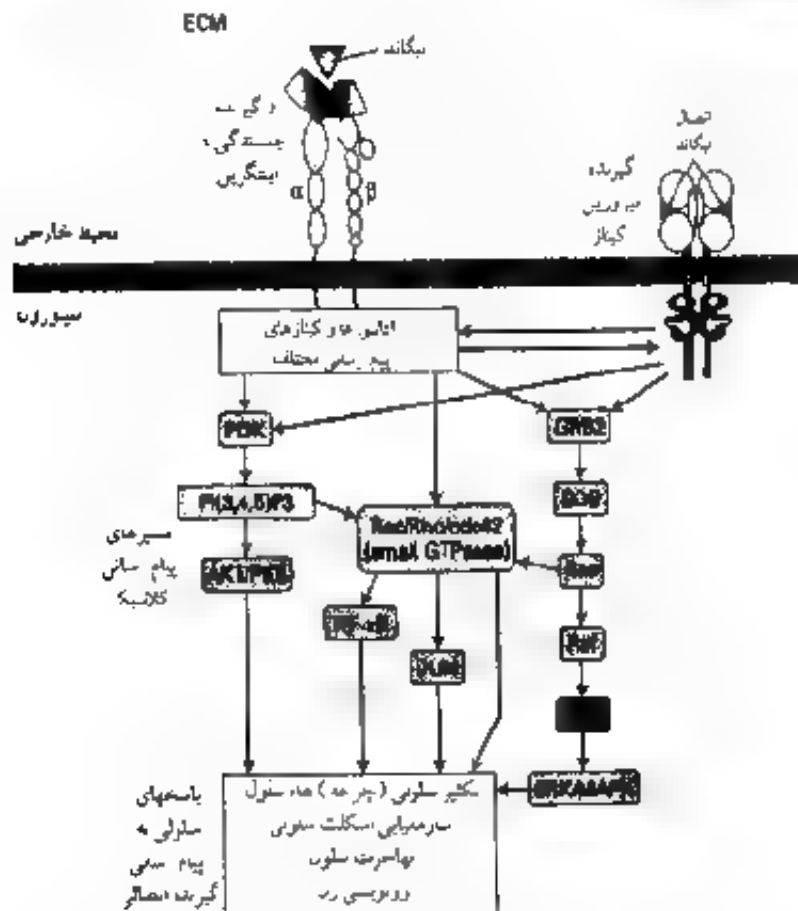
پروتوگلیکل ها	پرلکان	پروتوگلیکل ها
کلاژن ها	نشکیل دهنده برقه (مثل تیب IV)	کلاژن های ششای مثل تیب I و II و III
پروتئین های چگالتصالی	لامینین	پروتئین های چگالتصالی
ماتریکس	فیبرونکتین	ماتریکس
	دیمرین، لنتاکسین	



▲ شکل مجری ۱۹-۳ (شکل رنگی) اسفنج‌های دریایی که از لحاظ مکانیکی از هم جدا شده‌اند، توسط چسبندگی سلولی همویپ گونه - گونه، دوباره آرایش می‌یابند (A) دو اسفنج (نارنجی) و (B) رشد می‌کند (B) پس از تخریب مکانیکی و مخلوط کردن دو نوع اسفنج سالم با هم، به سلول‌های مجزای اتصال برقرار می‌شود. در حدود ۳۰ دقیقه نیکال‌های ملایم داده شد. سلول‌ها ن چسبندگی همویپ گونه - گونه در کنار هم تجمع یافتند و موت‌های ریزش سلول‌های میکروسکوپی پرولیفرا نارنجی و سلول‌های هالکوت‌ریا یاسه (رنگ) را تشکیل دادند (C) و (D) خانه‌های ساندل صند با نور سبز، رود با نارنجی، هسند که با فاکتور تجمع پروتوگلیکل (AF) از ECM مربوط به میکروسکوپی پرولیفرا (MAF)، فالیکوت‌ریا یاسه (HAF) پوشیده شده‌اند. طرح C نشان می‌دهد که زمانی که خانه‌های یک‌امیری سبز، با MAF پوشیده شوند، همگی با هم تجمع کرده و ضخامت رود رنگ پروکیم نارنجی و سبز را تشکیل می‌دهند. طرح D نشان می‌دهد که تواب پوشیده شده ن MAF (فرور) و HAF (سبز) به اسالی تحمعات پروکیم شده را تشکیل نمی‌دهد، اما به صورت نوته‌های مجزا که توسط اتصالات همویپ در کنار هم نکه دقت‌ت سدانند قرار می‌گیرند.

ماتریکس (شکل ۱۹-۱) می‌باشد. تخریب برهمکنش‌های سلول - ماتریکس و سلول - سلول می‌تواند نتایج مجری روی توسعه بافت‌ها داشته باشد که نمونه آن بزور تغییرات بزرگ در سیستم اسکلتی چپین موش در زمانی است که ژن‌های مربوط به یکی از دو منکول کلیدی ECM یعنی کلاژن II ب پرلیکلی غیرفعال

بازرسی‌های آن‌ها شکل می‌گیرد) بر وابسته به اتصالات سلول - ماتریکس و نیز اتصالات سلول - سلول است، به عنوان مثال، ریخت رایی شاحه‌ای (تشکیل سلخ‌های شاحه‌دار) برای تشکیل کیمه‌های هوایی در ریه‌ها، رگ‌های حوی، عدد پسانی و بزاقی و سایر ساختارها، سبب‌د برهمکنش‌های سلول -



▲ شکل ۱۹-۷ مسیرهای پیام رسانی با واسطه گیرنده چسبندگی اینتگرین که اعمال مسجع سلولی و کنترل می کنند. اتصال اینتگرین ها به لیگاند هایش، تغییرات ساختمانی فضا را در دمن های سیوپلاسمی آنها القاء کرده و برهمکنش های آن ها را با پروتئین های سیوپلاسمی تغییر می دهد. این ها دارای کینازهای پیام رسانی (کینازهای خانواده Src، کینازهای چسبندگی [FAK] کینازهای متصل به اینتگرین [ILK]) و پروتئین های (اپتور) مثل تالین، پاکسین، ویکولین) است که پیام ها را توسط مسیرهای پیام رسانی مختلف انتقال می دهند. به این ترتیب دکنیر سلولی، بقا سلول، سازمندی اسکلت سلولی، مهاجرت سلولی و رونویسی ژنی را تحت تأثیر قرار می دهد. اکثر محتویات مسیرهایی که در اینجا نشان داده شده اند، با سایر مسیرهای پیام رسانی فعال کسه سطح سلولی که در فصول ۱۵ و ۱۶ بحث شده اند، مشترک هستند.

پروتئین های بسیار بلند، تکرار می شود سلول کلی بی مونوکول ه با مونای آن ه برای اتصال معلا به شماری لیگاند توسط دمن های عملکردی محزه ارتباط عمیقی دارد که احتمالاً نقشی در تکامل آن ها داشته است.

نوع مولکول های چسبندگی از قسمت های بزرگ دو پدیده ناشی می شود که می تواند تعداد به شماری از پروتئین های با ونسنگی شدید را ایجاد بماند که این پروتئین ها ایروفرهم ها^(۱) نام دارند و یک خانواده پروتئینی تشکیل می دهند در برخی موارد، اعضای متفاوت یک خانواده پروتئینی توسط چندین ژن کد می شوند که توسط همانندسازی رسی و تکامل واگرا از یک ژن مشترک اجلائی ایجاد شده اند (فصل ۶). در برخی موارد یک ژن متعدد یک رونوشت RNA تولید می کند که می تواند تحت

پروتئین های بسیار بلند، تکرار می شود سلول کلی بی مونوکول ه با مونای آن ه برای اتصال معلا به شماری لیگاند توسط دمن های عملکردی محزه ارتباط عمیقی دارد که احتمالاً نقشی در تکامل آن ها داشته است.

نکات کلیدی بخش ۱۹-۱

چسبندگی سلول - سلول و سلول - ماتریکس: مروری کلی

■ برهمکنش های سلول - سلول و سلول - ماتریکس خارج سلولی (ECM) برای همایش سلول ها و تبدیل آنها به

سلول‌های اپی‌تلیالی دارای سطح مجرای راسی، جانبی و پایه‌ای هستند

سلول‌های تشکیل دهنده بافت‌های اپی‌تلیومی، سلول‌های قطبی^(۱) خوانده می‌شوند زیرا عشا‌ی یا لاسمایی آن‌ها دست کم دارای دو ناحیه مجزا از هم می‌باشد. به طور معمول، سطوح مجرای یک سلول اپی‌تلیالی قطبی، سطوح راسی^(۲) (بالایی)، جانبی^(۳) (کناری) و پایه‌ای^(۴) (پایه یا زیرین) نامیده می‌شوند (شکل ۱۹-۸). ناحیه سطح راسی، اغلب به واسطه سبکی میکروزیلی گسترش بیشتری می‌یابد مولکول‌های چسبندگی من‌های اساسی در تشکیل و نگهداری این ساختارها یف می‌کنند.

اپی‌تلیوم در نقاط مختلف بدن دارای اعمال و سکن‌های مشخصی است (شکل ۱۹-۸). اپی‌تلیای مطبق^(۵) (چند لایه‌ای) غالباً به غول سدها و سطوح حفاظتی به کار گرفته می‌شوند (مثل پوست). در حالی که اپی‌تلیای ساده (مثل تک لایه) اغلب به طور انتخابی یون‌ها و مولکول‌های کوچک را از یک سمت لایه به سمت دیگر منتقل می‌کند به غول مثال، اپی‌تلیوم ستونی ساده که سطح معده را استر کرده است اسید کلریک را به داخل لومن ترشح می‌کند؛ یک اپی‌تلیوم ساده مغروس‌کننده روده کوچک، هرلوردهای حاصل از هضم را در لومن روده از سطح بازوئترال (پایه ای - کناری) به داخل حون انتقال می‌دهد (شکل ۱۹-۱۱).

در اپی‌تلیای ستونی ساده، برهمکنش‌های چسبندگی میل سطوح جانبی، سلول‌ها را با هم به صورت یک ورقه دو بعدی نگه‌داری می‌کنند در حالی که آنهایی که در سطح پایه‌ای قرار دارند سلول‌ها را به صورت یک ماتریکس خارج سلولی اختصاصی که در زیر قرار گرفته و لایین پایه نامیده می‌شود، به هم متصل می‌کند. معمولاً سطوح پایه‌ای ر جانبی از نظر ترکیب بهم شبیه بوده و با هم سطح بازوئترال نام دارند. سطوح بازوئترال اکثر اپی‌تلیوم‌های ساده، معمولاً روی سطح سلول و در محاورت رگ‌های حونی قرار دارند، در حالی که سطح راسی به طور مستقیم با سایر سلول‌ها یا ECM تماس نیست. در جانورال دارای سیستم گردش حون بسته، حون بواسطه رگ‌هایی که آمتر داخلی‌شان مشکل

داشت‌ها ضروری بوده، شکل و عملکرد سلول را تعیین کرده و سرنوشت تکوین سلول‌ها و بافت‌ها را تعیین می‌کند. در اثر کارکرد بد در این ساختارها پ بهان مولکول‌های چسبندگی، میمفریهای ربادی خاص می‌شود.

■ مولکول‌های چسبانندهٔ سلول (CAMs) اتصالات مستقیم سلول - سلول (هموتیبیک و هتروتیبیک) را تنظیم می‌کند. همچنین گیرنده‌های چسبانندهٔ سطح سلول ماتریکس سلول را تنظیم می‌کند (شکل ۱۹-۱۰) را ملاحظه کنید. این برهمکنش‌ها در بافت‌ها به سلول‌ها متصل شده و ارتباط بین سلول‌ها و محیط اطراف آنها را تسهیل می‌کند.

■ دُمپهای سیتورینی CAM‌ها و گیرنده‌های چسبندگی به پروتئین‌های آدنپور متصل می‌شوند که برهمکنش آنها با فیبرهای اسکلت سلولی و پروتئین‌های پیام‌رسان داخل صوبی ر تنظیم می‌کند.

■ خانوادهٔ بزرگ مولکول‌های چسبندگی سطح سلول شامل کاندرین‌ها، سکنین‌ها، سوپر فامسی ج۱ مربوط به CAMs و اینتگرین‌ها می‌باشد (شکل ۱۹-۲) را ملاحظه کنید.

■ اتصالات محکم سلول - سلول به دو صورت الیگومریزاسیون سپس CAMs (جانبی یا داخل سلولی) و برهمکنش ترانس (داخل سلولی) شبیه (هموفیلیک) یا متفاوت (هتروفیلیک) CAMs می‌باشد (شکل ۱۹-۳) را ملاحظه کنید. ترکیب برهمکنش‌های سپس و ترانس در بین سلول‌ها، یک نوع چسبندگی سبیه گیره پلاستیکی تولید می‌کند.

■ ماتریکس خارج سلولی (ECM) کمپلکس متشکل از پروتئین‌ها و پلی‌ساکاریدهاست که در ساختار و عملکرد بافت‌ها مشارکت می‌کند. خانواده‌های مهم مولکول‌های ECM شامل پروتئوگلیکانها، کالژن‌ها و پروتئین‌های ماتریکس (فیروئیکس، لایمپس) هستند.

■ تکام مولکول‌های چسبندگی با ساختارها و اعمال ویژه به سلول‌ها اجازه همایش به انواع بافت‌ها ب عمکردهای منوع را می‌دهد.

۱۹-۲ اتصالات سلول - سلول و سلول - ECM و مولکول‌های چسبندگی

سلول‌های موجود در بافت‌های اپی‌تلیومی و غیر اپی‌تلیومی، کتر مولکول‌های چسبندگی سلول - سلول و سلول - ماتریکس مشابه و به همه آن‌ها را به کار می‌گیرند به دلیل سازم‌دهی ست سادهٔ اپی‌تلیوم و نقش اساسی آن‌ها در تکامل و تکوین، مهاجرت خود را با شرح جزئیات اتصال در اپی‌تلیوم شروع می‌کنیم.

1 Polarized

2-Apical

3-Lateral

4-Basal

5 Stratified epithelia

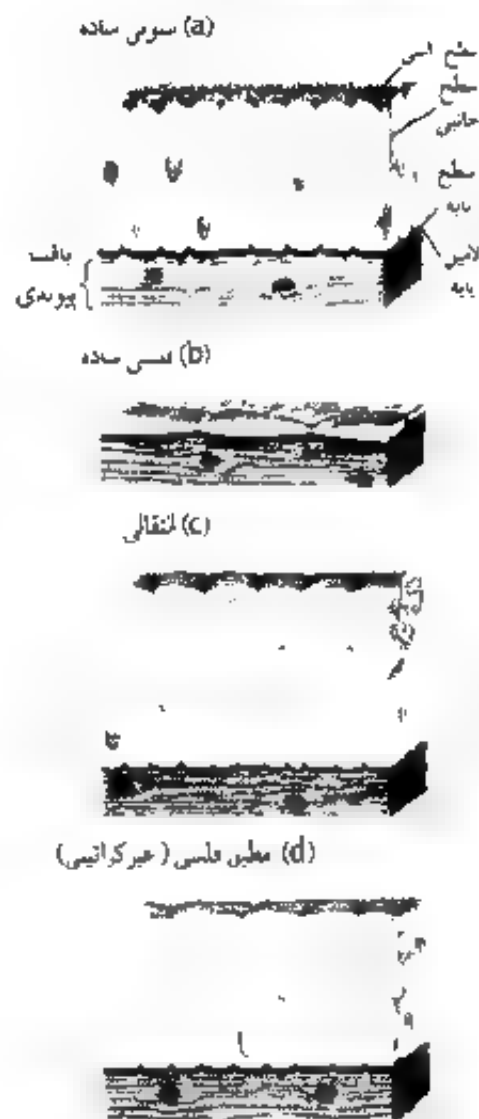
از سلول‌های اپی‌تلیای پهن^(۱) است. سلول‌های اندوتلیال نامیده می‌شوند جریان می‌پذیرد سمت رأسی سلول‌های اندوتلیالی که در مجاورت خون قرار دارد، معمولاً سطح لومن^(۲) نام دارد و سمت پایهای مقابل آن، سطح آبلومینال^(۳) خوانده می‌شود.

به طور کلی، سلول‌های اپی‌تلیا، سلول‌هایی ثابت و غیرمتحرک هستند که در آنها مولکول‌های چسبندگی به طور محکم و ثابتی، آن‌ها را به همدیگر و به ECM مرتبط به آنها، می‌چسبانند. یکی از مکانیسم‌های مهمی که برای برقراری اتصالات قوی و پایدار به کار گرفته می‌شود، تقطیع دستخواب این مولکول‌ها به صورت توده‌هایی است که اتصالات پایداری می‌شوند.

سه نوع از اتصالات: اکثر برهمکش‌های سلول-سلول و سلول-ECM را وساطت می‌کنند

بعضی سلول‌های اپی‌تلیال موجود در یک صفحه، توسط اتصالات تخصص یافته به همدیگر و به ماتریکس خارج سلولی متصل می‌شوند. اگرچه صدها برهمکش یا وساطت مولکول‌های چسبندگی اختصاصی، برای برقراری چسبندگی کافی هستند، اما اتصالات نیز نقش‌های مهمی در ایجاد نفوذ و استحکام یک بافت، انتقال اطلاعات میان فضای خارج سلولی و داخل سلولی، کنترل عبور یون‌ها و مولکول‌ها از عرصه لایه‌های سلولی و هدایت انتقال یون‌ها و مولکول‌ها از سیتوپلاسم یک سلول به سلول همسایه غیرمستقیم آن، دارند. نکته مهم در مورد صفحات اپی‌تلیالی، تشکیل اتصالاتی است که به ایجاد اتصال محکم میان سلول‌ها کمک نموده و به این صفحات اجازه می‌دهد که به عنوان سد در مقابل جریان مولکول‌ها از یک طرف به سمت دیگر صفحه معانیت کنند.

سه کلاس اصلی از اتصالات سلولی حیوانی، ترکیبات اصلی اپی‌تلیالی ستومی ساده می‌باشند (شکل ۱۹۹ و جدول ۱۹۲). اتصالات نگری^(۴) و اتصالات محکم^(۵)، نسبت نگهداری بافت‌ها در کنار هم می‌شوند. این اتصالات به سه قسمت سازمان می‌یابند: پروتئین‌های انصالی در عشاء پلاسمایی که یک سلول را به سلول دیگر روی سطوح جانبی (AMS) و یا به



شکل ۱۹۸ انواع اصلی اپی‌تلیا: سطوح رأسی و بازوتیال سلول‌های اپی‌تلیال خصوصیات متناوبی دارند. (a) اپی‌تلیای ستومی ساده حاوی سلول‌های طولی ساده‌ای است که شاس سلول‌های مرشح‌کننده مولکول‌ها (در آسیر دستگاه معدی و سروریکس) و سلول‌های جذب‌کننده (فستر روده کوچک) می‌باشد. (b) اپی‌تلیای قلمی ساده حاوی سلول‌های باریکی است که دیواره رگ‌های خونی (سلول انتونیل / اندوتلیوم) و اکثر حراب بدن را پوشانده است. (c) اپی‌تلیای انتقالی حاوی چندین لایه از سلول‌های با اشکال مختلف است که حراب خاصی بر بدن را به منظور ایجاد انبساط و انقباض آسیر نموده است (مثال مثانه). (d) اپی‌تلیای قلمی مطبق (کراتینه شده) سطح دهان و واژن را می‌پوشاند. این اسراف در مقابل جذب معانیت کرده و عموماً در جذب یا ترشح مواد به داخل و بیرون حره شرکت می‌کنند. لایه پایه، یک شبکه رشته‌ای باریک از کلاژن و سایر محمولات ECM به همراه بعضی اپی‌تلیا دیده می‌شود و آن‌ها را به بافت پیوندی زیرین اتصال می‌دهد.

1- Flattened

2-Luminal

3- Abluminal

4-Anchoring junctions

5-Tight junctions



ریر یک فرش قرمز گرفته‌اند، دستجات فیلامن‌های خواب‌دهنده به موآرات سطح سلول قرار گرفته‌اند یا میان دسموروم‌ها و همی دسموروم‌های هم‌پایین سلول‌ها واقع شده‌اند، سبب حفظ شکل و استحکام سلول می‌گردد. اتصالات آدهرس و دسموروم‌ها در اکثر انواع مختلف سلول‌ها یافت شده‌اند، به نظر می‌رسد که همی دسموروم‌ها، محدود به سلول‌های اپی‌تلیال هستند.

دسموروم‌ها و همی دسموروم‌ها سبب می‌شوند که پروتئین‌ها به طور کامل از یک ناحیه یک لایه سلولی به اپی‌تلیوم انتقال یابند به صورتی که استحکام و قدرت کل لایه سلولی اپی‌تلیال حفظ گردد. این دو، خصوصاً در حفظ تمامیت اپی‌تلیال پوست بسیار مهم هستند. به عنوان مثال جهش‌هایی که سبب نقص انگردازی همی دسمورومی در پوست می‌شود می‌تواند منجر به بروز ناول‌هایی شوند که در آن اپی‌تلیوم از ماتریکس خود جدا شده، مایع خارج سلولی در سطح بازولترال تجمع یافته و سبب می‌شود که به پوست فشار آورده و آن را به صورت بالونی به سمت خارج برآمده کند.

کادهرین‌ها - اتصالات سلول - سلول را در اتصالات آدهرس و دسموروم‌ها وساطت می‌کند.

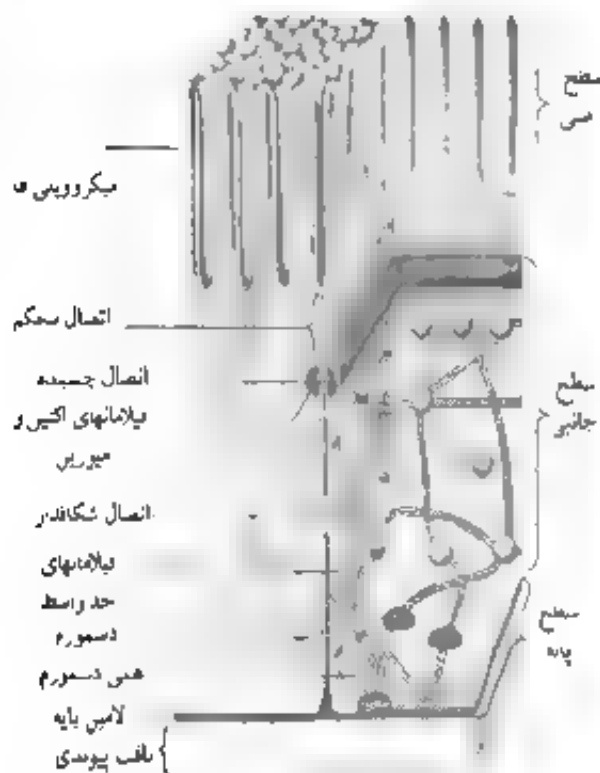
عمده‌ترین CAMs های موجود در اتصالات آدهرس و دسموروم‌ها، مربوط به خانواده کادهرین^(۱) هستند. در مهره داران، این خانواده پروتئینی با بیش از ۱۰۰ عضو را می‌توان دست کم در سس ریر خانواده تقسیم نمود که شامل کادهرین‌های کلاسیک و کادهرین‌های دسمورمی‌اند که در ریر به شرح آن‌ها و پروتو کادهرین‌ها و سایرین خواهیم پرداخت. نوع کادهرین‌ها به علت وجود زی‌های کادهرینی چسبانه و پردازش‌هایی متفاوت RNA اتحاد می‌گردد. انتخاب آور نیست که در مهره داران انواع بسیار متفاوتی از کادهرین‌ها یافت می‌شود، ریر، اکثر انواع مختلف سلول‌ها در بافت‌های مختلف، از این CAMs ها برای وساطت اتصال و برقراری ارتباط استفاده می‌کند. معر، بیشترین تعداد از کادهرین‌های مختلف را اپی‌تلیال می‌کند که احتمالاً به علت ازوم تشکیل تبادریانی از اتصالات سلول - سلول بسیار اختصاصی به منظور

ماتریکس خارج سلولی روی سطوح پایه (گیرنده‌های انصالی) متصل می‌کند؛^(۲) پروتئین‌های اندپسور که CAMs یا گیرنده‌های انصالی را به فیلامن‌های اسکلت سلولی و مولکول‌های پیام رسانی متصل می‌کند و^(۳) فیلامن‌های اسکلت سلولی را به خودش متصل می‌کند. اتصالات محکم، همچنین جریان مولد محلول را از تصافای خارج سلولی میان سلول‌ها و تشکیل یک صفحه پی‌تلیالی را کنترل می‌کند. اتصالات محکم ایند، در سلول‌های اپی‌تلیالی یافت شدند که در آنجا اتصالات لنگری هم در سلول‌های اپی‌تلیال و هم در سلول‌های غیر اپی‌تلیالی دیده می‌شوند. سومین کلاس اتصالات، اتصالات شکافدار^(۴) هستند که سبب انتشار سریع مولکول‌های کوچک محلول در اب میان سی‌توپلاسم سلول‌های مجاور هم می‌شوند. شباهت این اتصالات با اتصالات لنگری و محکم در اینست که هر سه با هم سبب می‌شوند تا سلول بتواند با محیط اطراف خود ارتباط برقرار کند، اما در لحاظ مساحتاری تفاوت‌های زیادی با اتصالات لنگری و محکم داشته و نفس آن‌ها در تحکیم کردن چسبندگی‌های سلول - سلول و سلول و سلول - ECM، کنیدی می‌باشد. اتصالات شکافدار که هم در سلول‌های اپی‌تلیومی و هم در سلول‌های غیر اپی‌تلیومی یافت می‌شوند مشابه اتصالات سلول - سلول بزرگ‌ها هستند که پلاسمودسمات نام دارند و در بحثی ۱۹۶ در موردشان صحبت خواهیم کرد.

سه نوع اتصالات لنگری در سلول‌ها وجود دارند. دو تا از آن‌ها در اتصالات سلول - سلول مسازکت دارند در حالی که نوع سوم در اتصالات سلول - ماتریکس شرکت می‌کند. اتصالات آدهرس^(۵) عشا‌های جانبی سلول‌های اپی‌تلیال مجاور را به هم متصل کرده و معمولاً در مجاورت سطح آسی، اندکی ریر اتصالات محکم قرار می‌گیرد (شکل ۱۹۹). یک کمربند دایره‌ای از فیلامنت‌های اکین و میوین در یک کمپلکس حاوی اتصالات آدهرس، به عنوان یک کمربند انصالی عمل می‌کند که می‌تواند از سلول در مقابل فشار حفاظت کند و بنابراین به کسترش شکل آن کمک می‌کند. سلول‌های اپی‌تلیال و برخی از انواع سلول‌ها از فیبل سلول‌های ماهیچه صاف و سلول‌های قصبی سیر توسط دسموروم‌ها^(۶) به نور محکمی در کنار هم قرار گرفته‌اند که نقاط دکمه مانندی هستند که گاهی دسموروم نقطه‌ای خوانده می‌شوند. همی دسموروم‌ها^(۷) که اساساً روی سطح پایه‌ای سلول‌های اپی‌تلیال یافت می‌شوند، سبب لنگرداری اپی‌تلیوم روی اجزاء ماتریکس خارج سلولی ریرش شده که بسیار شبیه به میخ‌هایی هستند که در

- | | |
|-----------------|---------------------|
| 1-Gap junctions | 2-Adherens junction |
| 3-Desmosomes | 4-Hemidesmosomes |
| ۵-Cadherin | |

(a)



(b)



شکل ۱۹۶ انواع اصلی اتصالات سلولی، سلول‌های اپی‌تلیال ستونی را که روده کوچک را آستر نموده‌اند، بهم متصل می‌مایند (a) طرح شماتیک سلول‌های اپی‌تلیال روده. سطح پایانی سلول‌ها روی یک لامین پایه قرار گرفته‌اند و سطح راسی با میکروویلی‌های انگشت مسمی که به لومن رودهای قرار گرفته‌اند پوشانده شده است. اتصالات محکم، فقط در زیر میکروویلی‌ها قرار دارد و مانع انتشار بسیاری از مواد میان لومن رودهای و خون از می‌شود. خارج سلولی لایه‌ای سارن‌ها می‌شود. اتصالات شکافدار به پیوند و موبایل‌های کوچک اجازه عبور از میان سیتوپلازم سلول‌های مجاور را می‌دهد. سه نوع لایمانه از اتصالات، اتصالات انهرس، دسموم‌های قطعی و همی دسموم‌ها برای چسبندگی سلول - سلول و سلول - ماتریکس و پیام‌رسانی، حیاتی هستند. (b) میکروگراف الکترونی از یک برش نازک از سلول‌های اپی‌تلیال رودهای که نشان دهنده موقعیت‌های سببی اتصالات مختلف است.

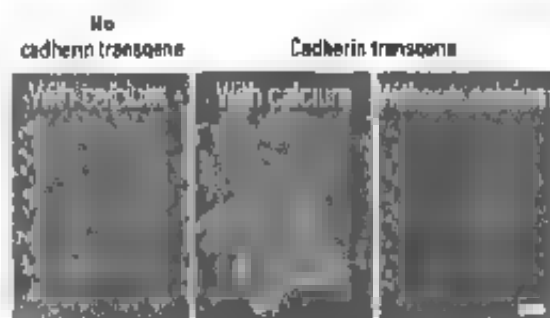
که کادهرین‌های E⁺ به طور ترجیحی برهمکنش‌های هموفیلیک و وساحت می‌کنند. سلول‌های E⁺ کادهرین‌ها را بیان نکرده و به طور سمعی به خودشان یا سایر سلول‌ها متصل می‌شوند. زمانی که E⁺ کادهرین‌ها E⁻ به داخل سلول با تلقیح می‌شود سلول‌های L بیان‌کننده کادهرین که به صورت مهندسی شده ایجاد شده‌اند، به طور ترجیحی به سایر سلول‌های بیان‌کننده کادهرین E⁻ متصل می‌شوند (شکل ۱۹۷). این سلول‌های L بیان‌کننده کادهرین E⁻، تجمع‌ت بی‌تلیال مانندی یا همدیگر و یا سلول‌های اپی‌تلیال جد شده از ریه‌ها تشکیل می‌دهند. اگرچه اکثر کادهرین‌های E⁺ در ابتدا اتصالات هموفیلیک از خود سراسر فاندانند، اما برخی از آن‌ها برهمکنش‌های هتروفیلیک نیز برقرار می‌کنند. چسبندگی کادهرین‌ها به حضور Ca^{2+} خارج سلولی بستگی

کمک به برقراری پیچیدگی آن به صورت یک دی‌گرام سیمی شکل است. بنابرین مهره داران قادرند که با حداقل ۲۰ کادهرین عمل کنند. کادهرین‌های کلاسیک کادهرین‌های «کلاسیک» شاس کادهرین‌های E⁻، N⁺ و P هستند کادهرین‌های E⁻ و N⁺ در یک طیف وسیع بیان می‌شوند خصوصاً در طی مراحل اولیه سایر صفحات سلول‌ها اپی‌تلیومی قصبی، از قبیل آنهایی که روده کوچک یا دیواره‌های کلیوی را آستر می‌مایند، حاوی مقادیر فراوانی کادهرین E⁻ در سطوح جانبی خود هستند. اگرچه کادهرین E⁻ در اتصالات انهرس به میزان زیادی وجود دارد اما در خارج از سطوح جانبی نیز یافت می‌شود که در اینجا به نظر می‌رسد عده‌ای سلول‌های مجاور هم‌را به هم متصل می‌کنند. نتایج حاصل از آزمایشات با سلول‌های L یک رده از فیبروبلاست‌های موسی کشت داده شده نشان می‌دهد

جدول ۱۹-۲ اتصالات سلولی

انصال	نوع چسبندگی	CAM های اصلی یا گیرنده های چسبندگی	اتصال اسکلت سلولی	عملکرد
اتصالات لنکری				
۱- اتصالات adherens	سلول - سلول	کادهرین ها	فیلامنت های کتین	شکل کشش پیام رسانی
۲- Desmosomes	سلول - سلول	کادهرین های دسروزومی	بلاستهای حد واسطه	کشش مقاوم، پیام رسانی
۳- Hemidesmosomes	سلول - ماتریکس	اینترگرین (CD113)	فیلامنت های حد واسطه	شکل، استحکام، پیام رسانی
اتصالات محکم	سلول - سلول	اکلو یون گلودین JAMs	فیلامنت های کتین	کنترل جریان معیون، پیام سی
اتصالات مکانیک دار				
	سلول - منب	کانکسین ها، پکسین ها، پانکسین ها	اتصالات منب به اسکلت سلولی توسط انکیتور ها به سایر	در ارتباط با
			در	میان سلول ها
پلاسمودسما (تنها در گیاهان)	سلول - سلول	نامخصص	فیلامنت های اکتین	برقراری رابطه انتقال مولکول ها میان سلول ها

نقش کادهرین - E در انصال در می توان توسط آزمایشات انجام شده روی سلول های اپی تلیال کشت داده شده که MDCK^(۱) نام دارد نیز بررسی شود (اسکل ۹-۳۳). یک شکل شاندار شده با پروتئین فلورسانت سبز رنگ از کادهرین - E را در این سلول ها استفاده نمودند تا نشان دهند که کلاسترهای کادهرین - E، اتصالات اویسه را برقرار کرده و در نتیجه سبب می شوند که سلول ها در صفحات قرار گیرند (اسکل ۹-۱۱). در این سیستم آزمایشگاهی، افروان آبی پادی که به کادهرین - E وصل می شود، مانع از برهمکنش های هموفیلک ال شده و اتصالات وابسته به Ca^{2+} سلول های MDCK متدی را به هم چهار کرده و سبب معانبت از تشکیل اتصالات adherens بین سلولی می شوند. هر کادهرین کلاسیک حاوی یک ذمین گلاشایی ساده، یک ذمین سیتورونی C- ترمینال نسبتاً کوتاه و پنج ذمین خارج سلولی کادهرین^(۲) می باشد، شکل ۹-۲ را ملاحظه کنید) ذمین های خارج سلولی برای اتصال Ca^{2+} و اتصال سلول - سلول با واسطه کادهرین ضرورید. اتصال باواسطه کادهرین، موجب برهمکنش های مولکولی جانبی (درون سلولی) و ترانس (بین سلولی) می شود (شکل ۹-۲). جایگاه اتصال Ca^{2+} میان تکرارهای کادهرین، برای



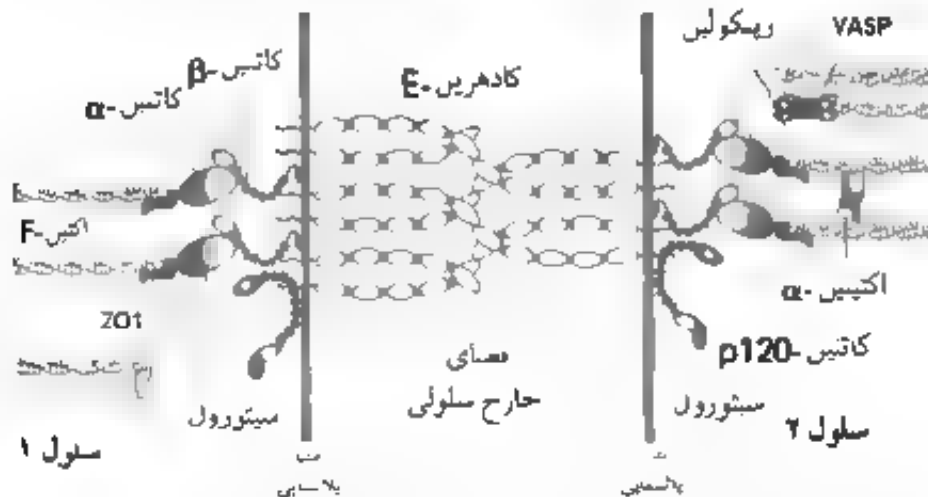
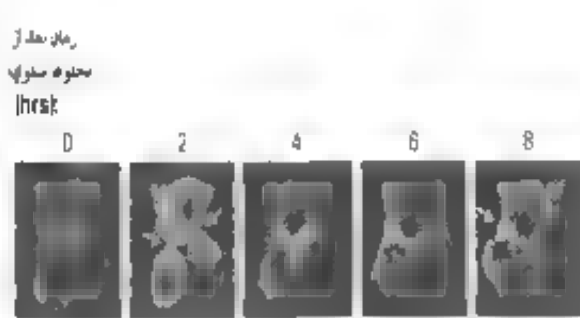
▲ شکل تجربی ۹-۱ E- کادهرین، چسبندگی وابسته به Ca^{2+} را در سلول های L و سافت می کند. تحت شرایط استاندارد کشت سلولی، حضور کلسیم در مایع خارج سلولی، سلول های L، به صورت صفحات جمع نمی یابند (چپ). در بقی یک زن که سبب بیان E کادهرین در این سلول ها می گردد، باعث تجمع آن ها به صورت توده های شبه اپی تلیالی در حضور کلسیم می شود (وسط). اما در غیاب کلسیم (راست) این عمل را می تواند انجام دهد.

دارد که نامشان نیز از همین خاصیت شان گرفته شده است^(۱). به عنوان مثال، چسبیدن سلول های L بین کسه کادهرین E، زمانی که سلول ها در یک محلول حاوی Ca^{2+} کم قرار می گیرند، کاهش می یابد. شکل ۹-۱۰ برخی از مولکول های چسبندگی به مقادیر حری Ca^{2+} در مایع خارج سلولی نیاز دارند تا بتوانند به درشتی عمل کنند در حسی که سایرین (مثل IgCAMs) مستقل از Ca^{2+} می باشد.

1- Calcium adhering

2- Madin - Darby Canine Kidney

شکل تجربی ۱۹-۱۱ کادهرین E اتصالات چسبندگی در سلول‌های ایپتیلی MDCK کشت داده شده را وسطت می‌کند. E-کادهرین را به پروتئین فلورسنت سیر (GFP) متصل کرده و آن را به داخل سلول‌های MDCK در محیط کشت وارد می‌کند. سپس سلول‌ها را هم در یک ریمه حاوی کلسیم مخلوط سده و نورین E-کادهرین فلورسنت در کل رملی مورد مشاهده قرار گرفت (در سبدها نشانی داده شده است). توده‌های E-کادهرین، اتصال اولیه را وسطت کرده و سبب اتصالات سدی سلول‌های ایپتیلیال به هم می‌شود.



شکل ۱۹-۲ ترکیبات پروتئینی مهم در اتصالات چسبندگی معمول دمن‌های خارج سلولی دیگرهای E-کادهرین که در اتصالات آدرس روی سلول‌های محور کلاستر شده‌اند، برهمکنش‌های هموفیک واسه به Ca^{2+} ایجاد می‌کند. خوش‌های سینورونی کادهرین‌های E- به صورت سیستم به غیرمستقیم به پروتئین‌های آداپتور جداگانه (مثل: کاتین) متصل می‌شود که اتصالات را به فیلامان‌های کتین (F-اکتین) اسکلت سلولی متصل کرده و در مسیرهای پیام رسانی داخل سلولی شرکت می‌کند. در اینجاست که پروتئین‌های آداپتور در نو سلول مشخص شده‌اند که تأکیدی بر این می‌باشد که آداپتورهای مسووع می‌توانند با اتصالات آدرس برهمکنش نمایند. برخی از این آداپتورها از قبیل ZO1 می‌تواند به چندین CAMs مختلف برهمکنش نمایند.

(نورترین نسبت به عشا) که همس دمن N-ترمینال است می‌باشد. به نظر می‌رسد که چسبندگی با واسطه کادهرین عموماً فقط نیازمند برقراری برهمکنش‌های سر به سر میان دمن‌های N-ترمینال اولیگومرهای کادهرین روی سلول‌های مجاور هم است که ایپ موضوع در شکل ۱۹-۱۲ نشان داده شده است. بنابراین، برخی از آزمایشات پیشنهاد می‌کند که انتخاب برخی شرایط، حداقل سه دمن کادهرین از هر مولکول، و نه فقط دمن‌های N-ترمینال، توسط متصل شدن بهم، در برقراری اتصالات برانس شرکت می‌نمایند. دمن C-ترمینال سینورولی در کادهرین‌های کلاسیک توسط پروتئین‌های آداپتور به اکین اسکلت سلولی متصل می‌شود (شکل ۱۹-۱۲). این پیوندها برای قدرت اتصال ضروریست که طاهرأ به

استحکام‌دهی به الیگومرهای کادهرین به کار می‌رود. الیگومرهای کادهرین نهایتاً کمپکس‌های بین سلولی تشکیل می‌دهند تا چسبندگی سلول - سلول را ایجاد کرده و سپس برقراری تماس‌های جانبی بیشتری نموده و سبب "Zippering up" کادهرین‌ها به صورت کلاسترهایی می‌شود. در این طریق، برهمکنش‌های پایدار که جمع می‌شوند تا یک چسبندگی بین سلولی بسیار محکم تولید نمایند.

نتایج حاصل از آزمایشات نمونه دمن، که در آن یک دمن خارج سلولی از یک نوع کادهرین با دمن موردنظر از یک کادهرین مختلف جایگزین شده است، نشان دلا که ویژگی ریشه‌های اتصال، دست کم در برخی از آن‌ها در نورترین دمن‌های خارج سلولی

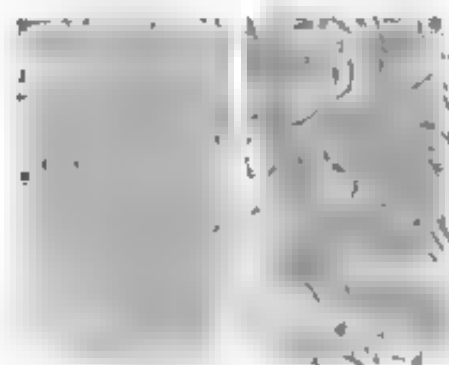
از عارضی توسط تپهی سازی مبع سینتورولی (۱) کاتین‌های در دسروس الف صود دسین‌های سینتورولی کادهرین‌ها، همچنین با عوبگون‌های پیام رسانی داخل سلولی در قبل (۲) کاتین و کانین - P.20 در برهمکش می‌کند به طور شکست‌ناپذیری (۳) کاتین لفظ اتصالات اسکلت سلولی را وساطت می‌کند، بلکه همچنین می‌تواند به هسته انتقال یافته و بیان ژن را از مسیر پیام رسانی Wnt تغییر دهد (شکل ۱۹-۳۲). کادهرین‌ها نقش حیاتی در طی تمایز بافتی‌ها می‌کند هر کدام از کادهرین‌های کلاسیک دارای یک توزیع بافتی مشخص می‌باشد، در طی توره تمایز، مقدار یا ماهیت کادهرین‌های سطح سلول تغییر کرده و بر بسیاری از جنبه‌های اتصالات سلول - سلول و محدثت سلولی اثر می‌گذارد، به عوبن مثال، سازمان‌یابی بافت‌ها در طی انعام رایی، اغلب توسط سذین سلول‌های اپی‌تلیال ثابت به سلول‌های پیش ساز منحرک برای سذیر بافت‌ها (سلول‌های مرانشیمی) همراه می‌گردد، چنین اتصالات مرانشیمی اپی‌تلیالی، با کاهش در میزان بیان E-کادهرین مرتبط می‌باشد (شکل b و ۱۹-۱۳۳). سذین سلول‌های اپی‌تلیال به سلول‌های سرطانی بدخیم، در قبیل تومورهای مجاری پستان یا سرطانی رشی منتشره دستگاه گوارشی (شکل ۱۹-۱۳۲) بر به واسطه کاهش در فعالیت E-کادهرین مشخص می‌گردد.

کادهرین‌های دسمورمی

دسمورم‌ها (شکل ۱۹-۱۴) حاوی دو پروتئین کادهرین تخصص یافته شامل دسموگلین (۱) و دسموگولین (۲) هستند که دسین‌های سینتورولی آن‌ها مناعوب از کادهرین‌های کلاسیک می‌باشد. دسین‌های سینتورولی کادهرین‌های دسمورومی با پروتئین‌های آداپتور از جبهه پلاکوگلوبین (۳) که ساختمانی مشابه (۲) کاتین دارد، پلاکوگلوبین (۴)‌ها، و یک عضو از خانواده پلاکین آداپتورها بنام دسموپلاکین (۵) برهمکش می‌یابند. این آداپتورها که پلاک‌های صخیم سیتوپلاسمی که مسخه دسمورم است را سکی می‌دهند، در حیفت با فیلامنت‌های حواسد برهمکش می‌یابند.

کادهرین دسموگلین توسط مطالعه یک بیماری بوسی عیرطبیعی (۶) آشکار بنام پمفیگوس وولگاریس (۶) که یک بیماری خود ایسمی می‌باشد کشف گردید. بیمارانی دارای

سلول‌های در سیمی منحرک (b) سلول‌های اپی‌تلیال چسبده (a)



(c) سلول‌های سرطانی، فاقد کادهرین



سلول‌های برمال موجود در اپی‌تلیال مغروس کشفه محد مدقی که کادهرین بیان میکنند

شکل تجربی ۱۹-۱۳ (شکل رنگی) فعالیت کادهرین E- در طی انتقال اپی‌تلیال - مرانشیمی و پیشروی سرطان کاهش می‌یابد. یک پروتئینی که Snail نام دارد بین کادهرین E- و مهار کننده و ب فرایند انتقال اپی‌تلیال - مرانشیمی مرتبط است. (a) سلول‌های MDCK اپی‌تلیوم غلافی در محیط کشت پرورش داده شده‌اند. (b) بیانی Snail در سلول‌های MDCK میب می‌مود که آن‌ها درایند انتقال اپی‌تلیال - مرانشیمال را انجام دهد. (c) سورج کادهرین E- توسط رنگ‌آمیزی ایموهایستوشیمی (فهمه‌ای تاریک) بر بخش‌های نازک بافت مربوط به یک بوسار یا سرطانی منتشره گوارشی (رشی مشخص شده است) کادهرین E- در مساحت داخل سلولی سلول‌های اپی‌تلیال عند گوارشی مصطای سالم (بالا سمت راست) دیده می‌شود؛ کادهرین E- بر مساحت پوسانده سلول‌های سرطانی مهاجم دیده می‌شود.

واسطه مشارکت اولیه آن‌ها در افزایش‌دهی به اتصالات جانبی می‌باشد به عوبن مثال، تحریب برهمکش میل کادهرین‌های کلاسیک و (۲) کاتین (دو پروتئین آداپتور معمولی که ین کادهرین‌ها را به فیلامنت‌های اکین متصل می‌کند) به مقدار زیادی چسبندگی سلول - سلول یا وساحت کادهرین را کاهش می‌دهد. این تحریب به طور حودنوعی در سلول‌های توموری رخ می‌دهد که گاهی اولات به علت اختلال در بیان کاتین بوده و می‌تواند به طور

- | | |
|----------------|-----------------------|
| 1- Desmoglein | 2- Desmocollin |
| 3- Plakoglobin | 4- Plakophilins |
| 5- Desmopiekin | 6- Pemphigus vulgaris |

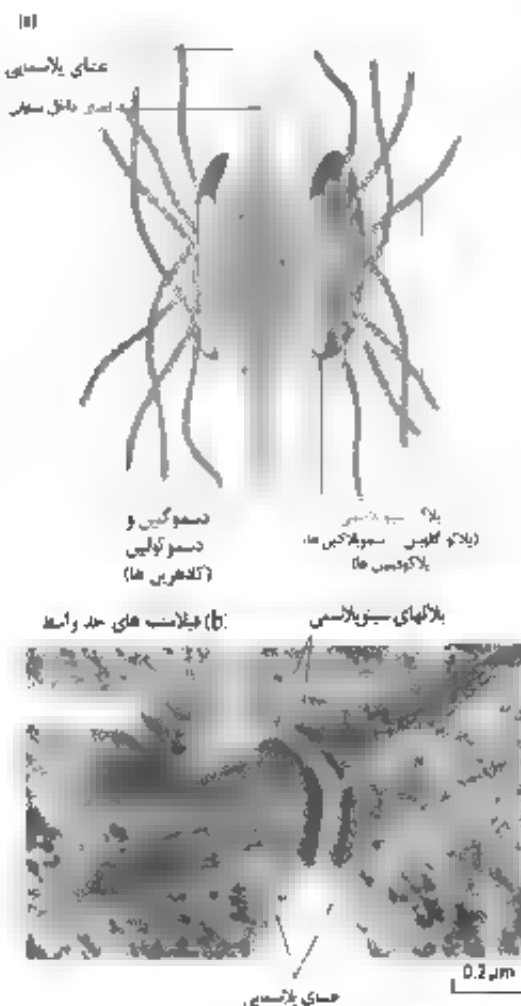
اتصالات محکم سلول سلول اپی‌تلیالی که توسط کادهرین‌های اتصالاتی و به‌وسیلهٔ وسایط می‌شود، امکان تشکیل کلاس دوم اتصالات بین سلولی را در اتصالات محکم اپی‌تلیال فراهم می‌آورد.

اتصالات محکم احجام حره‌ای را به هم دوخته و انتشار محتویات غشایی را محدود می‌کنند

سلول‌های اپی‌تلیال قطبی، به عموماً سدها و تنظیم‌کننده‌های انتقال، انتخابی عمل می‌کنند که مایعات خارج سلولی بخاطر عبور از غشاهای راسی و بلزولترال بی‌آنها باید از هم جدا نگه‌دارد. اتصالات محکم بین سلول‌های اپی‌تلیال مجاور هم معمولاً در یک پلار که سرتاسر سلول و فقط در زیر سطح راسی را احاطه کرده به حفظ و نگهداری قطبیت سلول کمک می‌کنند (شکل ۱۹-۱۵). بی اتصالات تخصص یافته سدی را تشکیل می‌دهد که جسام حره‌ای از قبیل لوس روده و خون را به هم می‌نوردد (مثل سد حویلی معری).

اتصالات محکم مانع از انتشار ماکرو مولکول‌ها و در درجات متفاوت، مولکول‌های کوچک محلول در آب و یون‌ها از عرصه صحنه اپی‌تلیال توسط فضاهای میان سلول‌ها می‌شوند آن‌ها همچنین سبب حفظ قطبیت سلول‌های اپی‌تلیال می‌شوند که این عمل را توسط مماثلت از انتشار پروتئین‌ها و گلیکوپروتئین‌های غشایی از میان بوحی راسی و بارولترال عشا پلاسمایی انجام می‌دهد که سبب می‌شوند این بوحی حاوی محتویات غشایی متفاوت از هم باشند، در نتیجه حرکت اکثر مواد عبوری از حلال اپی‌تلیوم روده در یک بخش وسیع توسط یک مسیر ترانس سلولار که به واسطه پروتئین‌های انتقالی ویژه متصل به عشا انجام می‌شود صورت می‌گیرد (شکل ۱۹-۲۹).

اتصالات محکم از بسته‌های بازک پروتئین‌های غشایی پلاسمایی تشکیل شده‌اند که به طور کامل سلول را احاطه کرده و در تماس با دسته‌های بازک مشابه روی سلول‌های مجاور قرار می‌گیرند. زمانی که بخش‌های بازک سلول‌ها در یک میکروگراف الکترونی مشاهده می‌شوند سطوح راسی سلول‌های مجاور به نظر می‌رسد که این سلول‌ها، همدیگر را در فواصل موحوت لمس کرده و فقط در موحی زیرین سطح راسی به هم ملحق می‌شوند (شکل ۱۹-۹b). در مقاطع حاصل از شکست نمونه‌های هربر شده^(۱)، اتصالات محکم به صورت شبکه متصل به هم از برآمدگی‌ها و فرورفتگی‌ها در عشا



▲ شکل ۱۹-۱۲ دسومورم‌ها. (a) شکل یک دسومورم بین سلول‌های اپی‌تلیال که دارای اتصالاتی با کنارهای فیلامنت‌های جدواست می‌باشد. CAMsهای غشاکر دسوموگلی و دسوموگلین مربوط به خانواده کادهرین هستند پروتئین‌های آناتور به نم‌های سیتوپلاسمی CAMsها خاص پلاک‌گولین، دسوموگلین‌ها و پلاکوفین‌ها متصل می‌شوند. (b) میکروگراف الکترونی یک بخش بزرگ از یک دسومورم متصل‌کننده دو کوانتومیت انسانی تهیه یافته در محیط کشت شلی داده شده است. دستجات فیلامنت‌های جدواست از دو پلاک سیتوپلاسمی که رنگ تاریکی دارند به صورت شعاعی منشعب شده‌اند که این پلاک‌ها، سطح داخلی عشا پلاسمایی مجاور هم را آستر می‌کند.

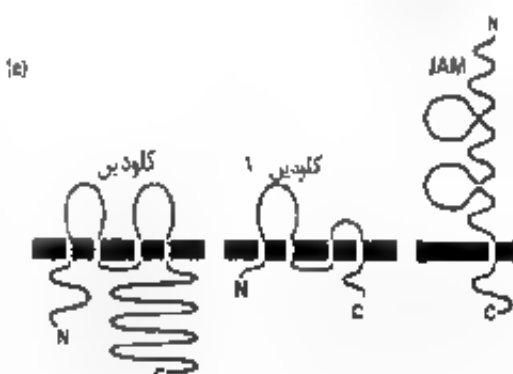
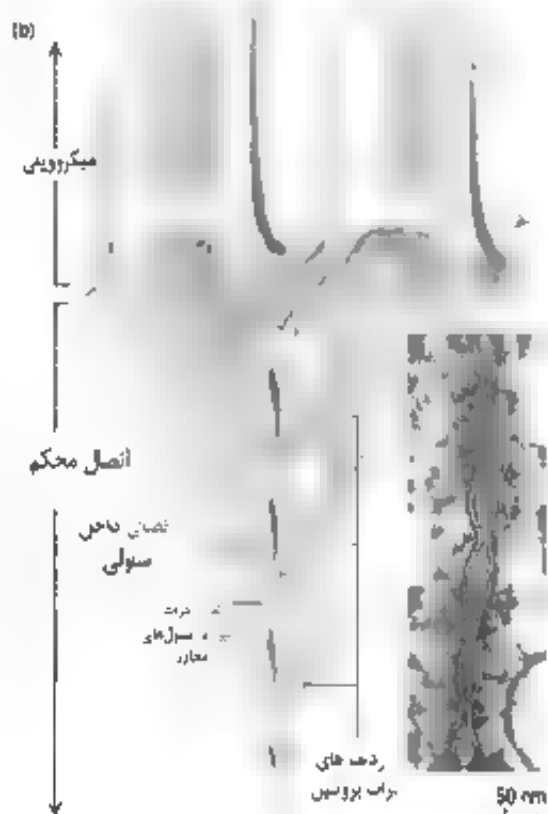
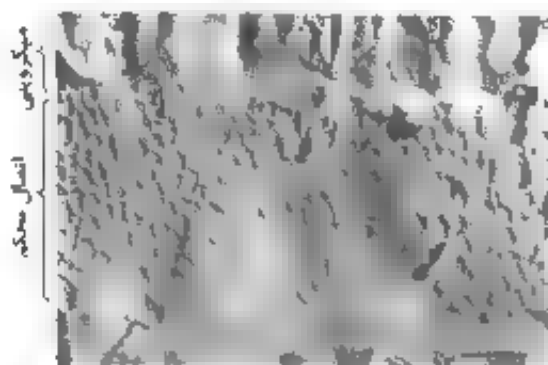
بیماری‌های خودایمی آنتی‌بادی‌های ستر می‌کنند که به یک پروتئین بدی برمال متصل می‌شود در پمفیکوس وولگاریس، این اتوانی‌بادی‌ها اتصال میان سلول‌های اپی‌تلیال را از بین برده و باعث قاول رن پوست و عشا‌های موکوسی می‌شود مثال داده شده است که عمده این اتوانی‌بادی‌ها بر علیه دسوموگلین هستند و بر حقیقت، افروتن چنین آنتی‌بادی‌هایی به پوست طبیعی، شکن تاول‌ها و از بین رفتن اتصالات سلولی را القاء می‌کند.

شکل ۱۹.۱۵ اتصالات محکم. (a) مقاطع حاصل از میکس

سمونه‌های فریز شده در ناحیه اتصالات محکم میان سلول‌های اپی‌تلیال رودهای سان داده شده است. چهار پیرس در میان عشای پاراسمایی یکی از دو سلول مجاور گذشته است. یک شبکه مشابه شانه عسل از درو رفتگی‌ها و برجستگی‌ها در ریز میکرووی می‌تواند اتصال محکم را تشکیل می‌دهد. (b) طرح شماتیک نشانی می‌دهد که چگونه یک اتصال محکم توسط اتصال صفوف دوت پروتئینی در سلول مجاور شکل می‌گیرد. در میکروگراف موجود در شکل (a) یعنی (b) یک بخش فوق‌العاده نازک از یک اتصال محکم نشان داده شده که سلول‌های مجاور می‌بایست جایی که صفوف پروتئینی با هم برهم‌کنش کرده‌اند، با هم به طور مکانیک تماس یابند. (c) همانطور که در این تصویر شماتیک نشان داده شده است، پروتئین‌های اصلی موجود در اتصالات محکم، هم اکلودین و هم کلودین، حاوی چهار مارپیچ عشاگرد هستند. در حالی که مولکول اتصال چسبندگی (JAM) دارای یک دمین هساگرد و یک ناحیه بلند خارج سلولی می‌باشد.

پلاسمایی دیده می‌شوند (شکل ۱۹.۱۵a).

برزگی‌های بسیار بالا نشان می‌دهند که ردیف‌هایی از ذرات پروتئینی با قطر 4 nm برجستگی‌هایی را تشکیل می‌دهند که در میکروگراف‌های حاصل از برش سمونه‌های فریز شده اتصالات محکم دیده می‌شود. در شکل نشان داده شده در تصویر ۱۹.۱۵b، اتصال محکم توسط یک ردیف دوتایی از این ذرات تشکیل شده است که یک ردیف توسط سلول دیگر گرفته شده است. تیمار یک اپی‌تلیوم پروتئاز نریسین، این اتصالات محکم را از بین می‌برد و این فرایند را تقویت می‌کند که پروتئین‌ها، جزو اجزاء ساختمانی ضروری برای این اتصالات هستند. دو پروتئین اصلی اینستگزال عشایی که در اتصالات سلولی شش‌پایه شامل اکلودین^(۱) و کلودین^(۲) هستند. زمانی که محفل موش‌هایی با جهش‌های غیرفعال‌کننده ژن اکلودین مهندسی کردند معلوم شد که این پروتئین برای تشکیل اتصالات محکم لازم است و موش‌ها دارای اتصالات محکم بودند که از لحاظ ریخت‌شناسی متفاوت بودند. بررسی‌های بیشتر محرک به کشف کلودین گردید. هر کلام از این پروتئین‌ها حاوی چهار مارپیچ هستند که روی عسل می‌ریزد (شکل ۱۹.۱۵c). خانواده ژن‌های چندگانه کلودین، سناد زیادی از پروتئین‌های مشابه بهم را کند می‌کند که الگوهای بیان بافتی متفاوتی را نشان می‌دهد. یک گروه از مولکول‌های اتصالات چسبندگی (JAMs) مشخص شده‌اند که در ایجاد اتصالات هموفلیک و سایر اعمال اتصالات محکم شرکت می‌کند. این مولکول‌ها که حاوی یک E-هلیکس



تزیق شد؛ چد ذقیقه بعد سول‌های آسیبی اپی نیال پانکراس، تثیب شده و برای بررسی‌های میکروسکوپی آماده گردیدند. همانطور که در شکل ۱۶-۱۹ سال داده شده هیدروکسید لانتانیم از خون به داخل فضاهایی که سطوح جانبی سول‌های آسیبی مجاور هم را جفا می‌کند انتشار یافت، اما توانایی ترووش از عرص اتصالات محکم را نداشت.

سد مربوط به انتشار که توسط اتصالات محکم فراهم شده است، کاملاً نیست. دسب کم‌در برخی از نقاط به واسطه وجود خصوصیات معصوت در انواع متفاوت مونکول‌های کلودین که در اتصالات محکم مختلف وجود دارد، نمودپذیری، ها به یون‌ها. مولکول‌های کوچک و اب به مقدار زیادی در میانی بافت‌های اپی‌تلیال مختلف فرق می‌کند. در اپی‌تلیال‌های دارای اتصالات محکم «نشکنده»، مولکول‌های کوچک می‌توانند از یک سمت لایه سولی به سمت دیگر حرکت کنند و این امر توسط مسیر پاراسولار به علاوه مسیر ترانس سولار انجام می‌شود (شکل ۱۷-۱۹).

شب‌پذیری این اتصالات محکم در می‌توان توسط مسیرهای پیام‌رسانی داخلی سولی، خصوصاً مسیرهای جفت شده با G -پروتئین و AMP حفری تعبیر داد (فصل ۱۵). تنظیم نمودپذیری اتصالات محکم توسط اندازدگیری جریان یونی (مقاومت الکتریکی) یا حرکت مونکول‌های رادیو‌اکتیو یا فلورسانس از میانی تک لایه سلول‌های MDCK مطالعه می‌شود.

اهمیت انتقال پاراسولار در چسب بیماری انسانی مشخص شده است. در هیپو‌میریسمی ارثی، نقص ژن کلودین ۱۶، مانع جریان پاراسولار برمال می‌گردد در کلیه می‌شود این امر سبب می‌شود که سطح جوی می‌ریوم به طور غیرعادی کاهش یابد که می‌تواند منجر به تشنج صود از این گشسته جهشی در ژن کلودین ۱۶ سبب نقص ارثی شده که منجر به تغییر انتقال در اطراف اپی‌تلیال سلول مو (نوعی سلول در گوس) در کشای گوش داخلی می‌شود.

سموم تولید شده توسط باکتری ویبریولا که سبب وب می‌شود و چسب باکتری گورشی دیگر (دستگاه مدی - روده‌ای) نمودپذیری سد یونی تیوم روده را توسط تغییر محتویات یا فعالیت اتصالات محکم عوض می‌کند. سایر سموم باکتریایی می‌توانند روی فعالیت پمپ یونی پروتئین‌های انتقالی غش در سول‌های اپی‌نیال روده مانیر بگردند. تغییر الفا سد توسط سم در نمودپذیری اتصال محکم (افزایش انتقال پاراسولار) و در فعالیت پمپ یونی به واسطه پروتئین (افزایش انتقال ترانس سلولار)

مفرد هستند جرو سویر نامی Ca^{2+} و CAMs ها هستند زمین‌های خارج سولی ردیف‌های اکلودین، کلودین و پروتئین‌های JAM در عشا‌ی پلاسمایی یک سول به طور آشکار پیوندهای بسیار محکم به صوف مشابه پروتئین‌های یکسان در سول مجاور تشکیل داده و یک ارتباط بسیار محکم را ایجاد می‌کند. اتصال وابسته به Ca^{2+} با واسطه کاده‌رین نقش مهمی در تشکیل پایداری و عملکرد اتصالات محکم ایفا می‌کند.

قطعه سینتروبی و پاند C-ترمینال اکلودین به زمین‌های PDZ در پروتئین‌های آدنوتور سینتروبی بند و ویژه‌ای اتصال می‌یابد این زمین‌ها در پروتئین‌های سینتروبی مختلفی یافت شده و اتصال به C- ترمینال پروتئین‌های عشا‌گر اختصاصی یا به سایرین را وساحت می‌کند. پروتئین‌های آدنوتور حاوی PDZ که با کلودین ارتباط دارند در واقع به سایر پروتئین‌های اسکلت سلولی و پروتئین‌های پیام‌رسانی و رشته‌های کتین متصل می‌شوند. به نظر می‌رسد که این برهم‌کنش‌ها ارتباط میان اکلودین و مولکول‌های کلودین، که برای حفظ تصامیت اتصالات محکم ضروری‌اند پایداری می‌سازد. C- ترمینال کلودین‌ها، همچنین به پروتئین آدنوتور حاوی زمین‌های داخل سلول چدگانه PDZ، ZO-1 متصل شده که در اتصال اندرس سیر یافت می‌شود (شکل ۱۷-۱۹). بنابراین، همانطور که برای اتصالات اندرس و دسموم‌ها گفتیم، پروتئین‌های آدنوتور سینتروبی و اتصالات آن‌ها در اسکلت سولی سیر از اجزاء اساسی و حیاتی اتصالات محکم می‌باشند.

پروتئین‌های عشا‌ی پلاسمایی می‌توانند در جایی که اتصالات محکم قرار دارند از سطح عشا‌ی بگذرد این اتصالات همچنین حرکت جانبی لیپید‌ها در سمت اگروپلاسمی عشا پلاسمایی را در بولانی رأسی و بارولترال سول‌های اپی‌تلیال مهار می‌کند در حقیقت، ترکیبات لیپیدی سمت اگروپلاسمی در این دو ناحیه، مجزا می‌یابند. به صورت ضروری تمام گلیکولیپید‌ها در سطح اگروپلاسمیک عشا رأسی وجود دارند و همگی پروتئین‌ها توسط لگر گلیکوپرین فسفانیدیل پوریتول (GPI) به عشا متصل شده‌اند (شکل ۱۶-۱۹). برعکس، لیپید‌ها در سطح سینتروبی وادی رأسی و بازولترال سلول‌های اپی‌تلیال دارای ترکیبات مشابه بوده و می‌توانند ظاهراً به طور جانبی از یک ناحیه عشا به سمت دیگر انتشار یابند.

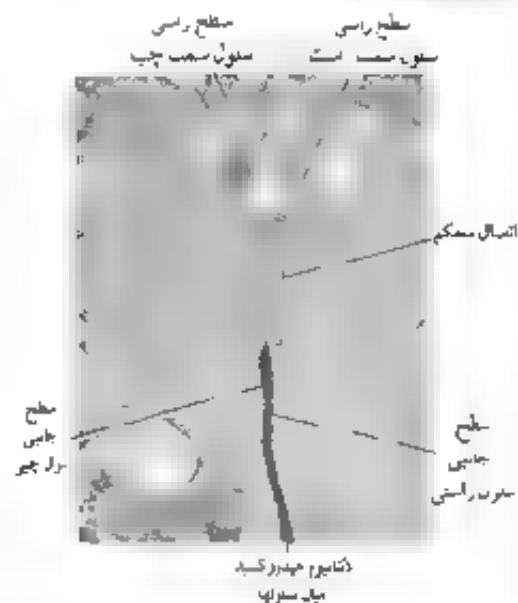
یک آزمایش ساده نمودپذیری اتصالات محکم ویژه را در برابر بسیاری از مواد محلول در آب مشخص نمود. در این آزمایش، هیدروکسید لانتانیم (یک کلونید صراکه به الکترول باورن مولکولی بالا) به درون رگ‌های جوی پانکراس یک حیوان آزمایشگاهی

ایستگرین‌ها اتصالات سلول-ECM را در سلول‌های اپی‌تلیال وساطت می‌کنند

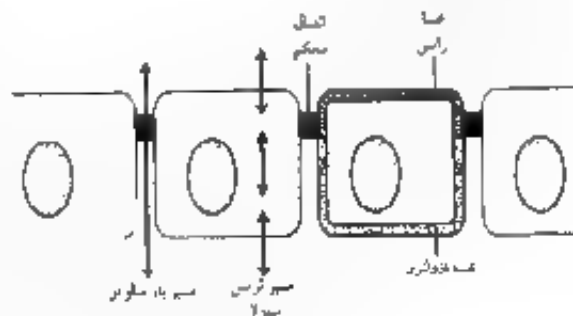
برای اینکه بافت‌ها و اندام‌های حاد به طور ثابتی در جای خود قرار گیرند، صفحات اپی‌تلیوم ستومی ساده باید ایکت توسط سطوح پسمان‌شان به ماتریکس خارج سلولی احاطه‌کننده‌شان (لامین پایه) اتصال یابند. این اتصال توسط گیرنده‌های چسبندگی که ایستگرین‌ها نامیده می‌شوند صورت می‌گیرد که هم بر داخل و هم در خارج اتصالات لنگری که همی‌دسموم‌ها نام دارد قرار می‌گیرد (شکل ۱۹-۱۵). همی‌دسموم‌ها مشکل از چندین پروتئین ایستگرال عتشی هستند که توسط پروتئین‌های آدناتور سیوپلاسمی (مثل پلاکین‌ها) به فیلامان‌های حلواسه بر پایه کراپین متصل می‌شوند. گیرنده چسبندگی سلولی ECM در همی‌دسموم‌ها ایستگرین $\alpha 6 \beta 4$ می‌باشد که یک عضو از خانواده ایستگرین^(۱) پروتئین هست (شکل ۱۹-۱۶).

ایستگرین‌ها به عنوان گیرنده‌های چسبندگی و CAMs عمل کرده و در یک طیف وسیع از سلول‌های اپی‌تلیال و غیر اپی‌تلیال، بسیاری از برهمکنش‌های سلول - ماتریکس و سلول - سلول را وساطت می‌کنند (جدول ۱۹-۳). در مهره داران، دست کم ۲۴ هترودیسر ایستگرین وجود دارد که متشکل از ۱۸ نوع رپرواند α و ۸ نوع رپرواند β در ترکیب متنوع می‌باشد. یک رسیجیتر مجز می‌تواند تا هر کدام از انواع رسیجیتهای α برهمکنش دهد و ایستگرین‌ها را تشکیل دهد که به لیگاندهای مختلفی متصل می‌گردند. این پذیرنده تنوع ترکیبی^(۲) به اجزاء متعدد کم این امکان را می‌دهد که بتوانند عملکردهای متفاوت بسیار زیادی را انجام دهند. گرچه اکثر سلول‌ها چندین ایستگرین مجزا را بیان می‌کنند که به لیگاندهای مشابه یا مختلفی متصل می‌گردند، اما اکثر ایستگرین‌ها غالب در انواع سلول‌های خاصی بیان می‌گردند. بسیاری از ایستگرین‌ها نه تنها می‌توانند به بیش از یک لیگاند متصل شوند بلکه همچنین چندین نوع از لیگاندهای آن‌ها نیز می‌توانند به چندین ایستگرین اتصال یابند.

به نظر می‌رسد که تمام ایستگرین‌ها از نوربر گروه کلی بنیادی مشتق شده‌اند. آنهایی که به پروتئین‌های حاوی توالی سه گانه Arg-Gly-Asp که عموم توالی RGD نامیده می‌شود متصل می‌گردند (مثل فیبرونکین) و آنهایی که به لامین اتصال می‌یابند، رپرواند‌های α ایستگرین‌های چندگانه، حاوی یک دامین مجز



شکل تجربی ۱۹-۱۶ اتصالات محکم مانع عبور مولکول‌های بزرگ از خلال فضای خارج سلولی می‌باشد. میل سلول‌های اپی‌تلیال می‌شود اتصالات محکم در یانکراس نسبت به کلونید بزرگ محلول در آب. هیدروکسید لاتتانیوم (رنگ‌آمیزی نارینگ) نمودارپذیر است که در سمت بازوتال اپی‌تلیوم به کار گرفته شده است.



شکل ۱۹-۱۷ مسیرهای ترانس سلولار و پاراسلولار انتقال ترانس اپی‌تلیال. انتقال ترانس سلولار برای برداشت سلولی مولکول‌ها از یک سمت لازم است و سبب آزاد شدن آن از سمت مخالف توسط مکانیسم‌های شرح داده شده در فصل ۱۶ می‌شود. در انتقال پاراسلولار، مولکول‌ها به صورت خارج سلولی از میان قطعات اتصالات محکم حرکت می‌کنند که به مولکول‌های کوچک و یون‌ها نمودپذیری دارد که این امر به ترکیب محبوب اتصال و وضعیت فیروپوزیتی سلول‌های اپی‌تلیال بستگی دارد.

می‌تواند سبب کاهش زیاد ورود یون‌ها و آب از دستگاه گوارشی به داخل بدن شده که در حقیقت منجر به اسهال و نهایتاً دهیدراتاسیون گشته گردد.



رگ‌های حوی و هموساز می‌باشند. این رعم تفاوت‌هایی که میان آن‌ها به چشم می‌خورد شامل این فرایند و وابسته به برهمکنش‌های تنظیم شده و واسطه‌ای است که میان اینتگرین‌ها و اسکلت سلولی، ECM و یا CAMs‌های موجود روی سلول‌های دیگر برقرار می‌شود.

علاوه بر نقش اینتگرین‌ها در چسبندگی، آنها می‌توانند پیام‌رسانی خارج به داخل و داخل به خارج را نیز واسطه‌ای کنند (شکل ۱۹). به کارگیری اینتگرین‌ها توسط پیگاندهای خارج سلولی‌شان، توسط پروتئین‌های ادیپتوری که به ناحیه سیترولی اینتگرین‌ها متصل می‌شوند می‌تواند روی اسکلت سلولی و مسیرهای پیام‌رسانی داخل سلولی پیام‌رسانی خارج به داخل اثر بگذارد از طرف دیگر، مسیرهای پیام‌رسانی درون سلولی از سیترپلاسم می‌تواند ساختار اینتگرین‌ها را تغییر داده و نهایتاً سبب تغییر توانایی آن‌ها برای اتصال به لیگاندهای خارج سلولی‌شان و واسطه‌ای برهمکنش‌های سلول - سلول و سلول - ماتریکس (پیام‌رسانی داخل به خارج) گردد. مسیرهای پیام‌رسانی با واسطه اینتگرین، روی فرایند‌های مختلفی از جمله بقا، سول، تکثیر، سول و مرگ برنامه‌ریزی شده سول اثر می‌گذارد (فصل ۲۱).

اتصالات شکافدار متشکل از کانکسین‌ها، به مولکول‌های کوچک، اجازه عبور مستقیم از میان سلول‌های مجاور هم را می‌دهد

میکروگراف الکترونی خاص از تمامی سلول‌های حیوانی دارای موافق فشرده‌ای در محل اتصال سلول به سلول هستند که شکاف بین سلول‌ها را ایجاد می‌کند. این نوع آرایش، ریخت‌شناسی دوسه‌برآنی داشت که بین موافق را اتصالات شکافدار بنامند برخلاف انتظار اکثر ترکیبات مهم این اتصالات، خودشان شکاف ندارند و بی‌دسته از درازت به حوی شاخته شده سلینتری هستند که از میان شکاف گذشته و منافذی را تشکیل می‌دهند که سیترپلاسم‌های دو سلول مجاور را به هم وصل می‌کند.

در اکثر بافت‌ها، تعداد زیادی از درات اتصال شکافدار، با هم به صورت کلاسرهایی در نزدیک هم قرار گرفته‌اند (مثل سطوح جایی سلول‌های اپی‌تلیال؛ شکل ۱۹). زمانی که عسای پلاسمایی تخلیص می‌شود و سپس به صورت بخش‌های کوچک در می‌آید، برخی از قطعات به مقدار زیادی حاوی یکسای هستند که از مقبر زیادی اتصالات شکافدار تشکیل شده‌اند به دلیل وجود مقادیر نسبتاً زیادی از محتویات پروتئینی، این یکسای‌ها تراکم بیشتری از نوده‌های

هستند که دمین ۱ (dominon-1) نام دارد و می‌تواند اتصال اینتگرین‌های خاص (مثل $\alpha 1 \beta 1$ و $\alpha 2 \beta 2$) را به کلاژن‌های متعاقب در ECM واسطه‌ای کند. برخی از اینتگرین‌های حاوی دمین‌های -۱، به مقادیر زیاد روی لوکوسیت‌ها و سلول‌های پیس ساز سلول‌های سفید حوی (همانوپوئیک) به چشم می‌شوند. این دمین‌ها مولکول‌های چسبندگی سلول را بر روی سلول‌های دیگر، شامل عسای سورفامیلی Ig (مثل ICAMs، VCAMs) شناسایی کرده و بنابراین در فرایند چسبندگی سلول - سلول شرکت می‌مایند. اینتگرین‌ها به طور معمول به این کمی برای پیگاندهای خود نشان می‌دهند و ثابت اتصال به K بین 10^{-7} و 10^{-8} mol/L می‌باشد. بنابراین برهمکنش‌های متعدد ضعیف که به واسطه اتصال صدها به هزاران مولکول اینتگرین به پیگاندهای روی سلول‌ها یا در ماتریکس خارج سلولی ایجاد می‌شود به یک سلول اجازه می‌دهد که به طور محکم به هدف بیان‌کننده لیگاندهای متصل گردد.

بخش‌هایی از پروتئین‌های α و β یک مولکول اینتگرین در ایجاد جایگاه اتصال به لیگاند خارج سلولی اولیه شرکت می‌کنند (شکل ۱۹). اتصال پیگاند به اینتگرین‌ها نیازمند اتصال همزمان کاتیون‌های دو ظرفیتی نیز می‌باشد همانند سایر مولکول‌های چسبندگی سطح سلول، ناحیه سیترولی اینتگرین‌ها با پروتئین‌های ادیپتوری که در حقیقت به مولکول‌های اسکلت سلولی و مولکول‌های پیام‌رسانی داخل سلولی متصل می‌شوند برهمکنش می‌کنند اکثر اینتگرین‌ها به اکتین اسکلت سلولی متصل می‌شوند و شامل اینتگرین‌های $\alpha 6 \beta 1$ و $\alpha 3 \beta 1$ می‌باشد که سطح پایه سلول‌های اپی‌تلیال را به وسیله لایمین به لایمین پایه متصل می‌کنند. به این ترتیب، دمین سیترولی، بحیره $\beta 4$ در اینتگرین $\alpha 6 \beta 4$ در حوی دسوروم‌ها که بلندتر از سایر اینتگرین‌های $\beta 4$ است، به پروتئین‌های ادیپتور محصص یافته متصل می‌شود که در واقع با فیلامنت‌های حواسه بر پایه کراتین برهمکنش نموده است.

همانطور که خواهیم دید، نوع اینتگرین‌ها و لیگاندهای ECM آنها، اینتگرین‌ها را قادر ساخته که در حقیقت وسیعی از فرایند‌های بیولوژیک کیدی شامل مهاجرت سلول‌ها به موقعیتهای صحیح‌س در طی تشکیل طرح بدنی یک حین (ریخت‌رایی) و بر پاسخ التهابی شرکت نمایند. اهمیت اینتگرین‌ها در فرایند‌های صوغ، توسط نقایص حاصل از حذف یک ژن در موش‌های مهندسی شده مشخص شده که دارای جهش‌هایی در هر کدام از تمامی ژن‌های مربوط به ریرواحدهای اینتگرین می‌باشند این نقایص در برگرفته ناهنجاری‌های مهمی در تکوین، تشکیل



جدول ۱۹-۳ اینتگرین‌های انتخاب شده در مهره داران*

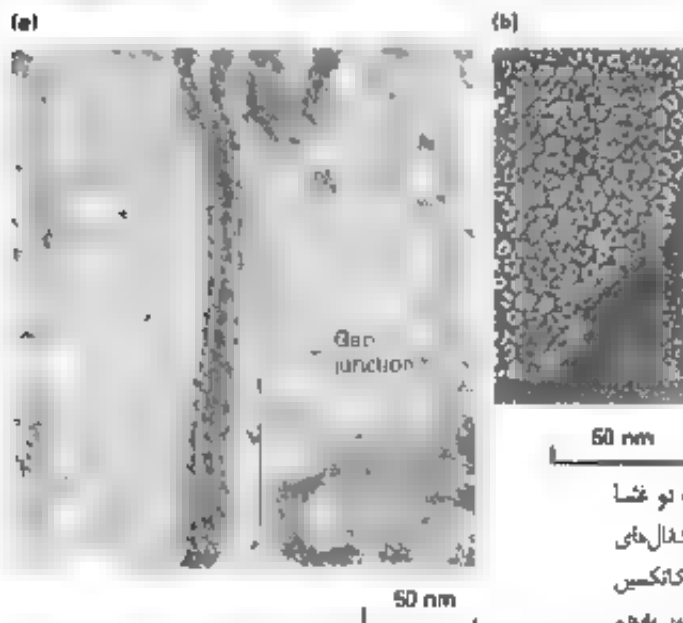
محتوای زیر واحد	نوع سلولی اولیه	پیوند ها
$\alpha_1\beta_1$	اکثر انواع	اکثر کلاژها
$\alpha_2\beta_1$	اکثر انواع	کثر کلاژها و پیرلاکین
$\alpha_3\beta_1$	اکثر انواع	لاکسین‌ها
$\alpha_4\beta_1$	سلول‌های ممانو پرسیک	پیرودکتین VACM
$\alpha_6\beta_1$	فیر، پلاسما	فیرودکتین
$\alpha_1\beta_2$	اکثر انواع	لاکسین‌ها
$\alpha_M\beta_2$	لئوسیت‌های T	ICAM 1, ICAM 2
	مویک‌ها	پروتئین‌های سرم (پن، فیرموزین، فکتورین)
		ICAM-1
$\alpha_{11b}\beta_3$	پلاک‌ها	پروتئین‌های سرم، پن، فیرموزین، فکتورین و فیرین
$\alpha_6\beta_4$	سلول‌های اپی‌تلیال	لاکسین

* اینتگرین‌ها به صورت زیر خانواده‌هایی طبقه‌بندی می‌شوند که دارای یک زیر واحد β مشترک هستند. لیگاند‌هایی که با فرمشان داده شده‌اند، CAMs هستند؛ سایرین ECM یا پروتئین‌های سرم می‌شوند. برخی ^۱، زیر واحد α می‌تواند دارای پروفرم‌های جداگانه پیراپسی باشد که دارای ذمیم‌های سیتروپلاسمی متفاوت هستند.

به هم متصل شده‌اند که از میان سلول‌ها به آسانی می‌گذرند، بنابراین سبب می‌شود که پیام‌های الکتریکی سریعاً انتقال یابند. انتقال امپالس‌ها توسط این اتصالات که سیناپس‌های الکتریکی نام دارند تقریباً حدود هر دلی یا سریع‌تر از سیناپس‌های شیمیایی صورت می‌گیرد (فصل ۲۲). اتصالات شکافدار همچنین در بسیاری از بافت‌های غیرعصبی وجود دارد که در آنجا به تکمیل فعالیت‌های الکتریکی و متابولیکی سلول‌های پیاپی کمک می‌کند. به عنوان مثال، در قلب، اتصالات شکافدار، پیام‌های یونی را به سرعت در میان سلول‌های ماهیچه‌ای منتقل نموده که این سلول‌ها توسط دسموم‌ها به طور محکم به هم متصل شده‌اند و بنابراین در فرایند تحریک الکتریکی همزمان با انقباض سلول‌های عضله قلبی در طی یک صربان سرک می‌کنند. همان‌طور که در فصل ۱۵ توضیح دادیم، برخی از پیام‌های هورمونی خارج سلولی، تولید یا آزادسازی مولکول‌های پیام‌رسان درون سلولی کوچک را که پیام‌های ثانویه^(۱) (مثل AMP حلقوی، IP₃ و Ca²⁺) نام دارند تحریک کرده و به این ترتیب سبب تنظیم متابولیسم سلولی می‌شوند. به دلیل اینکه پیام‌های ثانویه می‌توانند توسط اتصالات شکافدار بین سلول‌ها انتقال یابند، تحریک هورمونی یک سلول

عشای پلاسمایی داشته و می‌توان توسط مانیتورینگ شیب چگالی آن‌ها را تشخیص نمود (شکل ۱۹-۲۶). زمانی که این مقاطع از زاویه قائم بر عشای نگاه می‌کنیم، اتصالات شکافدار به صورت ستونی از دراب شش صعبی به نظر می‌رسد که یک کانال پر از آب را احاطه کرده‌اند (شکل ۱۹-۱۸b).

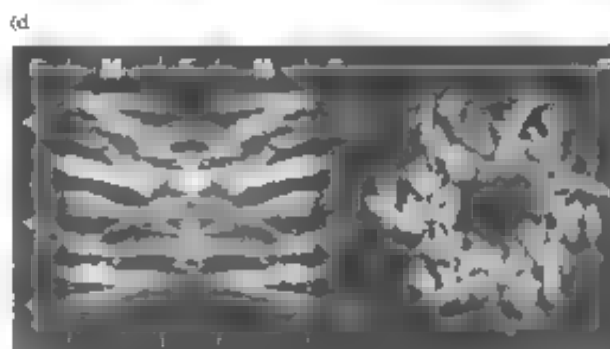
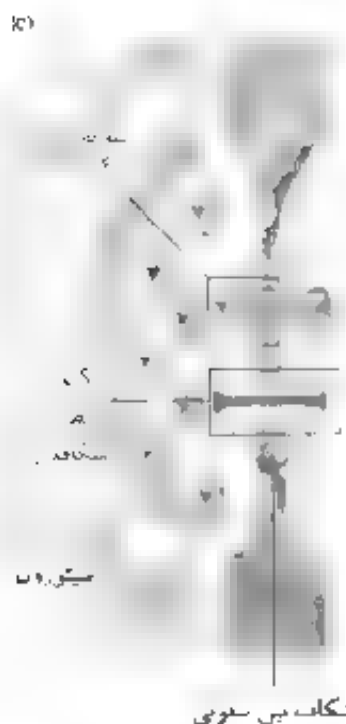
اندازه مؤثر منافذ اتصالات شکافدار، اسیوان توسط تریق یک رنگ فلورسانس به سلول که به طور گویا به مولکول‌هایی با اندازه متفاوت متصل شده است اندازه‌گیری کرد و در حالی که رنگ به داخل سلول‌های همسایه وارد می‌شود می‌توان آن را زیر یک میکروسکوپ فلورسانس مشاهده نمود. اتصالات شکافدار، میان سلول‌های پستانداران به مولکول‌های بزرگتر از ۲۰۰ nm اجازه عبور می‌دهد. در حشرات، این اتصالات سبب به موبیل‌هایی با بزرگی ۲۰۰ nm می‌تواند عبور کنند به طور کلی، مولکول‌هایی کوچکتر از ۲۰۰۰ Da به طور آزادانه می‌گذرند و آنهایی که بزرگتر از ۲۰۰۰ Da هستند نمی‌توانند عبور کنند. عبور مولکول‌هایی با اندازه متوسط صعب و محدود است. بنابراین یون‌ها، اکثر یون‌های با وزن مولکولی کم ماکرومولکول‌های سلولی، محصولات حاصل از متابولیسم حیوانی، مولکول‌های کوچک پیام‌رسانی داخل سلولی می‌توانند توسط اتصالات شکافدار از سلولی به سلول دیگر بروند. در بافت عصبی، برخی از نورون‌ها توسط اتصالات شکافدار



شکل ۱۸-۱۹ اتصالات شکافدار. (a) در این برش نازک توسط اتصال شکافدار متصل‌کننده دو سلول کبد موش، دو عشا پلاسمایی به طور متکاتفک در یک فاصله چند صمناهمتری در کنار هم قرار گرفته‌اند و توسط یک شکاف ۲۰ nm از هم جدا شده‌اند. (b) تعداد زیادی از دلت خرید شش صمعی در این تصویر وجود دارد که به طور عمودی و از سطح سیوری به یک ناحیه از عشا پلاسمایی که عمی از اتصالات شکافدار است قرار می‌گیرد هر بده با برات مشابه خود روی سلول مجاور در یک سمع قرار می‌گیرد و کفالی را تشکیل می‌دهد که دو سلول را بهم

مصل می‌کند. (c) طرح شماتیک از یک اتصال شکافدار که نو عشا پلاسمایی را بهم مصل کرده است هر دو عشا حاوی مبعه کفالی‌های کانکسور هستند که اسوانه‌هایی مصل از شس مولکول کانکسور صمعی شکل می‌یابند. نو کانکسور در محل شکاف میان دو سلول به هم مصل شده و یک کانال اتصال شکافدار با قطر ۱۵۰ nm

شکل می‌دهد که سیورول‌های دو سلول را بهم مرتبط کرده است. (d) چکالی الکتریکی یک کانالی اتصال شکافدار به‌ترکیب توسط کریستالوگرافی الکتریکی صمعی گردیده‌است (چپ) نگاه جایی به قسمتی از ساختمان کامل (c). $M = E$ عشا دو ی‌های $E =$ شکاف خارج سوری؛ $C =$ سیور (راست) نگاه از سمت بانی از ناحیه سیورول به سمت عشا دو لایه به کانکسور قسمه‌های بسیار موالکم در نقشه چکالی الکتریکی مدیدی هیکس‌های α گذر عسایی، حلایی (چهار تا در هر ریز واحد و ۲۳ در مبعه کانالی کانکسور، را نشان می‌دهد



رسانی میان یک ابوسیت و سلول‌های گرانولوزای احاطه‌کننده آن یا می‌کند که این عس را میان سلول‌های گرانولوزای مجاور هم میر انجام می‌دهد

یک مدل واضح از ساختار اتصال شکافدار در شکل d و ۱۸-۱۹ نشان داده شده است. اتصالات شکافدار مهره درلی از کانکسورهای (حامله‌های از پروتئین‌های گذر عسایی مرتبط که ورس مولکول میان ۲۶۰۰۰ و ۶۰۰۰۰ دارد) تشکیل شده‌اند یک حامله کاملاً متفاوت

می‌تواند یک پاسخ هماهنگ را توسط یک سلول مشابه و اکثر سلول‌های مجاور آن راه‌اندازی کند. بن پیام رسانی با واسطه اتصال شکافدار، نقش مهمی را متلاً در مرشح آبریم‌های همصم‌کننده توسط بانکراس و در موج‌های متحد انبساطی ماهیچه (حرکت دودی) در روده یا می‌کند یک مثال واضح دیگر از انتقال با واسطه اتصال شکافدار، پدیده صم سوری متابولیک^(۱) یا همکاری متابولیک^(۲) می‌باشد که در آن یک سلول، مواد عسایی یا متابولیک‌های جد واسطه را به سلول مجاورش که قادر به سنتر آن ف، بسته انتقال می‌دهد اتصالات شکافدار نقش‌های حیاتی در در یکوی سلول‌های تخم در محملی توسط واسطه حرکت متابولیت‌ها و مولکول‌های پیام



و اندک‌ه ارتباطات شکافتار ایجاد شده که سبب کاهش سریع Postpartum می‌شود

آرایش کانکسین‌ها، رفت و آمد آن‌ها در میان سلول‌ها و تشکیل ارتباطات شکافتار کارآمد ظاهراً به کانکسین N- و پروتئین‌های اتصال مرتبه به آن (مثل α و β کانکسین‌های ZO-1 و ZO-2) و پروتئین‌های دسمورمی (پلاک‌گلوبین، دسموپلاکین و پلاکونفین-۲) بستگی دارد. نمین‌های PDZ در ZO-1 و ZO-2 به C-ترمینال Cx43 متصل شده و ظاهراً در هم‌گش آن‌ها کانکسین‌ها و کانکسین N- را واسطه می‌کند. مثال واضح این رونق در قلب دیده می‌شود که وابسته به ارتباطات شکافتار محاور (به منظور جهت‌سازی مربع الکتریکی متحد) و ارتباطات لاهرس و دسمورم‌ها (به منظور جهت‌سازی مکانیکی میان کاردیومیوسیت‌ها) دارد تا در آن فعالیت الکتریکی داخل سلولی و حرکت مورد نیاز برای اعمال فیزی عادی مسیر گردد. نکته قابل ملاحظه این است که ZO-1 به عنوان یک آدنیزور برای ارتباطات لاهرس (شکل ۱۹-۱۲) محکم و شکافتار بکار می‌رود که این موضوع پیس‌های می‌کند ZO-1 و سایر اتاپورها می‌توانند به تشکیل و عملکرد این ارتباطات متفاوت کمک کنند.

۱۹-۱۳ مرور جهش‌هایی در ژن‌های کانکسین سبب حداقل هشت بیماری انسانی می‌شود که شامل کری (Cx3 و Cx26)، اب سروارید یا سقاچس قنبی (Cx43, Cx46, Cx50) و شکل وابسته به X بیماری شارکوت - هری - توس (Cx32) است که سانه آن‌ها تحلیل پیس‌ورده عصب محیطی اسد.

نکات کلیدی بخش ۱۹-۲

ارتباطات سلول-سلول و سلول-ECM و مولکول‌های چسباننده آنها

■ سلول‌های اپیتلیال قطبی دارای سطوح جداگانه راسی، پایهای و جانبی هستند. میکرووی‌های سطوح راسی بسیاری از سلول‌های اپیتلیال را محافظت می‌کند.

■ به خانواده اصلی از ارتباطات سلولی یعنی ارتباطات لنگری، ارتباطات محکم و ارتباطات مفرد در سلول‌های اپیتلیال و به صورت صفحاتی درآورده و بین آنها ارتباط برقرار می‌کند. شکل‌های ۱۹-۱ و ۱۹-۲ را ملاحظه کنید. ارتباطات لنگری می‌تواند به ارتباطات چسبندگی، ارتباطات دسموروم و

پروتئین‌های کانکسین‌ها^(۱) هستند که ارتباطات شکافتار در پی مهرگان را تسکین می‌دهند. سومین خانواده از پروتئین‌های شبه کانکسین که کانکسین‌ها^(۲) نام دارند اخیراً در پی مهرگان و مهره داران کشف شده‌اند. هر کدام از درون‌شش وجهی مهره دران حاوی ۱۲ مونکس کانکسین هستند که به صورت غیرکوالان به هم متصل شده‌اند تا از آنها یک بیمه کنال استوانه‌ای کانکسین را در یک عشا‌ی پلاسمایی تشکیل می‌دهند که به یک بیمه کانال کانکسین در عشا سلول محاور متصل شده و یک کانال ایی پیوسته در میان سلول‌ها تشکیل می‌دهد. هر مولکول منحصر به فرد کانکسین، چهار بار در عرض عشا پل می‌دهد که توپولوژی آن مشابه با آگلوپین می‌باشد (شکل ۱۹-۱۵). کانکسین‌ها قادر به تشکیل کانال‌های بین سلولی هستند به یی ترتیب، بیمه کانال‌های کانکسین یی ممکن است به نحوی عمل کند که امکان تبادل مستقیم میان فضاهای داخل سلولی و خارج سلولی فراهم کند.

در انس ۲۱ ژن مختلف کانکسین به همراه دسته‌های مختلفی از کانکسین‌های مختلف وجود دارد که در انواع سلولی مختلف یی می‌گردند. این تنوع به همراه نوید موش جهش یافته‌ای که در ژن‌های کانکسین دارای جهش‌های غیرفعال‌کننده بود، بعضی کانکسین‌ها در طیف متنوعی از پیس‌های سلولی، پررنگ شده است. برخی از سلول‌ها یک کانکسین واحد را بیان می‌کند که کانال‌های همسایه را تشکیل می‌دهد یا این حال برخی از سلول‌ها حداقل دو کانکسین را بیان می‌کند. این پروتئین‌های مختلف به صورت کانکسین‌های همومری ازایش می‌یابند که در حقیقت کانال‌های اتصال شکافتار ناهمسان تسکین می‌دهند و تنوع در ترکیب کانال، محجور به تفاوت در نویدپذیری کانال می‌شود به عنوان مثال، کانال‌ها از یک ایروهرم کانکسین ۴۳ کیلو دالتون‌ی سبم Cx43 (کانکسینی که در اکثر نقاط یی می‌شود) ساخته شده است که بیش از ۱۰۰ بار به ATP و ADP نویدپذیرتر از انواع ساخته شده از Cx32 (۲۲kDa) است.

نویدپذیری ارتباطات شکافتار توسط تغییر در pH و غلظت Ca^{2+} داخل سلولی و همسایس کانکسین تنظیم می‌شود. یک مثال از تنظیم فیزیولوژیکی ارتباطات شکافتار در رمان توند موزان پس‌اندازن به چشم می‌خورد. سلول‌های ماهیچه‌ای در رحم پس‌اندازن باید به صورت قوی و همزمان در می رمانی منقبض شده تا حین بیرون آید به منظور سپین بین فعالیت همزمان، بلافاصله در استا و در طی رمانی، افزایسی تقریباً حدود پنج تا ده برابر در مقدار کانکسین اصلی میوتریوم، Cx43 ایجاد می‌شود و افزایشی در سداد



و دیالیزی را کنترل می‌کند، هماهنگ می‌کند. اکثر فعالیت‌های ماتریکس نیازمند گیرنده‌های چسبندگی عصاره‌گری است که به طور مستقیم به اجزاء ECM متصل شده‌اند و همچنین توسط پروتئین‌های آداپتور با اسکلت سلولی برهمکنش می‌کند. یک کلاس اصلی از گیرنده‌های چسبندگی که چسبندگی سلول - ماتریکس را وسعت می‌کند، اینتگرین‌ها است (بحث ۱۹۲). با این حال، سایر انواع مولکول‌ها نیز به عنوان گیرنده‌های مهم چسبندگی نیز عمل می‌کنند.

گیرنده‌های چسبندگی به سه نوع مولکول‌ها در ماتریکس خارج سلولی در تمام بافت‌ها اتصال می‌یابند.

■ پروتئوگلیکان‌ها، گروهی از گلیکوپروسی‌ها هستند که منبع اصطکاکی میان سلول‌ها شده و به طیف متنوعی از مولکول‌های خارج سلولی متصل می‌شوند.

■ رشته‌های کلاژن که سبب ایجاد تکامل ساختاری و گشتل مکانیکی و خاصیت ارتجاعی می‌شود.

■ پروتئین‌های ماتریکس چند اتصال محصور مثل لامینین و فیبروبکتین که به گیرنده‌های چسبندگی با اتصالات متقاطع در سطح سلول و سایر محتویات ECM متصل می‌شوند.

با بحث خود را شرح ساختارها و عملکردهای این اجزاء مهم ECM در زمینه لایه پایه (صفحات ماتریکس خارج سلولی محصور یافته که نقش بسیار مهمی در تعیین مسیرهای حرکتی و عملکرد بافت این‌تلیال بازی می‌کنند) شروع می‌کنیم. در بخش بعدی به شرح مولکول‌های ECM که عموماً در بافت‌های غیر این‌نومی از جمله بافت پیوندی وجود دارند می‌پردازیم.

لامین پایه، دایویتی را برای آزایی سلول‌ها به شکل بافت فراهم می‌کند

در حیوانات، گروه‌های تخصصی یافته سلول‌ها در بافت‌های این‌تلیال و غیر این‌تلیال، توسط لامین پایه، (یک شبکه صفحه مانند از محتویات ECM که معمولاً ضخامت بیش از ۱۶۰-۱۲۰ nm دارد) یا در برگرفته شده‌اند و با روی آن قرار گرفته‌اند (شکل ۱۹-۱۹). لامین پایه در بافت‌های مختلف از لحاظ ساختمانی تفاوت‌هایی دارد. در این‌تلیال سست و سایر این‌تلیال (مثل استر روده و پوست) به صورت یک دایویتی است که به یک سطح سلول‌ها روی آن قرار می‌گیرد. در سایر بافت‌ها از قبیل بافت ماهیچه یا پوست، لامین پایه هر سلول را در بر گرفته است. لامین پایه

همی‌دسموروم‌ها تقسیم‌بندی شود.

■ اتصالات چسبندگی و دسموروم دارای اتصالات لگزی کلهرین می‌باشد که به عتای سلول‌های مجاور چسبند و در کل بافت یک حالت سختی و کشش ایجاد می‌کند.

■ کلهرین‌ها مولکول‌های چسبندگی سلولی (CAMs) هستند که برای برهمکنش‌های وابسته به Ca^{2+} بین سلول‌ها در بافت‌های این‌تلیال و سایر بافت‌ها لازم هستند. این برهمکنش قوی سلول-سلول را با تنظیم برهمکنش‌های جانبی درون سلولی و بین سلولی ایجاد می‌کند.

■ پروتئین‌های آداپتوری که با ذمی‌های سیتروپلاسمی کلهرین و سایر CAM‌ها و گیرنده‌های چسبندگی متصل می‌شوند ارتباط بین اسکلت سلولی و مولکول‌های پیام‌رسان را به عتای پلاسمایی تنظیم می‌کنند (شکل ۱۹-۱۲). ملاحظه کنید، چسبندگی قوی سلول-سلول به ارتباط بین برهمکنش‌های CAM‌ها با اسکلت سلولی بستگی دارد.

■ اتصالات محکم انتشار پروتئین‌ها و برخی از لیندها در صفحه عتای پلاسمایی مسدود کرده و در قطبیت سلول‌های این‌تلیال مشارکت می‌کنند. آنها همچنین جریان آب و مواد محلول خارج سلول (پاراسلولی) از یک طرف این‌تلیوم به طرف دیگر را محدود تنظیم می‌کنند (شکل ۱۹-۱۲). ملاحظه کنید.

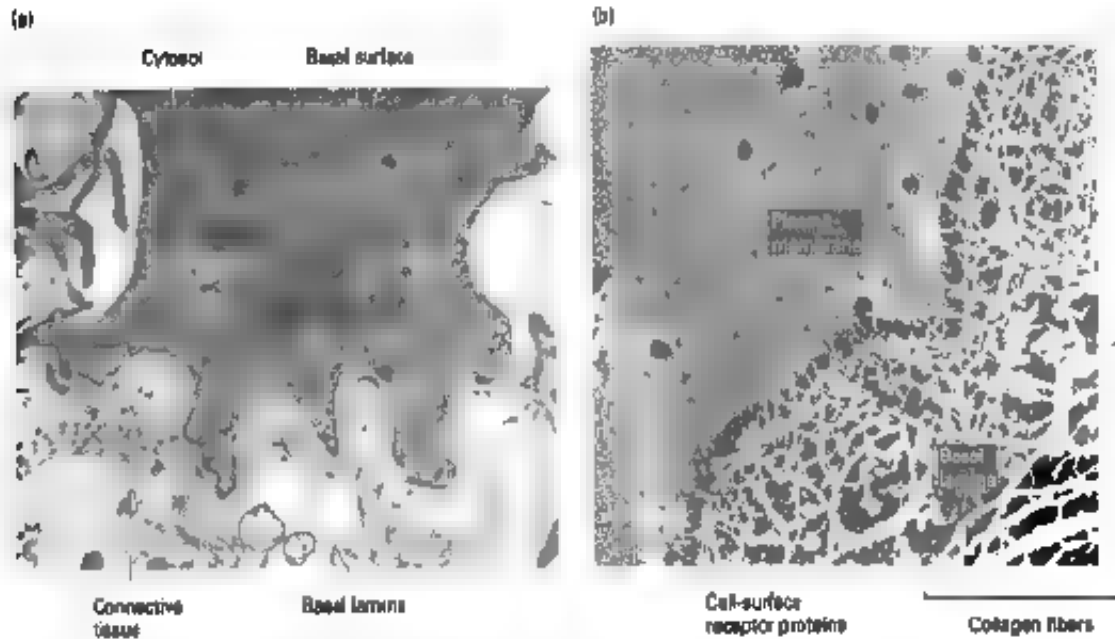
■ همی‌دسموروم‌ها دارای اتصالات لگزی اینتگرین هستند که سلول را به عناصر موجود در زیر ماتریکس خارج سلولی متصل می‌کند.

■ بگترین‌ها خانواده بزرگ از پروتئین‌های هتروپلمری $\alpha\beta$ سطح سلولی هستند که اتصالات سلول-سلول و سلول-ماتریکس و همچنین پیام‌های درون و بیرون سلولی را در برخی از بافت‌ها تنظیم می‌کنند.

■ اتصالات مسدود حاوی کبی‌های زیادی از پروتئین‌های کانکسین هستند که به صورت یک کانال گدار عتایی همیش پیدا کرده و سیویلاسم دو سلول مجاور را به هم مرتبط می‌سازد (شکل ۱۹-۱۸). ملاحظه کنید، مولکول‌های کوچک و یونیده می‌توانند از میان مسافت عبور کرده و ارتباط متابولیکی و الکتریکی بین دو سلول محلول را فراهم می‌آورند.

۱۹-۲ ماتریکس خارج سلولی از لامین پایه

در حیوانات، ماتریکس خارج سلولی کمک می‌کند که سلول‌ها به صورت بافت‌ها سازمان‌یابی شده و عملکردهای سلولی آن‌ها را به واسطه حال‌سازی مسیرهای پیام‌رسانی داخل سلولی که رشد، تکثیر



شکل ۹-۹ لایه‌های پایه سلول‌های اپی‌تلیال و برخی از سلول‌های دیگر را از بافت پیوندی جدا می‌کند. (a) میکروگراف الکترونی گذر از یک بخش نازک از سلول‌ها (بالا) و بافت پیوندی زیرین آن‌ها (پایین)؛ لایه میزبان به الکترون لایه‌های پایه را می‌نویسند در زیر سطح پایه سلول‌ها که به صورت غیرمستقیم است؛ مشاهده شود. (b) میکروگراف الکترونی از یک مقطع quick-freeze, deep-etch از ماهیچه اسکلتی که سه لایه دیده‌اند: از بالا عشا یا لایه‌های پایه و بافت پیوندی احاطه‌کننده آنهاست. در این مقطع، لایه‌های پایه به صورت شبکه‌ای از پروتئین‌های رسته‌ای دیده می‌شود که با عشا پلاسمایی و رشته‌های ضخیم تر کلاژن بافت پیوندی اتصال برقرار کرده‌اند.

مانند و گروه‌های هسپد که یک شبکه دو بعدی تشکیل داده است. ■ لایه‌ها، یک خانواده از پروتئین‌های جفت اتصال و دارای شکل‌های عریضی که یک شبکه رسته‌مانند دو بعدی با کلاژن تیپ IV تشکیل می‌دهند و همچنین به اینترگرین‌ها و سایر گیرنده‌های چسبندگی نیز متصل می‌گردند. ■ پرلکان یک پروتئین‌های جفت‌دهنده‌ای که به اکثر اجزاء ECM و مولکول‌های سطح سلول متصل شده و با آن‌ها پیوند عریضی می‌دهد. ■ بیدرژن (که انتاکتین نیز نامیده می‌شود) یک مولکول شبه میله که با کلاژن تیپ IV، پرلکان و لایه‌های پیوندی عریضی داده و به سایر اجزاء کمک می‌کند که در ECM شرکت کنند.

سیر مولکول‌های ECM بسته به بافت و نیازهای عملکردی ویژه لایه‌های پایه، در لایه‌های پایه مختلفی شرکت می‌کنند. همانطور که در شکل ۹-۱۰ نشان داده شده است، یک سبب لایه‌های پایه به وسیله گیرنده‌های چسبندگی شامل اینترگرین $\alpha 6 \beta 4$ تر همدیگر به هم وصل شده‌اند. چسبیده است که در لایه‌های پایه به لایه‌های متصل شده است، سمت دیگر لایه‌های پایه دور بافت پیوندی مجاور، توسط یک لایه از رشته‌های کلاژن که در یک ماتریکس عریض از

نقش‌های مهمی در ترمیم بعد از آسیب دین بافت و در تکوین جیبی ایفا می‌کند. به عنوان مثال، لایه‌های پایه کمک می‌کند که جیب‌های چهار و هشت سلولی به صورت یک توب به هم بچسبند. در تکوین میسوم عصبی، نورون‌ها در امتداد مسیرهای ECM مهاجرت می‌کنند که مستلزم محتویات لایه‌های پایه می‌باشد. در حیوانات بزرگتر، دو لایه‌های پایه مجزا برای تشکیل یک سد محکم که انتشار مولکول‌ها از میان خون و مفر (سد خونی - مغزی) را محدود می‌کند به کار گرفته می‌شود و در کلیه یک لایه‌های پایه تخصص یافته به عنوان یک فیلتر انتخابی که نسبت به خون نفوذپذیر است عمل می‌کند. به این ترتیب، اهمیت لایه‌های پایه در سارکوم‌های سلول‌ها به صورت بافت و بخش‌های مجزا، ترمیم بافتی و هدایت سلول‌های در حال مهاجرت در طی تکوین، قابل بررسی می‌باشد. بنابراین، تعجب‌آور نیست که اجزاء لایه‌های پایه در حین تکامل حس شده باشند.

اکثر اجزاء ECM در لایه‌های پایه توسط سلول‌های مستر می‌شوند که در آن قرار دارند چهار ترکیب پروتئینی قابل توجه در لایه‌های پایه بافت می‌شوند (مکمل ۹-۲۰): ■ کلاژن تیپ IV، مولکول‌های ترمیمی که دارای کمین‌های توله



▲ شکل ۱۹.۴۰ محتویات اصلی پروتئینی لامینای پایه. کلاژن تیپ IV و لامینین هر کدام شبکه‌های دو بعدی را تشکیل می‌دهند که توسط مولکول‌های انتاکتین و پرنکال به صورت عرضی به هم متصل شده‌اند.

کلاژن تیپ IV که صفحه تشکیل می‌دهد یکی از اجزای اصلی ساختمانی لامین پایه است

کلاژن تیپ IV، یکی از اجزای ساختاری اصلی تمام لامیناهای پایه بوده و می‌تواند به گیرنده‌های چسبندگی و بره اینترگرین اتصال دهد. کلاژن IV یکی از بیش از ۲۰ نوع کلاژن است که در تشکیل ماتریکس‌های خارج سلولی مختل در بافت‌های مختلف شرکت دارد (جنوب ۱۹۹۴). اگرچه این‌ها از لحاظ ترکیب ساختاری ویژه و توزیع بافتی با هم متفاوتند، اما تمام کلاژن‌ها پروتئین‌های تریمری هستند که از سه پلی پپتید که عموماً رنجیره‌های α کلاژن نامیده می‌شوند ساخته شده‌اند. تمام سه رنجیره α می‌تواند با هم مشابه (همو‌تریمر) یا متفاوت (هترو‌تریمر) باشند. یک مولکول کلاژن تریمری حاوی یک یا بیش از یک قطعه سه رنجیره‌ای می‌باشد که هر کدام دارای ساختمان مشابه مریچ سه گانه هستند (شکل ۱۹.۳۲۵). هر رنجیره توسط یکی از رنجیره‌های α به صورت یک ماریچ جیب‌گرد پیچ حورده‌سه‌ناز این رنجیره‌ها که از سه رنجیره α تشکیل شده‌اند، بنور هم پیچ می‌خورند تا یک مریچ سه‌نایی راست گردان ایجاد کنند.

ماریچ سه‌نایی کلاژن می‌تواند از یک محدوده غیرطبیعی از سه اسید آمینه تشکیل شود. گلاسیس، پرولین و یک شکل تغییر یافته از پرولین که هیدروکسی پرولین (شکل ۲۰-۱۵) نامیده می‌شود.

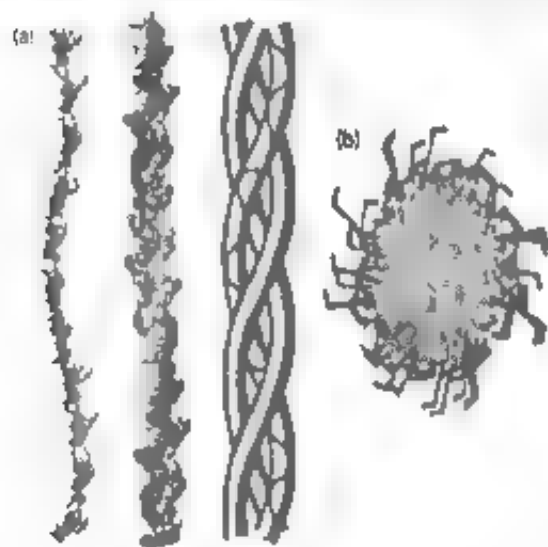
پروتئین‌های اتصالنده سده است، بزرگ انداخته است. در پی‌های سنگمرمی مطبق (مثل پوست) بین اتصال توسط لنگرهای فیبریهای کلاژن تیپ VII وساطت می‌شود. لامین پایه و فیبرین‌های لنگری کلاژن ساختاری ر تشکیل می‌دهد که شش‌پایه^(۱) نام دارد.

لامینین، یک پروتئین چند اتصال ماتریکس، به اتصالات عرضی ترکیبات لامین پایه کمک می‌کند

لامینین^(۲)، پروتئین چنداتصال اصلی ماتریکس در لامینای پایه یک پروتئین هتروتریمری با شکل عرضی است که وزن مولکولی آن ۸۲۰۰۰۰ می‌باشد (شکل ۱۹.۲۱). حداقل ۱۵ ایزوفرم لامینین که در کدام حاوی رنجیره‌های پلی پپتیدی مختلف هستند شناسایی شده است. ذمین‌های گروهی LG در انتهای C ریزواحد α لامینی اتصال وابسته به Ca^{2+} را به کربوهیدرات‌های ویژه روی مولکول‌های سطح سلولی از قبیل سین‌دکان و دیستروگلیکان وساطت می‌کند که در بخشی ۱۹.۴ توضیح داده خواهد شد. ذمین‌های LG در طیف وسیعی از پروتئین‌ها یافت شده‌اند و می‌توانند به اسپرویدها، پروتئین‌ها و کربوهیدرات‌ها متصل شوند. به عنوان مثال، ذمین‌های LG در رنجیره α لامینی می‌تواند اتصال به اینترگرین‌های ویژه شامل اینترگرین $\alpha 6 \beta 4$ را وساطت کند که در همی‌دیسکورم‌های موجود روی سطوح پایه سلول‌های لیمبلیال وجود دارد. لامینین، لیگاند اصلی پایه برای $\alpha 6 \beta 4$ و سایر اینترگرین‌ها می‌باشد (جنوب ۱۹۹۳).

1-Basement membrane

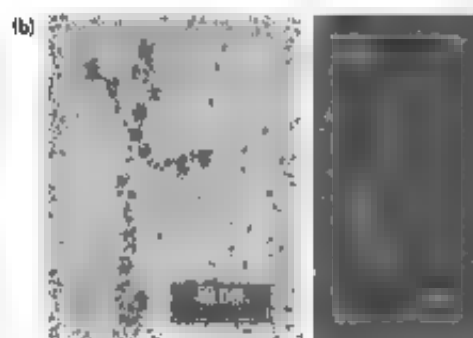
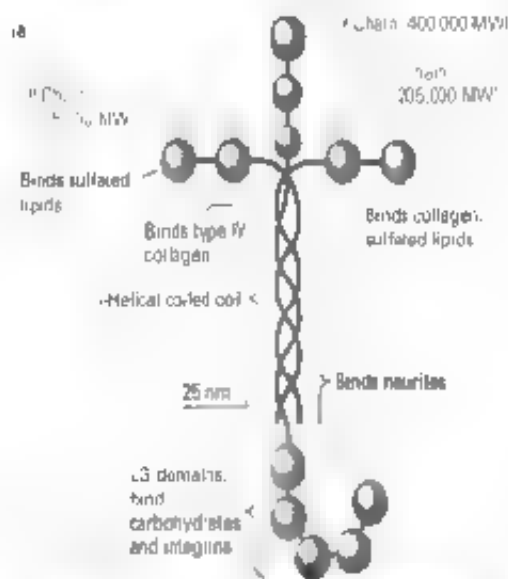
2-Laminin



▲ شکل ۱۹.۲۲ (شکل رنگی) ماریج سه تایی کلاژن. (a) (چپ)

مقطع عرضی ساختمان کریستالی قطعه پلی پپیدی که توانی آن براساس دسته‌بندی نکران شده از سه اسید آمینه، Gly-X-Y که مشخصه رنجیره‌های α کلاژن است ایجاد می‌گردد. (وسط) هر رنجیره به صورت یک ماریج چپ گردنی پیچ می‌خورد و سه رنجیره به دور هم پیچ می‌خورند تا یک ماریج سه تایی را بسازد که ایجاد کننده شکل شمانیک (باسا) که به طور واضح ساختمان طبیعی ماریج سه تایی را نشان می‌دهد (b) نگاه از سمت پایینی محور به ماریج سه تایی به گانه رنجیره‌های جانبی پروتون ریشه‌های گلاسیس (تاریخی) به داخل فضای بسیار تاریک میان رنجیره‌های پلی پپیدی در مرکز ماریج سه تایی جهت‌گیری کرده‌اند. در یک کلاژن جهش یافته که در آن سایر اسیدهای آمینه با گلاسیس جایگزین شده‌اند (پروپون گلاسیس) توسط گروه‌های برگشت جایگزین گشته‌اند) سبب از بین رفتن ضرردگی رنجیره‌ها و ناپایداری شدن ماریج سه تایی گشته‌اند.

کمک می‌کنند که سه رنجیره در کنار هم قرار گیرند. اگرچه پیوندهای (۱۹.۲۲b) پیوندهای هیدروژنی پپتیدی - پروپون و پپتیدی - هیدروکسی پروپیل، پیوندهای محکم هستند اما مانع تشکیل ماریج α به ساختار مهند و کلاسیک نمی‌شوند و سبب پایداری کردن ماریج سه تایی کلاژن می‌گردند. گروه هیدروکسیل در هیدروکسی پروپین کمک می‌کند تا قطعه آن در ساختمان فضایی قرار گیرد که سبب پایداری کردن ماریج سه رنجیره‌ای شود. خصوصیات منحصر به فرد هر کدام از انواع کلاژن اساساً در اثر سه ویژگی تفاوت می‌کند. (۱) اندازه و طول قطعات ماریج سه تایی کلاژن؛ (۲) قطعاتی که قسمتهای هلیکس سه تایی را اشغال کرده و یا به سایر ساختارهای سه بعدی چین بخورد و (۳) تغییرات کوالانسی رنجیره‌های α (مثل هیدروکسی‌الاسیون، کلیکوریلاسیون، اکسیداسیون پیوندهای متقاطع). به عنوان مثال،



▲ شکل ۱۹.۲۱ لامینین، یک پروتئین هتروتریمری چند انحصاری

موجود در ماتریکس در تمامی لامینهای پایه یافت می‌شود. (a) شکل شمانیک از شکل کلی و موقعیت نمین‌های کروی و ناحیه ماریج ماریج شده که در آن سه رنجیره لامینین به طور کوالان توسط چندین پیوند دی‌سولفیدی به هم متصل شده‌اند. سواحی متفاوت لامینین بر گیرنده‌های سطح سلول و اجزاء مختلف ماتریکس می‌چسبند. (b) میکروگراف‌های الکترونی از یک مولکول لامینین گام که مشخصه ظاهری آن در نگاه عرضی (چپ) و نمین‌های LC متصل شونده به کربوهیدرات که در بدنه‌ای C-ترمینال قرار دارد (راست) نشان داده شده است.

پس اسیدهای آمینه موتیف تکرار شونده مشخصی را ایجاد می‌کند که به صورت Gly-X-Y می‌باشد و در آن X و Y می‌توانند هر اسید آمینای باشند، اما اغلب پروپین و هیدروکسی پروپیل و به میزان کمتر لیزین و هیدروکسی لیزین هستند. گلیسین به دلیل رنجیره جانبی کوچکش معبر ناپذیر است و یک اتم هیدروژن، تنها اتمی است که می‌تواند در داخل مرکز ماریج رنجیره‌ای سه تایی قرار گیرد (شکل

جدول ۴-۱۱ کلاژن‌های انتخاب شده

نوع	ترکیب مونومری	ترکبات ساختمانی	توزیع بافتی
کلاژن‌های رشته‌ای			
I	$[\alpha_1(I)]_2[\alpha_2(I)]$	فیرین‌های با طول ۳۰۰nm	پوسته‌های منسوج، استخوان، بیم‌گامانه‌ها، عاچ دندان، بافت‌های بیم‌بیم
II	$[\alpha_1(II)]_3$	فیرین‌های با طول ۳۰۰nm	عصروفه راجیه
III	$[\alpha_1(III)]_3$	فیرین‌های با طول ۲۴۰-۲۵۰nm	پوست، ماهیچه، رگ‌های جوی انقباض همواره نوع ۱
V	$[\alpha_1(V)]_2[\alpha_2(V)]$	فیرین‌های با طول ۲۹۰nm	فرم‌ها، دندان، استخوان، جفت زوائد کروی در N برمیال، اغلب همواره بیپ ۱
کلاژن‌های متصل به فیرین			
VI	$[\alpha_1(IV)]_2[\alpha_2(IV)]$	اتصال جانبی با تیپ A، نمیه‌های کروی نکرشونده	اکثر بافت‌های بینابینی
IX	$[\alpha_1(X)]_2[\alpha_2(X)]$	اتصال جانبی با بیپ A، نمیه‌های کروی N، برمیال، GAC متصل	عصروفه، جاذبه
کلاژن‌های شکننده و ورقه و			
لنگری			
IV	$[\alpha_1(IV)]_2[\alpha_2(IV)]$	شبه دوپندی	بافت لامیناری پایه
VII	$[\alpha_1(VII)]_3$	فیرین‌های دراز	بافت لامیناری پایه پوست
XV	$[\alpha_1(XV)]_3$	مرکز پروتئین کمپروپتین، یک پروتئین‌های سولفاته	همه جا ممبر سردیک لامین پایه تر ماهیچه
کلاژن‌های غشایی			
XIII	$[\alpha_1(XIII)]_3$	پروتئین ایسگرال غشا	همه‌جسم‌ها در پوست
XVII	$[\alpha_1(XVII)]_3$	پروتئین ایسگرال غشا	همه‌جسم‌ها در پوست
کلاژن‌های دفاعی مبرش			
کالکین‌ها			
C1q		اولیگومرهای مارپیچ سه‌تایی؛ نمیه‌های لگن	خون، فضای جوی
		اولیگومرهای مارپیچ سه‌تایی	خون (کمپلمان)
		پروتئین‌های غشایی هم‌پروتئین	ماکروفاژها

در انتهای C رنجیره‌ها و دُم‌های کروی کوچکتر در انتهای N
حاطه شده است. با این غیرمربطی سبب انعطاف‌پذیری مونومر
می‌شود. اتصالات جانبی و برهم‌کنش‌ها در انتهای کروی N و C
مولکول‌های کلاژن تیپ IV، از راه صورت یک شبکه فیری دو
بعدی نامنظم و ساده‌دار آرایش می‌دهد که یک شبکه روی
ساختارهای ساخته شده توسط لامین پایه و تشکیل می‌دهد (شکل
۱۹-۲۳).

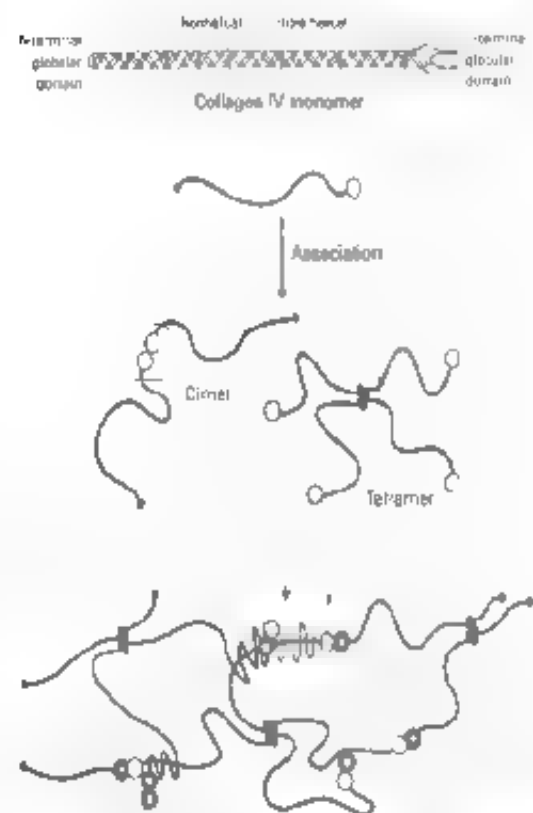
رنجیره‌های کلاژن بیپ IV که برای لامین پایه محصور به هر
استه با رنجیره‌های IV α مشخص می‌شوند پس‌انداز شش
رنجیره IV α مشابه را بیان می‌کند که به صورت یک سری کلاژن
بیپ IV آرایش می‌یابد که دارای خصوصیات محزاست. تمام
رنجیره‌های کلاژن بیپ IV یک مارپیچ سه‌تایی با طول ۳۰۰nm
تشکیل می‌دهد (شکل ۱۹-۲۳) که توسط قطعات غیرمربطی حدود
۲۴ بار فاصله در آن ایجاد شده است و توسط دُم‌های کروی بزرگ

در کلیه، یک لایه پایه نو تایی (عشا پایه گلمروبی) ایسی تلیوم را که فضاهای اندری ر استر کرده است، از اندوتلیوم که مویرگهای پر از خون ر استر کرده است جدا می‌کند. پرور نقص در این ساختار که مسئول اولترا فیلتراسیون خون و تشکیل اولیه اثر است، می‌تواند منجر به نقایص کلیوی گردد. به عنوان مثال، جهش‌هایی که سبب تغییر دُمین کروی C-ترمینال رنجیره‌های IV۵ مشخص می‌گردند یا نقایص پیش‌رونده کلیه، گاهی شش‌هایی مربوط به مویرگ‌های حسی و ناهنجاری‌های مشهود که همگی تحت عنوان سندرم آلپرت خوانده می‌شوند ارتباط دارد. در سندرم گودپاستور^(۱) (یک بیماری خود ایمنی ستا نادر) آنس بادی‌های حمله‌کننده به خود یا «خودی» به رنجیره‌های $\alpha 3$ در کلاژن تیپ IV که در عشا پایه گلمروبی و ریه‌ها وجود دارد متصل می‌شود. این اتصال سبب رهاشدگی یک پاسخ ایمنی می‌شود که سبب آسیب رسانی و نقص پیش رونده کلیه و خونریزی ریوی می‌گردد.

پرلکان یکی از اجزاء پروتئوگلیکان با اتصالات عرضی در لایه پایه و گیرنده‌های سطح سلول می‌باشد

پرلکان پروتئوگلیکان اصلی ترشحی در لایه پایه است که حاوی یک هسته پروتئینی چند دُمینی بزرگ (۴۷۰kDa) مشکل از پنج دُمین محراری تکراری شامل دُمین‌های شبه لایمیس LG و HA است. به دلیل وجود تکرارهای کروی، رمانی که آن را توسط میکروسکوپ الکترونی مشاهده می‌کنیم، به صورت یک رشته مروارید دیده می‌شود. بدین‌ارین آن را پرلکان نامیدند. پرلکان گلیکوپروتئینی است (پروتئینی با قندهایی که به صورت کوالان به آن متصل شده‌اند) که حاوی سه نوع رنجیره گلیکوپروتئینی با اتصال کوالان است: قندهای با پیوند N (همول ۱۴)، قندهای با اتصال O (بخش ۱۹.۴) و گلیکوپروموتگلیکان‌ها (GAGs) که پیمرهایی بلند حاوی دی ساکارس‌های تکراری هستند. پایش را اصلاحه کنید: گلیکوپروتئین‌ها حاوی رنجیره‌های GAG با اتصال کوالان هستند که پروتئوگلیکان‌ها نامیده می‌شوند. هسته پروتئینی محلی است که رنجیره‌های GAG به آن متصل شده‌اند. هم قسمت پروتئینی و هم بخش GAG پرلکان، بر توانایی آن برای ایجاد ساختار و عملکرد لایه پایه مشارکت دارند. به دلیل وجود دُمین‌های چندگانه و رنجیره‌های پلی ساکاریدی که خصوصیات اتصال محتری دارند، پرلکان به دوجین از مولکول‌های دیگر بر اتصال می‌یابد که شامل

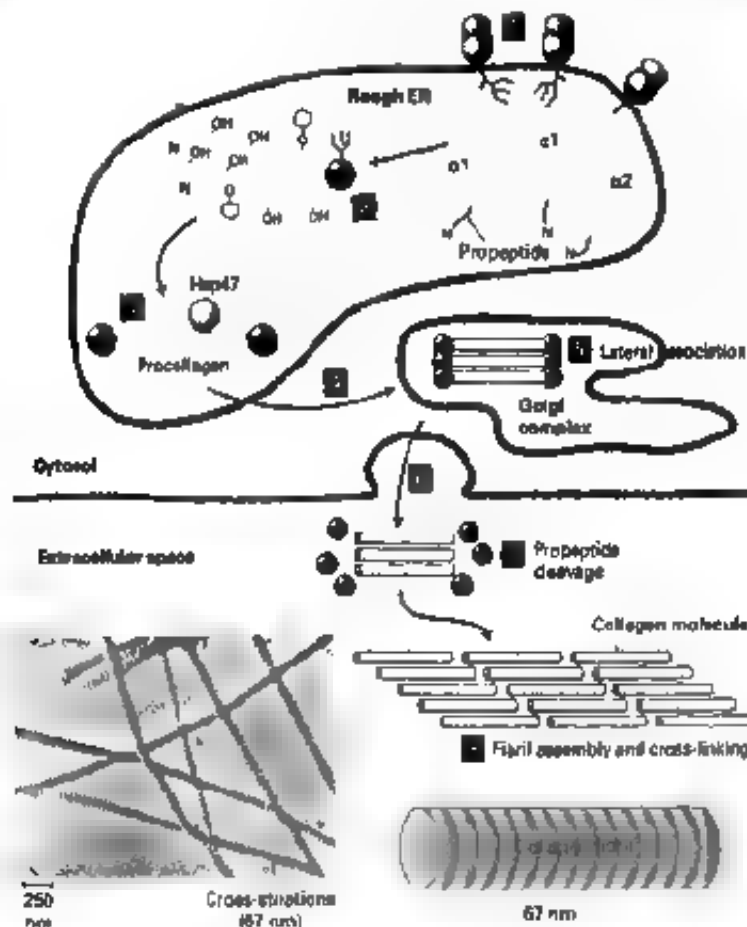
(a)



in Type IV network



▲ شکل ۱۹.۲۳ و نحوه آرایش کلاژن تیپ IV (a) معای سمایک کلاژن تیپ IV این مولکول‌ها حول ۲۰۰nm برای یک دُمین کروی کوچک عبرکلاژنی در انتهای N-ترمینال و یک دُمین کروی سه در انتهای C-ترمینال خود می‌باشد. ماریج سه گانه به سواحی غیرماریجی ختم می‌شود که سبب ایجاد حش‌های انعطاف‌پذیر در مولکول می‌گردند. برهمکنش‌های جانبی میان قطعات ماریج به گونه که به صورت برهمکنش‌های سر به سر و دم به دم میان دُمین‌های کروی هند کمپلکس‌های دیمر، ترمر و کمپلکس‌های مسظم‌تری را تشکیل می‌دهد که باعث ایجاد یک شبکه ورقه مانند می‌شود. (b) میکروگراف الکترونی از شبکه کلاژن تیپ IV که در محیط *in vitro* تشکیل شده است. ظاهر نورمانند آن ناشی از انعطاف‌پذیری مولکول و اتصال کنار به کنار، قطعات ماریج سه گانه (پیکان‌های سبز) و برهمکنش‌های میان دُمین‌های کروی C-ترمینال (پیکان‌های صحرایی) است.



شکل ۱۹-۴: ایوستتر کلاژینهای رشته‌ای. مرحله ۱: زنجیره‌های α پروکلاژین توسط یوروپروم‌های متصل به عبا شبکه استوپلاسمی (ER) بسز شده و الگوساکاریدهای محسن به اسپرازین به آنها ی C-ترمینال پروپیتید متصل می‌شود. مرحله ۲: پروپیتیدها بهم متصل می‌شوند تا بسزرها را تشکیل دهند و بسز توسط پیوندهای کوآلان دی بسولتید بهم متصل شده و ریشه‌های انتخاب شده بر نکره‌های سه گانه Gly-X-Y دچار تغییرات کوآلان می‌شوند. پروین ها و برین‌های ویژه هیدروکسینه می‌شوند گالاتور (Gal) یا گالاتور-گلوتریکر اهرگراگون‌ها آیه برخی از هیدروکس برین ها متصل شده و پروین ها به صورت بسز- α تانسز، آبرومیره گردند. مرحله ۳: این تغییرات، تشکیل سه ریب را تسهیل کرده و پاداری مارپیچ‌های سه تایی و اتصال به پروین چابرون Hsp47 (فصل ۱۴) را سهیل می‌کند که ممکن است مارپیچ ها ر یاندر کرده و مانع از تجمع برین‌های نابالغ و داهر بر را شود. مرحله ۴: پروکلاژین‌های داورده به دستگاه گازی انتقال یافته و در آنجا توسط اتصالات جانبی به صورت دستجات کوچک در می بند بسز رنجیره‌ها را رشح شده (مرحله ۵) و پروپیتیدهای N و C-ترمینال برش می‌یابند و حذف می‌گردند (مرحله ۶) و تربره‌ها به صورت فبریل‌ها آرایش یافته و بسز به صورت کوآلان اتصالات عرصی بین آن ها یجاد می‌شود (مرحله ۷). برین‌های ۶۷nm، زیر میکروسکوپ الکترونی به صورت فبریل‌های شیاردار دیده می‌شوند (تصویر کوچک در سمت چپ تصویر).

مختر به کوپولگی یا ناهمجنری‌های ماهیچه‌ای می‌شود که ظاهر در نتیجه عملکرد نادرست اتصالات عصبی - عضلانی که کمبرین‌کننده صربان ماهیچه‌ای هستند یجاد می‌گردند.

مخویات دیگر ECM (مثل لامینز، هیدروژل) گیرنده‌های سطح سلولی و فاکتورهای رشد پی پیتیدی است. اتصال همومرین به بر مولکول‌ها سبب ایجاد اتصالات عرصی با واسطه پرلکل می‌شود برنکل را می‌تون در لامین پایه و ECM عیرلامین پایه یافد گیرنده اتصالاتی دیستروگلیکان می‌تواند مستقما توسط دُمین‌های LG خود و به صورت غیرمستقیم توسط اتصال آن به لامین، به پرلکل اتصال یابد در آنس‌ها، برور جهس در زن پرلکل می‌نواد

نکات کلیدی بخش ۳-۱۹

ماتریکس خارج سلولی: غشای پایه

■ غشای پایه، شبکه‌ای بر مولکول‌های ماتریکس خارج

رشته‌ای در بافت پیوندی، کلاژن می‌باشد. رشته‌های الازسین لاسیک مانند که می‌توانند کشیده و آزاد گردند نیز در جایگاه‌های معیبه‌یاسه (منش پوسته تاندون‌ها، قلب) وجود دارند. فیبروتکتین‌ها (حبابونه‌ای از پروتئین‌های چند انصالی ماتریکس) فیبرین‌های مجرایی در ماتریکس اکثر بافت‌های پیوندی تشکیل می‌دهد. اگرچه جدید نوع سون در بافت‌های پیوندی یافت شده‌اند، اما بیشتر اجزاء مختلف ECM اکثراً توسط سلول‌هایی بنام فیبروبلاست‌ها^(۱) تولید می‌گردد.

کلاژن‌های فیبریلی، پروتئین‌های رشته‌ای اصلی در ECM بافت‌های پیوندی هستند

حدود ۸۰-۹۰ درصد کلاژن در بدن، شامس کلاژن‌های فیبریلی (تیپ‌های I، II و III) می‌باشد که اساساً در بافت‌های پیوندی وجود دارد (جدول ۱۹-۴). کلاژن تیپ I به دلیل اینکه در مقادیر زیاد در بافت عمی از تاندون، ژ حمله دم موش موجود می‌باشد، به آسانی حساسازی شد و اونی کلاژنی بود که ساخته سد واحد ساختمانی آن یک هاریچ سه تایی بند (۳۰۰nm)، باریک (فطر ۱/۵nm) (شکل ۱۹-۱) می‌باشد که حاوی دو ریحیره $\alpha 1$ و یک ریحیره $\alpha 2(I)$ است که هر کدام دارای مولی برابر یا ۱۰۵۰۰ اسید آمینه هستند. مولکول‌های ریحیره سه تایی به صورت پلیمرهای منظم‌بری بیچ می‌جویند که فیبریل‌های کلاژن نام دارند و در حقیقت، غالباً به صورت دستجات بلندتری جمع می‌یابند که فیبرهای کلاژن نام دارند (شکل ۱۹-۲).

دست‌بندی‌های کلاژن که در بحث‌های کوچک‌تر به شکل کلاژن‌های مرتبط با فیبریل که در آن کلاژن‌های فیبریلی باهم و با سایر محتویات ECM متصل شده‌اند کلاژن‌های تشکیل دهنده صحنه و کلاژن‌های لنگری که شبکه‌های دومی در لایین پایه تشکیل (تیپ IV) داده و لایین پایه در پوست را به بافت پیوندی دربر می‌آورند اتصال می‌دهد (تیپ VII). کلاژن‌های عشاگرد که به عنوان گیرنده‌های چسبندگی عمل می‌کنند (مثل BP180 در همی‌دسموروم‌ها) و کلاژن‌های دفاعی مریس که به بدن بر شناسایی و حذف عوامل بیماری‌زا کمک می‌کنند. غالب این است که چند نوع از کلاژن‌ها مثل بیپ‌های XVIII و XV نیز پروتئوگلیکان‌هایی هستند که به طور کوالان به GAGs اتصال یافته‌اند (چون ۱۹-۴).

سلولی (ECM)، بسیاری از سلول‌های اپیتلیال و سایر گروه‌های سازمان یافته سلول‌ها را از بافت پیوندی مجاور جدا می‌کند. لایین پایه به همراه شبکه کلاژنی نزدیک آن ساختاری بنام عشا پایه را تشکیل می‌دهد.

■ چهار نوع پروتئین در عشا پایه یافت شده‌اند (شکل ۱۹-۲۰) را ملاحظه کنید: لامینین (پروتئین چند انصالی ماتریکس)، کلاژن تیپ IV، پرلکان (یک نوع پروتئوگلیکل) و انتاکتین / سدوزن.

■ گیرنده‌های چسبندگی سطح سلول (مثل اینتگرین ۵6۵4 در همی‌دسموروم‌ها) سلول‌ها را به لایین پایه متصل می‌کند که خود لایین پایه به سایر ترکیبات ECM متصل شده است (شکل ۱۹-۱) ملاحظه کنید. لامینین در لایین پایه بیکانه اصلی برای اینتگرین ۵6۵4 می‌باشد.

■ لامینین و سایر پروتئین‌های ماتریکس خارج سلولی دارای جدید انصال، مولکول‌های چسبنده‌ای هستند که به چسبندگی و چسبندگی و ترکیبات ECM متصل می‌شود.

■ مونوکون‌های بزرگ و قابل انعطاف کلاژن نوع IV تنها به انتها و به طور جنبی برهم‌کش داده و یک ساختار مرکزی را به همراه سایر ترکیبات ECM و گیرنده‌های چسبندگی تشکیل می‌دهد که می‌تواند به آن متصل شوند کلاژن یک ساختار هاریچ سه گانه دارد (شکل ۱۹-۲۲) را ملاحظه کنید.

کلاژن‌های مختلف بوسه طول و تعییرات شیمیایی ریحیره‌های α آنها و با حضور بخش‌هایی که در ساختار هاریچ سه گانه تداخل ایجاد می‌کند از هم فابن تعمیر هستند.

■ پرلکان که یک پروتئوگلیکل بزرگ ترشعی موجود در لایین پایه است به بسیاری از ترکیبات ECM و گیرنده‌های چسبندگی متصل می‌شوند. پروتئوگلیکان‌ها حاوی پروتئین‌های متصل به عشا، ترشعی هستند که به طور اختصاصی به صورت کوالان به ریحیره‌های پی‌ساکاریدی ویزهای بنام گلیکوز آمینوگلیکل‌ها (GAGs) متصل شده است.

۱۹-۲ ماتریکس خارج سلولی II بافت پیوندی و سایر بافت‌ها

تفاوت بافت پیوندی، رقیب تاندون و عسروف با سایر بافت‌های حامد در این است که قسمت اعظم حجم آن بیشتر از ماتریکس خارج سلولی تشکیل شده است تا سلول. این ماتریکس با رشته‌های پروتئینی غیر محلول اشغال شده است و حاوی پروتئوگلیکل‌ها، پروتئین‌های چند انصالی مختلف و گلیکوز آمینوگلیکل‌ها مخصوص بافت‌های که هیالورونان نام دارد می‌باشد. فراوان‌ترین پروتئین



تعبیرات پس از ترجمه رنجیره‌های پرو α برای تشکیل مولکول‌های کلاژن بالغ و آرایش آن‌ها به صورت فیبریل، حیاتی است. نقص در این تغییرات، تأثیر حاد را به بار می‌آورد. به عنوان مثال، اسید اسکوربیک (ویتامین C) یک کوفاکتور ضروری برای هیدروکسیلازهای مسئول اضافه کردن گروه‌های هیدروکسیل به رشته‌های پرو α و لیزین در رنجیره‌های پرو α محسوب می‌شود. وقتی که دهمیره اسکوربات سلول‌ها تحلیه می‌شود و بیماری اسکوروی^(۱) ایجاد می‌شود، رنجیره‌های پرو α به میرن مناسب برای تشکیل ماریج سه گانه پروکلاژن پایدار در درجه حرارت نرمال بدن هیدروکسیله نمی‌شوند و پروکلاژی که تشکیل می‌شود نمی‌تواند به صورت فیبریل‌های نرمال ارس باید بدون حمایت ساختاری کلاژن، رگ‌های حوی، ناندون‌ها و پوست سکنده می‌شوند. مصرف میوه تازه در رژیم غذایی می‌تواند میرن کافی ویتامین C را به منظور شکل کلاژن عادی، فراهم سازد. از لحاظ تاریخی، ملوانان بریتانیایی به منظور جلوگیری از اسکوروی یا مفادیر کافی از لیمو در رژیم غذایی تقذیه می‌شدند و این امر منجر به این شد که آن‌ها این بیماری را "Limeys" بنامند. بروز جهش‌هایی در ژن هیدروکسیلاز بر می‌تواند منجر به نقایص بافت پیوندی شود.

کلاژن‌های تیپ I و II برای تشکیل ساختارهای متنوع به کلاژن‌های غیر فیبری انصال می‌یابند.

کلاژن‌ها را بحاظ ساختمان‌های فیبرهای که آن‌ها را تشکیل می‌دهند و چگونگی سازمانیابی این فیبرها به شکل شبکه‌ها، به هم متفاوت می‌باشد. انواع غالب کلاژن‌ها در بافت‌های پیوندی یافت می‌شوند که شامل تیپ کلاژن I است که رشته‌های بلند تشکیل می‌دهد در حالی که شبکه‌های تیپ کلاژن II غالباً شبکه‌های تورمانندی را تشکیل می‌دهند. به عنوان مثال در ناندون‌ها، رشته‌های بلند کلاژن تیپ I، ماهیچه‌ها را به استخوان‌ها پیوند می‌دهد و باید نیروهای زیادی را تحمل نماید. به دلیل آنکه رشته‌های کلاژن تیپ I کلاژن دارای سیروی کتسانی زیادی هستند ناندون‌ها می‌توانند بدون آن‌که پاره شوند، تحت کشش قرار گیرند. به این حال، از لحاظ گرمی، یک گرم کلاژن تیپ I دویس از یک گرم فولاد است.

دو نوع کلاژن که از لحاظ کثی در مفادیر کمی هستند، تیپ

کلاژن فیبریلی به خارج ارسول ترشح شده و در آنجا به صورت فیبریل‌هایی آرایش می‌یابد.

کلاژن‌های فیبری، پروتئین‌های ترشحی هستند که ابتدا توسط فیبروبلاست‌ها در ECM ساخته می‌شوند. بیوسنتر و ترشح کلاژن از مسیر عادی برای یک پروتئین ترشحی پیروی می‌کند که جزیات دقیق آن در فصل‌های ۱۳ و ۱۴ شرح داده شده است. رنجیره‌های α کلاژن به صورت پیش سازهای بندتر که رنجیره‌های پرو α نامیده می‌شوند توسط ریبوزوم‌های متصل به شبکه آندوپلاسمی (ER) سنتز می‌گردند. رنجیره‌های پرو α ، نخست یک سری تغییرات کوالان قرار گرفته و به صورت مونکول‌های پروکلاژن ماریج سه تایی قبل از آنکه از سلول‌ها راد شوند تا می‌خورند (شکل ۱۹-۲۴).

پس از ترشح کلاژن از سلول، پمپ‌های خارج سلولی، پروپیندهای N-ترمینال و C-ترمینال را برش می‌دهند. در کلاژن‌های فیبری، مونکول‌های ایجاد شده که حاوی تقریباً تمام قسمت‌های یک ماریج سه رنجیره‌ای هستند، به طور جانبی بهم متصل می‌شوند تا فیبرین‌هایی با قطر $50-200\text{ nm}$ تشکیل بدهند. در فیبریل‌ها، مونکول‌های کلاژن محتاور بهم حدود 67 nm را هم فاصله دارند که چیزی حدود یک چهارم طول هر کدام است. این اریس یک ساختار شیردار تولید می‌کند که هم در تصاویر میکروسکوپ الکترونی و هم میکروسکوپ نوری از فیبریل‌های کلاژن به چشم می‌خورد. (شکل ۱۹-۲۴، تصویر کوچک). خصوصیات منحصرمرد کلاژن‌های رشته‌ای (مثل انواع I، II و III) اساساً در نتیجه تشکیل فیبریل‌هاست.

فصاحت غیرماریج سه تایی گونه در دو اندهای رنجیره‌های α کلاژن فیبریلی، اهمیت ویژه‌ای در تشکیل فیبریل‌های کلاژن دارد. رنجیره‌های جانبی لیزین و هیدروکسی لیزین در این لطافت توسط لیزین اکسینازهای خارج سلولی دچار مسیر می‌شود تا الذئیدهایی در موقعیت گروه آمین در آتهای رنجیره جانبی تشکیل بدهند. این گروه‌های الذئید واکنشگر اتصالات عرضی کوالان به رشته‌های لیزین، هیدروکسی لیزین و هیستیدین در مونکول‌های محتاور تشکیل می‌دهند. این اتصالات عرضی سبب پایداری مولکول‌های کلاژن که به صورت کنار-کنار به هم چسبیده‌اند می‌شود و یک فیبرین سیر قوی را ایجاد می‌کند. حذف پروپیندها و اتصالات عرضی کوالان در همای خارج سلولی رح می‌دهد تا مانع از آرایش نامناسب فیبرین‌های کلاژن در داخل سلول شود.



انتهای یکی از قطعات مریجی خود است که دارای یک رنجیره GAG می‌باشد که گاهی موقع به یکی از رنجیره‌های تیپ IX اتصال می‌یابد به نظر می‌رسد که این نواحی غیرمریجی بیرون رده، سبب لگرناسازی فیبرین تیپ II روی پروتئوگلیکان‌ها و سایر جزای ماتریکس می‌شوند. احتمال مریج سه گانه مقصود در تیپ IX و کلاژن‌های مرتبه، مانع از این می‌شود که آن‌ها به صورت فیبرین‌ها آرایش یابند، گرچه آن‌ها می‌توانند با فیبرین‌هایی که از سایر انواع کلاژن‌ها سبک شدن متصل شده و «آن‌ها» بصالات عرصی کوالان برقرار سازند.

 هس‌هایی که روی کلاژن تیپ I و پروتئین‌های وابسته به آن اثر می‌گذارند سبب ایجاد طیف وسیعی از بیماری‌های استانی می‌شوند. جهش‌های خاص در ژن‌های کدکنده رنجیره‌های $\alpha 1(I)$ یا $\alpha 2(I)$ کلاژن تیپ I، منجر به استئوز (بیرفتگی)^(۲) یا بیماری استخوان شکننده می‌شود. به دلیل آنکه سومین موقعیت‌ها در رنجیره α کلاژن باید یک گلايسين باشد تا ماریج سه تایی شکل بگیرد (شکل ۱۹-۲۲) جهش‌هایی که منجر به معیض گلايسين «ه» هر اسید آمینه دیگر می‌شوند، ریل اور بوده و منجر به تشکیل بیار صیف ماریج‌ها و ناپایداری آن‌ها می‌شود. سها یکی از رنجیره‌های معیوب «ا» از سه رنجیره مولکول کلاژن می‌تواند کل ساختمان ماریج سه تایی مولکول و عملکرد آن را از بین ببرد. یک جهش در یک کپی سب (آل) از ژن دیگر $\alpha 1(I)$ یا $\alpha 2(I)$ که روی بکس از گروموره‌های غیرجنسی (اتوروم) قرار گرفته‌اند می‌تواند منجر به این ناهنجاری‌ها گردد. بنابراین غالباً الگوی غیرنوارتی اتورمال بارز را نشان می‌دهد.

بود یا عملکرد نامرست میکروفیبریل‌های متصل به فیبریل کلاژن در بافت ماهیچه در نتیجه بروز جهش‌هایی در ژن‌های کلاژن تیپ VI سبب ایجاد دیسپروفی‌های ماهیچه‌ای مادرزادی غالب یا مغلوب می‌شود که دربرگیرنده ناهنجاری از جمله ضعف عمومی ماهیچه، ناکارآمدی دستگاه تنفسی، نطین ماهیچه و ناهنجاری‌های مفصصی مرتبط با ماهیچه می‌باشد. ناهنجاری‌های پدسی نیز به همراه بیماری‌های ناشی از کلاژن تیپ VI گزارش شده است.

۷ و XI می‌باشد که به هم به صورت رشته‌هایی همراه با کلاژن تیپ I آرایش می‌یابند و به این ترتیب ساختارها و ویژگی‌های رشته‌ها را تنظیم می‌کنند. به عنوان مثال، تسکین کلاژن تیپ V، باعث ایجاد فیبریدی د قطر کمتر می‌شود.

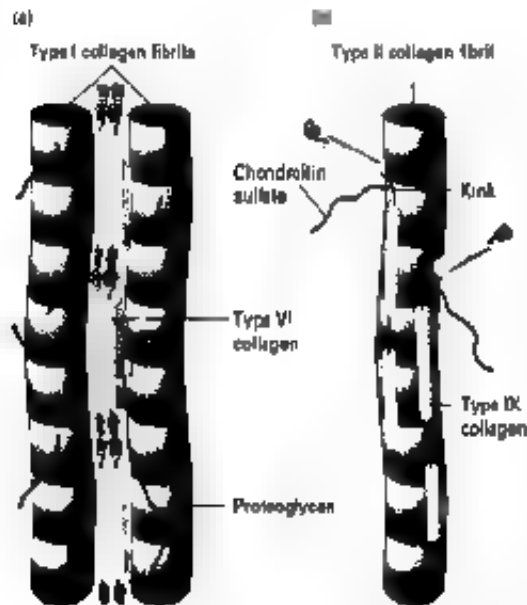
فیبریل‌های کلاژن تیپ I همچنین به عنوان میبدهای استحکام بخشی در ساختمان استخوان به کار می‌روند. استخوان‌ها و دندان‌ها به این دلیل سخت و محکم هستند که حاوی مقادیر زیادی «نالت»^(۱)، یک ماده معدنی حاوی کلسیم کریستالی و فسفات هستند. در اکثر استخوان‌ها حدود ۷۰ درصد مواد معدنی و ۳۰٪ پروتئین که بخش اعظم آن را کلاژن تیپ I تشکیل داده است، وجود دارد. استخوان‌ها زمانی تشکیل می‌شوند که سلول‌های ویژه‌ای (کسروسیت‌ها و استئوبلاست‌ها) فیبرین‌های کلاژنی را ترشح کنند که سپس توسط رسوب کریستال‌های کوچک نالت، میبیرالیر می‌شوند.

در اکثر بافت‌های بیوندی، خصوصاً ماهیچه‌های اسکلتی، کلاژن تیپ VI و پروتئوگلیکان‌ها به صورت غیرکوالان به کلاه‌های فیبریل‌های تیپ I متصل می‌شوند و ممکن است فیبرین‌ها به هم متصل شوند. ن فیبرهای صحیمبر کلاژن ر تشکیل بدهند (شکل ۱۹-۲۵). کلاژن تیپ VI شکلی غیرمعمول دارد زیرا مولکول حاوی یک ماریج سه تایی نسبتاً کوتاه است که دارای دُمین‌های کروی در هر دو انتهای خود می‌باشد. اتصال خاصی دو سومر تیپ VI یک دیمر «غیر همسوس» را یجاد می‌کند. اتصال انتها به انتها این دیمرها توسط دُمین‌های کروی سبب ایجاد «میکروفیبریل‌های» تیپ VII می‌شود. این میکروفیبریل‌ها دارای یک طاهر دانه‌دار روی یک رنجیره هستند که نواحی ماریجی سه تایی با طول ۶۰nm توسط دُمین‌های کروی به طول ۴۰nm را هم جدا شده‌اند.

فیبرین‌های کلاژن تیپ II، مهمترین کلاژن در عصاره قطری کمتر از فیبرین‌های تیپ I دارند و در ماتریکس پروتئوگلیکانی جسیده به صورت تصادفی جهت‌گیری کرده‌اند. فیبرین‌های محکم کلاژن سبب استحکام ماتریکس شده و به آن بی‌امکال را می‌دهد که در مقابل عوامل از بین برنده شکل مقاومت نماید. فیبریل‌های تیپ I توسط کلاژن تیپ IX که کلاژن متصل به فیبریل دیگری است، به پروتئوگلیکان‌های ماتریکس اتصال می‌یابد. کلاژن تیپ IX و چند نوع مرتبط دیگر دارای دو یا سه قطعه ماریج سه تایی هستند که توسط حمش‌های انحطاط پذیر و یک قطعه کروی در N-ترمینال بهم متصل شده‌اند (شکل ۱۹-۲۵b). قطعه کروی در N-ترمینال در کلاژن تیپ IX، حاوی فیبرین‌هایی در

1- Dahlite

2- Osteogenesis imperfecta



شکل ۱۹۲۵: بره‌کنش‌های کلاژن‌های رشته‌ای یا کلاژن‌های غیررشته‌ای وابسته به فیبریل. در ناندن‌ها فیبریل‌های تپ ۱ همگی در جهت هتراهایی که به تانتون وارد می‌شوند قرار گرفته‌اند. پروتوگلیکان‌ها و کلاژن تپ ۷۱ به صورت غیرکوالان به فیبریل‌ها متصل شده و سطح را می‌پوشاند. میکرو فیبریل‌های کلاژن تپ ۷۱ که حاوی قطعات کروی و مارپیچی به گانه هستند به فیبریل‌های تپ ۱ متصل شده و آن‌ها را به هم متصل می‌کند تا الیاف‌های صحیح‌تری را تشکیل بدهند. (b) در مسرور، مونول‌های کلاژن تپ IX به صورت کوالان و در حواصل منظم به فیبریل‌های تپ II متصل می‌شود. یک ریحیره کنتروئین سولفات به طور کوالان به ریحیره (IX) در خمشی انعطاف‌پذیر متصل شده که مانند ناحیه کروی N-ترمینال به سمت خارج از فیبریل جهت‌گیری کرده‌اند.

به استثنای هیالورونات که در پایین شرح داده شده است که این موهرها یک‌پارهای دی ساکاریدی مربوط به یک GAG ویژه را تشکیل می‌دهند؛ ریحیره‌ها اغلب به‌تأیید توسط اتصال کوالان مولکول‌های کوچک از قبیل سولفات تغییر می‌یابند مکانیسم‌های مسئول تشخیص اینکه کدام پروتئین‌ها با GAGs‌ها به‌هم پیوسته‌اند، چه توالی الیگوساکاریدی باید افزوده شود کدام ح‌نگاه‌ها باید سولفاته گردند و طول GAG، هنوز نامشخص هستند نسبت به

پروتوگلیکان‌ها و GAGs‌های تشکیل‌دهنده آن‌ها نقش‌های مختلفی را در ECM ایفا می‌کنند

همان‌طور که در مورد پرلکان در لامین پایه دیدیم، پروتوگلیکان‌ها به‌هم نقش مهمی را در چسبندگی سلول ECM ایفا می‌کنند. پروتوگلیکان‌ها، ریحیره‌های از گلیکوپروتئین‌های ترشحی یا متصل به سطح سلول هستند که حاوی ریحیره‌های پلی ساکاریدی احتمالی هستند که به صورت کوالان اتصال یافته‌اند و گلیکوسامینوگلیکان‌ها^(۱) (GAGs) را در برده GAGs، پسرهای بلندخطی از دی ساکاریدهای تکرار شونده اختصاصی هستند. معمولاً یک قند، اسید اوریک (D- گلوکورونیک اسید یا L- پیدرویک اسید) یا D- گالاکتوز می‌باشد و قند دیگر N-اسیل گلوکز آمین یا N-اسیل گالاکتوز آمین می‌باشد (شکل ۱۹۲۶). یک یا هر دو قند حاوی دست کم یک گروه آمینو، کربوکسيلات یا سولفات است. بنابراین هر ریحیره GAG دارای بارهای منفی زیادی می‌باشد. GAGs براساس ماهیت واحد دی ساکاریدی تکرار شونده‌شان به چند نوع اصلی طبقه‌بندی می‌شوند: هیالرون سولفات، کنتروئین سولفات، ترماتان سولفات، کراتان سولفات و هیالورونات. یک شکل هیبرید سولفات از هیالرون سولفات، هیالین نام دارد و اغلب توسط عصب‌س‌س‌ها تولید می‌شود که نقش اساسی در واکنش‌های آلرژیک داشته و از لحاظ بالینی نیز به عنوان ضدانعقاد استفاده می‌شود. زیرا دارای توانایی همال‌سازی یک مهارکننده طبیعی لخته سد بنام انتی‌ترومبین III است.

تمامی GAGs‌های اصلی، طبیعتاً به عنوان اجزاء پروتوگلیکان‌ها محسوب می‌شوند. همانند سایر گلیکوپروتئین‌های ترشحی و عت‌کنر، پروتئین‌های هسته پروتوگلیکان روی شبکه آندوپلاسمی ستر می‌شوند (فصل ۱۲). ریحیره‌های GAG روی هسته‌ها در کمپلکس‌های گازی آرایش می‌یابند. به منظور تشکیل ریحیره‌های هیالین یا کنتروئین سولفات، در ابتدا یک «اتصال‌گر» سد قندی به ریحیره‌های حائنی هیبروکسیل ریشم‌های سرین اختصاصی در یک هسته پروتئینی متصل می‌شود؛ بنابراین اتصال‌گر یک اولیگوساکارید به اتصال O^(۲) می‌باشد (شکل ۱۹۲۷). برعکس، اتصال کره‌هایی که ریحیره‌های کراتان سولفات را اضافه می‌کنند ریحیره‌های اولیگوساکاریدی هستند که به ریشم‌های اسپارژین اتصال می‌یابند؛ همچنین یو اولیگوساکاریدهای با اتصال N^(۳) در اکثر گلیکوپروتئین‌ها وجود دارند (فصل ۱۴). اگرچه به‌هم یک ریحیره‌های حاوی ریحیره‌های GAG هستند تمامی ریحیره‌های GAG توسط اضافه شدن مکرر موهرهای قندی طویل می‌شوند

1. Glycosaminoglycans
2. O-Linked Oligosaccharide
3. N-Linked Oligosaccharide

► شکل ۱۹-۲۶ دی ساکاریدهای تکراری گلیکوزامینو گلیکان‌ها

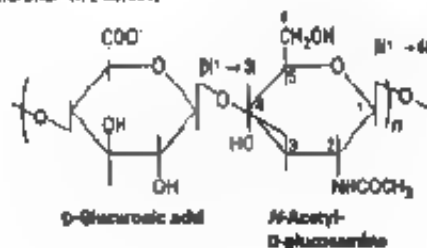
(GAGs)، اجزای پلی ساکاریدی پروتئوگلیکان‌ها هستند. هر کدام از چهار تئاس GAGs، توسط پلیمریاسیون واحدی مومری به صورت تکرارهایی از یک دی ساکارید ویژه شکل می‌گیرند و نهایتاً تغییر می‌یابند که این تغییرات شامل اضافه شدن گروه‌های سولفات و دیگر گوس شدن پلیمریاسیون) گروه کروموسیل روی کربن ۵ D-گلوکورامیک اسید و تبدیل آن به اسید ۲-ایدروریک است. هپارین توسط هیپروسولفاته شدن هپارین سولفات ایجاد می‌شود، در حالی که هیالورونان غیرسولفاته است. سداد (n) دی ساکارید‌ها که معمولاً در هر زنجیره گلیکوزامینو گلیکان یافت می‌شود نیز شایع‌ترین است. خطوط مارپیچ نشان‌دهنده پیوندهای کوالانسی هستند که یا در بالا (D-گلوکورامیک اسید) یا در پایین (L-ایدروریک اسید) حلقه قرار گرفته است.

زنجیره‌ها نیز می‌توانند عملکرد آن‌ها و پروتئوگلیکان‌های محتوی آن‌ها را مشخص سازد. به عنوان مثال، کروموسیدی قندهای تغییر یافته خاص در زنجیره‌های GAG پروتئوگلیکان‌های هپارین سولفات می‌تواند اتصال فاکتورهای رشد به گیرنده‌های ویژه، کنترل نموده و یا سبب تنظیم فعالیت پروتئین‌ها در ایشار انعام خون گردد.

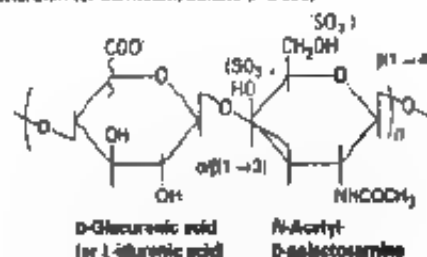
برای سال‌های زیادی، پیچیدگی شیمیایی و ساختمانی پروتئوگلیکان‌ها به عنوان سد عظیمی مانع از بررسی ساختار آن‌ها و فهم عملکردهای متنوع آن‌ها شده بود. در سال‌های اخیر، محققان تکنیک‌های قدیمی بیوشیمیایی (مثل کروماتوگرافی مایع موتیبه یا فشار زیاد) اسپکترومتری جرمی و ژنتیک را به منظور روشن نمودن جزئیات ساختمانی و عملکردی این مولکول‌های محصور در ECM، به کار گرفته‌اند. نتایج حاصل از این مطالعات در حال پیشرفت این است که دسته‌های توانایی‌های ریشه‌های قندی در کل در تغییرات بیشتری نسبت به توانایی‌های محصور، محتر هستند و این موضوع، مسئول اختصاصی کردن عملکردهای GAG‌های محتر از هم می‌باشد. یک نمونه از این موضوع، دسته‌ای از توانایی‌های ریشه‌های پنج تایی (پنتاساکارید) است که در یک زنجیره از GAG‌های هپارین یافت شده است و سبب کنترل فعالیت آنی‌ترومبین (ATIII) (یک مهارکننده پروتئاز کلیدی در انعام خون که ترومبین می‌باشد) می‌گردد.

زمانی که این توانایی‌های پنتاساکاریدی بر هپارین در دو موقعیت ویژه سولفاته شوند، هپارین می‌تواند ATIII را فعال کرده و بنابراین تشکیل لخته را مهار سازد (شکل ۱۹-۲۸). چنین سولفات دیگر

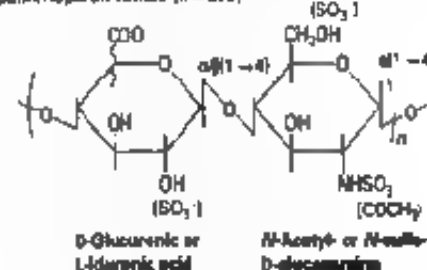
(a) Hyaluronan ($n \leq 25,000$)



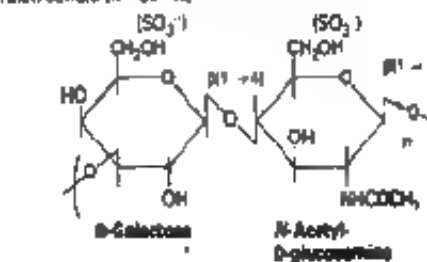
(b) Chondroitin (or dermatan) sulfate ($n \leq 250$)



(c) Heparin/Heparan sulfate ($n = 200$)



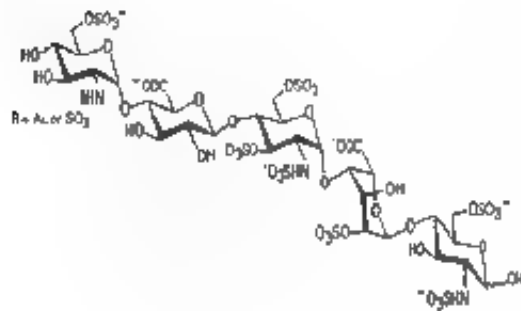
(d) Heparan sulfate ($n = 20-40$)



کند به پروتئین در تمامی پروتئوگلیکان‌ها بیشتر از کثر سولفات‌ها می‌باشد.

عملکرد تغییرات انجام‌شده روی زنجیره GAG

مهمی که می‌توان عملکرد پروتئین‌ها را از روی توانایی اسیدی محتر مشخص نمود، از این ریشه‌های قندی در زنجیره‌های GAG تغییرات قندهای ویژه مثل افزودن شش سولفات) در

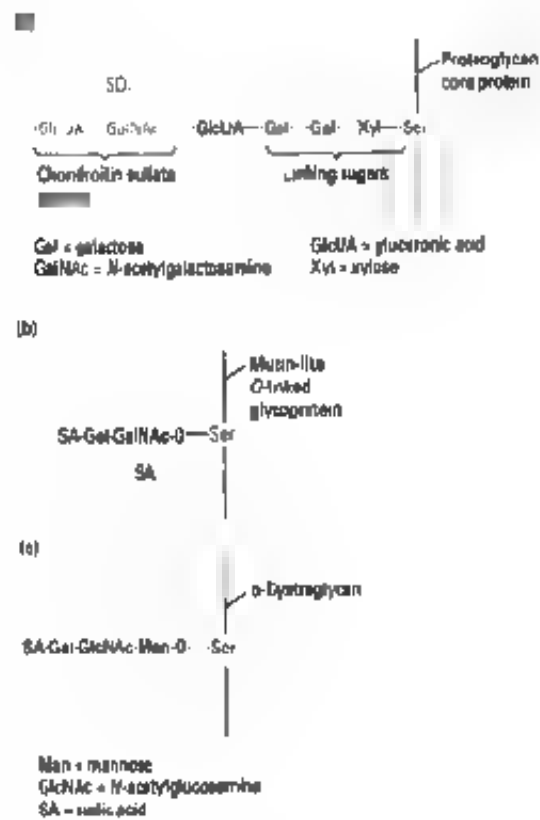


شکل ۱۹.۲۸ (شکل رنگی) توالی پنتاساکاریدی GAG که فعالیت آنی ترومبین (ATIII) را تسهیم می‌کند. دسته‌های توالی‌های تعبیر یافته پنج رشته‌ای در GAG های بلندتر که هپارین نامیده می‌شود به همراه موقعیت‌شان که در اینجا نشان داده شده است به ATIII متصل شده و آن را صاف می‌کند بنابراین مانع انعقاد خون می‌شود. گروه‌های سولفات در نوع فرمز برای این عملکرد هپارین ضروری می‌باشد. تغییرات صورت گرفته روی نوع این، ممکن است وجود داشته باشد اما ضروری نیست. سایر دسته‌های توالی‌های GAG تغییر یافته به نظر می‌رسد که فعالیت سایر پروتئین‌های هدف را تسهیم می‌کند.

واحد و مکانیسم‌های کنتر کننده مسیرهای بیوسنتزی GAG امکان تشکیل چسب توالی‌های فعالی، هور منحصر شده است.

تنوع پروتئوگلیکان‌ها

پروتئوگلیکان‌ها یک گروه متنوع از مولکول‌ها را تشکیل می‌دهند که در مایتریکس خارج سلولی تمام بافت‌های حیوانی به میزان زیادی وجود دارند و بر در سطح سول بوس می‌شوند. به عنوان مثال، از پنج کلاس اصلی پروتئوگلیکان‌های هپارین سولفات، سه تا در مایتریکس خارج سلولی وجود دارند: اینرکان، اگترین و کلاژن. نیم (XVIII) و دو تای دیگر جزو پروتئین‌های سطح سول هستند. در تمامی آن‌ها شامل پروتئین‌های اینرکان، عشا (سین دکال‌ها) و پروتئین‌های با لگر GPI (گلی پیکان‌ها) می‌باشد. رنجبرهای GAG در هر دو نوع از پروتئوگلیکان‌های سطح سول در داخل فضای حرج گسترش یافته‌اند. توالی‌ها و سول پروتئین‌های هسته‌ای پروتئوگلیکان به میزان قابل توجهی تغییر می‌کند و تعداد رنجبرهای GAG متصل در محدوده‌ای کمی بیش از ۰۰ تاست. از این گذشته یک پروتئین هسته‌ای اغلب به دو نوع رنجبره متفاوت GAG اتصال یافته و یک پروتئوگلیکان «هیبرید»



شکل ۱۹.۲۷ پلی ساکاریدهای متصل به هیدروکسیل (OH).

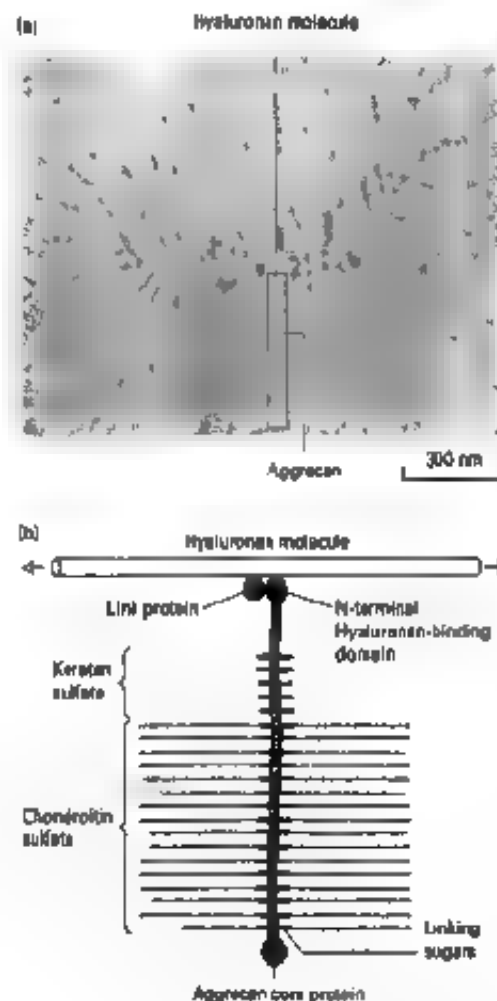
(a) سر یک گلیکوپرومپولیکان (GAG) در این مورد، کیمروئین سولفات، توسط اتصال یک رشته گزینر به یک رشته سرین در هسته پروتئینی آغاز می‌شود که به احتمال زیاد در کمپلکس گلزی متخام می‌گیرد و سپس توسط افزوده شدن دو رشته گالاکتوز ادامه می‌یابد. سپس رشته‌های گلوکوروبیک اسید و N-اسین گالاکتوز آمین به طور متوالی به این رنجبرهای اتصال یافته اضافه می‌شوند و رنجبره کاندروئین سولفات را تشکیل می‌دهند. رنجبره‌های هپارین سولفات به وسیله اتصال گره‌های سه قندی یکسانی به پروتئین‌های هسته‌ای اتصال می‌یابند. (b) رنجبره‌های با اتصال نوع O، به سوسین توسط یک سوساکارید N-اسین گالاکتوز (GalNAc) که به صورت کوآل به طیف وسیعی از قندهای دیگر اتصال یافته است، به صورت کوآل به گلیکوپروتئین‌ها اتصال می‌یابد. (c) بویگوساکاریدهای با اتصال O-تخصص یافته ویر، از همین آن‌هایی که در پروتئین دیسروگلیکان یافت می‌شود توسط سوساکاریدهای مانوز (Man) به پروتئین‌ها اتصال می‌یابد.

می‌تواند در ترکیبات مختلف پنتاساکارید فعال قرار گیرد، اما این‌ها برای فعالیت صانعادی هپارین ضروری نیستند. دلیل تشکیل دسته‌های توالی‌های فعال مشابه نسبت به یک توالی منحصرنفره

تولید می‌کند پروتئین لایم پایه برلکل در ابتدا یک پروتئوگلیکان هپارل سولفات (HSPG) است که دارای سه تا چهار رنجیره GAG است. اگرچه گاهی می‌تواند دارای یک رنجیره کندروئین سولفات متصل شده نیز باشد. تنوع زیاد پروتئوگلیکان‌ها بسته به تعداد رنجیره‌ها، موقعیت‌شان و توالی GAGs متصل به سایر پروتئین‌های هسته‌ای مشابه می‌تواند به میزان زیادی تغییر یابد. تولید آزمایشگاهی مگس سرکه، کرم خجری و موش‌های جهش یافته‌ای که دارای نقص در تولید پروتئوگلیکان‌ها هستند و بررسی آنها، به روشی سمی می‌دهد که پروتئوگلیکان‌ها بخش‌های اساسی در تکوین دارند، آنها به احتمال زیاد به عوارض تنظیم کسکال

مسیرهای پیام رسانی متفاوت عمل می‌کنند.

سین دکل‌ها^(۱)، پروتئوگلیکان‌ها سطح سلولی هستند که توسط سلول‌های اپی‌تلیال و غیر اپی‌تلیال بیان شده و به کلاژن‌ها و پروتئین‌های ماتریکس چنداتصال (مثل فیبروبکتین) اتصال یافته و سبب نگراندازی سلول‌ها روی ماتریکس خارج سلولی می‌شوند. همانند اکثر پروتئین‌های ایسگرال عشا،ی، دمن نیمبرولی سین دکل با اکشن اسکلت سلولی و در برخی موارد با مولکول‌های تنظیم‌کننده داخل سلولی برهم‌کنش می‌کند. به علاوه، پروتئوگلیکان‌های سطح سلولی مشابه سین دکل به اکثر فاکتورهای رشد پروتئینی و سایر مولکول‌های پیام رسانی خارجی دیگر اتصال یافته و به پی‌تربیب به تنظیم متابولیسم و عملکرد سلول کمک می‌نمایند. به عنوان مثال، سین دکل‌های موجود در ناحیه هیپوتالاموس مهر، رفتار نندی‌ای را در پاسخ به گرسنگی تنظیم می‌کند. آن‌ها این عمل را توسط مشارکت در اتصال به گیرنده‌های سطح سلولی پپتیدهای سدسیری که به کنترل گرسنگی کمک می‌کنند انجام می‌دهد. در وضعیت سیری، دمن هرج سلولی سین دکل که با رنجیره‌های هپارل سولفات آراسته شده است توسط پروتئولیز از سطح سلول آزاد می‌گردد و بنابراین فعالیت پیسندهای سدسیری و رفتار غذا خوردن را سرکوب می‌کند. در موش عهدمنی شده که زن سین دکل^۲ را به میزان زیادی در ناحیه هیپوتالاموس مهر و سایر بافت‌ها ستر می‌کند، کنترل غذای غذا خوردن توسط پیسندهای سدسیری از بین رفته و حیوانات به میزان زیادی غذا خورده و چاق می‌شوند.



▲ شکل ۱۹-۲۹. ساختمان پروتئوگلیکان تجمع یافته در غضروف.

(a) میکروگراف الکترونی یک آگریکان که از غضروف این بیری جیس گاو استخراج شده است. پروتئین‌های هسته‌ای آگریکان در فواصل ۴۰nm به یک مولکول هیالورونات متصل می‌شوند. (b) تصویر شماتیک از یک مولکول آگریکان به هیالورونات متصل شده است. در آگریکان هم رنجیره‌های کراتین سولفات و هم کندروئین سولفات به پروتئین هسته‌ای اتصال یافته‌اند. دمن N-ترمهال هسته پروتئینی به صورت میکروال به یک مولکول هیالورونات متصل می‌شود. این اتصال توسط یک پروتئین اتصال که هم به مولکول هیالورونات و هم به پروتئین هسته‌ای آگریکان اتصال می‌یابد، تسهیل می‌شود. هر پروتئین هسته‌ای آگریکان دارای ۱۳۷ توالی Ser-Gln است که در رنجیره‌های GAG اضافه می‌شود. متوسط وزن مولکولی یک مولکول آگریکان تقریباً 2×10^6 است. کل این تجمع که می‌تواند حاوی بیش از ۱۰۰ مولکول آگریکان باشد دارای وزن مولکولی بیش از 2×10^6 است و اندازه آن به بزرگی یک باکتری E. coli می‌باشد.



فشار به سمت خارج، یک تورم یا فشار تورگور^(۲) را داخل فضای خارج سلولی ایجاد می‌کند. به علاوه، اتصال کاتیون‌های ویژه به گروه‌های COO موجود در سطح هیالورون، غلظت یون‌ها را افزایش داده و بنابراین سبب ایجاد فشار اسموتیک در ژل می‌گردد. در نتیجه، مفادیر زیادی از آب به داخل ماتریکس کشیده می‌شود و در افزایش فشار تورگور شرکت می‌کند. این نیروی ورمی به بافت‌های پیوندی این توانایی را می‌دهد که در مقابله با نیروهای فشاری مقاومت نمایند و این عمل آن مخالف عملکرد فیبرهای کلاژن است که در برابر نیروهای کششی مقاومت می‌کند.

هیالورونان به سطح اکثر سلول‌های در حال مهاجرت اتصال می‌یابد که این اتصال توسط تعداد زیادی از گیرنده‌های چسبندگی (مثل یک نوع آن که CD44 نام دارد) انجام می‌شود که حاوی دُمین‌های اتصال به HA هستند و هر کدام دارای یک ساختمان فضایی سه بعدی مشابه هستند. به دلیل صیقلیت سطح، هیتراته و متخلخل هیالورونان که به صورت «پوششی» به سلول‌ها چسبیده است، به نظر می‌رسد که سلول‌ها را دور از هم نگه می‌دارد و به آنها اجازه می‌دهد که آزادانه حرکت کنند و تکثیر شوند. توقف حرکت سلولی و شروع اتصالات سلول - سلول، غالباً مرتبط با کاهش در میرس هیالورونان. کاهش مولکول‌های سلولی متصل به HA و افزایش آنزیم هیالورونیاز خارج سلولی که هیالورونان ماتریکس را تجزیه می‌کند می‌باشد. این اعمال هیالورونان خصوصاً زمانی مهم است که اکثر سلول‌ها مهاجرت می‌کنند و هیالورونان تعابیر آن‌ها را سهیم می‌کند و در زمان رها سازی یک سلول تخم (اوسیت) پستانداران از سلول‌های احاطه‌کننده‌اش پس از تحمک‌گذاری بر بخش مهمی آنها می‌کند.

پروتوگلیکان غالب در عصاره اگر یکال نام دارد که به همراه هیالورونان به صورت تجمعات بسیار بزرگ آرایش می‌یابد که نشانه ساختارهای پیچیده‌ای است که گاهی اوقات پروتوگلیکان‌ها تشکیل می‌دهند. چارچوب تجمعات پروتوگلیکان عصاره، مولکول طولی از هیالورونان است که چندین مونومر اگریکان به صورت محکم ولی غیرکوالان به آن اتصال یافته است (شکل ۱۹-۲۱۵). یک تجمع کریکانی واحد، یکی از بزرگترین کمپلکس‌های ماکرومولکولی شناخته شده می‌تواند بیش از ۴nm طول و حجمی بیشتر از یک سلول باکتریایی کسب کند. این تجمعات به عصاره ویژگی‌های محصر به فرد شبه ژل بودن و مقاومت آن در برابر بشکنی‌ها را

هیالورونان با جلوگیری از ایجاد تراکم، مهاجرت سلولی را تسهیل کرده و به عصاره ویژگی شبه ژل بودن می‌بخشد.

هیالورونان^(۱) که هیالورونیک اسید (HA) یا هیالونات هم نامیده می‌شود، یک GAG غیرسولفاته است (شکل ۱۹-۲۱۶) که توسط یک آنزیم متصل به غذای پلاسمایی (HA سنز) سنتز شده و مستقیماً به فضای خارج سلولی ترشح می‌شود. (یک بررسی مشابه بر مبنای استفاده از سلول‌های گاهی برای ساختن ECM محتوی سولفیشن انجام گرفته است). HA یک جزء اصلی ماتریکس خارج سلولی است که سلول‌های در حال مهاجرت و در حال تکثیر را در بر گرفته و به طور اختصاصی در بافت‌های چسبی یافت می‌شود. به علاوه، هیالورونان چارچوبی را ایجاد می‌کند که پروتوگلیکان‌های ویژه روی آن تجمع می‌یابند و در اکثر ماتریکس‌های خارج سلولی، ویژه عصاره، یافت می‌شود. به دلیل ویژگی‌های فیزیکی برجسته آن، هیالورونان سبب سختی و ارتجاعیت و برمی اکثر انواع بافت‌های پیوندی از جمله مفاصل می‌گردد.

طول مولکول‌های هیالورونان که دارای تعداد کمی از دی ساکاریدهای تکراری است ۲۵۰۰۰ می‌باشد. هیالورونان معمول در مفاصل، در قیل رنج دارای ۱۰۰۰۰۰ تکرار در یک جرم کلی 3×10^6 و طول 10^4 (محدوده قطر یک سلول کوچک) می‌باشد. قطعات مجزای مونومر هیالورونان به صورت ساختمان فضایی میله مانند پیچ می‌خورند. زیرا اتصالات β گلیکوزیدی میان قندها و پیوندهای گسسته هیدروژنی درون رنج‌های به میزان زیادی در آن‌ها وجود دارد، رانش متقابل میل گروه‌های کربوکسیلات دارای بار منفی که آن‌ها را در فواصل منظم به سمت خارج نگه می‌دارد بر در ایجاد این ساختارهای محکم شرکت می‌کند. به طور کلی، هیالورونان به بندی و سختی کلاژن فیبرینی می‌باشد و نسبت به آن در محلول بسیار انعطاف‌پذیر است و دارای خمش و پیچش زیادی است که آن را در ساختار فضایی‌های متعددی قرار داده و یک مارپیچ تصادفی تشکیل می‌دهد.

به دلیل تعداد زیاد ریشه‌های آمینو روی سطح آن، یک مونومر هیالورونان معمول به مفادیر زیادی آب متصل شده و اگر به صورت یک کره هیدراته بزرگ درآید، قطر آن ۵۰۰nm می‌شود. همانطور که غلظت هیالورونان افزایش می‌یابد، رنج‌های بلند پیچیده و یک ژل چسبیده تشکیل می‌دهد. حتی در غلظت‌های پایین، هیالورونان بر یک ژل هیدراته را تشکیل می‌دهد زمانی که در یک محیط محبوس شده در قیل یک ماتریکس میان دو سلول قرار گیرد. مونومرهای هیالورونان بلند به طرف خارج کشیده می‌شوند. این

فیبرونکتین توسط برقراری این برهمکنش‌ها به گیرنده‌های چسبندگی (از همین اینتگرین $\alpha 5 \beta 1$) می‌تواند روی شکل و جابجایی سلول‌ها و سازمانیابی اسکلت سلولی اثر بگذارد. به طور عکس، فیبرونکتین و سایر اجزاء ECM سلول‌ها توسط تنظیم اتصالات به واسطه گیرنده سلول‌ها، می‌توانند نیازهایشان را به محیط سازگار کنند.

فیبرونکتین‌ها دیمرهایی از دو پی پپتید مشابه هستند که در ناحیه C-سرعیال توسط دو پیوند دی سولفیدی بهم اتصال یافته‌اند. هر رنجیره به طول 270nm - 60 و ضخامتی حدود 2nm دارد. هضم نسبی فیبرونکتین با مقادیر پائین پروتازها و بررسی قطعات حاصله نشان می‌دهد که هر رنجیره متشکل از چندین ناحیه عملکردی است که خصوصیات اتصال به بگانه‌ها متفاوتی دارند (شکل ۱۹-۳۰). هر ناحیه در حقیقت حاوی چندین کپی از نوالی‌های اختصاصی است که می‌توان به صورت یکی از سه نوع دسته‌بندی نمود. طبقه‌بندی‌هایی که فیبرونکتین‌ها را مشخص می‌کند شامل تکرارهای قیپ I، II و III می‌باشد که براساس تسانوهای توالی اسیدامینوای آنها صورت گرفته است. گرچه توالی‌های هر کدام از دو تکرار از یک نوع مشابه هستند. این تکرارهای مربوط به مولکول ظاهر دانه دانه در یک طناب را می‌دهد. ترکیب تکرارهای متفاوت بداجی‌ای را تشکیل می‌دهد که سبب نوایی فیبرونکتین برای اتصال به چندین بگانه می‌شود.

یکی از تکرارهای قیپ III در ناحیه اتصال به سلول فیبرونکتین، اتصال به اینتگرین‌های اختصاصی را واسطه می‌کند. نتایج حاصل از مطالعات انجام شده روی پپتیدهای سنتتیک نشان دهنده قطعانی از این تکرارهاست که مشابه نوالی سه پپیدی Arg-Gly-Asp است که معمولاً با نام توالی RGD خوانده می‌شود و به عنوان یک نوالی کوچک در داخل این تکرارها برای شناسایی اینتگرین‌ها مورد نیاز است. در یکی از مطالعات هیتاپتیدهای حاوی توالی RGD یا یک نوع متفاوت از این نوالی به منظور بررسی توانایی آن در واسطه چسبندگی سلول‌های کلیه موش صحرایی به ظرف کشت به کار گرفته شد. نتایج نشان داد که هیتاپتیدهای حاوی توالی RGD توانایی فیبرونکتین سالم را برای تحریک چسبندگی با واسطه اینتگرین تقلید می‌کند، در حالی که هیتاپتیدهای متفاوتی که فاقد این توالی بودند، عملکردی نداشتند (شکل ۱۹-۳۱).

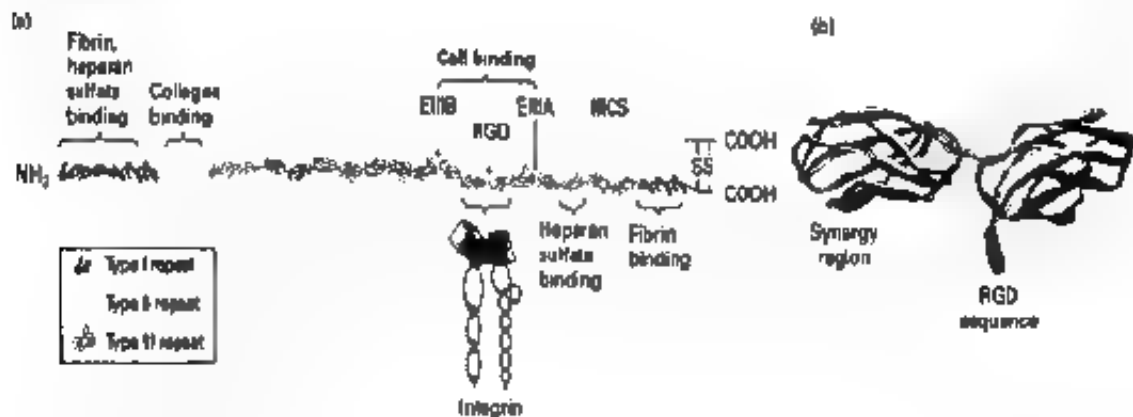
می‌دهد که این امر ضرورتاً در مفصلی که بیروی وری را تحمل می‌کند دیده می‌شود.

پروتئین هسته‌ای اگریکان (جرم مولکولی 250000) برای یک ذمین کروی N-ترمینال است که به سایل بالا به یک نوالی دی‌ساکاریدی خاص در داخل هیالورونان اتصال می‌یابد. این نوالی اختصاصی توسط تغییرات گلوکان برخی از دی‌ساکاریدهای تکراری در رنجیره‌های هیالورونان به وجود آمده است. برهمکنش میان اگریکان و هیالورونان توسط یک پروتئین اتصالی که هم به پروتئین هسته اگریکان و هم به هیالورونان متصل می‌شود، تسهیل می‌گردد (شکل ۱۹-۳۲). اگریکان و پروتئین اتصالی عموماً دارای یک ذمین «اتصال» به طول 100 اسیدامینه می‌باشد که در تعداد بیشماری از پروتئین‌های ماتریکس و پروتئین‌های سطح سلولی متصل شونده به هیالورونان در بافت‌های عسرونی و غیرعسرونی یافت می‌شود. تقریباً تمامی این پروتئین‌های ویژه از لحاظ تکاملی از یک ژن واحد ایجاد شده‌اند که فقط این ذمین را کد می‌کند.

فیبرونکتین‌ها، سلول‌ها و ماتریکس را به هم متصل کرده و روی شکل، تمایز و جابجایی سلول تأثیر می‌گذارند

بسیاری از انواع مختلف سلول‌ها فیبرونکتینی^(۱) را که یک پروتئین چسباتصال ماتریکس بوده و به وفور در تمامی مهره داران یافت می‌شود ستر می‌کنند. کشف این مطلب که فیبرونکتین به عنوان یک مولکول چسبندگی عمل می‌کند ناشی از مشاهده آن‌ها در سطح سلول‌های فیبروبلاست سالم است که این سلول‌ها به طور محکم به پتیردیش‌ها (ظروف کشت سلول) در محققان آزمایشگاهی متصل می‌شدند اما در عیاب فیبرونکتین در سطح سلول‌های سرعازنا (مثل سرطان‌ها) به طور صمیمی متصل می‌شدند. حدود 20 پ پتید بیشماری از پروتئین‌های فیبرونکتین توسط پرتازهای متابولیک RNA رونویسی شده حاصل از یک ژن منفرد ایجاد می‌شوند (شکل ۱۹-۳۳). فیبرونکتین‌ها برای مهاجرت و تمایز اکثر انواع سلول‌ها در طی فرایند رشد جنین لازمند. این پروتئین‌ها همچنین برای بهبودی زخم‌ها ضروریند زیرا آن‌ها سبب شروع فرایند تشکیل لخته حونی و تسهیل مهاجرت ماکروفاژها و سایر سلول‌های سیستم ایمنی به محل آسیب دیده می‌شود.

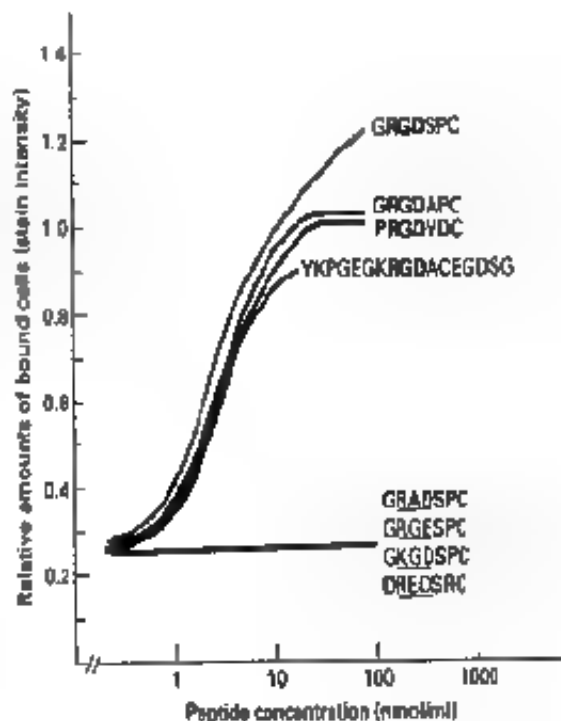
فیبرونکتین‌ها به سلول‌ها کمک می‌کند که به وسیله اتصال به سایر اجزاء ECM خصوصاً کلاژن‌های رشته‌ای و پروتوگلیکان‌های هپران سولفات و گیرنده‌های چسبندگی سطح سلول از لیز اینتگرین‌ها، به ماتریکس خارج سلولی اتصال یابند (شکل ۱۹-۳۴).



▲ شکل ۱۹-۳۰ (شکل رنگی) سازمانیابی فیبروبکتین و اتصال آن به اینتگرین. (a) شکل فیبروبکتین که توسط دو تکرار پپ III به (دیس)های خارج سلولی اینتگرین متصل می‌شود. به یکی از دو ناحیه‌های مشابه هم که توسط پیوندهای دی سولفیدی در مجاورت C-ترمینال آن‌ها به هم متصل شده‌اند در مولکول فیبروبکتین دپیری نشانی داده شده است. هر ناحیه حاوی حدوداً ۲۴۴۴ اسیدآمینه است و از سه نوع نوآلی هیپوتایسیدی تشکیل می‌شود (تکرارهای پپ I، II و III) تشکیل شده است. نمونه E11B، E11A، هر دو تکرار تپ II و M1C توسط پردازش‌های منسوب به صورت ساختاری در نواحی سس داده شده به پیکان‌ها در می‌یابد فیبروبکتین رایج، فاقد یک یا هر دو نوآلی E11A و E11B است. تعداد کم پنج نوآلی مختلف ممکن است در ناحیه M1C، و در نتیجه پردازش‌های متفاوت ایجاد شود (شکل ۴-۱۶). هر ناحیه حاوی چندین ناحیه حاوی تکرارهای چندگانه است که برخی از آن‌ها دارای نواحی اتصال اختصاصی و ساخته شده از تکرارهای اتصال چندگانه برای هم‌پارو مولفانه فیبرین (یک جزء اصلی برای ناحیه‌های حوی)، کلارن و اینتگرین‌های سطح سلولی می‌باشد. همین اتصال اینتگرین نیز به عنوان اتصال سلولی ساخته می‌شود. ساختار همین‌های فیبروبکتین از قطعاتی از مولکول مشخص شده‌اند. (b) ساختاری به برگ‌مانی بالا سس می‌دهد که نوآلی اصلی RGD (قرمز) به صورت یک نوآل از همین پپ II به هم فشرده‌س به سمت خارج گسترش می‌یابد که همانند ناحیه سمیری (آبی) در سمت حسابی از فیبروبکتین قرار می‌گیرد و این ناحیه در اتصال به متاثر بالا به اینتگرین‌ها شرکت می‌کند.

▲ شکل ۱۹-۳۱ یک نوآلی تری پپتیدی اختصاصی (RGD)

در ناحیه اتصال به سلول فیبروبکتین برای اتصال سلول‌ها به هم نیاز است ناحیه اتصال سلولی فیبروبکتین حاوی یک نوآلی هیپوتایسیدی اتصال به اینتگرین است که کد تک حرفی اسید آمینه‌ای آن GRGDSP (شکل ۴-۱۴) به همراه یک ریشه سیستین (C) اضافی در C-ترمینال است. این هیپوتایسید و چند نوع متفاوت از ناحیه سیستینی سسر سسند غلطک‌های متفاوتی از هر پپید سمیری به طرف یی امیرن اضافه شده که دارای پروتکین ایمونوگلوبولین IgG1 بود. به طور محکم به سلول‌ها اتصال یافته بودند. سپس پپتید‌ها به صورت شیمیایی به RGD اتصال عر می برقرار کردند. نهایتاً سلول‌های کلیه حوی صحرایی سالم که گشت داده شده بودند به ظروف اضافه شده و به منظور برقراری چسبندگی به مدت ۲۰ دقیقه انکوبه شدند. پس از آن سلول‌های متصل شده از داخل ظروف شسته شده و معادیر سس از سلول‌هایی که به طور محکم اتصال یافته بودند به وسط رنگ‌آمیزی سلول‌های اتصال یافته با یک رنگ رنگ‌آمیزی شده و توسط یک اسپکتروفتومتر، سس رنگ اندازه‌گیری شد. نتایج نشانی می‌دهد که چسبندگی سلول‌ها به همراه افزایش غلظت پپید از آن نیمه پپید‌های حاوی نوآلی RGD و نه انواع مختلفی که فاقد نوآلی هستند (۱۷) به میزان بیشتر از سطح پایه افزایش می‌یابد.

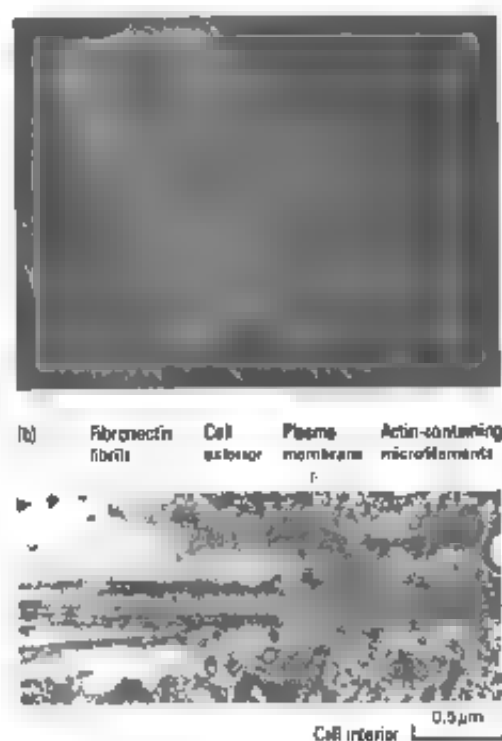


جهت‌گیری موده و موقعیت آن سبب تسهیل اتصال به اینتگرین‌ها می‌شود (اسکل ۱۹-۳۰b). اگرچه بوالی RGD برای اتصال به چندین اینتگرین مورد نیاز است، اما تعیل آن برای اینتگرین‌های اسات کمتر از اینتگرین‌های کلن یا کل ناحیه اتصالی سول در فیبرونکتین می‌باشد. بنابراین آرایش ساختمانی در نزدیکی بوالی RGD فیبرونکتین‌ها (مثل قسمت‌هایی از مکررهای مخاور مثل ناحیه سیرزی، شکل ۱۹-۳۰b) را ملاحظه کنید و در سایر پروتئین‌های حاوی RGD می‌توانی اتصال آن‌ها به اینتگرین‌های خاص می‌شود به این دریمه، شکل‌های دیگری، ساده و مخلول فیبرونکتین که توسط کبد یا فیبروبلاست‌ها تولید می‌شوند در ابتدا یک ساختمان فضایی غیر فعال دارند که به مرور صبعی به اینتگرین‌ها متصل می‌شود که دین آن در دسرس سوبی بوالی RGD می‌باشد. جذب فیبرونکتین به ماتریکس کلارن یا لامین پایه یا در آزمایشگاه به یک طری کشت بافت پلاستیکی، در نتیجه تغییر ساختمان فضایی است که توانایی آن را برای اتصال به سول‌ها افزایش می‌دهد. احتمالاً این تغییر ساختمان فضایی، دسرس‌پذیری بوالی RGD را برای اتصال به اینتگرین افزایش می‌دهد.

بررسی‌های میکروسکوپی و سایر مطالعات آزمایشگاهی (مثل آزمایشات اتصال بیوشیمیایی) نقش اینتگرین‌ها را در اتصال متقاطع فیبرونکتین و سایر اجزاء ECM به اسکلت سولی نشان دادند. به عنوان مثال، انصاق فیلامنت‌های اکین اسکلت سولی و اینتگرین‌ها را در داخل سول می‌توان توسط میکروسکوپ فلورسانت مشاهده نمود (اسکل ۱۹-۳۲a). اتصال اینتگرین‌های سطح سول به فیبرونکتین در ماتریکس، حرکت وابسته به اکین اسکلت سولی برخی از مولکول‌های اینتگرین در سطح عشا را القا می‌کند. به دنبال کشش مکانیکی ناشی از حرکت سبی اینتگرین‌های مختلف متصل به یک دیمر منفرد فیبرونکتین، فیبرونکتین کشیده می‌شود. این کشش خودآرایی فیبرونکتین‌ها را به صورت فبرین‌های چند واحدی (مولتی مریمی) راه‌اندازی می‌کند.

بیروی مورد نیاز برای باز شدن پیچش و در معرض قرار گرفتن جایگاه‌های خودآرایی فعال در فیبرونکتین بسیار کمتر از آن می‌باشد است که برای تحریب اتصالات فیبرونکتین - اینتگرین لازم است. بنابراین مولکول‌های فیبرونکتین به صورت متصل به یسگرین باقی می‌مانند در حالی که بیروهای مکانیکی سارده سول، تشکیل فبریل را القا می‌کند. در نتیجه، اینتگرین‌ها توسط پروتئین‌های آنابتور، بیروهای داخل سولی ناشی از اکین اسکلت سول را به فیبرونکتین خارج سولی انتقال می‌دهند، به تدریج، فبریل‌های

۱۹۳۲



شکل تجربی ۱۹.۳۲ (شکل رنگی) اینتگرین‌ها اتصال میان فیبرونکتین در ماتریکس خارج سولی و اسکلت سولی را وسایط می‌کنند (a) میکروگراف ایسوفلورسنت از یک فیبروبلاست کبب دانه شده و تثبیت شده که نشان دهنده موقعیت اینتگرین (قرمز) و فیبرهای اسرس حاوی اکین (قرمز) است. سول با نو نوع اسبی یادی مولکول‌های لکوبه شد که شامل یک آبی هادی اختصاصی به اینتگرین که به یک رنگ فلورسانت سیر متصل بود و یک آبی یادی اختصاصی به اکین که به یک رنگ فلورسانت قرمز متصل شده بود. رشته‌های استرس دستخاب طوبی از میکروفیلان‌های اکین هستند که به صورت شعاعی به سمت داخل تقاطع می‌کند. این سول به یک زمینه تماس دود قرار گرفته‌اند. در نهایی دستال این رشته‌ها در مجاورت عشا پلاسمایی، انعطاف اکین (قرمز) و اینتگرین متصل شونده به فیبرونکتین (سبز) یک فلورسانت بر درنگ تولید می‌کند. (b) میکروگراف الکترونی اتصال فیبرونکتین و ستهای اکین در فیبروبلاست کبب دانه شده. هر میکروفیلانست ۷۰۰nm حاوی اکین، جزء یک رشته استرس در عشا سولی که به طور مایل برش یافته، جانم یافته است. میکروفیلانست‌ها در مجاورت نزدیک هم قرار گرفته و ضخیم‌تر می‌شوند بنابراین فبریل‌های فیبرونکتین روی سطح خارجی سول به صورت هرکمی رنگ‌آمیزی می‌شوند.

یک مثل سه بعدی از اتصال فیبرونکتین به اینتگرین براساس ساختارهای بخش‌های فیبرونکتین و اینتگرین، ساخته شد. در یک ساختار با بزرگمایی بالا از مکرر تپ III فیبرونکتین متصل به اینتگرین و دُمین تپ III مجاور آن، مشخص گردید که بوالی RGD به صورت یک لوپ برآمده است که به سمت خارج مولکول



چسبندگی سطح سلولی بوسیله هیالورونان به سلول‌ها متصل می‌شود.

■ جمع پروتوگلیکان‌های بزرگ حاوی هیالورونان در مرکز که به طور غیرکوالان به پروتئین مرکزی چندین مولکول پروتوگلیکان متصل شده است (مثل آگترین) بر ویژگی‌های مکانیکی ماتریکس نقش دارد (اسکل ۱۹-۲۹ را ملاحظه کنید).

■ فیبرونکتین‌ها پروتئین‌های ماتریکسی چند اتصال هستند که نقش مهمی در مهاجرت و تمایز سلولی ایفا می‌کنند. آنها حاوی جایگاه‌های اتصال برای اینتگرین‌ها و ترکیبات ECM (کلاژین) پروتوگلیکانها) بوده و بسیاری قادر به اتصال سلول‌ها به ماتریکس می‌باشد (اسکل ۱۹-۳۰ را ملاحظه کنید).

■ سالی‌تری پپتیدی RGD (Arg-Gly-Asp) که در فیبرونکتین‌ها و بعضی از سایر پروتئین‌های ماتریکس یافت می‌شود توسط اینتگرین‌های متعددی شناسایی می‌شود.

۱۹-۵ برهمکنش‌های چسبندگی در سلول‌های متحرک و غیرمتحرک

پس از آن‌که برهمکنش‌های چسبندگی در اپیتلیال و در طی تمایز شکل گرفت، غالباً بسیار پایدار خواهد بود و می‌تواند در طی چرخه زندگی سلول‌ها یا نا‌زمانی که اپیتلیوم تحت تعارضات بیشتر واقع می‌شود باقی بماند. اگر چه چنین اتصال درازمدتی (غیرمتحرک) نیز در بافت‌های اپیتلیال وجود دارد اما برخی از سلول‌های عیزایی نیومی باید قادر به حرکت از بین یا از عرض یک لایه ماتریکس خارج سلولی یا سایر سلول‌ها باشند به این ترتیب در طی تکثیر یا ترمیم رخم‌ها و در حالات پاتولوژیک خاص رخم (سرطان)، سلول‌های اپیتلیال می‌توانند به صورت سلول‌هایی با حرکت بیشتر (انفال اپیتلیال - مترانشیمال) تغییر کنند. برور تعبیرات در بیان مولکول‌های چسبندگی نقش کلیدی در اعمالی چون حرکت سلولی مثل خریدن سلول‌های سفیدخونی به داخل بافت‌های عمومی بازی می‌کند. در این بخش به شرح ساختارهای سطح سلولی متنوعی می‌پردازیم که واسطه برهمکنش‌های چسبندگی انفال هستند که به طور اختصاصی برای حرکت سلول‌ها سازش یافته‌اند و بر انواعی که اتصال درازمدت را وساطت می‌کنند، می‌پردازیم. مکانیسم‌های داخل سلولی شرح داده شده برای ایجاد نیروهای مکانیکی به کار می‌رود که سلول‌ها در می‌جوشند و شکل آن‌ها را به گویای که در فصل‌های ۱۷ و ۱۸ شرح دادیم اصلاح می‌کنند.

فیبرونکتین که به طور اولیه تشکیل شده‌اند به صورت یکی از جزء بسیر پادار ماتریکس که دارای اتصالات متقاطع کوالان است بالغ می‌شود. در برخی از تصاویر میکروگراف‌های الکترونی، فیبرین‌های فیبرونکتین خارجی، به صورت ردیفی در یک خط ممد قرار می‌گیرند که دستجات فیبریل‌های اکین در داخل سلول نیز همراه آن‌ها هستند (اسکل ۱۹-۳۲). این هماهدات و نتایج حاصل از مبر مطالعات سموم‌های بوی‌ای از یک رسپور چسبندگی (مثال، یک اینتگرین) است که از لحاظ مولکولی به خوبی شناخته شده است و یک پل میان اسکلت داخل سلولی و اجزاء ماتریکس خارج سلولی، یک پدیده‌ای که اکنون به طور وسیعی شناسایی شده است) تشکیل می‌دهد.

نکات کلیدی بخش ۴-۱۹

ماتریکس خارج سلولی، بافت پیوندی و سایر بافت‌ها

■ بافت‌های پیوندی مثل نانوس و عسروف، در اینکه آنها دارای حجم زیاد و متشکل از ماتریکس خارج سلولی (ECM) هستند از سایر بافت‌ها متفاوت می‌باشد.

■ ستر کلاژن فیبرین (مثل تیپ I، II و III) تغییرات شیمیایی در رنج‌های ۵ تا ۱۰ ستر شده و همایش آنها به صورت پروکلاژن برای ماریج سه گانه در شبکه اندوپلاسمی شروع می‌شود. بعد از ترشح، مولکول‌های پروکلاژن شکافته شده به صورت جایی قرار گرفته و به صورت کوالانسی در قالب بسته‌هایی به هم فیبریل درمی‌آید که این فیبرینها در یک تجمع بزرگتر فیبرها را بوجود می‌آورند. (اسکل ۱۹-۲۴ را ملاحظه کنید).

■ انواع مختلف کلاژن‌ها بوسیله توانایی مناطق مارپیچی و غیر مارپیچی آنها در همایش به صورت فیبرینها، تشکیل صفحات و با اتصال با سایر انواع کلاژن‌ها از هم قابل تمیز هستند (جدول ۱۹-۴ را ملاحظه کنید).

■ پروتوگلیکان‌ها حاوی پروتئین‌های همراه عشاایی یا روشنی در مرکز خود هستند که به یکی یا محک زیادی از رنج‌های گلیکو آمینوگلیکاتی (GAG) به طور کوالان متصل شده‌اند. گلیکو آمینوگلیکان‌ها پیوندهای خطی دی ساکاریدی هستند که اغلب توسط سراسیون می‌باشد می‌کند.

■ پروتوگلیکان‌های سطح سلولی مثل می‌دکان برهمکنش سلول - ماتریکس را سهیل کرده و به بعضی از مولکول‌های پی‌ام‌اس خارجی در شناسایی گیرنده‌های سطح سلولی کمک می‌کند.

■ هیالورونان، یک GAG بسیر هجرانه ترکیب اصلی ECM سلول‌های مهاجر و تکثیر می‌باشد. برخی از گیرنده‌های



شباهت بیشتری نسبت به سلول‌های کشت داده شده در سطح مسطح با آن دسته از فیروپلاست‌هایی را دارد که بر بافت‌ها کشت داده شده‌اند این مشاهدات مشخص می‌کند که خصوصیات یوفوریک، ترکیبی و مکانیکی (از قبیل انعطاف‌پذیری) ماتریکس خارج سلولی، نقش کنترل شکل و فعالیت یک سلول را ایفا می‌کند تفاوت‌های مختص بافت در این خصوصیات ماتریکس خارج سلولی احتمالاً سبب ایجاد خصوصیات مختص بافت سلول‌ها می‌شود.

همچنین محیط 3-D سلول‌ها توسط مطالعه کشت سلولی در ارتباط با ریخت‌شناسی، عملکرد و پایداری سلول‌های اپی‌تلیال پستانی عود شیر و تبدیل آن‌ها به سلول‌های سرطانی، پیرنگ می‌شود. به عنوان مثال پیام رسانی خارج به داخل وابسته به ماتریکس 3-D که توسط استرکچر‌ها وسعت می‌شود، روی مسیر پیام رسانی گیرنده بیروزی کیناز فاکتور رشد اپیدرمی و بالعکس اثر می‌گذارد. ماتریکس 3-D همچنین به سلول‌های اپی‌تلیال پستانی امکان می‌دهد که در ساختارهای اپی‌تلیال حلقوی که آسیبی نام‌درد ایجاد شوند که محتویات پروتئینی اصلی شیر را ترشح می‌کند و اجازه می‌دهد که پاسخ‌های سلول‌های صمیمی و سرطانی را به داروهای که پانسیل شیمی درمانی را دارند مقایسه نماییم. سیستم‌های مشابه بر هم ECMS های 3-D بر ممال و هم بستری که برای ایجاد شرایط خنثی رنده به کار می‌روند را فراهم می‌کند تا سایر بافت‌های پیچیده و اندام‌هایی از قبیل کبد را مطالعه نماییم.

تغذیم چسبندگی یا واسطه‌ای استرکچر و پیام رسانی کسرل‌کننده حرکت سلولی

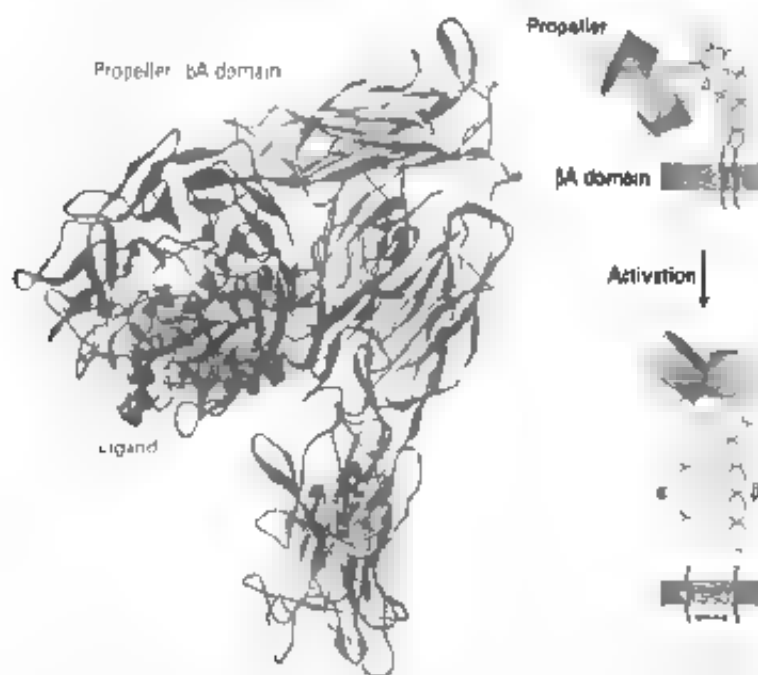
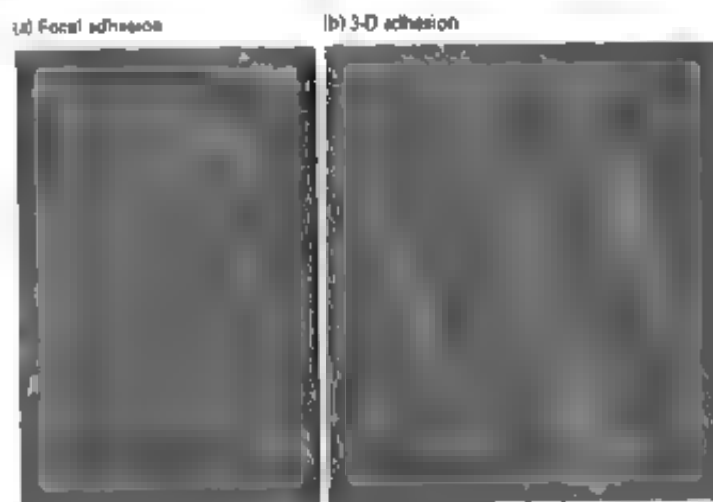
سلول‌ها می‌توانند قدرت برهمکنش‌های سلول - ماتریکس با واسطه‌ای استرکچر را کنترل کنند که این عمل را توسط سیستم‌های استرکچر‌ها (سطوح بیان) فعالیت‌های اتصال به یکدیگر، به هر دو، انجام می‌دهد. چنین تنظیمی برای نقش این برهمکنش‌ها در مهاجرت سلول و سایر اعمال حیاتی در حرکت سلولی حیاتی هستند. اتصال استرکچر اغلب به ده سطحی استرکچر‌ها می‌تواند در دو ساختار فضایی وجود داشته باشد: یک شکل با تمایل پایینی (غیرفعال) و یک شکل با تمایل بالا (فعال) (شکل ۱۹.۳۳). نتایج مطالعات و آزمایشات ساختاری نشان می‌دهد که اتصال بیگانه‌ها توسط استرکچر‌ها طرحی را تغییراتی را ایجاد می‌کند که در زمان فعال شدن استرکچر‌ها به وقوع می‌پیوندد. در وضعیت غیرفعال، همرویدیم‌ها حیدر است و ماحضان‌هایی جایگاه اتصال به یکدیگر در سر مونوکور‌ها اجازه اتصال بیگانه با تمایل کم را می‌دهد و دم‌های C-ترمینال

استرکچر‌ها پیام‌ها را میان سلول‌ها و محیط‌ها سه بعدی اعتراف‌های توزیع می‌کند

طبق آنچه که تاکنون شرح دادیم، استرکچر‌ها سلول‌های اپی‌تلیال را به لایم پایه مص‌کرده و توسط پروتئین‌های آناپور به فیلامنت‌های متوسط اسکلت سلولی اتصال می‌یابد (شکل ۱۹.۱). بنابراین، استرکچر‌ها پلی بین ECM و اسکلت سلول تشکیل می‌دهند و بر نقش مقابله‌ای را در سلول‌های غیر اپی‌تلیال ایفا می‌کند. در سلول‌های غیر اپی‌تلیال، استرکچر‌ها در عنای پلاسمایی بر با سایر مونوکور‌ها در ساختارهای چسبندگی مختلفی دسته‌بندی می‌شوند که اتصالات کانونی، خاص‌های کانونی، کمیکس‌های کانونی، اتصالات 3-D و بر اتصالات فیبری در اتصالات حلقوی که دسورم‌ها نام دارند. این ساختارها توسط میکروسکوپ فلورسانس و یا استفاده از آنتی‌بادی‌هایی که استرکچر‌ها یا سایر مونوکور‌های دسته‌بندی شده شناسایی می‌کند، به سادگی قابل رویت هستند (شکل ۱۹.۳۳). همانند اتصالات لنگری ماتریکس - سلول در سلول‌های اپی‌تلیال، این ساختارهای چسبندگی متوجه سلول‌های غیر اپی‌تلیال را به وسیله مثلاً اتصال به فیبروکتین به ماتریکس خارج سلولی می‌چسباند (شکل ۱۹.۳۲). آن‌ها همچنین حاوی دوچین از پروتئین‌های آدیتور داخل سلولی و پروتئین‌های وابسته به آن‌ها هستند که اتصال به فیلامنت‌های اکسین اسکلت سلولی را وساطت کرده و پیام‌های وابسته به چسبندگی را برای رشد سلول و تحرک سلولی فعال می‌کند (شکل ۱۹.۴).

اگرچه ساختارهای چسبندگی حاوی استرکچر‌ها در اکثر سلول‌های غیر اپی‌تلیال یافت می‌شوند، اما این ساختارها به مقدار زیاد در فیروپلاست‌های رشد داده شده در سلول‌های کشت داده شده روی سطح شیشه یا زمینه پلاستیکی بر مطالعه شده‌اند. این شرایط تنها به طور صمیمی محیط سه بعدی ECM را که معمولاً چنین سلول‌هایی را در *in vivo* در بر می‌گیرد، نخبین می‌زند. زمانی که فیروپلاست‌هایی که در ماتریکس‌های سه بعدی ECM کشت داده شده‌اند از سلول‌ها یا بافت‌ها جد می‌شوند، اتصالاتی یا زمینه سه بعدی را ECM تشکیل می‌دهد که اتصالات 3-D نام دارند. این ساختارها در برخی مواقع در لحاظ ترکیب، شکل، توزیع و فعالیت با اتصالات کانونی یا فیبریلی که در سلول‌های در حال رشد روی زمینه سطح که معمولاً بر آزمایشات کشت سلولی استفاده می‌شوند متفاوت هستند (شکل ۱۹.۳۳). فیروپلاست‌های کشت داده شده با این اتصالات لنگری «صمیمی‌تر» اتصالات بزرگتری را برقرار کرده و تحرک و سرعت تکثیر سلول را افزایش داده و اشکال دوکی شکل

شکل تجربی ۱۹-۳۳ اینتگرین‌ها به صورت ساختارهای چسبندگی دارای اشکال متنوع در سلول‌های گیرایی تیال دسته‌بندی می‌شوند. روش‌های ایمونوفلورسانس برای تشخیص ساختارهای (سبر) روی سلول‌های کشت داده شده به کار گرفته می‌شود. آنچه که در اینجا مشاهده می‌شود اتصال کانونی (a) و اتصال 3-D (b) روی سطوح فیبروبلاست‌های انسانی هستند. سلول‌ها به طور مستقیم روی سطح مسطح یک دیش کشت (a) یا روی یک عازیکس سه بعدی از اجزا (b) ECM کشت داده شدند. شکل، توزیع و محتوای اتصالات وابسته به اینتگرین که توسط سلول‌ها ایجاد می‌شود بسته به محیط سلول‌ها تفاوت می‌کند.



شکل ۱۹-۳۴ (شکل رنگی) طرح فعال‌سازی اینتگرین. چپ) طرح مولکولی براساس ساختاری کریستالی اتمه α ناحیه خارج سلولی اینتگرین $\alpha\beta$ در وضعیت غیرفعال و ب نمای کم حجمه می‌باشد که ریزواحد α بی رنگ و ریزواحد β قرمز رنگ است. جایگاه‌های اتصال به لیگند اصلی بر راس مولکول قرار دارد در حالی که دُم منحنی شکل ریزواحد α آبی تیره و دُم β قرمز تیره ب هم برهمکنش می‌نمایند. یک لیگاند پییدی RCD ب رنگ رد کش داده شده است (راست) فعال‌سازی اینتگرین‌ها در نتیجه تغییرات ساختمانی صورت می‌گیرد که شامل رست شدن مولکول، حرکات کلیدی در مجاورت شُمین‌های منحنی و βA که نمایان به بیگانه‌ها را افزایش می‌دهد و چسبندگی دُمین‌های سیتوپلاسمی در نتیجه تغییر برهمکنش‌ها ب پروتئین‌های آداپتور

سیتوپلاسمی از هم جدا می‌شود. این من‌های ساختمانی یک طرح جذاب از توانایی اینتگرین‌ها در پیام‌رسانی خارج به داخل و داخل به خارج را تولید می‌کند. اتصال مولکول‌های خاص ECM یا CAMs را روی سایر سلول‌ها برای

سیتوپلاسمی هر دو ریزواحد به میران بسیار نزدیکی به هم اتصال می‌یابد. در «وضعیت مستقیم» وضعیت فعال، تغییرات ساختمانی فیزیکی دُمین‌هایی که جایگاه اتصال را تشکیل می‌دهد سبب ایجاد اتصال محکم‌تر بینگانه (اتصال ب نمای بالا) می‌شوند و دُم‌های



قرار گرفته‌اند تنظیم گردد اینتگرین $\alpha 4 \beta 1$ که در اکثر سلول‌های هماتوپوئیک یافت می‌شود مثالی از این مکانیسم تنظیمی می‌باشد برای تکثیر و تمایز بافت این سلول‌های هماتوپوئیک، آن‌ها باید به فیبروبلاست‌ها سر شده توسط سلول‌های حفاظتی (استرومال) در مهر قرمز استخوان اتصال یابند. اینتگرین $\alpha 4 \beta 1$ در روی سلول‌های هماتوپوئیک به یک توالی $\text{Glu-Ile-Leu-Asp-Val}$ (EILDV) در فیبروبلاست‌ها متصل می‌یابد و به این ترتیب سلول‌ها روی ماتریکس سگرنانازی می‌کند. این اینتگرین همچنین به یک توالی در CAM که CAM-1 عروقی (VCAM-1) نام دارد اتصال می‌یابد که این توالی روی سلول‌های استرومال مهر قرمز استخوان وجود دارد. بنابراین سلول‌های هماتوپوئیک مستقیماً به سلول‌های استرومال و به ماتریکس اتصال می‌یابد. در اواخر تمایزیابی، سلول‌های هماتوپوئیک بیان یسگرین $\alpha 4 \beta 1$ را در خود کاهش می‌دهند و در نتیجه تعداد مولکول‌های اینتگرین $\alpha 4 \beta 1$ روی سطح سلول کاهش می‌یابد. این امر به سلول‌های بالغ حوی اجازه می‌دهد که از سلول‌های استرومال و ماتریکس در مهر قرمز استخوان جدا شده و به‌دینا وارد گردش خون شوند.

اتصالات میان ECM و اسکلت سلولی در دیستروفری ماهیچه‌ای دچار نقص می‌گردند

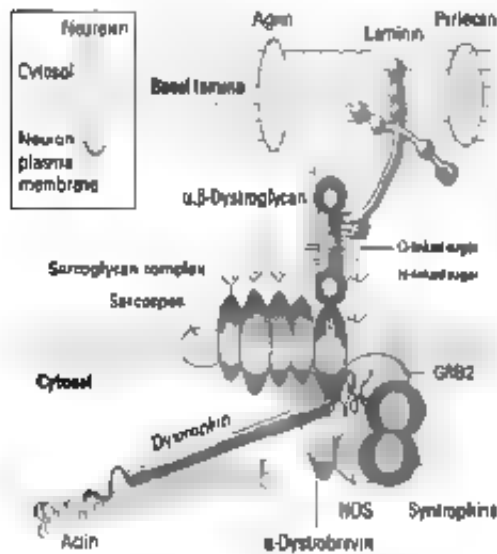
اهمیت اتصالات وابسته به گیرنده چسبندگی میان حرا ECM و اسکلت سلولی توسط یک سری از بیماری‌های توارسی تحین ماهیچه‌ای مشخص می‌شود که مجموعاً دیستروفری‌های ماهیچه‌ای خوانده می‌شود. دیستروفری ماهیچه‌ای دوش (DMD) رایج‌ترین نوع یک بیماری وابسته به جنس است که حدوداً در هر ۳۳۰۰ پسر را درگیر می‌کند و سبب در سابی‌های قلبی یا تنفسی می‌شود که معمولاً در اواخر دهه ۱۰ یا ۲۰ بیست سالگی بروز می‌یابد. اولین شانه‌ها در فهم اساس مولکولی این بیماری توسط کشف افرادی با DMD حاصل شد که حامل جهش‌هایی در ژن کدکننده یک پروتئین با نام دیستروفرین بودند. این پروتئین بسیار بزرگ یک پروتئین آدپتور سیتورولی است که به فلامنت‌های کتین و یک گیرنده اتصال به نام دیستروگلیکان اتصال می‌یابد.

دیستروگلیکان به صورت یک پیش ساز گلیکوپروتئینی بزرگ ستر می‌شود که به صورت پروتئینیکی قطع می‌شود و دو

ساختار با تمایز کم و حمیده، نیروی را ایجاد می‌کند که مولکول‌ها به صورت مستقیم در می‌آیند و به‌دینا ده‌های سیتوپلاسمی را از هم جدا می‌کند. آدپتورهای داخل سلولی می‌توانند جدیدی این‌ها را از هم جدا کنند و در نتیجه به این‌ها متصل می‌شوند و یا این‌ها جدا می‌شوند. سپس بروز تغییرات در این آدپتورها می‌تواند اسکلت سلولی را تغییر داده و سبب فعال‌سازی یا مهار مسیرهای پیام‌رسانی داخل سلولی شود به طور عکس، بروز تغییرات در وضعیت متابولیسمی سلول‌ها می‌تواند سبب اتصال آدپتورهای داخل سلولی به هم و یا جدا سازی آن‌ها از هم شده و باین سبب می‌شود که در نهایت به هم متصل شوند و یا از هم جدا گردند. در نتیجه، یسگرین‌ها باید حمیده باشند (غیر فعال) یا مستقیم باشند (فعال) که سبب تغییر در برهمکنش با ECM یا سایر سلول‌ها می‌شود.

عصکود پلاک‌ها، که با حرئیات بیشتر در ریر شرح داده شده است، یک نمونه خوب از نحوه برهمکنش سلول ماتریکس می‌باشد که توسط کنترل فعالیت اتصال اینتگرین تنظیم می‌شود. پلاکت‌ها قطعات سلولی هستند که در گردش خون وجود دارند و به همراه مولکول‌های ECM در صحن تشکیل یک لخته حوی به صورت بوده در می‌آیند. در وضعیت پایه‌ای این اینتگرین $\alpha IIb \beta 3$ که به طور معمول روی عث پلاسمایی پلاکت‌ها وجود دارد، نمی‌تواند به طور محکم به لیگاند‌های پروتئینی خود (مثل فیبرینوژن، فیبروبلاست‌ها) که همه این سگاند‌ها در تشکیل یک لخته حوی شرکت می‌کنند، اتصال یابد که علت آن قرار داشتن یسگرین در وضعیت ساختمانی فعالی غیرفعال (حمیده) می‌باشد. در یک لخته در حال تشکیل، اتصال یک پلاکت به کلاژن یا یک پروتئین بزرگ ECM که فاکتور وان ویبراند^(۱) نام دارد توسط سایر رسیپتورهای پیام‌رسانی و به فعال‌سازی پلاکت توسط ADP یا آنریم باعث ساز سرومینی، پیام‌های داخل سلولی ایجاد می‌کند. این پیام‌ها تغییراتی در مسیرهای پیام‌رسانی سیتوپلاسمی القا می‌کند که سبب یک تغییر به سمت وضعیت ساختمانی فعالی می‌شود. این تغییرات در یسگرین $\alpha IIb \beta 3$ می‌گردند در نتیجه، این اینتگرین می‌تواند به طور محکمی به پروتئین‌های لخته ساز خارج سلولی اتصال یافته و در تشکیل لخته شرکت کند. افرادی که دارای نقایص ژنتیکی در پروتئین $\alpha IIb \beta 3$ اینتگرین هستند دچار حوری‌های شدید می‌شوند که این امر یادآور بخش این اینتگرین در تشکیل لخته‌های حوی است.

بیان اینتگرین اتصال سلول‌ها به اجزاء ECM می‌تواند توسط تنظیم تعداد مولکول‌های یسگرین که در سطح سلول در دسترس



شکل ۱۹-۲۵ کمپلکس‌های گلیکوپروتئینی دیستروفین (DGC) در سلول‌های ماهیچه اسکلتی. این طرح شماتیک سلولی می‌دهد که DGC منحل از سه ساب کمپلکس است که شامل: ساب کمپلکس β دیستروگلیکان، ساب کمپلکس مارکوگلیکان ۱ (سازگویی پروتئین‌های اینترگرال عظامی) و ساب کمپلکس سیروپلین (پروتئین‌های پیوسته) هستند. دیستروفین، سایر پروتئین‌های آداپتور و مولکول‌های پیام‌رسانی در میان سلول‌های ماهیچه با اتصال O₂ در دیستروگلیکان به محتویات لایه پایه از قبیل لایمین و پرلکان و پروتئین‌های سطح سلولی از قبیل نورکسین در درون سلول اتصال می‌یابد. دیستروفین (پروتئین محبوب در دیستروفی ماهیچه‌ای دوشی) در دیستروگلیکان با به اکتین اسکلت سلولی اتصال می‌دهد و α -دیستروپلین، دیستروفین را به ساب کمپلکس مارکوگلیکان (سازگویی منحل می‌کند. نیتریک اکسید سنتاز (NOS)، نیتریک اکسید را تولید می‌کند که یک مولکول گازی شکل پیام‌رسان است و GRB2 یکی از اجزاء مسیرهای پیام‌رسانی توسط گیرنده‌های سطح سلولی ویژه فعل می‌گردد (فصل ۱۵).

می‌دهند همگی می‌توانند پیوند با واسطه DGC میان سلول‌های ماهیچه‌ای داخلی و خارجی را از بین برده و سبب دیستروفی‌های ماهیچه‌ای شوند به علاوه جهش‌های دیستروگلیکان به میزان زیادی تجمع گیرنده‌های اسیل کوبین را روی سلول‌های ماهیچه‌ای در اتصالات عصبی-عضلانی که وابسته به پروتئین‌های لایمین پایه لایمین و اگرین هستند کاهش می‌دهد این‌ها به احتمالاً سایر اثرات ناشی از تغییرات DGC ظاهراً منجر به ضعف پیشرونده توانایی مکانیکی سلول‌های ماهیچه‌ای در زمانی که تحت انقباض و انبساط قرار می‌گیرند شده و منجر به روال سلول‌ها و دیستروفی ماهیچه‌ای می‌شود.

ریرواحد ایجاد می‌کند. ریرواحد α یک پروتئین محیطی عظامی است و ریرواحد β یک پروتئین عظامی است که در سطح خارج سلولی آن با ریرواحد α اتصال دارد (شکل ۱۹-۲۵). اولیگوساکاریدهای چندگانه با اتصال O₂ به صورت کوالان به گروه‌های هیدروکسیل رنجیره جانبی رشته‌های سرین و ترئونین در ریرواحد α اتصال می‌یابند. برحلات فراوان سرین اولیگوساکاریدهای با اتصال O₂ (که شبیه موسین می‌باشد) می‌شوند که در آن یک N-اسیل گالاکتوز آمین (GalNAc) اویس قد در رنجیره‌ای است که به طور مستقیم به گروه هیدروکسی رنجیره جانبی سرین یا ترئونین یا پیوند در یروتوگلیکان‌ها است. اکثر رنجیره‌های با اتصال O₂ در دیستروگلیکان مستقیماً به گروه هیدروکسیل توسط یک قد مانور اتصال یافته‌اند (شکل ۱۹-۲۶).

این اولیگوساکاریدهای اختصاص یافته با اتصال O₂ به اجزاء مختلف لایمین پایه اتصال می‌یابند که این اجزاء شامل زمین‌های L₁ پروتئین چنداصالی ماتریکس لایمین و پروتوگلیکان‌های پرلکان و اگرین هستند. پروتوگلیکان‌ها، که خانواده‌ای از مولکول‌های چسبندگی بیان شده توسط نورون‌ها هستند توسط این اولیگوساکاریدها اتصال می‌یابند که ساختارهای نامحکوم دقیق و مکانیسم‌های ستر آن‌ها هنوز به درستی روشن نشده است.

قسمت عظامی ریرواحد β دیستروگلیکان به یک کمپلکس از پروتئین‌های اینترگرال عظامی اتصال می‌یابد. زمین سیتوزولی آن به دیستروفین و سایر پروتئین‌های آداپتور و پروتئین‌های پیام‌رسان داخل سلولی مختلفی اتصال می‌یابد (شکل ۱۹-۲۷). در نتیجه افزایش بزرگ و متروپری، کمپلکس گلیکوپروتئینی دیستروفین (DGC) ماتریکس خارج سلولی را به اسکلت سلولی و مسیرهای پیام‌رسانی در داخل ماهیچه و سایر انواع سلول‌ها به هم مرتبط می‌سازد. به عنوان مثال، آنزیم پیام‌رسانی نیتریک اکسید سنتاز (NOS) توسط سیروپلین به ریزکمپلکس سیتوزولی دیستروفین در ماهیچه اسکلتی اتصال می‌یابد. افزایش Ca^{2+} داخل سلولی در طی انقباض ماهیچه‌ای، NOS را برای تولید نیتریک اکسید (NO) که یک مولکول پیام‌رسان است فعال می‌سازد که NO به داخل سلول‌های ماهیچه صاف داخل کسده دیواره رگ‌های حوی انتشار می‌یابد. NO سبب راه‌اندازی شش شدن عضله صاف می‌شود که منجر به افزایش موضعی جریان خون حاوی مواد معدنی و اکسیژن به ماهیچه اسکلتی می‌شود.

جهش‌های دیستروفین، سایر اجزاء DGC، لایمین یا آنزیم‌هایی که قد‌های با اتصال O₂ را به دیستروگلیکان اتصال



حق ریخت زایی بیان می‌شوند سایرین یک نقش مهم بر معایر سلول‌های مایع‌های، گلیال و سلول‌های عصبی بازی می‌کند. پس آن‌ها در چسبندگی سلولی مستقیماً توسط مهار اتصالات توسط لنتی باذی‌های ضد NCAM مشخص گردیده است. پروژه‌های پیمبر NCAM که توسط یک ژن واحد کد می‌شوند، بوده پرد شی متناوب mRNA و گلیکوپلیاسیون‌های متنوع ایجاد می‌شود در انسان‌ها، بروز جهش‌هایی در نقاط مختلف ژن CAM-L1 سبب بیماری‌های عصبی مختلف (مثل کندی، هیپروسالی مادر دی، می‌شود.

یک NCAM حاوی یک ناحیه خارج سلولی با پنج تکرار E₁ و دو تکرار فیبروبکینی نوع III و یک قطعه بل رسده روی عث و یک قطعه سیورولی که با اسکلت سلولی برهم‌کنش می‌کند است. اشکی ۱۹۲، به طور عکس، ناحیه خارج سلولی CAM، L₂ بازی نشی تکرار E₁ و چهار تکرار فیبروبکینی تیپ II است. هم‌مد کادهرین‌ها، برهم‌کنش‌های سیسی (داخل سلولی) و برهم‌کنش‌ها براسی (بین سلولی) به جمال ریان، نقش‌های مهمی را در هدایت به‌واسطه IgCAM بازی می‌کند (شکل ۱۹۲). به این ترتیب اتصالاتی که توسط IgCAMs ها وساطت می‌شود، وابسته به Ca^{2+} می‌باشد.

اتصال کوآلن، مخیرهای چنگانه سیالیک اسید، یک مسو قندی دارای بار منفی به VCAMs، خصوصیات اتصالی می‌دهد. تغییر می‌دهد در بافت‌های جیبی در قبیل مهر، پی‌سیالیک سب بیش از ۲۵ درصد بوده NCAMs ها را تشکیل می‌دهد. احمد به دلیل نیروی دافعه میان قندهای برادر منفی در این NCAMs ها، تماس‌های سون - سلول به میری ریادی گذر بوده و به؛ حتی تشکیل و شکسته می‌شوند که این امر یک ویژگی ضروری می‌شود. توسعه سیستم عصبی می‌باشد، برعکس، NCAMs ها دافعه‌ای بالغ را که حاوی فقط یک سوم اسید سیالیک است بوده سجد. اتصالات با پدیداری بیشتر تشکیل می‌دهد.

انتقال لکوسیت به داخل بافت‌ها، توسط یک سالی رمینی دقیق از برهم‌کنش‌های چسبندگی، هماهنگ می‌شود

در موجودات رنده بالغ، چندین نوع سلول حومی سبر (لکوسیت‌ها) بر واکنش دفاعی علیه عفونت‌های ناشی از مهاجم خارجی (مثل باکتری‌ها و ویروس‌ها) و آسیب بافتی منجر به بروز -

دیسپروگلیکان یک مثال برجسته (۱) از لحاظ بالینی آشکار از شبیه‌های پیچیده ارتباط در ریسک‌شناسی سلول می‌باشد. دیسپروگلیکان در ابتدا در ضمن مطالعه DMD کشف شد. بنابراین بعداً نشان داده شده که در سلول‌های غیرماهیچه‌ای نیز بیان سده و توسط اتصال به لایین، نقشی کلیدی در آرایش‌یابی و پدیداری دست کم برخی از عصب‌های پایه‌ای نقش دارد. بنابراین، برای تکوین عادی ضروری است (نصل ۲۲). مطالعات بعدی منجر به شناسایی آن به عنوان یک گیرنده سطح سلولی برای ویروس‌هایی شد که سبب بیماری مکرر جین انسانی به نام ب لاسا^(۱) و سایر ویروس‌های مربوط که همگی توسط اتصال به قندهای اختصاصی با اتصال O- مشابه به لایین متصل می‌شوند می‌گردد علاوه بر این، دیسپروگلیکان یک گیرنده در روی سلول‌های تخصص یافته سیستم عصبی (سلول‌های شوان) است که به باکتری بیماری‌زای مایکوباکتریوم لپراک عام جنام در موجود رنده است متصل می‌شود.

IgCAMs ها اتصالات سلول - سلول را در بافت‌های عصبی و سایر بافت ها وساطت می‌کنند

پروتئین‌های عنبایی، برون‌ها توسط حضور دمن‌های چنگانه یه‌موگلوبین (تکررها) در نواحی خارج سلولی‌شان شناسایی می‌شوند که مسویر فامبی ای‌موگلوبولین CAMs ها یا IgCAMs را تشکیل می‌دهد. زمین E₁ یک موثف پروتئینی مشترک است که حاوی ۷۰ تا ۱۱۰ ریشه است که ابتدا در آنتی‌بادی‌ها (ای‌موگلوبولین‌های متصل شونده به آنتی‌ژن) شناسایی شدند اما دارای یک منبه تکاملی قدیمی‌تر در CAMs ها هستند. ژنوم انسانی، درور وایلا و کرم حلقوی الگاس به ترتیب حاوی حدوداً ۲۶۵، ۱۵۰ و ۶۴ ژن است که پروتئین‌های حاوی دسین‌های E₁ را که می‌کنند دمن‌های E₁ در یک محدوده وسیع از پروتئین‌های سطح سلولی، شام گیرنده‌های سلول T که توسط لکوسیت‌ها و اکثر پروتئین‌هایی که در برهم‌کنش‌های چسبندگی شرکت دارند یافت می‌شوند، از جمله IgCAMs ها، CAMs های سورونی، CAMs های بین سلولی (ICAMs) که در انتقال لکوسیت‌ها به درون بافت‌ها و مولکول‌های چسبندگی اتصالات (JAMs) که در اتصالات محکم وجود دارند را می‌توان نام برد.

همانطور که نام CAMs های سورونی نشان می‌دهد این نوع CAMs ها از اجزاء مهم و اختصاصی بافت‌های عصبی هستند یک نوع از آن‌ها NCAMs ها هستند که اساساً برهم‌کنش‌های هموفایک را وساطت می‌کنند. از آنجایی که NCAMs ها ابتدا در

^(۱) Lassa fever

توسط طیف وسیعی از سلول‌های شامس سلول‌های اندونئیل و لکوسیت‌ها تولید می‌شوند.

برای برداری اتصال محکم میان سلول‌های اندونئیل فعال سده و لکوسیت‌ها، اینتگرین‌های حاوی $\alpha 2 \beta 2$ روی سطوح لکوسیت‌ها بر باید توسط کموکاین‌ها یا سایر پیام‌های فعال‌سازی موضعی از قبیل فاکتورهای فعال‌کننده پلاکتی (PAF) فعال شود. فاکتور فعال‌کننده پلاکتی از این سطح هیروموم است که یک لسه‌پپید است و به یک پروتئین وین جزء روی سطح سلول‌های انونئیل فعال شده در همن‌زمانی که P-سکتین در دسترس قرار گرفته است، در معرض واقع می‌شود اتصال PAF یا سایر فعال‌کننده‌ها به گیرنده‌هایشان روی لکوسیت‌ها محرک به فعال‌سازی اینتگرین‌های لکوسیت به شکل فرم با تمایل بالایشان می‌شود (اشکل ۱۹-۲۲) (اکثر گیرنده‌های کموکاین‌ها و PAF، اعصابی سوپ‌رامینی گیرنده‌های حمت شونده با G پروتئین هستند که در فصل ۱۵ شرح داده شده‌اند). سپس اینتگرین‌های فعال شده روی لکوسیت‌ها به ICAMs آغای محرک روی سطح سلول‌های اندونئیل اتصال می‌یابد. این‌ها شامل ICAM-2 که به طور پیوسته بیان می‌شود و ICAM-1 هست. ICAM-1 که در ضمن افتاد شش P-سلکتین و E-سلکتین ستر می‌شود می‌تواند همیشه فوراً بعد از فعال شدن در اتصال سلول‌های اندونئیل به لکوسیت شرکت کند ولی می‌تواند در زمانهای مشخص از التهاب مرم شرکت کند. برقراری اتصالات محکم توسط برهمکنش‌های اینتگرین - ICAM عیروپسته به Ca^{2+} ، منجر به توقف غلظین و گسرده شدن لکوسیت‌ها روی سطح اندوتلیوم می‌شود. به رودی، سلول‌های منص شده از میان سلول‌های اندونئیل مختاور هم انفال یافته و به درون بافت ریزین آن‌ها می‌روند.

اتصال انتحایی لکوسیت‌ها به انتوتلیوم مختاور به جایگاه‌های عصبوت یا التهاب، به ظهور و فعال‌سازی مولی چندین CAMs متفاوت روی سطوح سلول‌های برهمکنش‌کننده بستگی دارد انواع مختلف لکوسیت‌ها، اینتگرین‌های ویره حاوی ریراوند $\alpha 2 \beta 2$ را بین می‌کنند که به عنوان مثال $\alpha 1 \beta 1$ که توسط لکوسیت‌های T و $\alpha M \beta 2$ که توسط موسیت‌ها تولید می‌شود را می‌توان نام برد. این وجود تمام لکوسیت‌ها، توسط مکانیسم مشترک یکسانی که در سکر

التهاب شرکت می‌کند. به منظور مقابله با عصبوت و ترمیم بافت سبب دیده این سلول‌ها باید سریعاً در خون منص شوند، جایی که آن‌ها به صورت سلول‌های نسبتاً بی حرکت و عیرومنص به داخل بافت‌های موردنظر در نقاط عصبوت التهاب یا آسیب در گردش هستند. اطلاعات بسیاری در مورد حرکت به داخل یافت که خروج از ری^(۱) نام دارد در مورد چهار نوع از لکوسیت‌ها در دست است که این چهار نوع شامس بوتروفیل‌ها که چند پروتئین آنتی‌یاکتریال را از خود رها می‌کنند، عوسیت‌ها، پیش ساز ماکروفاژها که می‌توانند درات خارجی را احاطه و آن‌ها را نابود کنند و لکوسیت‌های B و T، سلول‌های شناسایی‌کننده آنتی‌ژن در منصت‌های می‌باشد (فصل ۲۴).

خروج از رگ نیازمند تشکیل و شکست موضیت‌های اتصالات سلول - سلول میان لکوسیت‌ها در خون و سلول‌های اپی‌تلیال معروفش‌کننده عروقی می‌باشد. برخی از این اتصالات توسط سلکتین‌ها^(۲) وساطت می‌شود که یک خانواده از CAMs‌های هستند که برهمکنش‌های سلول عروقی یا لکوسیت و وساطت می‌کند. یک ج‌کلیدی در این برهمکنش‌ها، P-سلکتین است که در سطح مواجه با خون سلول‌های انونئیل قرار گرفته است. تمامی سلکتین‌ها حاوی یک نمین لکتین وابسته به Ca^{2+} هستند که در انتهای دیستال ناحیه خارج سلولی مولکول قرار گرفته است و الیگوساکاریدها را در گلیکوپروتئین‌ها یا گلیکوپپیدها شناسایی می‌کند (اشکل ۱۹-۲۳). به عنوان مثال لیگاند اصلی P- و E-سلکتین اولیگوساکاریدی است که آنتی ژن سیالین لوپس αX ^(۳) نام دارد که بخشی از الیگوساکاریدهای طولی در موجود در تعداد بیشماری ژر گلیکوپروتئین‌ها و گلیکوپپیدهای لکوسیت است.

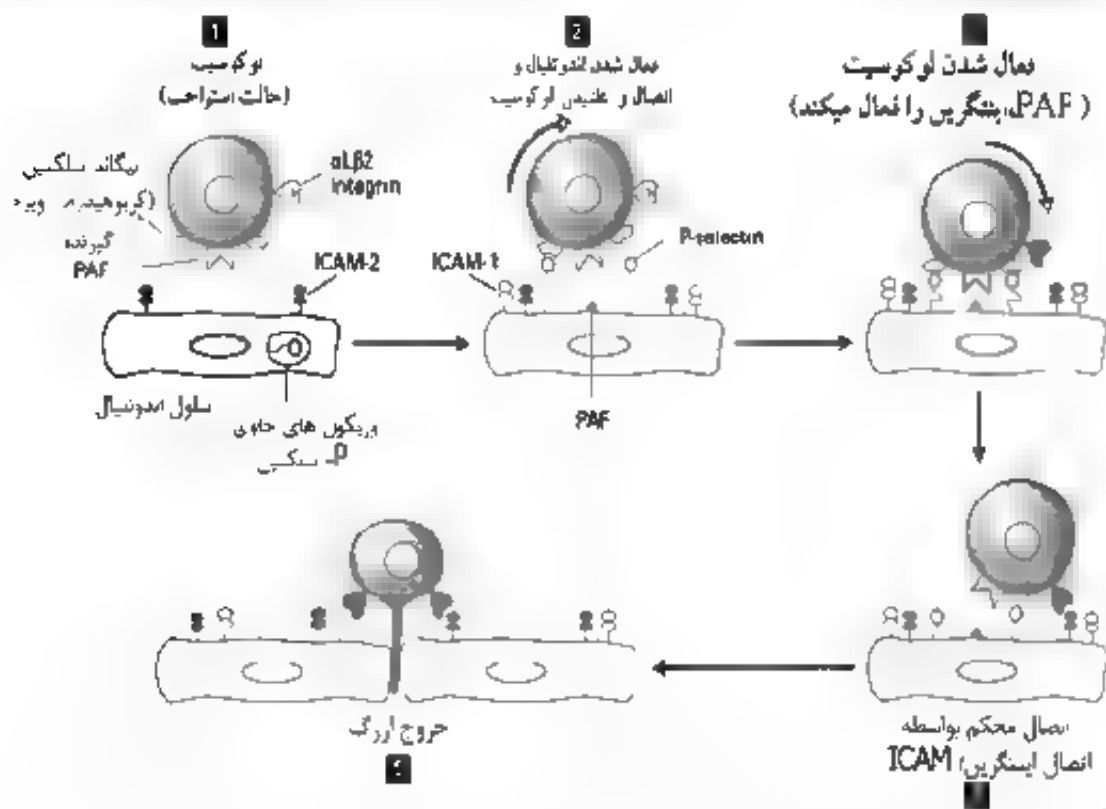
اشکل ۱۹-۳۴ شش دهنده بوالی پایه‌ای برهمکنش‌های سلول - سلول است که منجر به خروج از رگ لکوسیت‌ها می‌شود. پیام‌های التهابی منوعی در بواخی عصبوت یا التهاب، اراد می‌شوند که در این سبب فعال‌سازی اندونئوم می‌گردند. P-سلکتین روی سطح سلول‌های انونئیل فعال شده در دسترس قرار می‌گیرد و سبب وساطت اتصال صعب لکوسیت‌های در حال گذر می‌شود. به دلیل نیروی حاصل از جریان خون و سرعت‌های «روش» و «خاموس» شش اتصال P-سلکتین به لیگاندش، بین لکوسیت‌های «به نام انداخته شده» به آهستگی حرکت می‌کنند اما صوف می‌شوند و اصطلاحاً در امتداد سطح انتوتلیوم می‌هلند. در میان پیام‌هایی که فعال‌سازی اندونئوم را شروع می‌کند، کموکاین‌ها^(۴) را می‌توان نام برد که گروهی از پروتئین‌های ترشحی کوچک هستند (۸-۱۲kDa) و

1 Extravasation

2 Selectins

4 Chemokines

3 Sialyl Lewis - X antigen



شکل ۱۹-۳۶ توالی برهمکنش‌های سلول - سلول که منجر به اتصال محکم نکوسیت‌ها به سلول اندوتلیال فعال شده و نهایتاً خروج از رگ می‌شود. مرحله (۱) در غایب عصبیت یا التهاب نکوسیت‌ها و سلول‌های اندوتلیال مغروس‌کننده غروی حوس در یک وضعیت استراحت هستند. (۲) پی‌ام‌های التهابی تنها در عصبیت عصبیت یا هر دو از اند شیه و سلول‌های اندوتلیال بر حال استراحت را به محور اتصال سلکتین‌های محصور در وریدکول به سطح سلول فعال می‌کنند. سلکتین‌های در دسترس قرار گرفته سبب وساطت اتصال ضعیف نکوسیت‌ها توسط برهمکنش با بیگانه‌های کریوپیدزتی بر روی لکوسیت‌ها می‌شود. فعال‌سازی اندوتلیوم، همچنین سبب سراسر فاکتور فعال‌کننده پلاکت (PAF و ICAM-1) می‌شود که هر دو بر سطح سلول بیان می‌شوند. PAF و سایر فعال‌کننده‌هایی که به طور معمول بر سطح می‌شوند شامل کموکاین‌ها، معیانی را در شکل نکوسیت‌ها القا کرده و سبب فعال‌سازی ایستگرین‌های لکوسیتی از جمله $\alpha L \beta 2$ می‌شود که توسط لئوسیت‌های T بیان می‌شود. (۳) اتصال محکم بعدی میان ایستگرین‌های فعال شده روی لکوسیت‌ها و CAMs (ICAM-1 و ICAM-2) در روی اندوتلیوم (مثل ICAM-1) سبب اتصال محکم (۴) آنها می‌شود و باعث انتقال خروج از رگ آن‌ها و ورود به درون بافت ریبرین آن‌ها می‌شود (۵).

عصبیت یا التهاب، پیام‌های شیمیایی (مثل کموکاین‌ها، PAF) را آزاد یا بیان می‌کنند که به دستجات ویژه‌ای (پیسته به گیرنده‌های کموکاینی مکمل آنها) از لکوسیت‌های با اتصال گذرا، فعال می‌کنند. سوم، CAMs‌های وابسته به فعال‌سازی بیشتر (مثل ایستگرین‌ها)، الگوهای اتصال خود را به کار می‌گیرند که این امر منجر به چسبندگی قوی می‌شود. چهارم، اگر ترکیب صحیح CAMs، الگوهای اتصال و پیام‌های فعال‌سازی با هم به کار گرفته شوند به همراه زمانبندی مناسب در یک جایگاه ویژه، سبب ایجاد یک چسبندگی لکوسیتی بسیار قوی می‌شود. چنین نوع ترکیبی و ارتباط متقابل به یک دسته کوچک از CAMs، اجازه می‌دهد که اعمال متنوعی را در داخل بدن انجام دهد (یک مثال خوب از صرفه جویی زیستی).

۱۹-۳۶ نشان داده شده است به داخل بافت‌ها منتقل می‌شوند. اکثر CAMs‌ها که برای هدایت اتصال نکوسیتی به کار گرفته می‌شوند، در میان انواع مختلف نکوسیت‌ها و بافت‌های هدف توزیع شده‌اند. اغلب آنها یک نوع ویژه از لکوسیت‌ها برای یک بافت هدف منظور می‌شود. این اختصاصیت چگونه به دست می‌آید؟ یک مدل سه مرحله‌ای برای بیان ویژگی نوع سلول در چنین برهمکنش‌های سلول اندوتلیال - لکوسیتی پیشنهاد شده است. بنده فعال‌سازی اندوتلیال، اتصال برگشت‌پذیر گذرا و نسبتاً ضعیف و پندایی (مثل برهمکنش سلکتین‌ها و لیگاند‌های کریوپیدزتی‌ها) را به اندازه‌ای می‌کند. بدون پیام‌های فعال‌سازی اضافی، نکوسیت سریعاً حرکت می‌کند. دوماً، سلول‌ها در محاوره مستقیم جایگاه

تشکیل می‌دهد این کمپلکس اکین اسکلت سلولی را به ماتریکس باطنی کننده آن متصل کرده و باعث پایداری مکانیکی عصبه می‌شود. جهش‌های متعدد در ترکیبات مختلف این کمپلکس علت انواع مختلف دیسروفری عصبانی است.

■ مولکول‌های چسبندگی سلول عصبی که شامل خانواده یمونوگلوبین (Ig) CAMها می‌باشد اتصالات سلول-سلول عیروابسته به Ca^{2+} را در بافت‌های عصبی و سایر بافت‌ها واسطه می‌کند.

■ برهمکنش‌های متوالی و نزدیکی چندین نوع از CAMها (مثل ساکسین‌ها، اینتگرین‌ها و ICAMs) برای اتصال اختصاصی و محکم انواع متعددی از لوکوسیت‌ها به سطح سلول‌های اندوتلیال در پاسخ به پیامدهای موضعی تحریک شده توسط عفونت یا التهاب ضروری است.

۱۹-۱ بافت‌های گیاهی

در اینجا ما به شرح آرایش بافتی سلول‌های گیاهی به شکل بافت می‌پردازیم. سازمان‌یابی ساختاری کلی گیاهان عموماً ساده‌تر از جانوران است. به عنوان مثال، گیاهان تنها چهار نوع گسترده از سلول‌ها را دارند که در گیاهان بالغ چهار کلاس اساسی از بافت‌ها را تشکیل می‌دهند: بافت نرم که با محیط در ارتباط است؛ بافت آوندی که آب و مواد محلول (مثل قندها، یون‌ها) را انتقال می‌دهد؛ و بافت زمینه‌ای پرکننده، بافت که تشکیل جایگاه‌های اصلی متابولیسم را می‌دهد؛ و بافت‌هاگزا که اندام‌های تولیدمثلی را تشکیل می‌دهد. بافت‌های پیوندی به صورت چهار سیستم اندامی اصلی سازمان می‌یابد: سیستم‌ها دارای عملکردهای حفاظتی و انتقالی هستند، ریشه‌ها سبب نگهدارندگی و جذب و ذخیره‌سازی مواد غذایی می‌شوند، سرگدها، جایگاه‌های فتوسنتز هستند و گردها، ساختارهای تولیدمثلی را احاطه کرده‌اند. بنابراین در سطح سلول، بافت و اندام، گیاهان عموماً پیچیدگی کمتری از اکثر حیوانات دارند.

با این حال، برخلاف حیوانات، گیاهان نمی‌توانند عمل جایگزینی کردن یا ترمیم سلول‌ها یا بافت‌های پیر یا آسیب دیده را انجام دهند و آن‌ها به طور بسیار ساده، اندام‌های جدید را پرورش می‌دهند. در حقیقت، سرروشت تکاملی هر سلول گیاهی در ابتدا براساس موقعیت آن در ارگانیسم نسبت به دودمان آن‌ها (فصل ۲۶) تعیین می‌شود، در حالی که هر دو این موارد در جانوران

هش در چسبندگی لوکوسیت به توسط یک نقص ژنتیکی در ستر ریپرواجد 2/2 اینتگرین رخ می‌دهد افرادی که دارای این بیماری هستند، مستعد عفونت‌های مکرر باکتریایی هستند. ربر نکوسیت‌های آن‌ها نمی‌توانند به طور صحیح از مجرای طبیعی بیرون بروند و بنابراین در داخل بافت با عفونت مواجهه کنند. برخی از ویروس‌های بیماربرای دارای مکانیسم‌های تکامل یافته برای رسیدن به اهدافشان پروتئین‌های سطح سلولی را که در پاسخ برمال به التهاب شرکت دارند، به کار می‌گیرند. به عنوان مثال، اکثر ویروس‌های RNAداری که موجب سرماخوردگی عمومی (ریپوویروس‌ها) می‌شوند به ICAM-1 و گیرنده‌های کمپلکس متصل شده و توسط آن‌ها وارد سلول می‌شوند و می‌توانند خصوصاً وارد جایگاه‌های مربوط به ویروس بعضی ایمنی انسان (HIV) شده و سبب بیماری AIDS شوند. به نظر می‌رسد که اینتگرین‌ها در اتصال و یا دخول دسته وسیعی از ویروس‌ها نقش دارند که این ویروس‌ها شامل رنوویروس‌ها (سبب تب و ورم عینه و روده خصوصاً در مواردی می‌شوند)، آدنوویروس‌ها (سبب بیماری حاد تنفس و ورم منحنه می‌شوند) و ویروس بیماری پا و دهان (سبب تب در گله‌ها و جوک‌ها می‌شوند) می‌باشد.

نکات کلیدی بخش ۱۹-۵

برهمکنش‌های چسبندگی در سلول‌های متحرک و غیر متحرک

■ بسیاری از سلول‌ها سمعات حاوی اینتگرین (مثل اتصالات موضعی، اتصالات 3-D پوندوروم) هستند که سلول‌ها را به صورت فیزیکی و عملکردی به ماتریکس خارج سلولی متصل کرده و پیام‌رسانی بیرون و درون سلولی را سهیل می‌کند.

■ ساختار سه بعدی ECM حاصه‌کننده سلول بواسطه برهمکنش با اینتگرین‌ها می‌تواند رفتار سلول را تحت تأثیر قرار دهد.

■ اینتگرین‌ها در دو شکل فضایی وجود دارند که در تمایل به لیگندها و برهمکنش با پروتئین‌های ادیپتور سیگنالی (شکل ۱۹-۳۴) ملاحظه کنید) با هم تفاوت دارند. این دو شکل فضایی به تعصیل فعالیت اینتگرین‌ها کمک می‌کند که برای کنتر اتصالات و حرکات سلول مهم هستند.

■ دیسروگلیکانها گیرنده‌های چسبندگی، کمپلکس‌های بررگی با دیستروفین، سایر پروتئین‌های آداپتور و مولکول‌های پیام‌رسان (شکل ۱۹-۳۵) ملاحظه کنید).



دیواره سلولی برای برقراری استحکام جانبی ساخته شده است. این دیواره به صورت لایه‌ای از میکروفیبریل‌های سلولر دستجات حاوی ۳۰-۳۴ رنجیره از دایمرهای طولی (بیش از ۷۵۰nm با برگر) حلقه و عی از پیوندهای هیدروژن گلوکز در انصالات گلیکوپروتری می‌باشد. میکروفیبریل‌های سلولر در یک ماتریکسی متشکل از یکتین، پیمری از D-۷۵-کتورویک اسید و سایر موساکاریدها و همی سلولر، (یک پلیمر کوتاه و پرشاخه و متشکل از چسب موساکارید پنج و شش کربنه) احاطه شده‌اند. قدرت مکانیکی دیواره سلولی به انصالات عرضی میکروفیبریل‌ها به وسیله رنجیره‌های همی سلولر بستگی دارد (شکل ۱۹-۲۲b). لایه لایه‌ای میکروفیبریل‌ها منبع از استحکام جانبی دیواره سلولی می‌شود. میکروفیبریل‌های سلولری که روی سطح گزوپلاسمیک عشا‌ی پلاسمایی ستر می‌شوند از LDP-گلوکز و ADP-گلوکز در میوزول تشکیل می‌شوند. انریم پیمریوه کیده که سلولر ستاز نام دارد، در عرص عشا‌ی پلاسمایی و در امتداد شیارهای ناشی از میکروتوبول‌های داخل سلولی به صورتی که سلولر تشکیل داده است، حرکت می‌کند و یک مکانیسم مجزا برای ارتباطات داخل سلولی / خارج سلولی ایجاد می‌نماید.

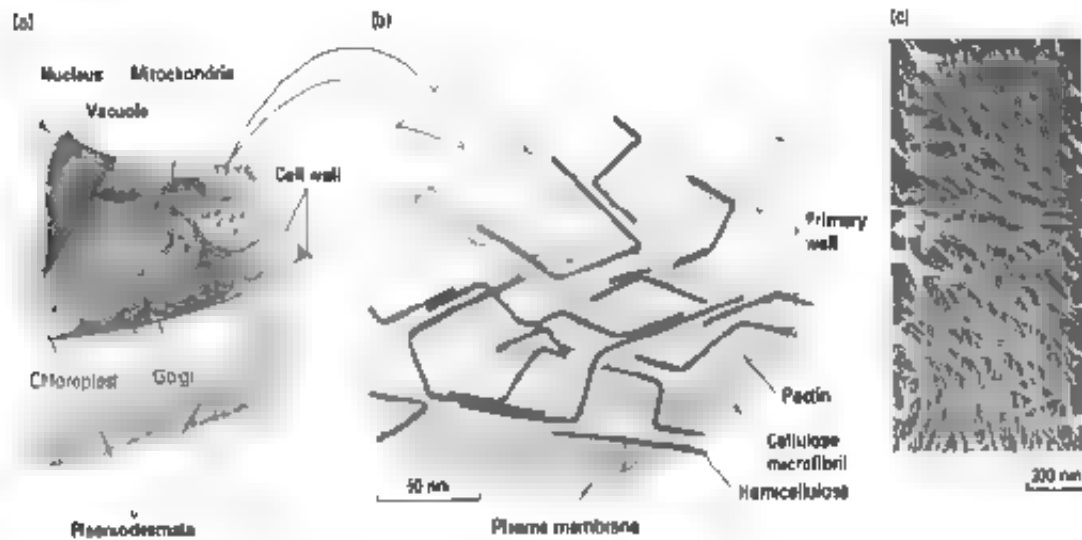
برخلاف سوز، یکتین و همی سلولر در دستگاه گلژی ستر شده و به سطح سلول منتقل می‌یابند و در آنجا یک شبکه به هم پیوسته تشکیل می‌دهند که به دیواره‌های سلول‌های مجاور کمک می‌کند که به هم متصل شوند و مانع از اصطکاک آن‌ها می‌شود. زمانی که آن‌ها را تخلیص می‌کنیم، یکتین به آب اتصال یافته و یک ژل در حضور Ca^{2+} و یون‌های بورات تشکیل می‌دهد.

سایرین پکتین‌ها را در اکثر عدا‌های پردازش شده استفاده می‌کنند. بیش از ۱۵ درصد دیواره سلولی ممکن است از اکستین (۱) تشکیل شده باشد که یک گلیکوپروتنین حاوی مقادیر زیادی سرین و هیدروکسی پروین است. اکثر ریشه‌های هیدروکسی پروین به رنجیره‌های کوتاه رابینور (یک موساکارید پنج کربنه) متصل شده‌اند و ریشه‌های سرین به گالاکتوز اتصال دارند. ۶۵ درصد از وزن اکستین را کربوهیدرات تشکیل می‌دهد و پایه پروتینی آن یک ماریچ هیه مانند گسترده‌ای را تشکیل می‌دهد که کربوهیدرات‌های با اتصال O-پ هیدروکسیل به ست خارج آن جهت‌گیری کرده‌اند. بیگین (یک پلیمر پیچیده و نامتداول در ریشه‌های فولیک) با سلولر اتصال یافته و یک ماده استحکام بخش می‌باشد همانند پروتئوگلیکان‌های عسروف. بیگین در برابر نیروهای فشاری وارد شونده بر ماتریکس مقاومت می‌کند.

اهمیت دارند. بنابراین هم در خا‌ورلی و هم در گیاهان، یک ارتباط مستقیم سلولی با سلول‌های مجاور، اهمیت دارد. مهم‌ترین نکته در این فصل برخلاف جانورین، این است که تعداد کمی از سلول‌ها در گیاهان به طور مستقیم و توسط مولکول‌هایی که در داخل عشا‌ پلاسمایی‌شان قرار گرفته‌اند بهم اتصال دارند. به طور عکس، سلول‌های گیاهی به طور معمول توسط یک دیواره سلولی که دیواره‌های سلولی سلول‌های مجاور را به هم متصل می‌کند، احاطه شده‌اند (شکل ۱۹-۲۷a). همچنین، برخلاف سلول‌های جانوری، یک سلول گیاهی به طور نادری، موقعیت‌یست به سلول‌های دیگر موجود رنده تغییر می‌کند. این ویژگی‌های گیاهان و سازمان‌یابی به آن‌ها مکانیسم‌های مونوکولی مجری‌ی را مشخص نموده است که توسط آنها، سلول‌ها به صورت بافت‌ها رایش می‌یابند و با همدیگر ارتباط می‌یابند.

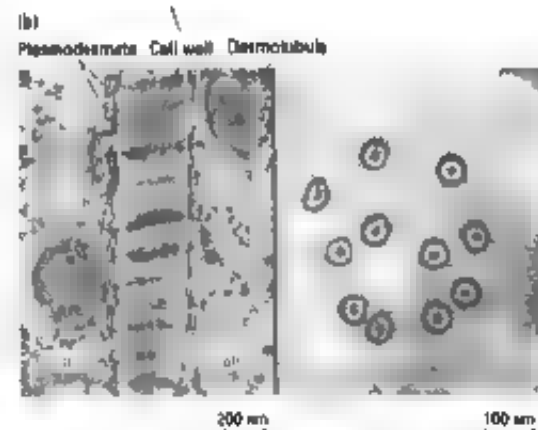
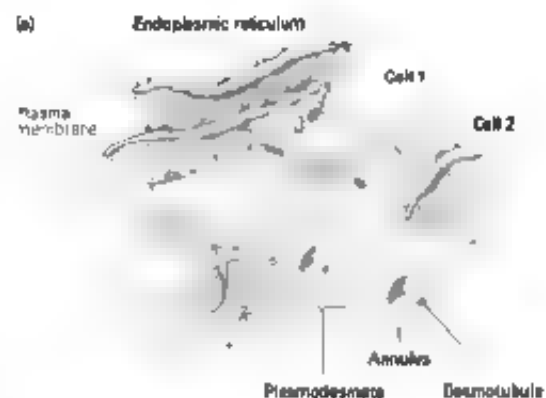
دیواره سلول گیاهی یک صفحه از فیبریل‌های سلولر در یک ماتریکسی از گلیکوپروتنین‌هاست.

ماتریکس خارج سلولی گیاهان، یا دیواره سلولی که اساساً از پلی ساکاریدها تشکیل شده است و صفحات آن $\approx 0.2 \mu m$ است. قسمت خارجی عشا‌ی پلاسمایی گیاهان را به طور کلی می‌پوشاند. این ساختار، تعدادی از اعمال متعده با آنهایی که ECM تولید شده توسط سلول‌های جانوری انجام می‌دهد را ایفا می‌کند. حتی با وجود ساختارهایی که از لحاظ مولکولی کاملاً متفاوت از هم هستند و دارای یک سازمان‌یابی متفاوت می‌باشند حدود ۱۰۰۰ ژن در گیاه رابینوپیمیس برای ستر و عملکرد دیواره سلولی آن به کار گرفته می‌شود که برای تقریباً ۴۱۴ ژن گلیکوپریل ترانسفر و بیش از ۲۱۶ ژن گلیکوپریل هیدروژناز می‌باشد. همانند ECM سلول جانوری، دیواره سلولی گیاه، سلول‌ها را به صورت بافت بهم پیوند داده و پیام‌ها را برای رشد و تنظیم شش به سلول گیاهی می‌دهد و شکل اسام‌های گیاهی را کنترل می‌کند. این دیواره یک ساختار پویست که نقش‌های مهمی در کسر تغییر سلول‌های گیاهی در طی جبرین‌ی و رشد انجام می‌دهد و سدی را برای محافظت در برابر عسوف‌های بیماری‌زا بخلا می‌کند. همانطور که ماتریکس خارج سلولی به تغییر شکل سلول‌های گیاهی کمک می‌کند، دیواره سلولی نیز شکل سلول‌های گیاهی را تعیین می‌کند. زمانی که دیواره سلولی توسط آنزیم‌های هیدرولاز از روی سلول‌های گیاهی هضم می‌شود، سلول‌های تروی که توسط یک عشا‌ی پلاسمایی احاطه شده‌اند به همان صورت باقی می‌مانند. به دلیل نقش مهم دیواره سلول گیاهی در برابر تحمل فشار اسموتیک تورگور سلول (بین ۱۴/۵ و ۲۲۵ پوند در هر اینچ مربع)،

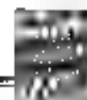


شکل ۱۹.۳۷ ساختمان دیواره سلول گیاهی. (a) مروری بر سازمان‌یابی یک سلول گیاهی معمول که در آن سلول پر از اندامیک به همراه عتای پلاسمایی‌اش بوسط یک ماتریکس جرح سبونی که به جوبی شاخته شده است و دیواره سلولی نام‌تارد احاطه شده است. (b) تصویر شماتیک دیواره سلولی یک پیاز سلول و همی سلول دست‌کم در سه لایه در یک ماتریکسی از پلیمرهای یکتین می‌یابند. اندازه پلیمرها و خواص آن‌ها به صورت یک سکل مجزا نمایش داده شده است. به منظور ساده‌تر شدن تصویر، بستر اتصالات عرضی همی سلول و سایر محتویات ماتریکس (مثل کسبسی و یکتین) نشان داده شده‌اند. (c) میکروگراف الکترونی از برش عمیق و انجماد سریع دیواره سلولی بدون باعجتی که تعدادی از پی‌های ساکارینهای یکتین بوسط بیماریمیایی حذف شده‌اند. رسته‌های بسیار صمیم‌تر، میکروفیبریل‌های سلولز هستند و رسته‌های ساکرین اتصالات عرضی همی سلول می‌یابند (پیکال‌ها).

شکل ۱۹.۳۸ پلاسمودسماتا. (a) طرح شماتیک پلاسمودسماتا که دسموبول (یک ناحیه گسترده از شبکه اندوپلاسمیک (ER) و اتولوس) و یک کانال مقروش شده از غشای پلاسمایی و که پر از میسوبولی (است) که سیورل‌های سول‌های مجاور را بهم مرتبط می‌کند را نشان می‌دهد. (b) میکروگراف‌های الکترونی از برش‌های تلریک یک برگ سوکون (پراک‌ه) نشان‌دهنده پلاسمودسمات‌های مجزا هستند. (چپ) نگاه طولی نشان‌دهنده ER و دسموبول است که از هر اتولوس، بیرون رده است. راست: نگاه عمودی به برش عرضی پلاسمودسماتا که در آن تعدادی از ساختارهای پر جرح spoke متصل‌کننده عتای پلاسمایی به دسموبولی را می‌توان مشاهده نمود.



دیواره سلولی یک فیلتر انتخابی است که هویدیری آن به میزان زیادی بوسط یکتین‌ها در ماتریکس دیواره کنترل می‌شود. در حالی که آب و یون‌ها به آسانی از مین دیواره‌های سلولی عبور می‌یابند، انصار مولکول‌های بزرگ از قین پروتئین‌های بزرگ‌تر از ۲۰ kDa محدود شده است. این محدودیت ممکن است دلیلی بر این امر باشد که چرا اکثر هورمون‌های گیاهی مولکول‌هایی کوچک و



سول‌ها در برقراری ارتباط مستقیم انجام می‌سود، توسط اتصالات سول - سول اختصاصی که پلاسمودسماتا نامیده می‌شوند رخ می‌دهد که از میل دیواره سلولی عبور می‌کند. پلاسمودسماتاها همانند اتصالات سکاندر، کانال‌هایی هستند که سیورول یک سول را با سیورول یک سول مجاور اتصال می‌دهند. قطر کانال چیری در حدود 200 nm است و طول آن متغیر بوده و بزرگتر از $1 \mu\text{m}$ می‌باشد. تراکم پلاسمودسماتاها بسته به نوع گیاه و سن متغیر بوده و حتی کوچکترین سلول‌های مریستمی دارای بیش از ۱۰۰۰ اتصال با سول‌های مجاورشان هستند. اگرچه صیف وسیعی از پروتئین‌ها که از لحاظ فیزیکی یا عملکردی با پلاسمودسماتا مربوط هستند شناسایی شده‌اند ولی اجزاء پروتئینی ساختاری کلیدی پلاسمودسماتا هنوز به خوبی شناخته نشده‌اند.

مولکول‌های کوچکتر از حدود 1000 Da شامل طیفی از ترکیبات متابولیک و پیام‌رسان (یون‌ها، قندها، اسیدهای آمینه) عموماً می‌توانند توسط پلاسمودسماتا انتشار یابند به این ترتیب اندر کانال توسط مولکول‌هایی که از آن عبور می‌کنند به میران ریادی تنظیم می‌شود در برخی از مواقع، کانال بسته است و در سایر موارد کانال به اندازه کافی برای اجازه عبور به مولکول‌های بزرگتر از 10000 Da نیز تسخیر می‌یابد. از میل‌ها کتورهایی که روی نویدیری پلاسمودسماتا اثر می‌گذارند غلظت Ca^{2+} سیورولی می‌باشد که افزایش در Ca^{2+} سیورولی به طور برگشت‌پذیر انشال مولکول‌ها را توسط این ساختارها مهار می‌کند.

اگرچه پلاسمودسماتا و اتصالات سکاندر از لحاظ عملکردی با هم طوری آرایش می‌یابند که کانالی برای انتشار مولکول‌های کوچک ایجاد شوند ولی ساختارهایشان به طور برجسته‌ای بر دو مورد مشخص با هم تفاوت دارند (شکل ۱۹-۲۸). غشاهای پلاسمایی سول‌های گیاهی مجاور برای تشکیل یک کانال پیوسته (آپولوس) در هر پلاسمودسماتا، با هم یکی می‌شوند در حالی که غشاهای سول‌ها در یک اتصال شکافتار با هم به طور پیوسته اتصال نمی‌یابند به علاوه پلاسمودسماتا خصوصیات عملکردی و ساختمانی پیچیده‌تری را از خود نشان می‌دهند به عنوان مثال پلاسمودسماتاها در داخل خود دارای یک پیشروندگی از شبکه اندروپلاسمی هستند که دسموتوبول نام دارد و در میل آنولوس عبور می‌کند و سبب اتصال سیورول‌های سول‌های گیاهی مجاور هم می‌شود. پلاسمودسماتا همچنین دارای یک طیف وسیع از پروتئین‌های تخصص یافته در داخل کانال هستند که به خارج از طول کانال می‌آیند و شامل پروتئین‌های اسکلت سول، پروتئین‌های

محلول در ابند که می‌توانند از عرض دیواره سلولی عبور کنند و با گیرنده‌های عتای پلاسمایی سول‌های گیاهی برهمکنش کنند.

از نصب رفتن دیواره سلولی، به سلول گیاهی اجزای رشد می‌دهد

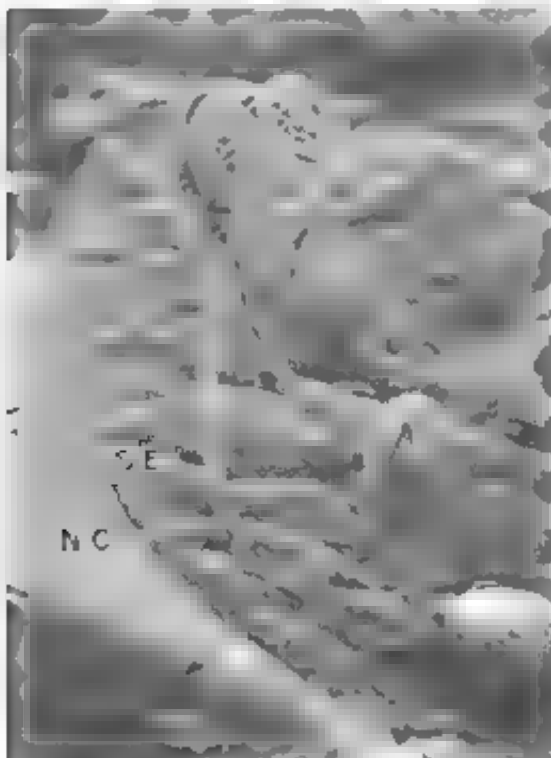
به دلیل آنکه دیواره سلولی، احاطه کننده یک سول گیاهی مانع از گسترش آن می‌شود، ساختار دیواره باید زمانی که سلول رشد می‌کند از بین برود. مقدار، نوع و جهت رشد سلول گیاهی توسط مولکول‌های هورمونی کوچک (مثل اسیک اسید) که اکسین‌ها نام دارند تنظیم می‌شود. تصعیم افق شده توسط اکسین دیواره سلولی اجازه اتبساط واکوتل داخل سلولی را به واسطه برداشت آب فراهم کرده که منجر به طولیل شدن سول می‌شود.

می‌توان این پدیده را توسط بزرگنمایی آن بهتر درک نمود که توجه به این امر که اگر تمام سلول‌ها در درخت *red wood* به اندازه یک سول معمولی کید کوچک شوند، درخت دارای یک ماکزدمم بزرگی به اندازه فقط یک متر خواهد شد.

دیواره سولی در محل مریستم راس ریشه یا ساقه درخت بیشترین و بزرگترین تغییرات قرار می‌گیرد. این نقاط جابجانهایی هستند که سلول‌ها در آنجا تقسیم شده و رشد می‌کنند. سلول‌های مریستمی جوان توسط نایره‌های سولی اولیه نازک به هم متصل شده‌اند که می‌توانند در پاسخ به تحویل سازی بهایی سول، از بین بروند و کشیده شوند. پس از آنکه تحویل ساری سول خاتمه یافت، دیواره سولی عموماً ضخیم می‌شود که این امر یا توسط برونسج ماکرومولکول‌های اضافی به داخل دیواره اولیه و یا معمولاً توسط تشکیل یک دیواره ثانویه که متشکل از چندین لایه است انجام می‌شود. کثر سلول‌ها سرانجام از بین می‌روند و سها دیواره سلولی در نایه‌های مانع از حمله گزیم (لونه‌هایی که نمک‌ها و آب را توسط ساقه‌ها از ریشه به برگ‌ها هدایت می‌کنند) باقی می‌ماند. خصوصیات منحصر به فرد چوب و فیبرهای گیاهی از جمله کنترل در نتیجه ویژگی‌های مولکولی دیواره‌های سلولی در نایه‌های مبدأ حاصل می‌شود.

پلاسمودسماتا در گیاهان بزرگتر، سبب اتصال مستقیم سیورول‌های سلول‌های مجاور هم می‌شود

وجود یک دیواره سلولی جداکننده سلول‌ها در گیاهان سدی را در برقراری ارتباط سلول - سلول ایجاد می‌کند و بنابراین تمایز نوع سول مثل حیوانات انجام نمی‌شود. یک ماکسیم محز که توسط



شکل تجربی ۱۹۳۹ در یک بررسی *in vitro* مولکول‌های مشابهی که برای چسبندگی لوله‌های گرد به ماتریکس Stylar مورد نیاز بودند به کار گرفته شد. در این بررسی، ماتریکس خارج سلولی Stylar از حلقه‌های (SE Italy) با یک ماتریکس مصنوعی که در عشا‌های بیرونی‌تر جیس شده بود (NC) استفاده شد. سپس لوله‌های گرده حاوی اسپرم به آنها اضافه شده و اتصال آن‌ها به ماتریکس جیس شده بررسی گردید. در این میکروگراف الکترونی، نوک‌های لوله‌های گرده (پیکانی‌ها) می‌تواند در اتصال با ماتریکس Stylar جیس شده دیده شوند. این نوع بررسی نشان می‌دهد که چسبندگی گرده به پروتئین چسبانده نمی‌تواند سیستم استیگما/ Stylar (SCA) و یک پکتین محصل شونده به SCA بستگی دارد.

پروتئین‌های آراییموپسیس دارای یک زمین عشا گسترده و یک زمین تهرورین کینازی سیورلی داخل سلولی هستند که اکثراً در مسیرهای پیام‌رسانی مشترک دارند و گاهی مشابه گیرنده‌های تهرورین کینازی شرح داده شده در فصل ۱۶ هستند.

در نتیجه اذعام نتایج حاصل از بررسی‌های *in vitro* و مطالعات *In Vivo* و تحلیل جهش‌های گیاهی، چندین ماکرومولکول در ECM که برای چسبندگی اهمیت دارد شناسایی شده‌اند. به عنوان مثال، اتصال برمال گرده که حاوی سلول‌های اسپرم

حرکتی و پروتئین‌های لنگری هستند که اندازه و نوع مولکول‌هایی که می‌توانند از میان کانال عبور کنند را تنظیم می‌کنند. اکثر انواع مولکول‌هایی که از یک سلول به سلول دیگر توسط پلاسمودسماتا سورج می‌شوند شامل پروتئین‌هایی هستند که پروتئین‌های NCAPs^(۱) شامل برخی از فاکتورهای رونویسی، کمپلکس‌های اسید نوکلئیک / پروتئین، فرآورده‌های متابولیک و ویروس‌های گیاهی می‌باشد. به نظر می‌رسد که برخی از این‌ها سبزد چابرون‌های ویژه‌ای هستند تا انتقال را تسهیل کنند. کینازهای اختصاصی هم ممکن است با تسهیل کردن محتویات پلاسمودسماتا، فعالیت‌های آن‌ها را (مثل باز شدن کانال‌ها) تنظیم کنند. مولکول‌های محلول توسط اپوپوس سیورلی، (قطری حدود ۲۰۴nm) که میان عشا پلاسمایی و دسموبول در فروش کرده‌ست عبور می‌کند، در حالی که مولکول‌های محصور در عشا یا پروتئین‌های ویژه در داخل لوس ER می‌توانند توسط دسموبول از سلولی به سلول دیگر انتقال یابند. به نظر می‌رسد که پلاسمودسماتا یک نقش بسیار مهمی در تنظیم توسعه سون‌ها و بافت‌های گیاهی بجا می‌کند، طبق آنچه که توسط بولانی آن‌ها در وساطت انتقال داخل سلولی فاکتورهای رونویسی و کمپلکس‌های پروتئین ریپونکلنار پیشنهاد شده است.

تنها تعداد کمی از مولکول‌های اتصال در گیاهان مشخص شده‌اند

تحلیل سیستماتیک ژنوم آراییموپسیس و تحلیل بیوشیمیایی سایر گونه‌های گیاهی هیچ مرکزی را نال بر وجود شباهت گیاهان یا CAMs (گیرنده‌های چسبندگی و محویب ECM جانورانی، نشان نمی‌دهد. این یافته‌ها تعجب‌آور هستند و اشاره به طبیعت فوق‌العاده متفاوت برهمکنش‌های سلول - سلول و سلول - ماتریکس دیواره در حیوانات و گیاهان دارد.

در میان پروتئین‌های نوع چسبندگی که ظاهراً منحصر به گیاهان هستند، پنج کیناز متصل به عشا (WAKs) و پروتئین‌های شبه-WAK را می‌توان نام برد که در عشا پلاسمایی سلول‌های آراییموپسیس بیان می‌شوند. نوای خارج سلولی در تمامی این پروتئین‌ها حاوی نگرارهای فاکتور رشد اپیرمی (EGF) چدگانه است که غالباً در گیرنده‌های سطح سون جانورانی که مستقیماً در اتصال به سایر مولکول‌ها مشارکت دارند می‌باشند. برخی از WADs به پروتئین‌های غنی از گلابسین در دیواره سلولی اتصال می‌یابند، بنابراین اتصالات عشا دیواره را وساطت می‌کنند. این



است به اسیدگاما یا استیلار در انعام بویدمثلی ماده Easternly، نیازمند یک پروتئین غنی از سیستئین بنام جسیانده غنی از سیستئین استیگما/ Stylar^(۱) (SCA) و یک پکتین تخصص یافته متصل شونده به SCA است (شکل ۱۹-۳۶). یک پروتئین کوچک که احتمالاً توسط ECM احاطه شده است و حدود ۱۰ kDa بوده و کیموسیانین^(۲) نام دارد، در اتصال با SCA عمل می‌کند و به انتقال مستقیم یون گرده حاوی اسپرم (کمون کسی) به تخمین کمک می‌کند. تجزیه ژن کلونینگ گلوکوکورویل ترانسفرار (آنزیم کلیدی در بیوسر پکتین) یک سرخ کامل از اهییب پکتین‌ها در چسبندگی بین سلولی در مریستم‌های گیاهی فراهم آورده است. به طور معمول، مونوکول‌های تخصص یافته پکتین، به نکه دانش سلول‌ها در هر سیستم به صورت بسیار محکم به هم، کمک می‌کند. زمانی که این سلول‌ها به صورت یک توده از سلول‌های سیناً تمایز نیافته در محیط کشت رشد می‌کنند سلول‌های سالم مریستم به طور محکم بهم چسبیده و می‌توانند به صورت سلول‌های تولیدکننده کلروفیل تمایز یابند که یک کالوس یا رنگ میر را ایجاد می‌کند. سرانجام کالوس برگ‌ها، تولید می‌کند. برعکس، سلول‌های جهش یافته که دارای یک ژن غیرفعال گلوکوکورویل ترانسفرار هستند، به صورت دراز و با اتصال بسیار ضعیفی به هم در می‌بند و به صورت سالم سایر نمی‌یابند و یک کالوس زرد رنگ را تشکیل می‌دهند. تریق یک ژن گلوکوکورویل ترانسفرار بر مال به درون یک سلول جهش یافته، توانایی چسبندگی و تمایز برمال را به آن می‌گرداند.

کم بودن تعداد مونوکول‌های چسبندگی گیاهی که امروزه مشخص شده است، برخلاف اکثر مونوکول‌های چسبندگی جانوری که به جویی شناسایی شده‌اند، ممکن است منجر به مشکلات تکنیکی در کار کردن با دیواره سلول ECM گیاهان گردد. برهمکنش‌های چسبندگی احتمالاً بخش‌های متفاوتی را در رست‌شناسی گیاهان و جانورانی حائلی در قسیتی از آن به دلیل تفاوت‌های آن‌ها در تکوین و فریبونوزی بازی می‌کند.

نکات کلیدی بخش ۶-۱۹

بافت‌های گیاهی

- تجمع سلول‌ها در بافت‌ها بر گیاهان به طور اساسی با بافت‌های حیوانی متفاوت است زیرا که هر سلول گیاهی به وسیله یک دیواره سلول سیناً سخت احاطه شده است.
- دیواره سلول گیاهی حاوی لایه‌هایی از مونوکوریل‌های سلولز است که در یک ماتریکسی از همی سلولز، پکتین، کسین

- و سایر مونوکول‌های فربوان با معادیر اندک قرار گرفته است.
- سلولز، پلیمر بزرگ و خطی گلوکز، به طور خودبخودی به صورت میکروفیبریل‌هایی که توسط پیوندهای هیدروژنی پاید می‌شوند همایش می‌یابند.
- دیواره سلولی، شکل سلول را سین کرده و مویرشش آنها را محدود می‌کند. اثر بین رفتن دیواره سلولی بواسطه اثر آکسین، باعث مویرشش سلول می‌شود.
- دوتا سلول گیاهی مجاور می‌توانند توسط بلاسمودسما تا هم از ساط برقرار کنند. بلاسمودسما باعث عبور مونوکول‌ها اثر میں کانال‌های کمپلکسی ارتباط دهنده میویرشها سلول‌های مجاور می‌شود (شکل ۱۹-۳۵). اصلاح‌خطه کنند.
- گیاهان می‌توانند مونوکول‌های چسبندگی مشابه یافت شده در جانوری را بوبد کنند، فقط تعداد کمی از مونوکول‌های چسبندگی در گیاهان تا به امروز شناسایی شده است.

چشم‌اندازی به آینده

بک فهم عمیق‌تر از فرارگیری سلول‌ها به صورت بافت‌ها در موجودات رسده پیچیده، توسط تکنیک‌هایی که همگی زیرمجموعه‌های ر رستم‌شناسی سلولی مونوکولی (بیوشمی، بیوفیزیک، روش‌های میکروسکوپی، ژنیک، ژنومیک، پروتئومیکس و رستم‌شناسی تکاملی) هستند به همراه مهندسی رستنی و عدم کامیور مکمل می‌شود این ناحیه از رستم‌شناسی سلولی، بحث نظر پدیده رشد قرار دارد.

یک دسته مهم از سوالات آینده مرتبط با مکانیسم‌هایی هستند که توسط آن‌ها سلول‌ها مشخص شده و به نیروهای مکانیکی که روی آن‌ها و ماتریکس خارج سلولی اعمال می‌شود پاسخ می‌دهند، مثل اثر آرایش‌های سه بعدی آن‌ها و برهمکنش‌های میں آنها. یک سوال مرتبط در این زمینه این است که این اطلاعات چگونه برای کسین ساختمان عملکرد سلول و بافت به کار گرفته می‌شود. این موضوع دربرگیرنده زمینه‌هایی از بیومکانیک و هدیت مکانیکی می‌باشد shear یا سایر استرس‌ها می‌تواند الگوهای بیان ژنی و رشد سلولی مختربی را القا کرده و می‌تواند در ایفا وسیع‌تر متابولیسم سلولی و پاسخ به محرک‌های خارج سلولی را تغییر دهد. کانال‌های کانیوی غیرانتخابی حساس به نیروهای مکانیکی (NSCMs)،

1- Sugma/stylar cysiein rich adhesin

2- Chymocyanun



می‌کشد؟ چگونه ترکیب پیام رسانی خارج به داخل و داخل به خارج که توسط CAMS و گیرنده‌های چسبندگی وساحت می‌شود به صورت جبین چرخه‌هایی با هم بکلی می‌شوند؟

ما می‌توانیم انتظار پیسرف رورافرون بر شرح اثر گلیکوپولیوری (مطالعات ریست‌شناسی الیگو و پلی ساکاریدها) روی بیونوژی سلولی را داشته باشیم. اهمیت توالی‌های GAG تخصص یافته در کسرها فعالیت‌های سلولی خصوصاً برهمکنش‌های میان برحی از فاکتورهای رشد و گیرندگان آنها، هم اکنون به خوبی مشخص شده است. با سامایی مکتسب‌های بیوسسبک که توسط آن‌ها جبین ساختارهای پیچیده‌ای ساخته می‌شود و توسعه ابرارهایی برای ساخت مصنوعی ساختارهای GAG و امتحان کردن عملکرد آن‌ها در سیستم‌های محیط کشت و حیوانات گام، می‌توانیم انتظار یک افزایش برجسته در اطلاعاتمان روی ریست‌شناسی سلولی GAGs را در چندین سال آینده داشته باشیم. هور هم نکات رمادی برای فهمیدن در مورد بیوسستر، ساختارها و عملکردهای بسیاری از گلیکوکروم‌های دیگر از جمله قندهای با اتصال O- روی دیسبروگلیکان‌هایی که برای اتصال آن‌ها به لیگاندهای ECM شدن ضروری است (لامینین و غیره) باقی مانده است.

یک نشانه ساختاری از CAMS و گیرنده‌های چسبندگی و پروتئین‌های ECM، وجود چند زمین است که اعمال متفاوتی را به عنوان یک رخیره پلی پییدی مجزا انجام می‌دهد. این امر عموماً پذیرفته شده است که جبین پروتئین‌های چند زمین از لحاظ تکاملی توسط افزایش توالیهای DNA مجزای کدکنده زمین‌های مجزا مسماء گرفته است. زمین‌های کدکنده زمین‌های چندتایی، فرصت‌هایی را برای وساحت توالی‌های بیشمار و موعات عملکردی، توسط پردازش‌های متناوب و استفاده از پروموتورهای کارآمد در داخل یک ژن ایجاد نموده است. بدین‌رین حتی در میان تعدادی از ژن‌های غیر وابسته در نوم‌اسلی که به طر می‌رسد به طر شکست‌گیری در مقایسه با سایر موجودات کوچک‌تر است، مولکول‌های پروتئینی بیوسری را می‌توانی سمیه به تعداد رن‌هایی که حدس ده‌ایم، تولید نمود به طر می‌رسد که جبین نوعی برای تولید پروتئین‌هایی که در اختصاصی کرس اتصالات چسبندگی در سیستم عصبی و خصوصاً معر به کار گرفته می‌شوند بسیار مناسب و مودم است. در حقیقت، گروه‌های چندگانه از پروتئین‌ها که توسط اعصاب بیان می‌شوند، به طر می‌رسد که فقط جبین ساختارهای متنوع ترکیبی را دارند. آن‌ها شامل پروبوکالهرین‌ها، خانواده‌ای از کالهرین‌ها به همراه بسیاری از پروتئین‌هایی که در هر رن کد می‌شود (۱۹-۱۴) برای سه ژن در

کمرین تعدادی که به طر می‌رسد، اعضای خانواده کانال‌های کاتیونی گیرنده انتقالی پتانسیل (TRP) هستند که توسط کشش عشای یلاسمایی فعال شده و جزء مهمی در هدایت مکانیکی، همانند انواعی که در حس کردن صدا در گوش نقش دارند می‌باشد که در حقیقت عمنش توسط کالهرین‌های ویژه وساحت می‌شود. اکثر کلاس‌های مولکولی که در یں فصل شرح داده شد (ECM، گیرندگان چسبندگی، آدابورهای داخل مولی و اسکلت سلولی) به طر می‌رسد که نقش‌های حیاتی را در حس کردن نیروهای مکانیکی و هدایت مکانیکی یفا می‌کنند. حقیقت بیسر باید اطلاعات بیشتری را در مورد نقش‌های سازمان‌یابی سه بعدی سلول‌ها و محتویات ECM و عملکرد نیروها روی وضعیت‌های سالم و باتولوژیکی آن‌ها در کنترل ساختارها و فعالیت‌های بافت‌ها، به دست دهد. به کار برن جبین فهمی، روش‌های جدیدی را فراهم می‌کند تا بتوان وسیله بنون به شرح ریست‌شناسی پایه‌ای سلول را با فب پرداخت و مکنوبوژی‌های پیشرفته‌ای برای تحقیق در مورد درم‌های جدید بیماری‌ها، ایجاد می‌کند.

اگرچه اتصالات نقش کلیدی در تشکیل بافت‌های اپی‌نیال پندرو تعیین شکل و خصوصیات عملکردی اپی‌نلیا، بازی می‌کند اما آن‌ها ساکن نیستند. بازآرایی به معای جابگیرین شدن مولکول‌های فرسوده با مولکول‌هایی که اخیراً سنتز شده‌اند می‌باشد و خصوصیات پویای اتصالات سبب باز شس در یچه در رمایی که نیز اسم (انتقال اپی‌نیال - موانشمال در طی تکامل، برمیم رحم‌ها و غیره) به واسطه تغییرات قابل سوچی صورت می‌گیرد. فهم مکتسب‌های مولکولی که تحت اثر ارتباطات مین تعبیرات بیماری و پویایی قرار دارند، بیش‌های جدیدی را ایجاد می‌کنند که به سمت ریجت زایی و نگهداری هویت بافتی و عملکرد آن و پاسخ (به تحریک در برابر) بیماری‌ها جهت‌گیری می‌مایند.

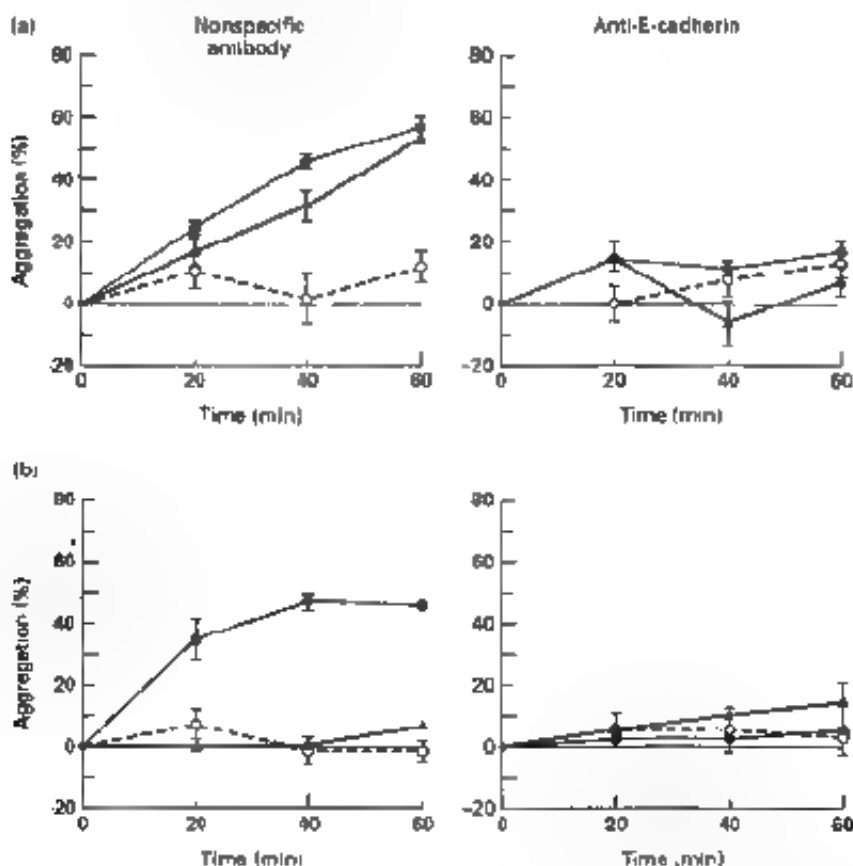
سوالات بیشماری در ارتباط با پیام رسانی داخل سلولی از CAMS‌ها و گیرنده‌های چسبندگی وجود دارند. جبین پیام رسانی باید با سایر مسیرهای پیام رسانی سلولی که توسط پیام‌های خارجی مختلف (مثل فاکتورهای رشد) تکمیل می‌شود. بنابراین سلول به صورت مناسب و در یک مدر هماهنگ به بسیاری از محرک‌های مختلف خارجی و داخلی که به طر هم‌زمان به سلول عرصه می‌شوند پاسخ می‌دهد. به طر می‌رسد که پروتئین‌های GTPase کوچک دست‌کم در تعدادی از مسیرهای مکمل مرتبط با پیام رسانی مین اتصالات سلولی شرکت می‌کنند. یں چرخه‌ها چگونه عمل می‌کنند که اجازه ارتباط متقابل میان مسیرهای پیام رسانی متناوب را فراهم

مونداند که به نظر می‌رسد به صورتی متفاوت از پروفرم تیپ وحشی E-کاده‌رین عمل می‌کند. یک درون‌مان سلولی کارسینومای پستان که از نظر E-کاده‌رین منفی است با ژن‌های E-کاده‌رینه A (قسمت 2 در شکل، مثلث‌ها) B (قسمت b) مثلث‌ها) یا ژن بیپ وحشی E-کاده‌رین (دایره‌های سیاه) مخلوط شده و با سلول‌های مخلوط شده (دایره‌های باز) در یک بررسی با هم مدیسه شدند. در این بررسی، سلول‌ها در ابتدا، توسط تیمار با تریسپین از هم جدا شده و سپس به آن‌ها اجازه داده شد که در یک دوره یک دقیقه‌ای در محلول با هم تجمع یابند. تجمع سلول‌ها از جهش یافته‌های A و B به ترتیب در نمودارهای a و b نشان داده شده‌اند به منظور مشخص نمودن اتصالات مشاهده شده که توسط کاده‌رین وساطت شده بودند. سلول‌ها در ابتدا، با یک آنتی بادی غیر اختصاصی (نمودار چپ) یا

یستاندار (و بوروکسین‌ها که ژن بیش از ۱۰۰۰ پروتئین تشکیل دهنده و توسط سه ژن کد می‌شوند و Dscams، عضوی از سوپرفامیلی IgCAM که توسط یک ژن در دربرویلا که توانایی بیان ۱۶ تا ۲۸ پروتئین مجزا به وسیله پروتازش منسوب داراست بیان می‌گردد یک هدف ناممکن برای کارهای آینده شرح و ذکر اساس مولکولی اتصالات کارآمد سلول-سلول و سلول-هائیکس (تسیم کشی) در سیستم عصبی خواهد بود و اینکه چگونه این سیستم کشی سرانجام سبب کنترل پیچیده عصبی می‌شود که در حقیقت کلید فهم بیونوری سلولی مولکولی می‌باشد.

تجزیه و تحلیل داده ها

محققان در این پروفرم جهش یافته E-کاده‌رین را جنبه‌سازی



c. چرا اضافه کردن آنتی بادی مولکول‌های E-کاده‌رین و نه آنتی بادی غیر اختصاصی، این تجمع را مهار نمود؟
d. اگر این بررسی را در میغای ما Ca^{2+} پایین انجام می‌دادیم، چه اتفاقی برای توانایی تجمع سلول‌های مخلوط شده با ژن E-کاده‌رین بیپ وحشی می‌افتاد؟

یک آنتی بادی مولکول‌های مهارکننده عملکرد بر ضد E-کاده‌رین (نمودار راست) بیمار شدند
a. چرا سلول‌های مخلوط شده با ژن E-کاده‌رین تیپ وحشی، تجمع بیشتری نسبت به سلول‌های کنترلی مخلوط شده دارند؟
b. از این داده‌ها، در مورد عملکرد جهش یافته‌های A و B چه استنتاجی می‌توان کرد؟

تنظیم چرخه سلول یوکاریوتی



شکل رنگی، یک جیس دو سلولی کرم حلقوی انگانس رنگ آمیزی شده با آنتی بادی های پروتئین (نرم، و CcBuR-1 ی، یک پروتئین معقد کنترل دوگ اسپر، DNA و DAPI، ی) رنگ آمیزی شده است. CcBuR-1 در طول متافاز در سلول کوچکتر هفتی بر روی کروموسومها و میکروتوبول های دوکی متصل به کیه بنور قرار دارند (رسم) این فرض برای شش دادن اتصال و کس کروموزوم صورت می گیرد. سلول پررنگتر جفتی (رسم، تازه و دو انفاز شده، و دیگر CcBuR-1 بر روی کروموزوم یا میکروتوبول های دوگ قابل مشاهده است. سایرین عدم همزمانی این چرخه سلولی دوم در جیس کرم حلقوی انگانس به ما اجازه می دهد که هم حضور پروتئین معقدی کنترل دوگ عملکردی را در طول متافاز و هم جابجایی بعد از انفاز را ملاحظه کنیم.

رویس مطالب

- ۱-۲۰- مروری بر چرخه سلولی و کنترل آن
- ۲-۲۰- کنترل میتوز توسط میکلین ها و فعالیت MPF
- ۳-۲۰- تنظیم کیناز وابسته به میکلین طی میتوز
- ۴-۲۰- مکانیسم های مولکولی تنظیم وقایع میتوزی
- ۵-۲۰- میکلین CDK و یوپی کوبیتین: پروتئین پیگاز فاز S را کنترل می کنند
- ۶-۲۰- کنترل چرخه سلولی در سلول های پستانداران
- ۷-۲۰- نقاد کنترل در تنظیم چرخه سلولی
- ۸-۲۰- میتوز، نوع خاصی از تقسیم سلولی

مورد بحث قرار گرفته است، مسیر ریادی برای توضیح همان کنترل روپوسی در سلول های سرطانی پیچیده است. بالاحص ازمایش های ابتدایی که سطی کمده های اصلی تقسیم سلول در تمام سلول های یوکاریوت را توضیح داده، برده خبره یوپی در سال ۲۰۰۱ شده است. واژه چرخه سلولی به سری های مرسی اروقایع ماکرومولکولی اطلاق می شود که موجب تقسیم سلولی و تولید دو سلول دختری می شود. سلول های دختری هر کدام شامل کروموزوم های مشابه کروموزوم های سلول های والدی هستند. دو فرایند مولکولی اصلی در طول چرخه سلولی اتفاق می افتد که بقیه مراحل بین این دو قرار می گیرند در طول فاز S، چرخه سلولی، کروموزوم های والدی دو برابر می شوند. در میتوز (فاز M)، کروموزوم های دختری حاصل به هر کدام از سلول های دختری وارد می شوند (شکل ۲۰-۱). دقت و صحت ریادی لازم است تا بتوان مطمئن شد سلول های دختری بعد از صحیحی از کروموزومها را به ارث برده اند. به علاوه هماسازی کروموزوم و تقسیم سلولی باید به ترتیب خاصی در هر تقسیم سلولی

کنترل مناسب تقسیم سلولی برای سامی موجودات رده حیاتی است. در موجودات تک سلولی، تقسیم سلولی باید در رشد سلول مناسب باشد، تا اندازه سلول به طور مناسب باقی بماند. اگر قبل از اینکه سلول های والدی به اندازه مناسب برسند، چندین تقسیم صورت گیرد، سلول های دختری انقدر کوچک می شوند که دیگر نمی توانند زنده بمانند. اگر سلول ها قبل از تقسیم، خیلی بزرگ شوند، سلول ها به صورت نامناسبی عمل کرده و بعد سلول ها به کندی افزایش می یابد. در ارگانیسم های چند سلولی در حال تکوین، روپوسی سلول باید به دقت کنترل شود تا به صورت مناسب برنامه نمو و تولید مثل را در هر کدام از سلول ها و افراد بکمی کند. هر سلول بر هر یک از بافت ها باید برای نمو اندام های پیچیده ای مثل معر و کلیه باید هماسازی خود را به دقت کنترل کند. در تک موجود بالغ طبیعی، سلول ها به مانی و جایی تقسیم می شوند که مورد نیاز باشد. به هر حال، از دست دادن کنترل طبیعی هماسازی سلول، نقص اساسی در سرطان، بیماری اشپای که در جهان رو به توسعه از هر شش هر یک هر را می کشد، است. (فصل ۲۵)

مکانیسم مولکولی تنظیم کننده تقسیم سلولی که در این فصل



(۲) و (۳) و در واحد کاتالیزی (کیناز وابسته به سیگنال) یا CDK است. این کینازها فعالیت پروتئین‌های متعددی را که در هم‌بندسازی DNA و میتوز شرکت دارند، تسهیل می‌کند. آنها در جایگاه‌های تنظیمی خاص، تنظیم کرده و برای هماهنگ نمودن

کنترل‌کننده‌های اصلی این وسیع، سداد کمی از بروتیس
کینازهای هتروپیری^(۱) بوده و شامل زیر واحد سطحی

- 1- Heterodimeric protein kinases
- 2- Cyclin
- 3- Cyclin dependent kinase

شروع به انجام فرایند پیچیده می‌کند. این مرحله فاز M (میوز) نیز نامیده می‌شود که خود به مراحل مختلفی تقسیم می‌شود (شکل ۲۰.۲، بالا را ملاحظه کنید).

در میوز، عموماً کروموزوم به ساختارهای همانندسازی شده‌ای اطلاق می‌شود که در طول میتوز متراکم شده و در این فاصله می‌توان آن‌ها را با میکروسکوپ نوری مشاهده کرد. بنابراین هر کروموزوم از دو مولکول DNA دختری حاصل از همانندسازی DNA به علاوه هیسون‌ها و دیگر پروتئین‌های کروموزومی مرتبط با آن تشکیل یافته است (شکل ۲۰.۴ را ملاحظه فرمایید). دو مولکول DNA دختری شاخص و پروتئین‌های کروموزومی مرتبط با آنها که یک کروموزوم را تشکیل می‌دهند کروماتیدهای خواهری نامیده می‌شوند. کروماتیدهای خواهری توسط پروتئین‌هایی به یکدیگر متصل می‌شوند. در مهره‌داران، به مولزات متراکم شده کروموزوم‌ها، اتصال بین دو کروماتید خواهری محدود به ناحیه‌ای به نام سانترومر می‌شود.

در طول میتوز، (قسمتی از چرخه سلولی بین آنفای فاز M و شروع فاز بعدی)، غشاء هسته‌ای خارجی به شبکه آندوپلازمی امتداد می‌یابد (شکل ۲۰.۱ را ملاحظه فرمایید). با آغاز میوز در پروکار یاکت‌هستهای در اکثر سلول‌های یوکاریوت‌های عالی به سمت شبکه آندوپلازمی جمع شده و غشاهای گلیزی به صورت وریکول‌ها شکسته می‌شوند. همانطور که در فصل ۱۸ شرح داده شد، میکروتوبول‌های سلولی دستگاه میتوزی^(۲) را شکل می‌دهند که شامل یک دسته میکروتوبول به شکل ریمین قوبال با دسته‌ای ستاره‌ای شکل از میکروتوبول‌های منشعب که از هر آنها به قطب دوک خارج می‌شوند. در صورت منافاز میتوز، یک کمپلکس چند پروتئینی (کینه‌توکومر) در هر سانترومر تجمع می‌یابد. سپس کینه‌توکورهای کروماتیدهای خواهری با میکروتوبول‌های خاص از دوک‌ها در قطب‌های مخالف تجمع یافته (شکل ۲۰.۳ را ملاحظه کنید) و کروموزوم‌ها در یک صفحه در وسط سلول قرار می‌گیرند. در طول آنافاز میوز، کروماتیدهای خواهری جدا می‌شوند. آنها در این به وسیله پروتئین‌های حرکتی در طول میکروتوبول‌های دوک به سمت قطب مخالف کشیده شده و سپس به موازات خطوط شش دوک می‌روند. قطب‌های مخالف آنها بیشتر از هم‌دیگر جدا می‌شوند (شکل ۲۰.۴ را ملاحظه کنید).

فعالیت آنها برخی از پروتئین‌ها را فعال و برخی دیگر را مهار می‌کند. تجزیه سلول شده پروتئین‌ها نیز نقش برجسته‌ای در مراحل مهم چرخه سلولی سازی می‌کند. از آنجایی که تجزیه پروتئین برگشتناپذیر است، به ما اطمینان می‌دهد که فرایدها فقط در یک جهت حرکت می‌کنند.

در این فصل در ابتدا چرخه سلولی را مرور کرده و به مسیرهای مختلف تنظیم چرخه سلول آشنا می‌شویم. سپس هر یک از مراحل را به جزئیات بیشتری بررسی می‌کنیم و همچنین سیستم‌های آزمایشی را بررسی می‌کنیم که منجر به شناخت کپی ما از این مکانیسم‌های تنظیمی شده است. در مرحله بعد ما در مورد اجزای چرخه سلولی پس‌انداز و سیستم نقاط کنترلی که موجب تضمین پیسرف مناسب در چرخه سلولی می‌شود صحبت خواهیم کرد. در نهایت میوز (نوع خاصی از تقسیم سلولی است که در طی آن سلول‌های هاپلوئید (نجم و اسپرم) تولید می‌شوند) و مکانیسم‌های مولکولی که این فرایند را از میتوز متمایز می‌کند، بررسی می‌کنیم.

۲۰-۱ مروری بر چرخه سلولی و کنترل آن

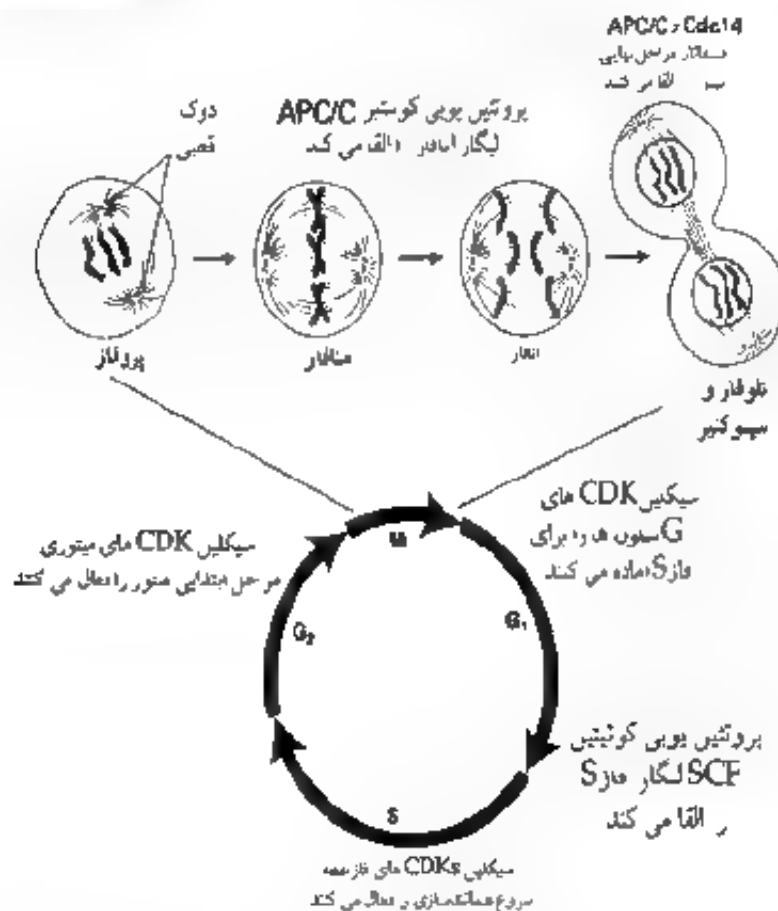
بجای خود را با مرور مراحل چرخه سلول یوکاریوت آغاز می‌کنیم که شامل خلاصه‌ای از مدل کپی برای چگونگی تنظیم چرخه و شرح اجمالی سیستم‌های آزمایشگاهی کلیدی است که اطلاعاتی مفید در مورد تنظیم چرخه سلولی می‌دهد. همانطور که پیش از این نیز اشاره شده از آنجایی که مولکول‌های اساسی در کنترل چرخه سلولی به میزان زیادی در تمامی یوکاریوت‌ها مشابه هستند، پس تقریباً هر مطلبی در مورد کنترل چرخه سلولی از محقق یا توتیای دریایی^(۱) یا قورباغه‌ها یاد گرفته شود با کنترل چرخه سلولی در سلول‌های انسانی مرتبط است.

چرخه سلولی مجموعه منظم از وقایعی است که باعث همانندسازی سلول می‌شود

همانطور که در شکل ۲۰.۱ نشان داده شده است، چرخه سلولی به چهار فاز اصلی تقسیم می‌شود. سلول‌های سوماتیک چرخه‌ای (همانندسازی‌کننده) پستانداران از نظر اندازه رشد کرده RNA ها و پروتئین‌های لازم برای سنتز DNA در طول فاز G₁ (پیش از تقسیم) را سنتز می‌کنند. وقتی که سلول‌ها به اندازه مناسب رسید و پروتئین‌های لازم را سنتز کردند، وارد فاز S (سنتز) می‌شوند. در فاز S سلول‌ها به صورت فعال کروموزوم‌های خود را همانندسازی می‌کنند. بعد از شش سر گنجان فاز وقفه دوم (G₂)، سلول‌ها

1 Sea urchin

۲ Mitotic apparatus



شکل ۲۰-۲ تنظیم مراحل چرخه سلولی. مراحل گذار چرخه سلولی توسط پروتئین گیرهای سیکلین CDK ، پروتئین فسفاتازها و لیگازهای پروتئین - یو بی کوئیتین تنظیم می شود. چرخه سلولی برسم شده و به همراه مراحل اصلی مینور در بالا نشان داده شده است. در اوایل G_1 هیچ سیکلین CDK ای فعال نیست. در اواسط G_1 ، سیکلین CDK های G_1 رونویسی در های لازم برای همانندسازی DNA را فعال می کند. فاز S ، لیگاز پروتئین - یو بی کوئیتین SCF که می تواند سیکلین های CDK های فاز S را یو بی کوئیتین و آنرا را برای تجزیه توسط پروتئین ها شانه گذاری می کند. آغاز می شود سپس سیکلین CDK های فاز S ، بواسطه شروع همانندسازی DNA و شروع سنتز DNA را فعال می کند. وقتی که همانندسازی DNA تکمیل شد، سلول وارد G_2 می شود. در اواخر G_2 ، سیکلین CDK ها مراحل اولیه میتوز یعنی خرد شدن پاکت هسته ای، بازآرایی میکرو توبول ها برای تشکیل دستگاه دوک میسوری، تراکم کروموزومی در طول پرو فاز و اتصال کینه یوگورها به میکروتوبول های دستگاه دوکی در متافاز (همانطور که در فصل ۸، بحث شد) را فعال می کند. میکرو توبول های حرکتی و کوتاه شدن میکرو توبول های دوکی، کروماتیدهای خواهری را به سمت قطب های دوکی مخالف می کشد. اما تا زمانی که کمپلکس بیش برنده آنافاز (APC/C) (یک لیگاز پروتئین - یو بی کوئیتین) सकорin را یو بی کوئیتین نکند و آن را برای تجزیه توسط پروتئین ها شانه گذاری نکند، کروماتیدهای خواهری نمی توانند جدا شوند. این موجب تجربه کمپلکس های پروتئینی متصل به کروماتیدهای خواهری در سائیزوم و شروع آنافاز و جدایی کروماتیدهای خواهری می شود. بعد از حرکت کروموزوم ها به قطب های دوکی APC/C سیکلین های میسوری: یو بی کوئیتین کرده و باعث تجزیه آنها توسط پروتئین ها می شود. هدف حاصل در فعالیت سیکلین CDK میسوری در طول عمل $Cdc14$ فسفاتاز، موجب متراکم شدن کروموزومی، بازسازی عشاء هسته ای در اطراف هسته سلول های دختری، بازآرایی میکرو توبول ها به همراه کتون های سلول دختری و سیتوکینز می شود.

موجب ایجاد دو سلول دختری و تشکیل دوباره کمپلکس گلژی در هر سلول دختری می شود. به دنبال میسور، سلول وارد فاز G_1 شده و دور دیگری از چرخه را آغاز می کند. در مخدرها و فارچ های دیگر، پاکت هسته ای در طول میتوز، خرد می شود. در این ارگانیسم ها، دوک میسوری در پاکت هسته ای سیکلین شده در هنگام سیتوکینز، تسریع

هنگام پتانسیافتن جدا شدن کروموزوم ها، دوک میسوری گسسته شده و کروموزوم ها تراکم خود را از دست می دهند. این اعمال در طول تئوفاز رخ می دهد. پاکت هسته ای در اطراف کروموزوم های خرد شده که در حال از دست دادن تراکم هستند دوباره تشکیل می شود. تقسیم فیزیکی سیتوپلاسم، سیتوکینز نامیده می شود و

خود را از دست داده و هسته را شکل می‌دهد.

در مهره‌داری و مخمرهای دیپلوئید، سلول‌ها در G_1 بعد از دیپلوئید کردن (۲n) دارند هر کدام از این کروموزوم‌ها از یکی از والدین به ارث می‌رسد. در مخمرهای هاپلوئید سلول‌ها در G_1 یکی از هر کروموزوم را دارند (۱n) بنابراین هاپلوئید هستند. سلول‌های هماندسازی سریع در انسان در مدت ۲۴ ساعت یک دور کامل چرخه سلولی را انجام می‌دهند. میوزیوم حدود ۴۰ دقیقه به طول می‌انجامد. G_1 ۹ ساعت فاز S، ۱۰ ساعت و G_2 ۴/۵ ساعت. اما، چرخه کامل در سلول‌های مخمر با رشد سریع، فقط در حدود ۹۰ دقیقه انجام می‌شود.

در موجودات چندسلولی، سلول‌های تمایز یافته‌تر در چرخه سلولی خارج شده و برای چند روز، هفته و یا در برخی موارد عملاً سلول‌های عصبی و سلول‌های عذسی چشم) در طول عمر موجود بدون تقسیم باقی می‌مانند، چسب سلول‌های پی‌میتوزی (۱) عموماً در G_1 از چرخه سلولی خارج و وارد مرحله‌ای به نام G_0 می‌شوند (شکل ۲۰-۱). ملاحظه کنید، برخی سلول‌های G_0 می‌توانند به چرخه برگشته و همانندسازی را ادامه دهند. این ورود دوباره به چرخه شده بوده و موجب کمربند تکثیر سلول می‌شود.

فسفریلاسیون و تحریر پروتئین تنظیم شده، عبور از چرخه سلولی را کنترل می‌کند

همانطور که در مقدمه فصل اشاره شد، چرخه سلولی توسط پروتئین کینازهای هتروداپمیری کنترل می‌شود. تراکم سیکلین‌ها، که زیر، اختلالی تنظیمی هتروداپمیر هستند در طی چرخه سلولی افزایش و کاهش می‌یابند، تراکم زیر واحدهای کاتالیزی این کینازها، که کینازهای وابسته به سیکلین (۲) (CDK) نامیده می‌شوند و به طریق مشخصی در سلول‌های مخمر بوسیله می‌کنند اما تا زمانی که با سیکلین ارتباط برقرار می‌کنند، فعالیت کسری ندارند. هر CDK می‌تواند با تعداد کمی از سیکلین‌های متفاوت ارتباط برقرار کند که ویژگی سوبسنری کمپلکس (و یا به بیان دیگر پروتئین‌هایی را که بایست فسفرینه شوند) را تعیین می‌کند. کمپلکس‌های سیکلین- CDK پروتئین‌های درگیر در چرخه سوبی را به فسفرینه کردن آنها در مناطق تنظیمی خاص، فعال یا مهار می‌کند. بنابراین پیشرفت مناسب در چرخه سلولی توسط فعالیت کمپلکس سیکلین CDK در زمان مناسب هدایت می‌شود. همانطور که خواهیم دید، سلول‌ها برای تمهیم فعالیت هر هتروداپمیر سیکلین- CDK از مکانیسم‌های مختلفی استفاده می‌کند.

سیکلین- CDK ‌ها به سه دسته تقسیم می‌شوند: سیکلین- CDK ‌های G_1 ، سیکلین- CDK ‌های فاز S و سیکلین- CDK ‌های میوزی (شکل ۲۰-۲). دو یونی کوئینین پروتئین انگاز، SCF و کمپلکس پیش‌برنده-آنا فاز (۳) بزرگترین دسته‌های کلیدی مراحل چرخه سلولی هستند. کمپلکس پیش‌برنده-آنا فاز کلیدی اوقات سیکلوزوم (۴)، بزرگ‌ترین دسته و در این فصل به صورت APC/C خلاصه شده است. به یاد داشته باشید که یونی کوئینین - پروتئین یگازها، پروتئین‌های سوبسنری را پلی‌یونی کوئینینه کرده و آنها را برای تحریر توسط پروتئوزوم‌ها نشانه گذاری می‌کند (شکل ۲۰-۲۹، ملاحظه کنید).

سیکلین- CDK ، سیکلین CDK ‌های G_1 از طریق فسفرینه نمون ورود به فاز S و در نتیجه تنظیم فاکتورهای رونویسی ژن‌های لازم برای همانندسازی کروموزوم‌ها را کنترل می‌کند. این ژن‌ها شامل ابریم‌هایی سترکنده-توکسی نوکلئوزیدتری فسفات، DNA پیمیرازها و دیگر پروتئین‌های درگیر در همانندسازی و سیکلین- CDK ‌های فاز S لازم برای شروع همانندسازی DNA هستند. در موجودات عالی، کنترل تقسیم سلولی اصولاً در اثر تنظیم سوب و فعالیت کمپلکس‌های سیکلین- CDK ‌های G_1 کنترل می‌شود.

سیکلین CDK ‌های فاز S، سیکلین- CDK ‌های فاز S در اوج G_1 ستر می‌شوند. با این حال، بلافاصله مهارکننده‌هایی که ر هم‌تکرر آنها جلوگیری می‌کند به آنها متصل می‌شوند. هنگامی که سیکلین- CDK ‌های G_1 به حداکثر فعالیت خود می‌رسند، آنها این مهارکننده‌های سیکلین- CDK ‌های فاز S را فسفرینه کرده و به این پروتئین‌های مهارکننده امکان می‌دهد که به پروتئین-یونی کوئینین انگاز SCF متصل و توسط آن پلی‌یونی کوئینینه شوند. این امر باعث افزایش ناگهانی فعالیت سیکلین- CDK ‌های فاز S می‌شود. سیکلین- CDK ‌های فاز S فعال، موجب فسفرینه شدن و فعال شدن جزئی پروتئین کمپلکس‌های پیس همانندسازی می‌شود که در طول G_1 بر نقاط غایب همانندسازی DNA جمع می‌یابند. آغاز همانندسازی DNA می‌گردد، که نشانه‌دهنده شروع فاز S است. سیکلین- CDK ‌های میوزی، کمپلکس‌های سیکلین- CDK

1- Postmitotic

2- Cyclin - dependent kinases

3- Anaphase - promoting complex

4- Cyclosome

فرآیند برگشت‌ناپذیر بوده و سلول‌ها مجبور هستند که چرخه سلولی را فقط به صورت یک طرفه طی کنند.

مکانیسم‌های نقاط کنترل. مکانیسم‌های نظارتی که به عنوان نقاط کنترل^(۱) شناخته می‌شوند طوری عمل می‌نمایند که ناایمن مرحله‌ای در چرخه سلولی، مرحله بعدی آغاز نشود. مراحل گذر چرخه سلولی توسط نقاط کنترل که شامل آغاز فاز S، آغاز میتوز، تمکیک کروموزوم‌های دختری در آنافاز و شروع تلوفاز و سیتوکینز است، بررسی می‌شوند. مکانیسم‌های نظارتی نقاط کنترل، مسئول صحت بالای تقسیم سلولی بوده و باعث می‌شوند هر سلول دختری تعداد صحیحی از کروموزوم‌های همانندسازی شده را دریافت کند. این مکانیسم‌های نظارتی نقاط کنترل توسط کنترل فعالیت پروتئین‌های کینازهای سیکلین-CDK ها از طریق مکانیسم‌های مختلفی، همچون تنظیم سر و تجربه سیکلین‌های مورد نیاز برای فعالیت CDK پروتئین کیناز فسفرله کردن CDK ها در جایگاه‌های هال‌کنده و مهارتی تنظیم سر و پایداری مهارکننده‌های CDK (CKI ها) که به CDK ها یک کمپکس‌های سیکلین-CDK متصل شده و آنها را غیرفعال می‌کند و تعمیم APC/C یوبی کوئیتین - پروتئین لیگاز عمل می‌کند.

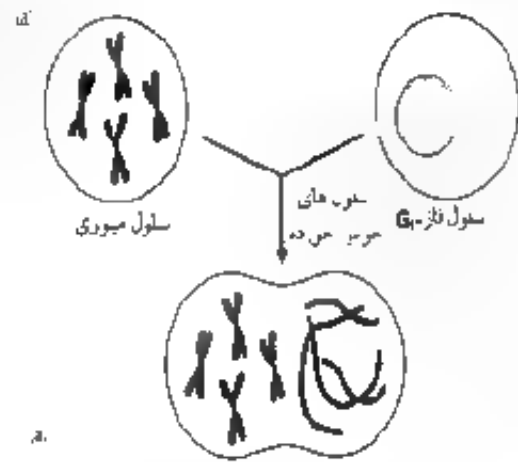
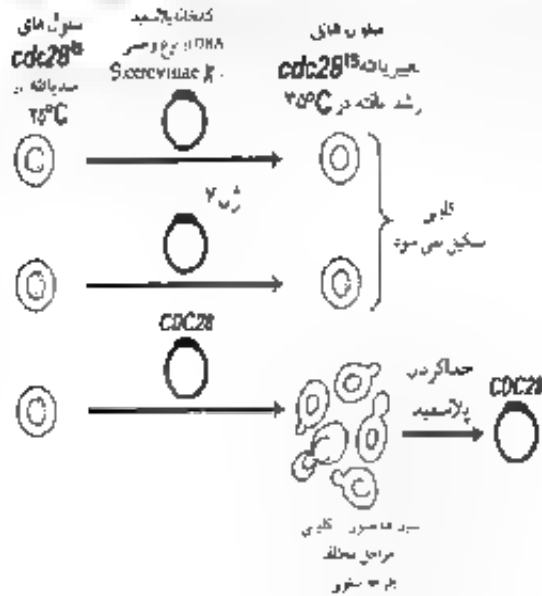
سیستم‌های آزمایشگاهی مختلفی برای تشخیص و جداسازی پروتئین‌های کنترل‌کننده چرخه سلولی استفاده شده است

پوشش شاهده‌ای که نشان می‌دهد فاکتورهای قابل انتشار، چرخه سلولی را تنظیم می‌کند. از آزمایشات اذغام سلولی یا سلول‌های کشت داده شده در پستانداران بدست آمد هنگامی که سلول‌های ایزرهای در فاز G₁ یا S یا G₂ از چرخه سلولی ب سلول‌های در حال میتوز اذغام شدند، پاکت‌های هسته‌ای آنها جمع شده و کروموزوم‌های آنها سر کم می‌گردد (شکل ۲۰-۳). این یافته‌ها نشان می‌دهد که برخی از ترکیبات ترکیبات قابل انتشار در سیمپلاسم سلول‌های میوزی، هسته‌های ایزرهای را مجبور می‌کند تا جلی از فرآیندهای مرتبط با اواپن میتوز را انجام دهند و می‌دانیم که پس فاکتورها کمپکس‌های سیکلین-CDK میتوزی هستند.

به همین صورت وقتی سلول‌ها در G₁ یا سلول‌ها در فاز S اذغام شدند و سلول‌های اذغام شده در معرض تیمیدین نشاندار شده قرار گرفتند، تیمیدین نشاندار در DNA ی هسته G₁ و هسته فاز S وارد شد. این نشان می‌دهد ستر DNA در هسته G₁ بر مدت کوتاهی

مبوی در طول فاز S و G₂ ستر می‌شوند، با فعالیت آنها تارمانی که سر DNA کامل سوداز طریق فسفریلاسیون در جایگاه‌های میوزی تحت کنترل قرار می‌گیرد وقتی که این کمپکس‌ها فعال شدند، سیکلین CDK های میوزی فسفریه شده و صدها پروتئین جمله پروتئین‌های مرتبط با کروماتین که موجب متراکم شدن کروموزومی می‌شوند، پروتئین‌های پاکت هسته‌ای و کمپکس‌ها هسته‌ای که موجب جمع شدن پاکت هسته‌ای در ER می‌شوند، پروتئین‌های مرتبط با میکروتوبول که اسکلت سلولی میکروتوبولی را به شکل دستگاه میوزی درمی‌آورد، پروتئین‌های کینه‌توکور که موجب جمع کینه‌توکورها و اتصال آنها به میکروتوبول‌ها می‌شود و همچنین پروتئین کینازهای دیگر را فعال می‌کند با این حال پیش کینازها وقتی که توسط سیکلین-CDK های میوزی فعال می‌شوند، به تنظیم پروتئین‌های درگیر در وقایع میتوزی کمک می‌کند. وقتی که همه کینه‌توکورها به طور مناسب به میکروتوبول‌های ذوقی متصل شدند و کروموزوم‌ها در صفحه مدائری قرار گرفتند APC/C یوبی کوئیتین - پروتئین لیگاز یک پروتئین تنظیمی کلیدی (سکورین) را پلی یوبی کوئیتیه کرده و باعث تجربه شدن توسط پروتئین‌ها می‌شود سکورین به طور معمول از تجربه پروتئین‌هایی جلوگیری می‌کند که کروماتین‌های جواهری را - مسائروم‌ها به هم متصل می‌کند. تخریب سکورین به کروماتین‌های جواهری امکان می‌دهد تا از یکدیگر جدا شده و باعث شروع آنافاز گردند. APC/C همچنین موجب تخریب سیکلین‌های میوزی می‌شود در اواخر آنافاز و وقتی که کروموزوم‌های جواهری جدا می‌شوند، فعالیت حاصل در فعالیت سیکلین-CDK میتوزی امکان فسفریلاسیون پروتئین‌های هدف آنها را می‌دهد. این خود باعث شروع تلوفاز و غیرمتراکم شدن کروموزوم‌ها شده و همچنین باعث جمع دوباره پاکت هسته‌ای و کمپکس‌های هسته‌ای در اطراف کروموزوم‌های جدا شده، گشته و همچنین باعث تشکیل دو هسته سلول دختری و سیتوکینز می‌شود که در نتیجه تقسیم سلولی کامل می‌گردد.

یوبی کوئیتین پروتئین لیگازها. یوبی کوئیتین - پروتئین لیگازهای APC/C و SCF با تنظیم فعالیت سیکلین-CDK و پیوستگی بین مسائروم‌های کروماتین‌های جواهری، عبور از سه مرحله ضروری را در چرخه سلولی (فاز G₁ - فاز S متافاز - آنافاز و آنافاز - تلوفاز و سیتوکینز) کنترل می‌کند. از آنجایی که این مراحل کنار توسط تجربه تنظیم شده پروتئین‌ها آغاز می‌شود بنابراین یک



▲ شکل تجربی ۲-۴ زن های نوع وحشی چرخه تقسیم سلولی (CDC) را می توان از کتابخانه ژنومی ساکارومایسیس سرویریه با تکمیل عملکردی جهش های جدا کرد. سلول های جهش یافته با جهش حساس به حرارت در رن CDC با یک کتابخانه رنومی فراهم شده در سلول های نوع وحشی کشت داده شده در مواد معدنی (nutrient agar) در یک دمای غیر متعادل (۲۵°C). هر سلول تغییر شکل یافته یک پلاسمید حاوی یک قطعه DNA ژنومی را حذب کرده است. اغلب چنین قطعاتی شامل رن هایی هستند (مثلاً X و Y) که پروتئین CDC ناقص را رمز می دهد. می کسد سلول های تغییر شکل یافته که چنین قطعاتی را حذب کرده اند در دمای غیر متعادل تشکیل کلونی می دهد. محدود سلول هایی که پلاسمیدهای حاوی نوع وحشی رن جهش یافته هستند (در این مورد CDC28، یک کیتاز وابسته به سیکلین) تکثیر شده و به سلول اجازه می دهد تا همانندسازی کرده و در دمای غیر متعادل کلونی تشکیل دهد. DNA پلاسمیدی جدا شده از این کلونی حاوی ژن CDC نوع وحشی است که در سلول های جهش یافته ناقص است. رومد مشخص برای جانمایی ژن نوع وحشی CDC⁺ در اسکیروساکارومایسیس میمه استفاده می شود. شکل های ۵.۱۶ و ۵.۱۸ جرئت بیشتری را در ساخت و جداسازی کتابخانه رنومی مخمر سن می دهد.

می دانیم که این فاکتورها کمپلکس های سیکلین CDK فاز S بوده و می توانند کمپلکس های پیش همانندسازی در نقاط شروع همانندسازی DNA در اوایل هسته G₁ را فعال کنند. ستر DNA در هسته های G₂ رخ می دهد. پرا هیچ کمپلکس پیش همانندسازی تجمع یافته ای بر روی DNA وجود ندارد. گرچه این امر شباهت ادغام سلولی ثابت کرد که فاکتورهای قابل انتشار ورود به فازهای S و M چرخه سلولی را کنترل می کند. اما لزوماً پشت ژنتیکی و بیوشیمیایی برای تشخیص این فاکتورها لازم بود.

▲ شکل تجربی ۲-۴ یک فاکتور محدود در سلول های میتوزی موجب اقای میتوز در سلول های ایسرفازی می شود. (a) آزمایش اعدام سلولی. در سلول های یترهای اتمام شده پاکت هسته ای دست بخورده بوده و کروموزوم ها متراکم نشده اند. بنابراین کروموزوم ها با سمن نون مشخص نند اسکال (۲.۳۵ و ۲.۳۵ را ملاحظه کنید). در سلول های میتوزی (چپ) پاکت هسته ای وجود ندارد و کروموزوم های همانندسازی شده به شدت متراکم شده اند. وقتی یک سلول در G₁ با یک سلول در میوز اعدام می شود، پاکت هسته ای سلول G₁ به طرف ER جمع شده و کروموزوم ها متراکم می شوند البته نه به اندازه ای که در سلول های میتوزی متراکم می شوند. (b) میکروگراف کروموزوم ها در سلول G₁ اعدام شده با یک سلول در میتوز. (همانطور که در (a) نمای داده شده است).

بدان اعدام سلولی شروع می شود به هر حال وقتی که سلول ها در G₂ با سلول های فاز S اعدام می شوند هیچ بیماری تشخیص داده نمی شود. G₂ شرکت نمی کند. بنابراین فاکتورهای معمول در سلول های فاز S می تواند وارد هسته G₁ شده و ستر DNA را تحریک کند. اما این فاکتورها نمی توانند ستر DNA در هسته G₂ را اقام کنند.



جدول ۱-۲۰ سبکین ها و کینازهای وابسته به سبکین (CDKs) منتخب

نام	موجود ریزه پروتیین
	S POMBE
Cdc2	CDK (قطب یکی)
Cdc13	سبکین میوزی (قطب یکی)
	S.C.F.R.F.V.I.S.I.A.E
Cdc28	CDK (قطب یکی)
Cln3	سبکین وابسته G ₁
Cln1,cln2	سبکین های اواخر G ₁
Cln5,clb6	سبکین های اوایل فاز S
Cln3,clb4	سبکین های اواخر فاز S و اواخر میوز
Cln1,clb2	سبکین های اواخر میوز
	مهره داران
CDK4,CDK6	CDK های وابسته G ₁
CDK2	CDK اوایل G ₁ و فاز S
CDK1,CDK2	CDK های میوزی
سبکین های نوع D	سبکین های وابسته G
سبکین E	سبکین اواخر G ₁ و فاز S
سبکین A	سبکین فاز S و میوزی
سبکین A، سبکین B	سبکین های میوزی

نمونه کید سبکین ها و CDK های توضیح داده شده در این فصل بر اساس فاصله زمانی بر چرخه سلولی که آنها عمل می کنند فهرست و طبقه بندی شده اند. ۱۰ هر دو نوع سبکین

از سبکین و CDK میوزی همواره فاکتور پسرینه میوز (MPF) اطلاق می شود

سول های جهش یافته ای که می تواند رشد کرده و کلونی تشکیل دهد دارای پلاسمید حاوی آلل نوع وحشی می باشد که جهش معکوس را کامل می کند. سپس پلاسمید دارای آلل نوع وحشی را می توان از آن سلول ها استخراج نمود چون بسیاری از پروتئین های که چرخه سلولی را تنظیم می کنند به شدت حفاظت شده اند، cDNA های انسانی کلون شده در وکتورها اغلب می تواند جهش یافته های چرخه سلولی مخمر را تکمیل نموده و موجب جداسازی سریع ژن های انسانی رمزدهی کننده پروتئین های کنترلی چرخه سلولی شوند

مطالعات بیوشیمیایی نیاز به فراهم آوری عصاره سلولی از سول های بسیاری دارد برای مطالعات بیوشیمیایی چرخه سلولی، تخم ها و حین های حول دورستان و بی مهرگان دریایی حین مناسب هستند. در این موجودات، به دنبال تعیج یک حجم بزرگ چنین چرخه سلولی همزمان صورت می گیرد با جد کردن تعداد

مخمر جوانان ساکرومایسین سروریه^(۱) و مخمر شکافدار اسکیروم ساکرومایسین^(۲) پخته به صورت ویژه برای جداسازی جهش یافته های مفید و که در یک مرحله خاص در چرخه سلولی متوقف شده و یا دارای تنظیم متفاوتی در چرخه بودند. در هر دوی این مخمرها، مخمرها به جهش های حساس به حرارت باعث نقصان در پروسس های خاص لازم برای پسرین در چرخه سلولی شده که به نادگی از طریق میکروسکوپ فلورسسان شناسایی بوده و در نتیجه می توان آنها را جدا کرد (شکل ۱) در ملاحظه کنید، چنین سلول هایی، جهش یافته های cdc (چرخه تقسیم سلولی) نامیده می شوند. آلل های نوع وحشی از آلل های جهش یافته cdc حساس به حرارت مطلوب را می توان به سادگی با انتقال گشاخته پلاسمیدهای پخته شده از سلول های نوع وحشی به جهش یافته های هاپلوئید و کشت آن سلول ها در دمای غیرمعتدل جدا کرد (شکل ۲۰۴)

وقتی که آنها کشت داده شوند، جهش یافته های هاپلوئید می توانند در دمای غیرمعتدل کلونی تشکیل دهند یا این حال،

1 Schizosaccharomyces pombe

2. Saccharomyces cerevisiae

برای اولین بار توضیح داد که فاکتورهای قابل انتشار، چرخه سلولی را تنظیم می‌کند. کمپلکس‌های سیکلین CDK میسر باعث تراکم کروموزوم و خرد شدن یک هسته‌ای در سلول‌های G₁ و G₂ در هنگام ادغام آنها با سلول میسوری می‌شود. بطور مشابه، کمپلکس‌های سیکلین - CDK فاز S همانندسازی DNA را در هسته سلول‌های G₁ در هنگام ادغام آنها با سلول‌های فاز S تحریک می‌کند.

■ مطالعات ژنتیکی در مخمر امکان جناسازی جهش‌یافته‌های چرخه تقسیم میسوری (cdc) را می‌دهد. این امر منجر به شناسایی ژن‌های تنظیم‌کننده چرخه سلولی شد. شکل ۲۰-۴ را ملاحظه کنید.

■ تخم‌های دوریستان و بی‌مهرگان و جبین‌های لوبه‌ای از تخم‌های لقاح‌یافته بصورت هم‌مرس منابع خوبی را برای مطالعات بیوشیمیایی و لایح چرخه سلولی فراهم می‌نماید.

۲۰-۴ کنترل میسوری به وسیله سیکلین‌ها و فعالیت MPF

کشف ابتدایی پروتئینی که یک مرحله گذار بحرانی چرخه سلولی را کنترل می‌کند، از تحقیق بر روی میسر به دست آمد. این مطالعات موجب دو کشف قابل توجه در مورد کنترل چرخه سلولی شد. اول فرایندهای مولکولی پیچیده در مراحل اولیه میسوری از قبیل متراکم شدن کروموزوم، خرد شدن پاکت هسته‌ای، تشکیل دوک میسوری و اتصال کینه‌توکورهای کروموزومی به میکروتومول‌های دوک، همگی می‌تواند به وسیله تعداد معدودی از پروتئین‌های تنظیمی چرخه سلولی اصلی تنظیم و کنترل شوند. دوم، این تنظیم‌کننده‌های اصلی و پروتئین‌هایی که آنها را کنترل می‌کنند به شدت حفاظت می‌شوند، به طوری که مطالعه چرخه سلولی در قارچ، مویبی دریایی، حشرات، موریانه‌ها و دیگر گونه‌ها به طور مستقیم در مورد تمامی سلول‌های یوکاریوتی از جمله سلول‌های انسانی قابل بسط است.

یک پیشرفت غیرمنتظره در تشخیص فاکتورهای القاکننده میسور، از مطالعه بلوغ اووسیت در قورباغه ریپروس نویس بدست آمد. برای درک این آزمایشات، مادر ابتدا باید بلوغ اووسیت را که در شرایط آزمایشگاهی بهر قابل تکثیر است، شرح دهیم. در هنگام سو اووسیت‌ها در تخمان قورباغه، نووسیت‌ها DNA خود، همانندسازی کرده و برای ۸ ماه در G₂ متوقف می‌شوند. در طول این زمان تا قطر ۱mm رشد کرده و تمام مواد مورد نیاز برای چندین تقسیم میسوری را انباشته می‌کنند که برای شنا و مدیده در وجه فورده لازم است (برای بررسی اجمالی میسر شکل ۲۰-۳ را ببینید). ملاحظه

زیادی از تخم‌ها، ماده‌ها و لقاح هم‌مرس آنها با اضافه نمودن اسپرم (به تخم‌ها) به طریقی که مشابه لقاح باشد، محققان توانستند عصرهایی از سلول‌ها در نقاط و مراحل مشخصی از چرخه سلولی بدست آورند که در بررسی پروتئین‌ها و فعالیت‌های آمیزی به کار می‌رود.

در قسمت‌های بعدی، در مورد آزمایشات اصلی بحث خواهیم کرد که موجب پدید شدن مدل کومی تنظیم چرخه سلولی یوکاریوت شده و در شکل ۲۰-۲ به صورت خلاصه آورده شده است و همچنین تجربیات بیشتری از وقایع تنظیمی مختلف را ارائه خواهیم کرد. همانطور که خواهیم دید نتایج بدست آمده از سیستم‌های آزمایشی متفاوت و دستگاه‌های متفاوت، نظراتی را در مورد هر کدام از نقاط گذر در چرخه سلولی فراهم آورده است. به دلایل تاریخی، اسامی سیکلین‌های مختلف و کینازهای وابسته به سیکلین در مخمر و مهره‌داران متفاوت است. جدول ۲۰-۱ اساسی آنهایی را که در این فصل مورد بحث قرار گرفته‌اند آورده است و نشان می‌دهد که آنها چه زمانی در چرخه سلولی فعال می‌شوند. هر جا ممکن باشد، به جای استفاده از بازه‌های خاص عددی، ما از لغات رایج برای شرح تنظیم‌کننده‌های چرخه سلولی استفاده می‌کنیم.

نکات کلیدی بخش ۲۰-۱

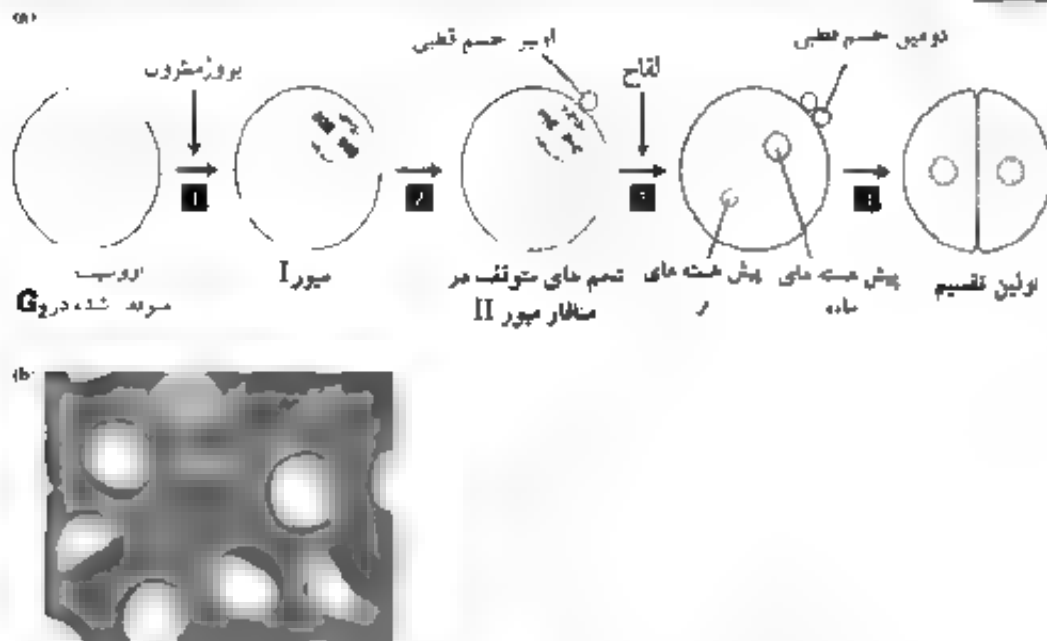
مروری بر چرخه سلولی و کنترل آن

■ چرخه سلولی یوکاریوتی به چهار فاز تقسیم می‌شود: M (میسور)، G₁ (فاصله زمانی بین میسور و شروع همانندسازی DNA هسته‌ای)، S (فاصله زمانی همانندسازی DNA) و G₂ (فاصله زمانی بین تکمیل همانندسازی DNA هسته‌ای و میسور). (شکل ۲۰-۱ را ملاحظه کنید).

■ کمپلکس‌های سیکلین - CDK از ریرواجد سیکلین تنظیمی و ریرواجد کیناز وابسته به سیکلین کاتالیزی تشکیل شده و میسوری سلول را در چرخه سلول تنظیم می‌کند (شکل ۲۰-۲). ملاحظه کنید، پروتئین - یوپی کولیسین لیگازهای جد یرواجدی برگه تنظیم‌کننده‌های چرخه سلولی را به یوپی کومیسینه کرده و آنها را برای تحریک پروتئین‌ها به پروتئین‌ها نشانده‌گذاری می‌کند.

■ مراحل گذار چرخه سلولی توسط مکانیسم‌های بطاری معطه کنترل می‌شود تا هر فرایند چرخه سلولی در شروع مرحله بعد به وقت تکمیل گردد.

■ آزمایشات ادغام سلولی با سلول گسسته شده استاندارد



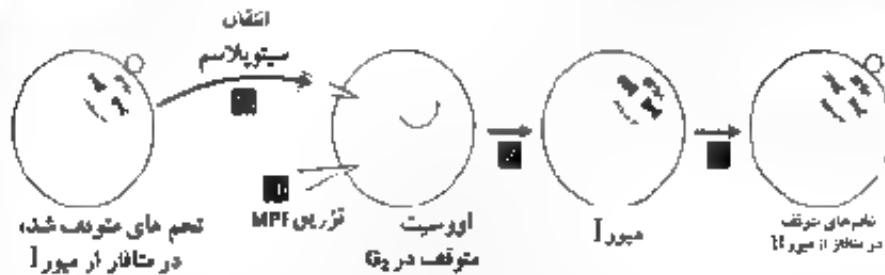
▲ شکل تجربی ۲۰-۴: (شکل رنگی) پروژکشن بلوغ میوزی یوسیت‌های رپوس را تحریک می‌کند. (a) مرحله ۱: بیمار آووسیت‌های متوقف در G₂ از رپوس با پروژکشن که از نخمدن ماده بالغ بیرون آمده باعث می‌شود آروسیسها وارد میوز شوند. (b) مرحله ۲: سیمپسی (ای) متصل شده به میکروتوبول‌های دوک میتوزی. سیمپسی به صورت سماتیک نشان داده شدند. (c) مرحله ۳: جدا شدن کروموزوم‌های همولوگ و تقسیم شدن سیمپسیا نامتافاز یعنی از کروموزوم با یک سیمپسیا کوچک که اولین جسم قطبی خوانده می‌شود می‌راند. یوسیت بلافاصله میوز II را شروع کرده و در متافاز متوقف می‌شود تا یک جسم تولید کند. دو کروموزوم متصل به میکروتوبول‌های دوک به صورت سماتیک نمایش داده شدند. تا سول‌های بخم متوقف شده در متافاز میوز I را بیان دهد. مرحله ۴: لقاح با اسپرم، تخمها را از توقف در متافاز آزاد کرده و به آنها اجازه می‌دهد تا فاز میوز II و دومین تقسیم سلولی غیرمتافاز را در لقاح نهایی که در این تقسیم یک کروماتید از هر کروموزوم به داخل یک جسم قطبی دوم رفته و حذف می‌شود. مرحله ۵: پس هسته هاپلوئید خاص در جنس ماده با پیش هسته هاپلوئید اسپرم ادغام شده و یک زیگوت دیپلوئید تولید می‌کند که همانندسازی DNA و اولین میوز از ۱۲ تقسیم جنسی اولیه همزمان را انجام می‌دهد. (b) تصویر الکترونی از آروسیس‌های رپوس.

همزمان پیش می‌روند و به دنبال آن بیمار پروژکشن و لقاح دراز دارد که این امر، امکان در دسترس قرار گرفتن مقادیر کافی عناصره سلولی برای مطالعات بیوسیمیایی را می‌دهد. در این قسمت، ما بررسی می‌کنیم چگونه آزمایشات با رپوس متحرک به کشف و تعیین خصوصیت فاکتورهایی شده که ورود و خروج از دستور را کنترل می‌کنند. همچنین در مورد تشخیص و تعیین خصوصیات برخی از اجزای پروتئینی و چگونگی تنظیم وقایع میوزی توسط آن‌ها بحث خواهیم کرد.

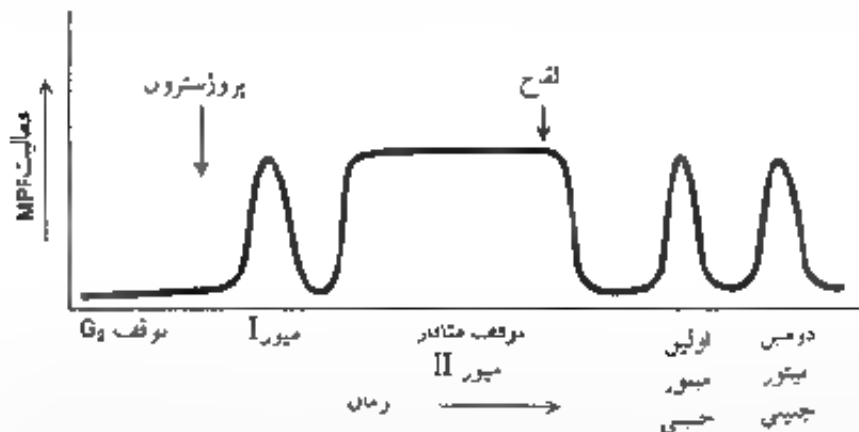
فاکتور پیش برنده بلوغ (MPF) بلوغ میوزی در یوسیت‌ها و میتوزی را در سلول‌های سوماتیک تحریک می‌کند

وقتی که یوسیت‌های متوقف شده در G₂ رپوس از تخم‌ها قورباغه ماده بالغ بیرون آورده شده و در شرایط آزمایشگاهی با پروژکشن بیمار داده شود، آنها بلوغ میوزی را تحریک می‌کند. بلوغ

کنند. وقتی یک ماده بالغ توسط یک تر تحریک می‌شود، سلول‌های تخم‌های آن هورمون استروئیدی پروژکشن را ترشح کرده و باعث می‌شود آووسیت‌های متوقف شده در G₂ وارد میوز I شده و تا متافاز میوزی دوم پیشرفت کند (شکل ۲۰-۴) در این مرحله سلول‌ها تخم نامیده می‌شود و وقتی که با اسپرم لقاح باید هسته تخم از مرحله متافاز II که در آن متوقف شده بود رها شده و میوز کامل می‌گردد. سپس پیش هسته تخم هاپلوئید حاصل با پیش هسته^(۱) اسپرم هاپلوئید ادغام شده و هسته دیپلوئید زیگوت را تولید می‌کند. همانندسازی DNA نیز به دنبال آن اتفاق می‌افتد و اولین تقسیم میتوزی از لایه‌های جنین را شروع می‌شود. سپس سلول‌های جنینی حاصل ۱۱ چرخه سلولی سریع و همزمان را پشت سر می‌گذارند و یک کره بوخالی به نام بلاستولا تولید می‌کند. تقسیم سلولی آرام شده و تقسیم‌های بعدی غیرهمزمان می‌گردد و سلول‌های مناطق مختلف در بلاستولا به دفعات مختلفی تقسیم می‌گردد. فایده استفاده از چنین سیستمی در مطالعه فاکتورهای درگیر در میوز بین است که تعداد زیادی از آووسیت‌ها و تخم فراهم می‌کند که همگی به طور



▲ شکل تجربی ۴-۲: یک فاکتور محلول در تخم‌های متوقف شده در رنویس، نوع میوزی و پیش می‌برد وقتی حدود ۵ درصد ر سیتوپلاسم یک تخم لقاح ساخته رنویس متوقف شده در متافاز میوز I به اووسیت متوقف در G2 برزق گردد. (مرحله I) اووسیت و رنویس می‌سود (مرحله II) و تا متافاز میوز II پیش رفته (مرحله II) و یک تخم بالغ را ر عذب پروژسرون بسود می‌کند. ین فرایند می‌تواند بدون افزونی پروژسرون جدید باز تکرار گردد، که نشی می‌دهد سیتوپلاسم حاوی فاکتور پیش برده بلوغ (MPF) بسد برزق اووسیت‌های متوقف در G2 بوس سخش برای فعالیت MPF (مرحله II) ر در حل مختلف چرخه سلولی و از موجودات مختلف فراهم گردد



▲ شکل تجربی ۴-۷، ۴-۸: فعالیت MPF در اووسیت‌ها، تخم‌ها و جی‌های رنویس وقتی سلول‌ها وارد میتوز و میوز می‌شوند، به اوج خود می‌رسد. دیاگرام ساختارهای سلولی مسون هر مرحله در شکل ۴-۵۰ سان داده شده‌اس. فعالیت MPF توسط سخش ریز نرینی نشانی داده شده در شکل ۴-۶۰ سخش مده و با سخش رنهایی از عناصرهای سلولی تعیین مقدار شدند برای بحث بیشتر به متن مراجعه کنید

رمان‌های مختلف در طول بلوغ اووسیت‌ها در شرایط آزمایشگاهی، محفظی، ریافتند، اووسیت‌های دیمار شده متوقف در G2 فعالیت MPF کمی دارند، اما تبمار پروژسترون موجب لقای فعالیت MPF در حین ورود سلول‌ها به میوز I می‌سود (شکل ۴-۷، ۴-۸). فعالیت MPF در حین ورود سلول‌ها به استافاز بین میوز I و II افب می‌کند، اما دوباره در هنگام ورود به میوز II بالا می‌رود و در سلول‌های تخم متوقف در متافاز II بالا باقی می‌ماند به دسال لقاح، فعالیت MPF دوباره افب می‌کند تا زمانی که ریکوت (تخم لقاح یافته) وارد اولین میتوز از نمو جیبی شود در طول ۱۱ چرخه هم‌مان میتوز در جیبی لوبه، فعالیت MPF در فاصله‌های استافاز بین میتوزها نابین بوده و سپس در هنگام ورود سلول‌ها به میوز II بالا می‌رود.

میوزی فرایند بلوغ اووسیت از اووسیت متوقف در G2 به تخم متوقف در متافاز میوز II است. شکل ۴-۵۰ را ملاحظه کنید. نرینی سیتوپلاسم از تخم‌های متوقف در متافاز میوز II به اووسیت‌های متوقف در G2 اووسیت‌ها را تحریک می‌کند که در عذاب پروژسترون به تخم، بلوغ یلند شکل ۴-۲، ین سسسم به تنها مسجر به سامانی ابتدایی فاکتوری در سیتوپلاسم تخم شد که موجب تحریک بلوغ در شرایط درون آزمایشگاهی می‌شد، شکه همچنین روشی برای سخش ین فاکتور نیز فراهم گرد. ین فاکتور، فاکتور پیش برده بلوغ (MPF¹) خوانده می‌شود همانطور که به حصار خواهیم دید MPF مجتمع می‌سود با یک هترودیمر سبکی CDK فاکتور کلیدی تنظیم‌کننده اعر میوز در بعضی سلول‌های یوکاریوت‌ها گردد.

با استفاده از سسسم ریز نرینی برای سخش فعالیت MPF در

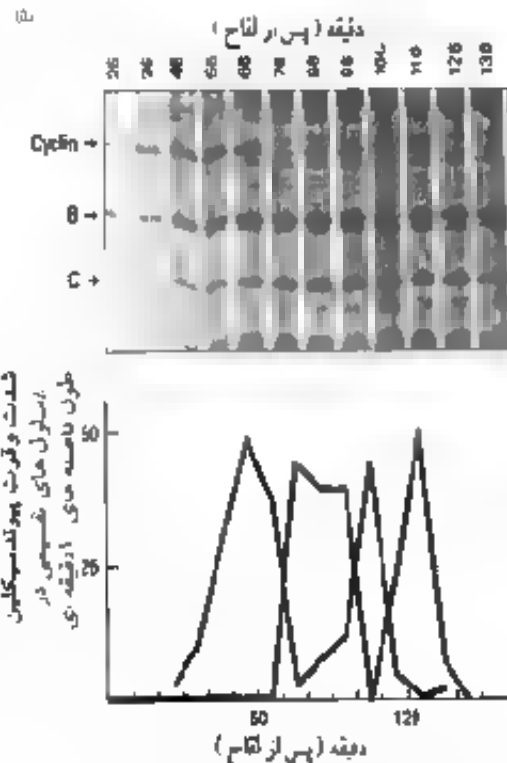
تخم‌های ربوبوس در متافاز میوز II تا هنگام لقاح است (شکل ۲۰-۳). وقتی سیتوپلاسم جنین سلول‌های پستانداران متوقف شده در میتوز به اووسیت‌های ربوبوس متوقف بر G₂ تریق شد، اووسیت‌ها به صورت تخم دیوچ یافتند این نشان می‌دهد که سلول‌های میوزی سوماتیک پستانداران حاوی فاکتور سیتوپلاسمی هستند که فعالیت MPF قوی‌تر را از خود نشان می‌دهد این یافته‌ها بیان می‌کند، MPF ورود سلول‌های سوماتیک پستانداران را به میتوز و همچنین ورود اووسیت‌های قوریانه را به میوز کنترل می‌کند.

هنگامی که سیتوپلاسم سلول‌های سوماتیک پستانداران متوقف شده در میوز به درون سلول‌های پسرهای تریق شد، سلول‌های پسرهای وارد میتوز شدند که در این حالت عسایه‌های هسته‌ای سلول به درون ER حش شده و کروموزوم‌هایشان متراکم شدند بنابراین MPF فاکتور مخلوط پیش برنده ورود سلول به میوز است و اولین بار توسط آزمایشات ادغام سلولی نشان داده شد (شکل ۲۰-۳ را ملاحظه کنید). به راحتی می‌توان گفت واژه اختصاری MPF می‌تواند مخفف فاکتور پیش برنده میتوز^(۱) باشد نامی که نشانه فعالیت عمومی برای فاکتور است.

ر آنجایی که سبش تریق اووسیت که در ابتدا برای اندازه‌گیری فعالیت MPF به کار برده می‌شد با سبش‌های بسیاری همراه بود، سالها گذشت تا MPF توسط کروماتوگرافی ستونی تحلیلی شد و ویژگی‌های آن به صورت مستقیم بررسی شد قبل از تکمیل این روند، اجزای فردی MPF از طریق آزمایشات مختلفی سبش داده شدند. ما در اینجا ابتدا در مورد این بحث می‌کنیم که چگونه ریزواحد سیکلین سطیمی شناسایی شد و سپس در بحث ۲۰-۴ توضیح خواهیم داد چگونه آزمایشات ژنیکی بر روی محرم سحر به کشف ریزواحد کاتالیزی CDK گردید. آنتی بادی‌های ویژه‌ای بر ضد سیکلین میتوزی و ریزواحد‌های CDK شناسایی شده که به وسیله اینها و روش‌های دیگر، نشان داده شده که سیکلین و CDK حاصل شده با آن فعالیت MPF دارند. وقتی که حاصل‌سازی MPF با کروماتوگرافی ستونی تکمیل شد، به وضوح روشن شد که سیکلین و CDK اجزای اصلی آن بودند.

سیکلین میتوزی اولین بار در جنین‌های ابتدایی نوتیای دریایی شناسایی شد

آزمایشات انجام شده با مهارکننده‌های سبش پروتئین نشان داد



▲ شکل تجربی ۲۰-۳ (شکل رنگی): اتورادیوگرافی تشخیص سبش چرخه‌ای و تخریب سیکلین میتوزی را در جنین‌های نوتیای دریایی می‌نماید. یک سوسپانسیون از تخم‌های نوتیای دریایی با افزودن اسید نوتیای دریایی به طور همزمان برآور شد به این سوسپانسیون متیوس ³⁵S افزوده شد در فاصله زمانی ۱۰ دقیقه که ۲۶ دقیقه پس از بروردن آغاز شد، برای بررسی پروتئین‌ها بر روی ژل پلی اکریلامید SDS و سبش تقسیم سلول با میکروسکوپ نمونه‌برداری انجام شد (a) اتورادیوگرم از SDS نمونه‌ها را در هر نقطه زمانی برداشته شده نشان می‌دهد. اغلب پروتئین‌ها، همچون C و B، به طور پیوسته از نظر سبش افزایش یافتند در مقابل، سیکلین ناگهان در دقیقه ۲۶ پس از لقاح کاهش یافت و دوباره در دقیقه ۴۶ شروع به افزایش کرد. باند سیکلین دوباره در دقیقه ۱۰۶ به نوج خود رسید و دوباره در دقیقه ۱۲۶ کاهش یافت. (b) نمودار شدن باند سیکلین (خط قرمز) و مقداری از سلول‌ها که در طول فاصله زمانی ۱۰ دقیقه پیشین تقسیم شده بودند (خط آبی). بوجه ثابت بافت که مقدار سیکلین درست پیش از تقسیم سلولی با شتاب کاهش می‌یابد.

علاوه بر کشفیات ابتدایی در قوریانه‌ها، فعالیت MPF در سلول‌های میوزی از تمامی گونه‌ها سبش شده برای مثال، سلول‌های کشت داده شده پستانداران را می‌توان با سبش توسط ترکیباتی (مثلاً گلشی سین) که متوقف‌کننده تولید میکروتوبولین‌ها هستند، در متافاز میوز متوقف کرد این عمل مشابه توقف طبیعی

سلول‌های حیوانی اولیه به سرعت به مرحله S بعدی پیش می‌روند، و هنگامی که ریبوسمی DNA کامل شد، سلول‌ها تقریباً به سرعت به میتوز بعدی روی می‌آورند. دوم، بوسان در فعالیت MPF است که به محض ورود و خروج حین‌های اولیه قورباغه به میوز اتفاق می‌افتد و حتی هنگامی که هسته برداشته شده است و هیچ ریبوسمی نمی‌تواند انجام گیرد، در سیتوپلاسم تخم لقاح یافته قورباغه مشاهده می‌شود. بی‌پدیدها با برداشت هسته تخم ریبوسمی و سپس با برداشت سیتوپلاسم پس از غاصه‌های زمانی متفاوت و آزمایش فعالیت MPF با سنجش نوع (رئیدگی) آووئیت کشف گردید (شکل ۶-۲). در مشاهده کنید! این مستثنی بودن سرعت چرخه سلول‌ها در تقسیم‌های اولیه حین‌های حیوانی یعنی در آنجا که بسیاری از نقاط کنترل چرخه سلول (بعداً بحث خواهیم کرد) عمل نمی‌کنند، یافت می‌شود. این مشاهدات نشان می‌دهند که تمام اجزای سوبی لازم برای پیشرفت در طول چرخه‌های تقسیم سلولی در حین‌های ریبوسمی اولیه در تخم لقاح یافته ذخیره می‌شوند. در سلول‌های سوماپیک که بعداً در تکوین و در مخمر (در قسمت‌های بعد بررسی خواهد شد) تولید می‌شوند، mRNA خاصی می‌بایست در نقاط خاصی در چرخه سلول تولید شوند یا وجود یابند، در حین‌های ریبوسمی اولیه تمام mRNA های لازم برای تقسیم‌های سلول اولیه در تخم لقاح بیافته وجود دارند.

عصاره‌های بیهی شده از تخم‌های ریبوسمی لقاح بیافته حاوی تمامی مواد لازم برای چندین چرخه سلول می‌باشند. از این مواد می‌توان به آنزیم‌ها و پیش‌سازهای مورد نیاز برای همانندسازی DNA، هیسون‌ها و دیگر پروتئین‌های کروماتین دخیل در تجمع DNA همانندسازی، سله به کروموزوم‌ها، پروتئین‌ها و فسوپیدهای لازم در تشکیل پوشش هسته‌ای اشاره کرد. این عصاره‌های تخم همچنین پروتئین‌هایی را ستر می‌کنند که توسط mRNA های موجود در عصاره مرده می‌شوند. از این پروتئین‌ها می‌توان به سکلین B اشاره کرد.

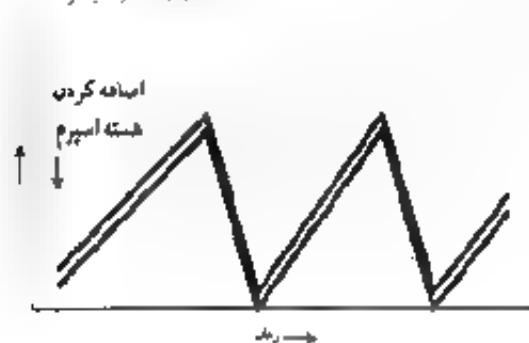
وقتی هسته‌های حاصل از اسپرم ریبوسمی به عصاره تخم ریبوسمی افزوده شوند، هسته و DNA درون آن واکار می‌شوند. طوری رفتار کند که گویی در حال انجام چرخه سلول هستند. به این دلیل هسته‌های اسپرم در این آزمایش استفاده می‌شوند چون به آسانی به مقدار زیاد جدا شده و طوی کروماتین با غلظت بالا می‌باشد. تغییر شگرفی که در مورفولوژی به هنگام از دست دادن تراکم کروماتین اسپرم رخ می‌دهد آشکار است. وقتی هسته‌های تراکم اسپرم به عصاره تخم اضافه می‌شوند، کروماتین اسپرم تراکم خود را از دست

که بری افزایش فعالیت MPF در طول مرحله میتوزی هر چرخه سلولی در حین‌های اولیه قورباغه، سمر پروتئین جدید لازم است. همچون حین‌های اولیه قورباغه، چرخه‌های سلول اولیه در حین‌های اولیه بویای دریایی به طور همزمان با ورود تمام سلول‌های حیوانی به میتوز اتفاق می‌افتد. آزمایش پیوسته می‌تواند با تخم‌ها و حین‌های توتایی دریایی موجب شناسایی چرخه سیکلیک MPF شد. مقادیر زیادی از تخم‌های بویای دریایی جمع‌آوری و به طور همزمان بارور شده و در محیط کشت حاوی اسیدهای آمینه رادیو، کتو فلر گردید. پس از بارورسازی، نمونه‌های کوچکی از حین‌هایی که به طور همزمان تقسیم می‌شوند، در فواصل زمانی متفاوت برداشته شده و پروتئین‌های ساندبار شده با الکتروفورز، SDS جدا شده و با اتورادیوگرافی رل بررسی شدند (شکل ۶-۸). یک پروتئین که به مقدار زیاد بیان شده بود غلظت‌ش به سرعت افزایش پیدا کرده و ناگهان درست پیش از تقسیم سلول دچار افت شد و سپس دوباره در طول ایتراکز برای اینکه در میتوز بعدی به سرعت افزایش یابد، تجمع یافته و درست پیش از تقسیم دوم ناگهان افت پیدا کرد (شکل ۶-۸). بررسی دقیق‌تر نشان داد این پروتئین به نام سکلین B به طور پیوسته در طول چرخه‌های سلولی حین ستر می‌شود اما پس از هر آنالیز ناگهان از بین می‌رود. از آنجایی که تجمع این پروتئین در میتوز افزایش می‌یابد، سکلین B به عنوان سکلین میتوزی عمل می‌کند. در آزمایشات بعدی، یک کلون cDNA که سکلین B توتایی دریایی را مرده می‌کند، به عنوان پروتئین در جداسازی یک cDNA سکلین B از ریبوسمی نوئیس استفاده شد. بیان این cDNA پروتئین خالص سکلین B ریبوسمی را تولید کرد که برای تولید اتی بادی ویژه برای سکلین B استفاده شد. این اتی بادی با لکه‌گذاری و ستر، پی پییدی را شناسایی می‌کند که با فعالیت MPF از تخم‌های ریبوسمی خالص می‌شود و نشان می‌دهد که سکلین B عملاً یکی از اجزای MPF است.

سطوح سکلین B و فعالیت کیناز عامل پیش برده میتوز (MPF) در دو در عصاره‌های تخم ریبوسمی در ماده چرخه سلولی تغییر می‌کند

در خصوصیت غیرمعمول همزمانی چرخه‌های سلولی در حین‌های اولیه ریبوسمی، راهی برای مطالعه نقش سکلین میتوزی در مهار فعالیت MPF فراهم نمودند. ابتدا، پس از بارورسازی تخم‌های ریبوسمی، بوم‌های G₁ و G₂ در طول ۱۲ چرخه سلول همزمان اولیه کاهش می‌یابند به این معنی که وقتی میتوز کامل شد،

شکل ۱۸-۲ (a) عصاره بیمار شده



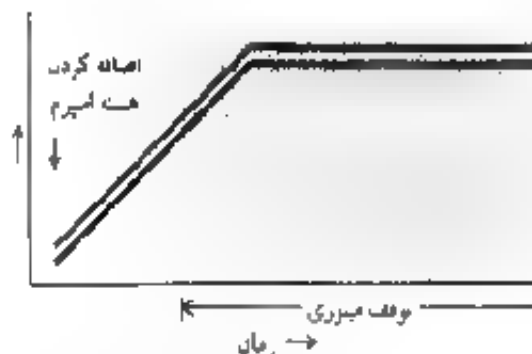
شکل ۱۸-۲ (b) عصاره بیمار شده با



شکل ۱۸-۲ (c) عصاره بیمار شده با RNase + mRNA و حلی سیکلین B



شکل ۱۸-۲ (d) عصاره بیمار شده با RNase + میکولین طول غیر قابل تجزیه B mRNA



شکل تجربی ۹-۳ (شکل رنگی): فعالیت MPF در چرخه سلولی و رویدادهای میتوزی در عصاره‌های تخم راپیوس وابسته به ستر و تحت سیکلین B است. همانطور که در هر قسمت نشان داده شد، در تمام موارد فعالیت کینازی MPF و تجمع سیکلین B در رمن‌های مختلف پس از افزودن هسته‌های اسپرم به عصاره تخم راپیوس نیست. مشاهدات میکروسکوپی وقوع رویدادهای راپیوس میبوی (سایه روشن این) شامل متراکم شدن کروموزوم‌ها و تجزیه پوشش هسته‌ای، و رویدادهای دیررس (سایه روشن تاریک) شامل ر دست دادن کروموزوم و بازسازی پوشش هسته‌ای را نشان داد. برای بحث به متن مراجعه کنید.

بررسی‌ها با این سیستم آزمایشی عصاره تخم راپیوس با گسترش یک سنجش جدید برای فعالیت MPF انجام شد. محصل با استفاده از MPF حلص شده با کمک آزمایش تریق لووسیت (شکل ۲۰-۱) را مشاهده کنید. دریافتند که MPF هیستون H₁ را فسفریله می‌کند. این فعالیت کیناز H₁ از نظر کمی، سنجشی بسیار آسان‌تر و ساده‌تر برای فعالیت MPF را نسبت به آزمایش تریق اووسیت فراهم می‌کند. با مجهر شدن به یک روش سنجش آسان، محققان کیناز MPF و غلظت سیکلین B را در عصاره‌های تخم راپیوس در حال چرخه سلولی دنبال کردند. این بررسی‌ها نشان داد که فعالیت MPF هماهنگ با تجمع سیکلین B کم و زیاد می‌شود (شکل ۱۸-۲). وقایع اوایل میتوز - متراکم شدن کروموزوم و

داده و DNA یک بار همانندسازی می‌کند. سپس کروموزوم‌های اسپرم متراکم شده و درست همان طور که هنگام ورود سلول‌های سالم به میتوز رخ می‌دهد، پوشش هسته‌ای جرد می‌گردد. حدود ۵ دقیقه پس از جرد شدن پوشش هسته‌ای، همانند سلول‌های سالم و در پی آنافاز، تمام سیکلین B موجود در عصاره ناگهانی کاهش می‌یابد. به دنبال کاهش سیکلین B، کروموزوم‌های اسپرم تراکم خود را از دست داده و همانند سلول سالم در طی تلواز، پوشش هسته‌ای اطراف آنها بازسازی می‌شود. پس از حدود ۲۰ دقیقه، چرخه دوباره آغاز می‌گردد. این عصاره‌های تخم راپیوس جالب، می‌توانند تعدادی از این چرخه‌ها را انجام دهند که از چرخه‌های هماهنگ سریع یک جنین اولیه قورباغه تقید می‌کنند.



خروج از میتوز به تجزیه سیکلین B وابسته است. نتایج دو آزمایش با عصاره‌های تیمار شده با RNase نشان داد ورود به متور سازند تجمع پروتئین سیکلین B (سیکلین مینوری پوپوس) به مقدار زیاد بوده و خروج از میتوز میسر می‌گردد کاهش این سیکلین مینوری است. از آنجایی که فعالیت MPF کیناز به موازات غلظت سیکلین مینوری تغییر می‌کند، نتایج نشان می‌دهد که سیکلین B یکی از اجزای MPF است. علاوه بر این، فعالیت شدید MPF کیناز موجب ورود به میتوز شده و افت در فعالیت MPF کیناز برای خروج از میتوز لازم است.

کمپلکس پیش برنده آنافاز (APC/C) تجزیه سیکلین‌های مینوری و خروج از میتوز را کنترل می‌کند

بررسی‌های بیشتر نشان داد که سول‌های مهره‌داران شامل سه پروتئین هستند که می‌تواند همانند سیکلین B عمل کرده و موجب بلوغ و وابسته به پوپوس شوند. دو تایی آنها به سیکلین‌های B مرتبط بوده و سومی سیکلین A است. آنها مشترکاً به عنوان سیکلین‌های نوع B¹ مشهورند. و به این دلیل گروه‌های شدند که هر کدامشان به سرعت در داخل میتوز تجزیه می‌شوند. در سول‌های سالم، تجزیه تمام سیکلین‌های نوع B پس از آغاز آنافاز، یعنی فاصله زمانی از میتوز که کروماتیدهای خواهر از هم جدا و به طرف نوک‌های قطبی مخالف کشیده می‌شوند، شروع می‌گردد.

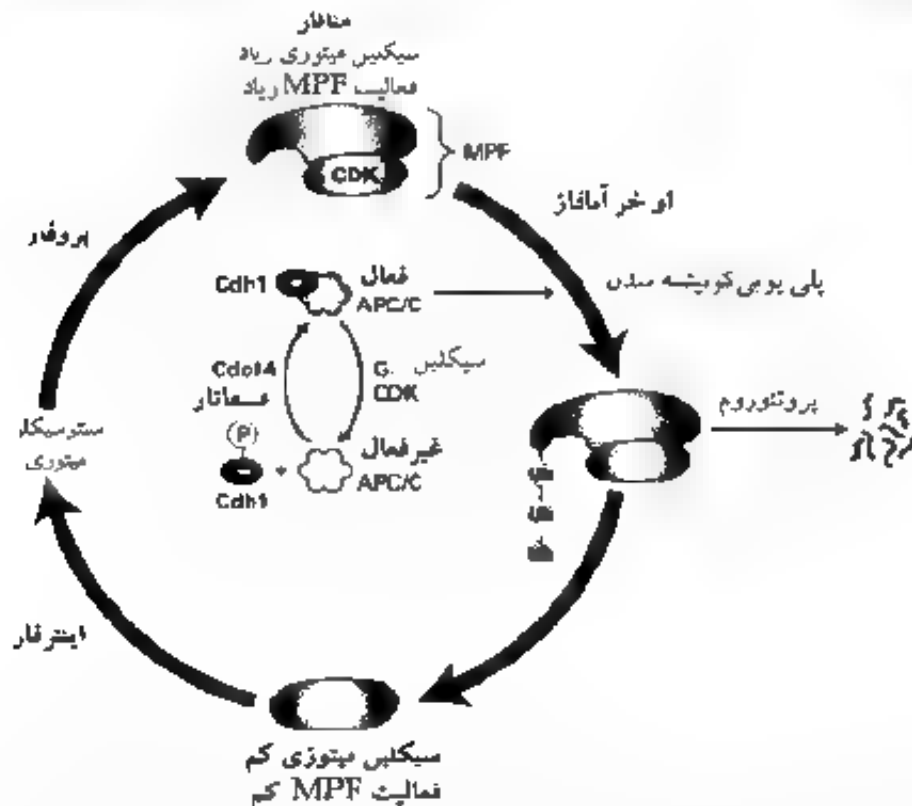
بررسی‌های بیوشیمی بر روی عصاره‌های تخم ربپوس نشان داد که در زمان تجزیه آنها، سیکلین‌های نوع B نوع وحشی + افزوده شدن کوآلانی چندین مونوکور یوبی‌کوئیتین تغییر می‌یابد. همی‌طور که قبلاً اشاره شد، این فرآیند، با پلی یوبی‌کوئیتین کربن، پروتئین‌ها را برای تجزیه سریع در سلول‌های یوکاریوتی توسط پروتئین‌ها، ساختارهای استوایی چند پروتئینی با پروتئین‌های فراوان، ساده‌تر می‌کند. بکارهای یوبی‌کوئیتین - پروتئین، افزودن رنجبرهای یوبی‌کوئیتین را به سیکلین‌های نوع B با دیگر پروتئین‌های هدف می‌بجی‌گری می‌کند (شکل ۲-۲۹). ملاحظه کنید، بسیاری از یوبی‌کوئیتین - پروتئین انگازها، کیلکس‌های پروتئینی چند پروتئینی هستند.

همین‌طوری، cDNAهای مرده‌ی کشته چندین سیکلین نوع B در یوکاریوت‌های مختلف نشان داد که همه آنها شامل توالی سه اسیدآمینه‌ای همولوگ نزدیک به انتهای N هستند که «جبهه

پرمسنگی پوشش هسته‌ای - زمانی اتفاق می‌افتد که فعالیت MPF به موازات افزایش در حجم سیکلین B به بالاترین سطح خود می‌رسد. وقایع اواخر میتوز از دست رفتن تراکم کروموزوم و تشکیل مجدد پوشش هسته‌ای، زمانی اتفاق می‌افتد که فعالیت MPF به موازات کاهش غلظت سیکلین B افت می‌کند.

برای آزمودن عملکردهای سیکلین B در این وقایع چرخه سلولی، تمام mRNA در عصاره حجم با غلظت بالایی از RNase هضم شده و سپس این آنریم با افزودن یک مهارکننده مخصوص می‌فرمال شد. این شیوه بدون آسیب رختی به tRNAها و mRNAهای لازم برای سنتز پروتئین، mRNAها را تخریب می‌کند. وقتی هسته‌های اسپرم به عصاره‌های تیمار شده با RNase افزوده شدند، هسته‌های DNA خود را همانندسازی کردند، اما افزایش فعالیت MPF و وقایع مینوری اولیه (که در عصاره تیمار شده انجام می‌شد) رخ نداد (شکل ۲-۳۰). با افزودن mRNA سیکلین B (که در آزمایشگاه از cDNA کلون شده سیکلین B تولید شده) به عصاره تخم تیمار شده با RNase و همی‌اسپرم همانند عصاره تخم تیمار شده مشاهده می‌شود، نوسان مشابهی در غلظت سیکلین B و فعالیت MPF و خصوصیات اوایل و اواخر وقایع مینوری ایجاد می‌گردد (شکل ۲-۳۱). از آن جایی که سیکلین B تنها پروتئین سر شده در این شرایط است، این نتایج نشان می‌دهد این پروتئین حیاتی بوده و سنتز آن برای تنظیم فعالیت MPF و چرخه‌های مترام شدن کروموزوم و تخریب پوشش هسته‌ای که با عصاره‌های تخم ربپوس انجام می‌شود لازم می‌باشد.

در این آزمایش، وقایع اواخر میتوز یعنی از دست رفتن تراکم کروموزوم‌ها و تخریب پوشش هسته‌ای با کاهش در سطح سیکلین B و فعالیت MPF همراه است. محققان برای همین اینکه آیا کاهش سیکلین B برای خروج از میتوز لازم است، mRNA جهش یافته‌ای را که یک سیکلین B غیرقابل تجزیه مرده‌ی می‌کند به مخلوطی از عصاره تخم ربپوس تیمار شده با RNase و هسته‌های اسپرم اضافه کردند. همی‌طور که در شکل ۲-۳۱b نشان داده شده، فعالیت MPF به موازات افزایش سطح سیکلین B جهش یافته افزایش یافته و موجب مترام شدن کروماتین اسپرم و تخریب پوشش هسته‌ای می‌شود (وقایع اوایل میتوز). با وجود این، سیکلین B جهش یافته در این واکنش هیچ‌گاه تجزیه نمی‌شود. در نتیجه، فعالیت MPF در حد بالایی باقی مانده و وقایع اواخر میتوز یعنی از دست رفتن تراکم کروموزوم و تشکیل پوشش هسته‌ای هر دو متوقف می‌شوند. این آزمایش نشان می‌دهد که افت در فعالیت MPF



▲ شکل ۲۰-۵: تنظیم سطوح سیکسین میتوزی در سلول‌های جیسی اولیه رنوبوس در حال چرخه سلولی. در اواخر آنافاز کمپکس پس برنده آنافاز (APC/C) سیکسین‌های میتوزی را پی‌یوبی‌کوئینه می‌کند از آنجایی که پروتئوزوم‌ها سیکسین‌ها را تجزیه می‌کنند. فعالیت MPF کنار با شتاب افت کرده و موجب اواخر تلوفاز می‌گردد. فعالیت APC/C توسط فاکتور اختصاصیت به سمت سیکسین‌های میتوزی هدایت می‌شود. فاکتور اختصاصیت $cdh1$ نام‌ناشنه و تسریع شده و سپس توسط کمپکس‌های سیکسین $CDK-G1$ غیرفعال می‌شود. یک فسفاتاز ویژه به نام $cdc14$ فسفات تنظیمی را از فاکتور اختصاصیت در آنافاز برمی‌دارد. هنگامی که فاکتور اختصاصیت در $G1$ مهار شود، غلبه سیکسین میتوزی افزایش یافته و به میرس کافی برای تحریک ورود به میوز برده می‌رسد.

است. همین‌طور که در قسمت ۵-۲ ذکر شده بررسی‌های ژنتیکی با محترم منجر به تشخیص یک فاکتور اختصاصیت APC/C^(۲) به نام $cdh1$ شد که به APC/C متصل شده و آن را به سوی سیکسین‌های میتوزی پی‌یوبی‌کوئینه شده هدایت می‌کند. این فاکتور اختصاصیت تنها در اواخر آنافاز و هنگامی که در تقسیم سلول کروموزوم‌های جدا شده به قدری از هم فاصله گرفتند تا تصمیم نمایند هر دو سلول دختر یک محموله کامل از کروموزوم‌ها را خواهند داشت فعال می‌شود.

فعالیت $Cdh1$ با دفاع فسفریلاسیون تنظیم می‌شود. فسفریلاسیون $cdh1$ توسط کمپکس‌های سیکسین $CDK-G1$ طی $G1$ ، مجمع آن را یا APC/C و بنابراین تجزیه سیکسین میتوزی

تخریب^(۱) نامیده می‌شود. حذف این جمیع تخریب همان‌طور که در مورد mRNA جهش یافته مورد استفاده در آزمایش شکل ۱-۲۰-۹ مشاهده می‌شود، از پی‌یوبی‌کوئینه شدن سیکسین‌های نوع B جلوگیری کرده و به این ترتیب آنها را غیرقابل تجزیه می‌نماید. یوبی‌کوئین - پروتئین لیگازهای شش‌گانه که جمیع تخریب سیکسین میوزی یک پروتئین چند زیر واحدی بوده و کمپکس‌های پیش برنده آنافاز (APC/C) نامیده می‌شود که قبلاً در این فصل با آن آشنا شدیم (شکل ۲۰-۲ را ملاحظه کنید).

شکل ۲۰-۱۱ میل کنوس را نشان می‌دهد که تغییرات مشاهده شده در سطوح سیکسین میتوزی را در چرخه سلول‌های جیسی اولیه رنوبوس به خوبی توضیح می‌دهد. در جیس‌های اولیه، سیکسین میوزی طی چرخه سلول از یک mRNA ثابت سر می‌مونه افت مشاهده شده در تجمع سیکسین میتوزی در اواخر آنافاز در نتیجه تجزیه تحریک شده توسط APC/C در این نقطه در چرخه سلول

1- Destruction box

2- APC/C specificity factor

چرخه سلولی بعدی ممکن می‌سازد، پس فرایند موجب افزایش و کاهش‌های چرخه‌ای در فعالیت MPF شده و منجر به ورود به میوز و خروج از آن می‌شود.

۲-۲-۲ تنظیم کیناز وابسته به سیکلین در طی میوز

بررسی عصره‌های مهم ریویوس که در بخش قبلی شرح داده شد، نشان داد ستر سلول سیکلین میوزی و در پی آن تجزیه در اواخر آنافاز برای چرخه‌های سریع میوز که در جبین‌های ریویوس اولیه مشاهده می‌شود لازم است. تشخیص ریویوس و پروتئین‌های پروتئین کیناز در MPF و نگرش به تنظیم آن، در آغاز از تحلیل ژنتیکی چرخه سلول در مخمر *Saccharomyces cerevisiae* استفاده می‌شود که در آن یک ژن یک پروتئین‌های ژنتیکی این است که ژن‌های برگرد یک فرایند (و نه راحتی کلون شده از مخمر) را می‌توان بدون داشتن اطلاعاتی درباره فعالیت‌های بیوشیمیایی از پروتئین‌هایی که آنها رمزدهی می‌کنند شناسایی کرد.

اسکیروس کاروما یسین پیچیده به صورت یک سلول میوه‌ای شکل رشد کرده و در طی رشد طولانی‌ترش می‌تواند وسیع در طول میوز از وسط نصف شده و دو سلول دختر هم اندازه به وجود می‌آورد (شکل ۲-۱۱). برخلاف اغلب سلول‌های پستانداران که ابتدا در طول G_1 رشد می‌کنند، این مخمر بیشتر رشد خود را در طول مرحله G_2 چرخه سلول انجام می‌دهد. ورود به منتر در پاسخ به اندازه سلول برای هماهنگ کردن مناسب تقسیم سلول با رشد سلول به عقب تنظیم می‌شود. در نتیجه، این ارگانیسم برای جداسازی جهش یافته‌ها در ژن‌هایی که ورود به میوز را تنظیم می‌کنند مطلوب است زیرا جهش‌هایی که مدت میوز را تغییر می‌دهد سلول‌هایی با اندازه غیر طبیعی و فوئیدی که به سازگی مشاهده می‌شود ایجاد می‌کند. جهش یافته‌های حساس به دما در اسکیروس کاروما یسین پیچیده با نقص محیطی در توانایی پیشرفت در طول چرخه سلولی به سانی قابل تشخیص هستند زیرا به موجب تغییرات مشخصی در طول سلول در تعادل غیر متعادل می‌شوند. بسیاری از این جهش یافته‌ها حذف شده و در دو گروه قرار می‌گیرند. در گروه اول جهش یافته‌های CDC هستند که سبب به پیشرفت در یکی از مراحل چرخه سلول در دمای غیر متعادل ناتوان هستند؛ آنها به رشد طولی خود ادامه داده و سلول‌های فوق‌اندازه‌ای تشکیل می‌دهند، اما در تقسیم شدن نتوانند. در مقابل، جهش یافته‌های wee چون در پروتئینی ناقص هستند که به طور طبیعی مانع تقسیم سلول‌ها هنگامی که خیلی کوچک هستند، می‌سود سلول‌های کوچکتر از حد معمول بزرگ می‌شوند.

و مهار می‌کند. این مهار موجب بالا رفتن تدریجی در سطح سیکلین میوزی می‌گردد که در طی اینتر فاز چرخه سلول بعدی مشاهده می‌شود. وقتی کروموزوم‌های دختر در اواخر آنافاز به طور مناسب جدا شدند، فسفاتاز $cdc14$ فعال شده و $cdh1$ را دفسفریله کرده و به آن امکان می‌دهد به APC/C متصل شود این میانگش به سرعت منجر به پلی یوپی کولیتینه شدن به واسطه APC/C و منجر به پروتئین‌های سیکلین‌های نوع B و سایرین غیر فعال شدن MPF می‌شود (شکل ۲-۱۰). ملاحظه کنید، در قسمت ۷-۱۰، خواهیم دید که چطور فعالیت $Cdc14$ خود تحت کنترل قرار می‌گیرد تا تعیین نماید که یک سلول تنها زمانی از میوز خارج شود که کروموزوم‌های به طور مناسب از هم جدا شده باشند.

نکات کلیدی بخش ۲-۲-۲

کنترل میوز توسط سیکلین‌ها و فعالیت MPF

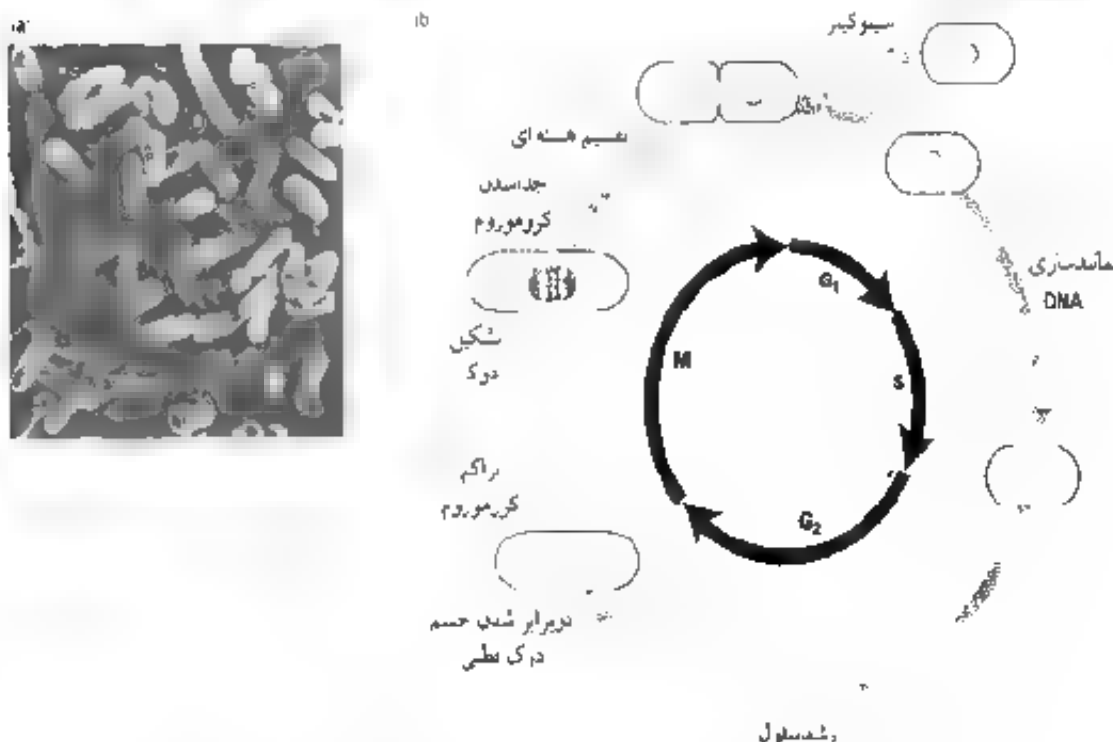
■ MPF یک پروتئین کیناز بوده و پیرامون سیکلین میوزی برای فعالیت می‌باشد. فعالیت پروتئین کیناز MPF آغاز میوز را با دفسفریله کردن چندین سوسترهای پروتئینی ویژه که اغلب آنها ناگهان شناسایی شده‌اند، محرک می‌کند.

■ در سلول‌های ریویوس، پویه که به طور هم‌زمان تقسیم می‌شوند و در جبین‌های بویایی نزدیک، تجمع سیکلین‌های میوزی (مانند سیکلین B) و فعالیت MPF به محض ورود سلول‌ها به میوز افزایش و سپس به محض خروج سلول‌ها از میوز کاهش می‌یابد.

■ افزایش و کاهش در فعالیت MPF در طول چرخه سلول حاصل سنتز و تخریب هم‌زمان پروتئین سیکلین میوزی است.

■ کمپلکس چند ریویوس پدیش برنده آنافاز (APC/C) یک یوپی کولیتین بیگاز بوده و توانایی جدا شدن به تدریجی را در سیکلین‌های میوزی تشخیص داده، باعث پلی یوپی کولیتینه شدن آنها و در آخر نشان‌دهنده تخریب پروتئین‌ها برای تخریب سریع توسط پروتئین‌ها می‌شود. کاهش حاصل در فعالیت MPF منجر به تکمیل میوز می‌گردد.

■ فعالیت یوپی کولیتین بیگاز APC/C منجر به تخریب می‌شود که سیکلین‌ها را در اواخر آنافاز پلی یوپی کولیتینه کردند (شکل ۲-۱۰). ملاحظه کنید، غیر فعال شدن APC/C در G_1 تجمع سیکلین‌های میوزی را در طول



▲ شکل ۲۰-۱۱: مخمر شکافدار اسکیروساکارومایسین پمپه (a) بررسی میکروگراف الکترونی سلول‌های اسکیروساکارومایسین پمپه در مراحل مختلف چرخه سلول. سلول‌های طولانی در حال ورود به میوز هستند و سلول‌های کوتاه‌تر سیتوکنز عبور کرده‌اند. (b) وقایع اصلی در چرخه سلول. توده اسکیروساکارومایسین پمپه داشته باشید که پوشش هسته‌ای در طول میوز در اسکیروساکارومایسین پمپه و دیگر مخمرها تخریب می‌شود.

۹-۱۱-۲۰: بررسی یوکاریوت‌های پست و عالی حفاظت شده

چرخه‌ها در $cdc2$ یکی از چندین ژن متمایز cdc در اسکیروساکارومایسین پمپه، بر این اساس که این چرخه غالب است یا مغلوب. یوکاریوت‌های متمایز تولید می‌کنند (شکل ۲۰-۱۲). چرخه‌های مغلوب ($cdc2^+$) سلول‌هایی تولید می‌کند که به طور غیرمعمولی طولانی هستند، در حالی که چرخه‌های غالب ($cdc2^D$) موجب تولید فوتوپ wcc یعنی سلول‌هایی می‌شود که به طور بهنجاری کوچک هستند. همس‌طور که در فصل ۵ ذکر شد، چرخه‌های مغلوب عموماً موجب از دست رفتن عملکرد پروتئین نوع طبیعی می‌شود. در سلول‌های دیپلوئید، برای اینکه فوتوپ چرخه یافته مشاهده گردد هر دو آلل باید چرخه یابند. در مقابل، چرخه‌های غالب چه به علت تولید بیش از حد یا نبود تنظیم در اثر کسب عملکرد پروتئین حاصل می‌شود. در این مورد، حضور نه یک آلل چرخه یافته، فوتوپ چرخه یافته را به سلول‌های دیپلوئید منتقل می‌کند. کشف اینکه بود فعالیت $cdc2$ چرخه یافته‌های $cdc2$ از ورود به میوز جلوگیری کرده و کسب فعالیت $cdc2$ چرخه یافته‌های

ژن‌ها در نوع طبیعی اسکیروساکارومایسین پمپه به صورت بتالیک، علامت مثبت در بالایش (مانند، $cdc2^+$) و ژن‌های دارای چرخه بهفته به صورت اپیتالیک همراه با علامت منفی در بالایش مشخص می‌شوند (مانند $Cdc2$). پروتئینی که با ژن خاص رمزدهی می‌شود بوسیله سبیل ژن در نوع رومی با یک حرف آغازین بزرگ در نظر گرفته می‌شود (مثل $Cdc2$). در این قسمت می‌بینیم چگونه بررسی‌های ژنتیکی و مطالعات ساختاری پروتئین‌های تحیل امکان می‌دهد که مکانیسم‌های پایه کنترل ورود به میوز مشخص گردند. در مورد چگونگی مشخص ژن‌های تنظیم‌کننده میوزی در اسکیروساکارومایسین پمپه و اینکه چگونه شال داده شده که این آنالوگ MPF رویوس هستند، بحث می‌کنیم. سپس مکانیسم‌های به کار رفته توسط اسکیروساکارومایسین پمپه، برای تنظیم فعالیت CDK - سیکلین میوزی بررسی می‌کنیم. سلول‌های پستانداران CDK - سیکلین میوزی را به طور مشابهی تنظیم می‌کنند. در آخر این قسمت را به تحلیلی از ساختار CDK انسانی و چگونگی وابسته فعالیت آن به معیارات ساختاری القا شده توسط فسفریلاسیون خاتمه می‌دهیم.

وابسته به سیکلین یا CDK ها مشهورند. متعلق به رودی دریافتند که آنتی بادی‌های ایجاد شده علیه یک منطقه به شدت حفاظت شده در $cdc2$ پلی پپتیدی را سامانی می‌کند که به همراه MPF حاصل شده از تخم‌های ریپوس، خالص می‌شود به یک ترتیب، MPF ریپوس بر از یک CDK (به نام CDK1) به علاوه یک سیکلین میتوزی یعنی سیکلین B تشکیل شده است. این همگرایی یافته‌ها از بررسی‌های بیوشیمیایی در یک بی‌مهره (نوتیای دریایی) و یک مهره‌دار (ریپوس) و بررسی‌های ژینیکی در یک محرم نشان می‌دهد که در تمام یوکاریوت‌ها، ورود به میتوز ب کمپلکس‌های سیکلین-CDK میتوزی مشابهی کنترل می‌شود (شکل ۲۰-۲).

سفره سدر ریپو واحد فعالیت MPF کیناز را تنظیم می‌کند

همان طور که از بررسی عناصرهای محرم ریپوس و مطالعات مقایسه‌ای بیوشیمیایی در اسکیروسا کارومایسیس پمبه دیدیم، یک راه تنظیم فعالیت MPF کنترل بسیاری سیکلین‌های میتوزی است. سیکلین‌های میتوزی در اواخر آنافاز ناگهان افس پینا می‌کند چون توسط APC/C فعال شده پلی پپتی کونیمه می‌شوند. یک کمپلکس APC/C مشابهی در اسکیروسا کارومایسیس پمبه و تمام یوکاریوت‌ها عس می‌کند چون یک سیکلین برای داشتن فعالیت کینازی چشمگیر باید به یک CDK متصل باشد. تحریک سیکلین میتوزی موجب کاهش در فعالیت MPF می‌شود، وجود ی، در اسکیروسا کارومایسیس پمبه و تمام یوکاریوت‌های دیگر، لایه‌های اضافی تنظیم توسط سلول برای تضمین فعال بودن کمپلکس‌های سیکلین CDK تنها در زمان مناسب در چرخه سلول، استفاده می‌شود. ابتدا، این لایه‌های اضافی کنترلی با مطالعه جهش یافته‌ها در ژن‌های اسکیروسا کارومایسیس پمبه به غیر از ژن‌های $cdc2^{+}$ (که CDK را در اسکیروسا کارومایسیس پمبه رمزدهی می‌کند) یا $cdc13^{+}$ (که سیکلین میتوزی اسکیروسا کارومایسیس پمبه رمزدهی می‌کند) که در زمانی غیرمعتدل اندازه سلول و تحت تأثیر قرار می‌دهد، آشکار شدند. برای نمونه، جهش یافته $cdc25$ حساس به دما نمی‌تواند در دمای غیرمعتدل وارد میتوز شود و سلول‌های طویل شده تولید کند. ژ سوی دیگر، بیان بیش از حد $cdc25$ از یک پلاسמיד از بین چسبید پلاسמיד موجود در هر سلول، طول G_2 را کاهش داده و موجب ورود بیش از موقع به میتوز و تولید سلول‌های کوچک (wcc) می‌شود. (مکس & ۲۰۰۳)، در مقابل،

$cdc2^{D}$ موجب می‌شود تا متور رونتر از $cdc2$ حالت طبیعی انجام گیرد. $cdc2$ را به عنوان تنظیم‌کننده کلیدی ورود به میتوز در اسکیروسا کارومایسیس پمبه شناسانده است.

ژن $cdc2^{+}$ موجود در کتابخانه پلاسمیدی در اسکیروسا کارومایسیس پمبه، شناسایی و توسط توانایی‌اش در تکمیل جهش یافته‌های $cdc2^{-}$ مکمل چد شد (شکل ۲۰-۳) را ملاحظه کنید). تمین توانی نشان داد که $cdc2^{+}$ یک پروتئین ۳۴ کینولائونی را با همونوزی نسبت به پروتئین کینازهای یوکاریوتی رمزدهی می‌کند. محققان در بررسی‌های جدی کلون‌های cDNA از دیگر ارگانیسم‌هایی که می‌توانستند مکمل جهش یافته‌های $cdc2^{-}$ اسکیروسا کارومایسیس پمبه باشند، شناسایی نمودند. آنها cDNA انسانی رمزدهی کننده پروتئین را جد کردند که با ۶۳ درصد از اسیدهای آمینه $cdc2$ اسکیروسا کارومایسیس پمبه همسانی بود. در زمان یں آرایش این مسئله که یک پروتئین انسانی که نسبت کمی با اسکیروسا کارومایسیس پمبه دارد و قادر به انجام اعمال حیاتی آن است، دانشمندان در به میزانی زیادی متحیر ساخت. تکمیل جهش یافته‌های $cdc2^{-}$ در اسکیروسا کارومایسیس پمبه توسط $cdc2$ انسانی یک از اولین مدرکی بود که نشان می‌داد پروتئین‌های انجام‌دهنده فرآیندهای سلولی اساسی بین تمام موجودات یوکاریوتی به شیب حفاظت شده‌اند.

جاساسازی و تمین توانی ژن دیگر cdc در اسکیروسا کارومایسیس پمبه ($cdc13^{+}$) که آن بر برای ورود به میتوز لازم است، نشان داد این ژن پروتئینی همونگ با سوتیای دریایی و سیکلین B ریپوس رمزدهی می‌کند. بررسی‌های بیشتر شمس داد که هبرودیمر $cdc2$ و $cdc13$ MPF اسکیروسا کارومایسیس پمبه را نشان می‌دهد. این هترودیمر همدم ریپوس فعالیت پروتئین کینازی دانشمند و هیستون H_1 ، سفره‌ها می‌کند. علاوه بر این، فعالیت پروتئین کیناز H_1 به موزات افزایش و کاهش در سطح پروتئین $cdc13$ هنگامی که سلول‌های اسکیروسا کارومایسیس پمبه وارد میتوز می‌شوند، زیاد و هنگامی که آنها از میتوز خارج می‌شوند کم می‌شود. این یافته‌ها کاملاً مشابه نتایج به دست آمده با عناصرهای تخم ریپوس است (شکل ۲۰-۹) و ملاحظه کنید، $cdc13$ را به عنوان سیکلین میتوزی در اسکیروسا کارومایسیس پمبه شناخته‌اند. بررسی‌های بیشتر شس‌ها، پروتئین $cdc2$ جدا شده و همولوگ‌هایش در یوکاریوت‌های دیگر تا زمانی که به یک سیکلین متصل باشند، فعالیت پروتئین کینازی اندکی دارند بنابراین، یں خانواده پروتئین کینازها به عنوان کینازهای

$cdc2^+$
(نوع وحشی)



$cdc2^-$
(معلوب)



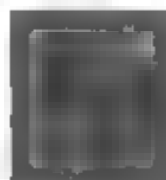
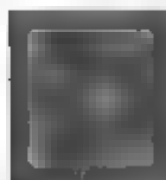
$cdc2^D$
(غالب)



چشم زده



نوع وحشی



▲ شکل تجربی ۲۰-۱۲: چشم زده های مغلوب و غالب $cdc2$ در اسکیروسا کارومایسیس پسه، فوتوپهای متعددی دارند. نوع وحشی $(cdc2^+)$ در سیت بیش از سیوکیو ما دو سلول دختر به اندازه معمول نش داده شد. یک چشم زده مغلوب $cdc2^-$ می تواند در دمای غیر متعادل وارد میور شود و به صورت یک سلول طولی شده با یک هسته جداگانه که ماس کروموزوم های همدم سازی شده است، ظاهر شود. یک چشم زده مغلوب $cdc2^D$ بیش از سیوکیو به اندازه معمول در G_2 وارد میور می شود. بنابراین دو سلول دختر خاص در سیوکیو بر اندازه معمول کوچکتر هستند (نارای فویپ wcc می باشد). میکروگراف های بالایی در سمت راست، یک چشم زده $cdc2-ts$ را با سلول های $w1$ ۵ ساعت پس از تغییر به دمای غیر متعادل مقایسه می کند. میکروگراف های پایینی به استفاده از یک روش تثبیت سلول هایگزین، یک چشم زده $cdc2^D$ را نسبت به $w1$ مقایسه می کند.

▶ شکل تجربی ۲۰-۱۳: $wcc1$ و $cdc25$ اثرات متعددی بر فعالیت

MPF در اسکیروسا کارومایسیس پسه دارند. (a) سلول هایی که فعالیت $wcc1$ و $cdc25$ را در بیشتر در اثر چشم های حساس به دمای مغلوب در ژن های همدمی ایجاد شده و فوتوپ متعادل هم دارند. همچنین، سلول هایی که چندین سخته از بلاصمیدهای حاوی c نوع وحشی $cdc25$ و $wcc1^+$ دارند و بنابراین مقدار زیادی پروتئین های درمندی شده تولید می کنند، فوتوپهای متعددی دارند (b) این فوتوپها بر این دلالت دارند که کینکس سیکلین CDK میتوز توسط $cdc25$ فعال شده است (-) و توسط $wcc1$ مهار شده است (+). برای توضیح بیشتر به متن مراجعه کنید.

(a)

حد $Cdc25$
حد $Wcc1$



سلول های دراز

(G_2 اثر بیش یافته)

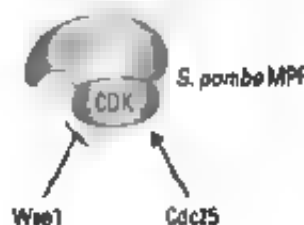


سلول های کوچک

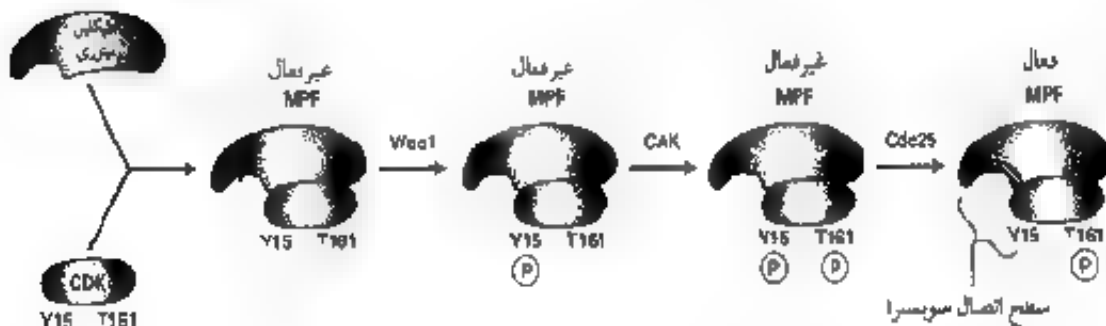
(G_2 کاهش یافته)

حد $Wcc1$
حد $Cdc25$

(b)



چشم های از بین برنده عمل کرد در ژن $wcc1^+$ موجب ورود بیش از موقع به میتوز شده و سلول های کوچک تولید می کنند. در حالی که، تولید بیش از حد پروتئین $wcc1$ طول G_2 را افزایش داده و سلول های طولی شده را ایجاد می کند. تفسیری منطقی از این یافته ها این است که پروتئین $cdc25$ موجب تحریک فعالیت کینازی MPF در اسکیروسا کارومایسیس پسه شده، در حالی که پروتئین $wcc1$



شکل ۱۴-۲۰ تنظیم فعالیت کینازی فاکتور پیش برده میفور (MPF) اسکیروساکاروماپسیس پمبه. میانگش سیکلین میوزی (cdc 3) با کیناز وابسته به سیکلین cdc21 MPF را سکیلا می‌دهد. ریرواحد CDK می‌باشد در دو جایگاه تنظیمی ۱۵ T15 توسط wee1 و در ۱۶۱ T161 توسط کیناز فعال‌کننده CDK (CAK) فسفریله‌شده بر دانت فسفات بوده فسفاتاز cdc25 روی ۵ Y MPF فعال تولید می‌کند که ریرواحد CDK بر روی ۶ T2 فسفریله و در ۹ T۹ فسفریله شده است. شاید ریرواحد سیکلین میوزی با تشکیل قسمی از سطح اتصال به سوبسرا (هاشور رده) که شامل امیدامیه مهاری ۱۵ Y بر حسب در ویژگی اتصال به سوبسرا توسط MPF مشارک می‌کند

فسفریله شدن مهاری ۱۵ Y جلوگیری کرده و در نتیجه نسبت به تنظیم مناسب فعالیت MPF ناتوان بوده و این امر منجر به ورود بیش از موقع به میوز می‌گردد.

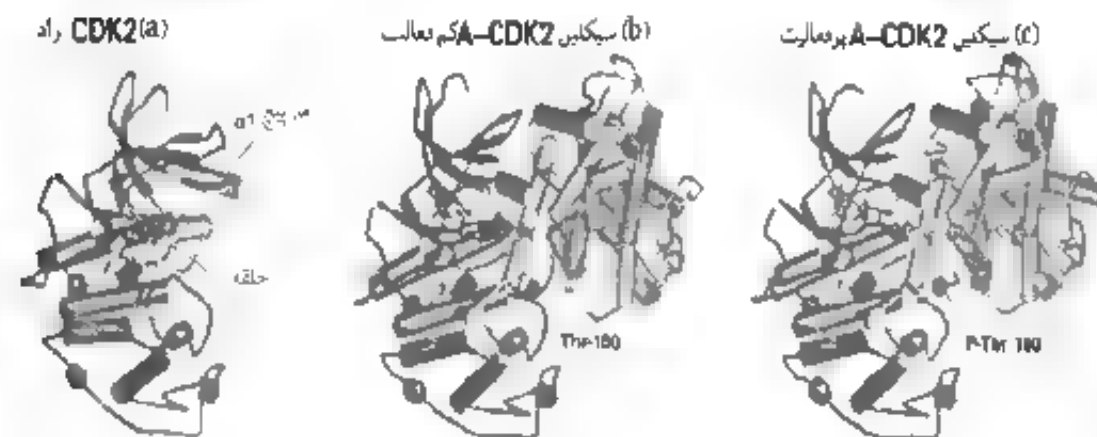
همان طور که در قسمت ۲-۲۰ توضیح داده خواهد شد، سیستم‌های بازرسی نقطه کنترل با تنظیم فعالیت کینازی wee1 مهاری و فسفاتاز cdc25 فعال‌کننده تصمیم می‌کند همانندسازی کامل کروموزوم و اینکه هیچ آسیب‌میر شده‌ای در کروموزوم یا DNA بیش از اعار عمل میوز وجود نداشته باشد. همولوگ‌های wee1 و cdc25 در یوکاریوت‌های عالی وجود دارد و سیستم‌های نظارتی نقطه کنترل بسیار مشابهی در سلول‌های آمانی عمل می‌کند.

تعیین‌ساختار فضایی اضاءشده با اتصال سیکلین و فسفریلاسیون فعالیت MPF را افزایش می‌دهد

برخلاف محرم شکاف‌درو جوانم‌ن که هر کدام تنها یک CDK تولید می‌کند، مهره‌زالی چنین CDK تولید می‌کند. (جنول ۱-۲۰ ر ملاحظه کنید). ساختار سه بعدی یک کیناز وابسته به سیکلین انسانی (CDK2) شناسایی شده و نگرشی سبب به یکنه اتصال سیکلین و فسفریله شدن CDK ها چگونه فعالیت پروتئین کینازی آنها را تصمیم می‌کند، فراهم بوده است. با وجود اینکه ساختارهای سه بعدی CDK در اسکیروساکاروماپسیس پمبه و

منابع فعالیت MPF می‌گردند (شکل ۱۴-۲۰). در بررسی‌های بعدی، نوع وحشی ژن‌های cdc25⁺ و wee1⁺ جدا، نهایی توانی و برای تولید پروتئین‌های رمزدهی شده با وکتورهای بیانی مناسب استفاده شدند. توانی‌های حاصله از cdc25 و wee1 و مطالعات بیوشیمی پروتئین‌ها، نشان داد که آنها فعالیت کینازی MPF در اسکیروساکاروماپسیس پمبه را با فسفریله کردن و دفسفریله کردن جایگاه‌های تنظیمی ویژه در ریرواحد CDK از MPF تنظیم می‌کنند.

شکل ۱۴-۲۰ اعمال چهار پروتئینی را که فعالیت پروتئین کینازی MPF در اسکیروساکاروماپسیس پمبه را تنظیم می‌کنند نشان می‌دهد. از این چهار پروتئین یونین پروتئین، سیکلین میوزی اسکیروساکاروماپسیس پمبه بوده و با CDK تجمع یافته و MPF با فعالیت بسیار پایین ر تشکیل می‌دهد. پروتئین دوم پروتئین تیروزی کیناز wee1 است که در ریرواحد CDK یک اسیدآمینه میوزین مهاری (Y15) ر فسفریله می‌کند. پروتئین سوم یک کیناز دیگری به نام کیناز فعال‌کننده CDK است که (CAK) یک اسیدآمینه ترئونین فعال‌کننده (T161) ر فسفریله می‌کند. وقتی هر دو اسیدآمینه فسفریله شدند، MPF غیرفعال می‌شود. سرانجام، فسفاتاز cdc25 فسفات را از Y15 برداشته و MPF به شدت فعال ر تولید می‌کند. جهش دبی در جایگاه خاص که Y15 ر در CDK از اسکیروساکاروماپسیس پمبه تبدیل به یک فیل آلامین نمود (که می‌تواند فسفریله شود)، جهش یافته‌هایی با فوویپ wee1 تولید کرد که مشابه جهش یافته‌های wee1⁻ بودند. هر دو جهش یافته‌ها، از



شکل ۲۰-۱۵ (شکل رنگی): مدل‌های ساختاری CDK2 انسانی که با کیناز وابسته به سیکلین (CDK) در اسکیروم کارومایسیس پیمه همولوگ است. (a) CDK2 آزاد غیرفعال متصل شده به سیکلین A در CDK2 ازاد حلقه T مانع دسترسی سوبسرایهای پروتئین به قسمت ATP اتصال یافته می‌شود که به صورت مدل گلوله و میله نشان داده شد ساختارهای ممکن‌هایی که با رنگ رد شدت‌یافته به هنگام اتصال CDK به سیکلین A تغییر می‌کند. (b) کمپلکس سیکلین A-CDK2 با غالب پایین و فسرینه شده، تغییرات ساختمانی فضایی ایجاد شده توسط اتصال فضایی از سیکلین A (سبز رنگ) موجب می‌شود حلقه T از جایگاه فعال CDK2 کنار رفته، در نتیجه سوبسرایهای پروتئینی می‌تواند اتصال یابد. (c) در CDK2 که با سیکلین A بطور وسیعی میانگش می‌دهد چندین انگشرم به طرف سکاف کالیزی مستقل شده، در نتیجه‌های جانبی کالیزی کلیدی مورد نیاز برای واکنش انتقال فسر ۱ در موقعیت جذبی قرار می‌دهد. گوی قرمز رنگ موقعیت متصل با ترئونین ۱۶۱ را در اسکیروم کارومایسیس پیمه نشان می‌دهد. (c) کمپلکس سیکلین A-CDK2 فسرینه شده به فعالیت بالا تغییرات ساختمانی فضایی افتاده بر اثر فسرینه شدن ترئونین فعال‌کننده (گوی قرمز رنگ) شکل سطح اتصال سوبسرای را سیر داده و ساین به سوبسرایهای پروتئینی ر به شدت افزایش می‌دهد.

گرفته در حلقه T بوده و موجب تغییرات ساختاری دیگری در کمپلکس سیکلین-CKD شده و تمایل آن را به سوبسرایهای پروتئینی به شدت افزایش می‌دهد (شکل ۲۰-۱۵ c). در نتیجه، فعالیت کیناز کمپلکس فسرینه شده عدد برابر بیشتر از کمپلکس فسرینه شده است.

اسیدآمینه تیروزین مهارتی (۷۱۵) در CDK اسکیروم کارومایسیس پیمه در ناحیه‌ای از پروتئین است که به فسفات‌های ATP متصل می‌شود. پروتئین‌های CDK مهره‌های شامل یک اسیدآمینه مهارتی دیگر (ترئونین ۱۴-۱۴) که در همان ناحیه در پروتئین قرار دارد، می‌باشد. فسرینه شدن ۷۱۵ و ۱۴ در این پروتئین‌ها به علت دفع الکتروستاتیک بین فسفات‌های متصل به پروتئین و فسفات‌های ATP از اتصال ATP مانع می‌کند. بنابراین، این فسرینه شدن‌ها حتی هنگامی که پروتئین به یک سیکلین متصل شده و اسیدآمینه فعال‌کننده فسرینه شده باشد از فعالیت پروتئین کینازی جلوگیری می‌کند تا اینج دو مکانیسم

اعلی CDK‌های دیگر مشخص نشده، همولوژی زیاد نوایی آن‌ها با CDK‌های انسانی حاکی از این است که تمام CDK‌ها ساختاری مشابه داشته و یا یک مکانیسم مشابه بطیم می‌شود.

CDK‌های غیرفعال و فسرینه شده حاوی ناحیه‌ای انعطاف‌پذیر به نام حلقه T^(۱) هستند که از دسترسی سوبسرایهای پروتئینی به جایگاه فعالی که در اینجا ATP متصل است، جلوگیری می‌کند (شکل ۲۰-۱۵ a). مانع فضایی توسط حلقه T به خوبی توضیح می‌دهد که چرا CDK آزاد، متصل شده به سیکلین، واکنش پروتئین کینازی اندکی دارد. CDK فسرینه شده متصل به یکی از جفت‌های سیکلین‌اش فعالیت پروتئین کینازی اندک اما قابل تشخیصی در آزمایشگاه دارد با وجود اینکه ممکن است در داخل یون غیرفعال باشد میانگش‌های فراوان بین سیکلین و حلقه T تغییر شگرفی در موقعیت حلقه T ایجاد کرده، بنابراین CDK در معرض جایگاه فعال قرار می‌گیرد (شکل ۲۰-۱۵ b). اتصال سیکلین موقعیت هاریج ۱۱ ر پیر در CDK تغییر داده و سطح اتصال به سوبسرای آن ر تغییر می‌دهد فعالیت بالای کمپلکس سیکلین-CDK نیازمند فسرینه شدن ترئونین فعال‌کننده جای

۲-۲ مکانیسم‌های مولکولی برای تنظیم وقایع میوزی

در قسمت‌های قبلی دیدیم که افزایش تنظیم شده در فعالیت MPF موجب ورود به میوز می‌گردد. احتمالاً ورود به میوز نتیجه تسریع شدن پروتئین‌های ویریه توسط فعالیت پروتئین کینازی MPF است. با وجود این، تا به حال اغلب پروتئین‌های تسریع شده توسط MPF مشخص نشده‌اند. بنابراین MPF دقیقاً چگونه موجب ورود به میوز می‌شود به خوبی مشخص شده است. با وجود این بسیاری از ترکیبات MPF که اخیراً شناسایی شدند، در دست مطالعه هستند. بررسی تعداد اندکی از ترکیبات، نمونه‌هایی را فراهم نموده که نشان می‌دهد چگونه تسریع شدن توسط MPF بسیاری از وقایع از این میوز همچون تجمع کروموزوم، تشکیل دوک میوزی و تحریک پوشش هسته‌ای را میانجی‌گری می‌کند (شکل ۱۸.۲۴ و ملاحظه کنید).

به یاد داشته باشید که کاهش در سیکلین‌های میوزی و غیرفعال‌سازی MPF همراه با این، با مراحل بعدی میوز در یک زمان اتفاق می‌افتد (شکل ۱۸.۹-۱۰ را مشاهده کنید). در سافین از این مرحله، یعنی در اوایل آنافاز، کروماتیدهای خوهری جدا شده و به سوی قطب‌های مخالف دوک حرکت می‌کنند. بر طی سلوفاز دیپامیک میکروتوبول به شرایط پترافز برگشته، کروموزوم‌ها تراکم خود را از دست داده، پوشش هسته‌ای دوباره شکل می‌گیرد، کمپلکس گلژی بازسازی شده و میتوزیکس انجام می‌شود. برخی از این فرایندها تسریع‌یافته و به‌تدریج به میوز می‌شوند.

در این قسمت، مکانیسم‌های مولکولی و پروتئین‌های ویریه مرتبط با برخی از وقایع که اوایل و اواخر میوز را متمایز می‌کند، ذکر می‌کنیم. این مکانیسم‌ها نشان می‌دهد چگونه ترکیب سیکلین -CDK به همراه یونی کوئنتین - پروتئین بیگارا عبور از فاز میوز را در چرخه سلول کسر می‌کند.

تسریع‌یافته‌های لامین‌های هسته‌ای و دیگر پروتئین‌ها و وقایع اوایل میوز در پیش می‌برد

پوشش هسته‌ای، گستره‌ای دو عنبیه‌ای از شبکه آندوپلاسمی بوده و مقدار زیادی کمپلکس‌های مفید هسته‌ای دارد. شکل ۱۸.۳۲ را ملاحظه کنید. دو لایه پیچیده غشای داخلی هسته‌ای توسط لامین‌های هسته‌ای پشتیبانی می‌شود، لامین‌های هسته‌ای شبکه‌ای از رشته‌های لامین بوده و در کنار سطح داخلی پوشش هسته‌ای قرار دارد (شکل ۱۸.۱۶). سه لامین هسته‌ای (A، B و C) در سلول‌های مهره‌دار وجود داشته و به دسته‌ای از

بزرگ کسر فعالیت سیکلین -CDK ذکر شده است. (۱) تنظیم تجمع سیکلین‌های میوزی همان طور که در شکل ۱۸.۱۰ مطرح شد و (۲) تنظیم فعالیت کینازی MPF همان‌طور که در شکل ۱۸.۱۴ دیده می‌شود. در قسمت ۲-۵ خواهیم دید که فعالیت‌های پروتئین کینازی کمپلکس‌های سیکلین -CDK می‌تواند توسط پروتئین‌های مهارکننده CDK تنظیم شود. کمپلکس‌های این پروتئین مهارکننده CDK به CDK یا کمپلکس‌های سیکلین -CDK متصل شده و توانایی آنها را برای میانکشی با سوبسترها بلوکه می‌کند.

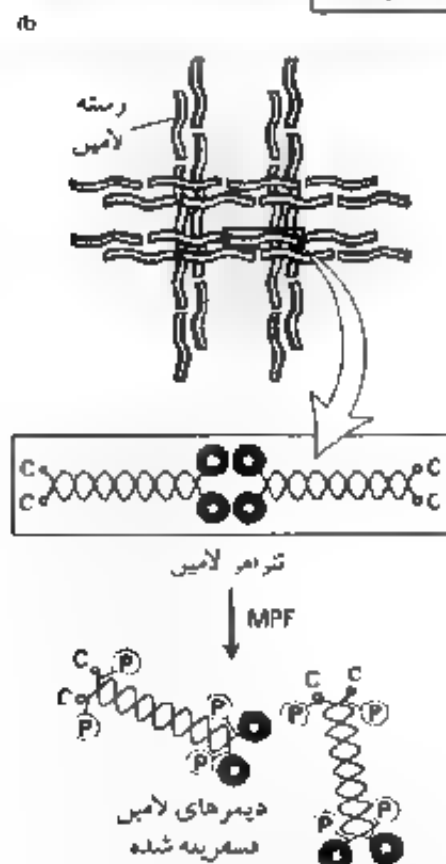
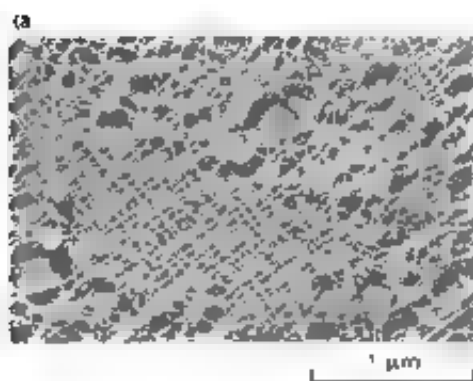
نکات کلیدی بخش ۳-۲

تنظیم کیناز وابسته به سیکلین طی میوز

■ در محترم شکاگذار اسکروما کروماتید میوزی، $cdc2^{+}$ یک پروتئین کیناز وابسته به سیکلین را رمزدهی می‌کند (CDK) که با یک سیکلین میوزی رمزدهی شده با $cdc13^{+}$ مجتمع می‌شود. هترودایمر سیکلین -CDK میوزی حاصل محلول MPF در ریوسوس است. جهش یافته‌هایی که فاقد سیکلین میوزی یا CDK هستند از ورود به میوز و در نتیجه سیکلین سلول‌های حویل ناتوانند.

■ فعالیت پروتئین کینازی کمپلکس سیکلین -CDK میوزی (MPF) به حالت تسریع‌یافته دو اسیدآمینه در ریوراند کاتالیزی CDK وابسته است (شکل ۱۸.۱۴). ملاحظه کنید، فعالیت هنگامی بیشترین است که ترئونین ۱۶۱ تسریع می‌شود و با تسریع شدن کاتالیز شده با weel تیروزیل ۱۵ که در اتصال صحیح ATP مداخله می‌کند، مهار می‌گردد این فسفات بازدارنده توسط پروتئین فسفاتاز $cdc25$ برداشته می‌شود.

■ کمپلکس سیکلین -CDK انسانی شبیه به MPF حاصل از ریوسوس و اسکروما کروماتید میوزی به اسید مطالبت ساختاری با پروتئین‌های انسانی نشان می‌دهد که اتصال سیکلین به CDK و تسریع شدن ترئونین فعال‌کننده (معادل ترئونین ۱۶۱ در CDK از اسکروما کروماتید میوزی) موجب تغییرات ساختمانی فضایی می‌شود که جایگاه فعال را در معرض قرار داده و سطح اتصال به سوبسترا را طوری تغییر می‌دهد که فعالیت بالا و تعادل بالایی برای سوبسترهای پروتئینی داشته باشد. (شکل ۱۸.۱۵ را ملاحظه کنید).



▲ شکل ۲۰.۱۶ (شکل رنگی) لامینای هسته‌ای و دیپلمیراسیون آن. (a) میکروگراف الکترونی لامین هسته‌ای از اوبوست رسوبی. به شبکه معجم توری مانند رشته‌های بیابسی لامین توجه کنید. این ساختار کنار عشاء ناحیه هسته قرار می‌گیرد (شکل ۱۸.۴۴ را ملاحظه کنید). (b) نمای شماتیک از ساختار لامین‌های هسته‌ای دو سری عمودی در رسته‌هایی با قطر ۱۰ نانومتر ساخته شده از لامین‌های A و B و C، لامینای هسته‌ای را تشکیل می‌دهند (بالا). رشته‌های لامین به وسیله پلیمریزاسیون آنها به انتهای تترامرهای لامین ساخته می‌شوند (تترامرهای لامین، از دو دایمر کوپل لامین تشکیل شده‌اند) (وسط). حلقه‌های لمر و سر به تریب دیم‌های انتهایی N و انتهایی C گلوبولار. سان می‌دهند فسفریله شدن سرین ویژه در انتهاهای قسمت مرکزی میله مفید دایمرهای لامین، باعث دیپلمیراسیون تترامرها می‌شود. (پایین) در شبکه لامین هسته‌ای عرو می‌باشد

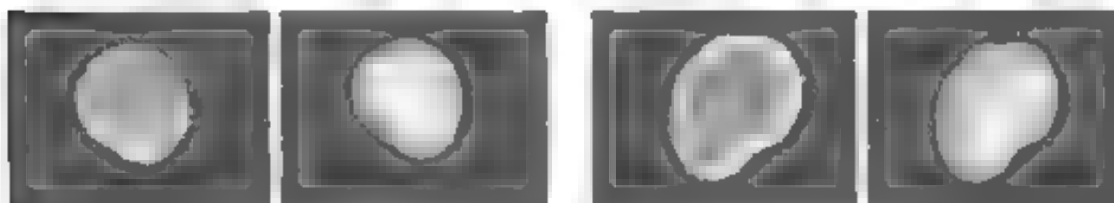
پروتئین‌های اسکلت سلولی (رشته‌های بیابسی یا خدواسنا) متعلق هستند که برای حفاظت عشاءهای سلول لازم‌اند. (فصل ۱۸). لامین‌های C و A که به وسیله یک واحد رومبوسی رمردهی شده و با پیرایش متناوب یک mRNA اولیه تولید می‌شوند (هر دو لامین A و C به هم یکال هستند به جر بنکه لامین A ۱۳۳ اسیدآمینه در انتهای C دارد که لامین C ندارد). لامین B توسط یک واحد رومبوسی متفاوت رمردهی شده و با افزودن یک گروه ایزوپریل آن‌گیز برودیک به انتهای کربوکسیل‌اش به طور یس ترجمه‌ای تغییر می‌یابد. این اسید چرب تر درون عشاء هسته‌ای دحلی قرار گرفته و بایرین باعث اتصال لامین هسته‌ای به عشاء می‌شود (شکل ۱۹-۱۰ ر ملاحظه کنید).

هر سه لامین هسته‌ای دایمرهای حاوی قسمت مرکزی با ماریج نه‌ای کوپل کوپل میله مانند و سر گلوبولار و دیم‌های دم می‌باشد. پلیمریزاسیون این دایمرها به صورت تجمعات سر به سر و دم به دم، رشته‌های بیابسی ر می‌سازد که لامین‌های هسته‌ای را می‌سازد (شکل ۲۵-۱۸ را ملاحظه کنید).

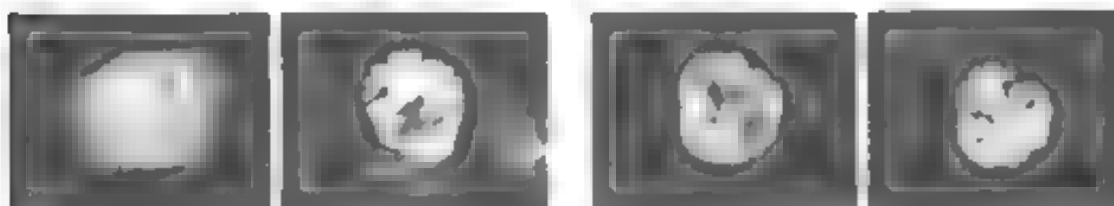
وقتی MPF در انتهای G₂ طی وقایعی که در قسمت آخر شرح داده شده فعال می‌گردد، MPF، اسیدآمینه سرین ویزهای را در هر سه لامین هسته‌ای فسفریله می‌کند. این امر منجر به دیپلمیراسیون رشته‌های بیابسی لامین می‌شود (شکل ۱۶b-۲۰). دایمرهای لامین A و C فسفریله به محیط آزاد می‌شود اما دایمر لامین B به دلیل اتصال از طریق ایزوپریل به همراه عشاء هسته‌ای باقی می‌ماند. دیپلمیراسیون لامین‌های هسته‌ای منجر به از هم پاشیدگی شبکه لامین هسته‌ای شده و این خود باعث خرد شدن پوشش هسته‌ای می‌شود. آزمایش خلاصه شده در شکل ۱۷-۲۰ نشان می‌دهد، خرد شدن پوشش هسته‌ای که به طور معمول در مراحل اولیه میتوز رخ می‌دهد، به فسفریلاسیون لامین A بستگی دارد.

جیش‌های عسالب جودیتودی در ژن لامین LMNA/A/C به طور عیرعادی موجب ایجاد سندرم کمبای هاجیسون - گایفورد پروجریا^(۱) می‌گردد. بیماری که یکی از این لامین‌های C و A جیش یافته را بیان می‌کند، با سرعت زیادی پیر می‌شود. جیش‌های دیگر در LMNA موجب بیماری‌های ماهیچه‌ای، عملکرد نامنظم سلول چربی و بیماری‌های سلول عصبی محیطی می‌شود در حالی که مکانیسم‌های مولکولی عمل یس علائم همور شناخته نشده‌اند، مشاهده اینکه

(a) اینتر فاز



(b) پرو فاز



(c) متافاز



رنگ لایم A

رنگ DNA

رنگ لایم A

رنگ DNA

سلول های حاوی نوع وحشی از لایم A انسانی

سلول های حاوی لایم A انسانی جهش یافته

شکل تجربی ۱۷-۲۰ فسفریلاسیون لایم A انسانی موجب پلیمریزه شدن لایم می گردد. جهش هفدر در یک جایگاه برای بهمه یک ژن نهی یافته لایم A انسانی مسافله سد تا پروتئینی مرده می کند که در آن آلای ها جایگزین سرین هایی می شوند که به طور معمول بر نوع وحشی لایم A سفرینه می شوند. شکل b ۱۶-۲۰ را ملاحظه کنید. ر نتیجه لایم A جهش یافته می تواند سفرینه شود و کپورهای حاوی ر نوع وحشی با جهش یافته ه طور جداگانه به سلول های کتب داده شده هاسر منحل شده. ر اینجا که رن های لایم مبتل شده سیار زیاده از رن لایم هاسرین می شوند بیشتر لایم A تولید شده در این سلول ها لایم A مسانی است. این سلول های حاوی وکوره در مراحل مختلف در چرخه سلول نمونه برداری شده با آنسبادی پروکلونال ویژه لایم A انسانی و نشاندار با مواد فلورسانت و با یک رنگ فلورسنت که به DNA متصل می شود، رنگ آمیزی شدند تا رنگی روشن نور سس در اطراف محفظه هسته در سلول های ایسراز رنگ آمیزی شده برای لایم A انسانی، لایم A پلیمریزه شده (سفرینه شده) را نشان می دهد. (a) در سلول های بیان کننده لایم A انسانی نوع وحشی، لایم پراکنده در کل سیتوپلاسم در پرو فاز و متافاز رنگ آمیزی می شود. (b) و (c) در بود بند محیطی پس در متافاز c پلیمریزه شدن لایم A را نشان می دهد در مقابل، پلیمریزه سس لایم به مقدار کم در سلول های بیان کننده ژن جهش یافته لایم A ح می دهد. رنگ آمیزی DNA سل را داد که کروموزوم ها در مرحله متافاز در سلول های بیان کننده لایم نوع وحشی با جهش یافته کاملاً مراکم می شوند.

هسته (شکل ۱۸-۲۰) نمایان آنها را به کروماتین کاهش می دهد و بیستر موجب تخریب پوشش هسته ای می گردد. تضعیف روابط بین پروتئین های عشای هسته ای داخلی و لایم ای هسته ای (شکل ۱۸-۲۰) و کروماتین (شکل ۱۸-۲۰) امکان می دهد صفحه های عشای داخلی هسته به داخل شبکه آنوپلاسمی که در اعتداد عشای خارجی هسته است جمع گردند.

شواهد زیادی نشان می دهد که فسفریلاسیون کاتالیز شده با MPF در مراکم شدن کروموزوم و تشکیل دستگاه دوک مبنوری در بخش دربرده به عنوان مثال، آزمایشات ژنتیکی در مخمر جوفه در اسکیروساکاروم-پیس سروریه جانوادای از پروتئین های

جهش های متفاوت در ژن LMNA سدرم های جتاگامای را تولید می کند، پس می دارد که لایم C و A عصکردهای متفاوت سیاری ر سلول های طبیعی دارند اگر ایی گفته صححت داشته باشد، جهش هایی که بر یکی از این عصکردها تأثیر دارند، گروه متمیزی از لایمی که سدرم های متفاوت مرتباً با جهش های لایم A/C ر ایجاد می کنند، تشکیل می دهد.

فسفریلاسیون کاتالیز شده با MPF، نوکلئوپیرین های ویره شکل (۱۸-۲۰) باعث شکسته شدن کمپلکس های معد ستته ای در طی پرو فاز به زیر کمپلکس های می شود. عقیده بر این است که فسفریلاسیون پروتئین های ایسگرال عشاء در عشای داخلی



شکل ۱۸-۲۰ پروتئین های پوشش هسته ای توسط MPF فسفریله می شوند. ۱ اجزای کمپلکس هسته ای (NPC) توسط MPF در پروتاز فسفریله شده و موجب خرد شدن NPC ها به ریز کمپلکس های مجزول و همراه با غشاء می شوند. ۲ فسفریلاسیون MPF پروتئین های عمای داخلی هسته (INM) را میانگش آنها با لامینای هسته ای و کروماتین جلوگیری می کند. ۳ فسفریلاسیون MPF لامینای هسته ای موجب دیپلمیریزه شدن آنها و فروپاشی لامینای هسته ای می گردد. ۴ فسفریلاسیون MPF پروتئین های کروماتین، مراکم شدن کروماتین را القاء کرده و میانگش بین کروماتین و پوشش هسته ای را مهار می کند.

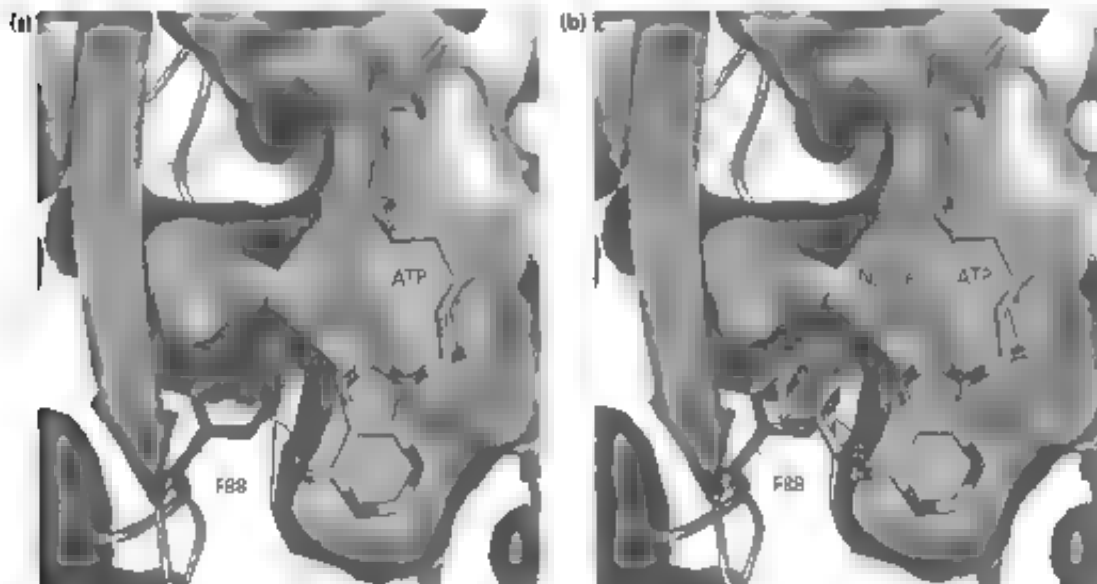
شده ای شده اند (شکل ۱۹-۲۰). این آنالوگ ATP یک گروه نرین حجیم متصل به N₆ آمین دارد. این گروه بریل آنالوگ ATP را به قدری بزرگ می کند که نمی تواند در پاک اتصال ATP در پروتئین کنارهای نوع وحشی قرار گیرد. با وجود این، متحفزه اتصال ATP CDK جهش یافته، برای اسکل این آنالوگ ATP بزرگ تغییر داده شد. بنابراین، فقط CDK جهش یافته قادر است از این آنالوگ ATP به عنوان سوپسرا در انتقال فسفات ۲ آن به یک ریزر چایی پروتئین استفاده کند. وقتی آنالوگ ATP-N₆ سرین با یک فسفات ۲ نشاندار در عصره های سول محمر و MPF محمری بوتربک حاوی CDK جهش یافته قرار گرفته چندین پروتئین نشاندار

کروموزومی حفاظت ساختاری^(۱) یا پروتئین های SMC را شناسایی کردند که برای تکنیک طبیعی کروموزوم لازم است. این پروتئین های حاوی (۱۲۰۰ = اسید آمینه) حاوی آمین های ATP آزی در انتهاهای N و C خود و بودی طویی که در ساختارهای کویل کویل مشارک می کنند هستند (شکل ۲۸-۶ را ملاحظه کنید). مطالعات رسوب دهی با امونوگلوبولین ها مؤید آنتی پادی های ویژه برای پروتئین های رنوبوس SMC نشان داد در عصره های حجم برخی پروتئین های SMC، حرثی از کمپلکس چند پروتئینی به نام کاندسین^(۲) هستد که به هنگام ورود سول ها به میوز فسفریله می شوند. وقتی آنتی پادی های ضد SMC برای حذف کاندسین از عصره حجم به کار گرفته شدت عصره بولانی اس را برای متر کم سول کروماتین اسپرم اضافه شده در بعد از فاراول از بین رفتن مراکم شدن کروموزوم ها، از دست داد.

آزمایشات دیگر در شرایط آزمایشگاهی نشان داد که کاندسین فسفریله شده خالص شده به DNA متصل می شود و آن را به صورت ایز هاریچ می پیچاند (شکل ۲۸-۶ را ملاحظه کنید). در حالی که کاندسین فسفریله شده این طور عمل می کند. این نتایج و مشاهده اینکه یک ریز واحد کاندسین توسط MPF در شرایط آزمایشگاهی فسفریله می شود منجر به آریه مدلی شده که در آن کمپلکس های کاندسین توسط فسفریلاسیون کاتالیز شده با MPF فعال می شوند. وقتی کمپلکس کاندسین فعال شد، احتمالاً در توالی در طول کروموزوم به DNA متصل و لوپ های کوچکتر شب ستر همی را تشکیل می دهد که منجر به مراکم شدن کروموزوم می گردد (اسکل ۶-۲۸ را ملاحظه کنید).

احتمالاً فسفریلاسیون پروتئین های مجتمع با میکروبول ها توسط MPF برای تیرات عظیم در دینامیک میکروبول که منجر به تشکیل دوک میوزی و آستر^(۳) می گردد، لازم است (فصل ۱۸). علاوه بر این، فسفریلاسیون پروتئین های مجتمع با شبکه آندوپلاسمی (ER) و کمپلکس گلژی، توسط MPF یا پروتئین کینازهای دیگر فعال شده بوسیله فسفریلاسیون کاتالیز شده با MPF امد و شد وریکول ها را این FR و کمپلکس گلژی در طی پروتاز به سمت ER مساعد می سازد. در نتیجه عشا های کمپلکس گلژی به ER منتقل شده و امد و شد وریکولی از ER و از طریق گلژی به سطح سلول (فصل ۱۴) که در سلول های بیشتر آزی دیده می شود. طی میوز رج می دهد بسیاری از سوپسراهای MPF با مهندس CDK جهش یافته ای که قادر به استفاده از آنالوگ ATP است (که به کینازهای دیگر متصل نمی شود)، در اسکروپ کاروبیسی مریزه

۱. Structural maintenance of chromosome proteins
2. Condensin ۲. Aster



شکل ۱-۲۰ (شکل رنگی): جهش یافته CDK ATP وابسته به آنالوگ ATP (a) تصویر جایگاه اتصال ATP و کاتالیز در CDK نوع وحشی در میکروساکاروهایسیس سرور به (cd28) ATP متصل شده و رنجبر جانبی هیلن آلاسی (سورس رنگ در مجاورت پاکت اتصال شدن داده شده است. (b) آنالوگ های حجم ATP همچون ابندی که حاوی یک دسته پیرین متصل به N_6 بیرونی آمینو هسند برای فرار گرفتن در محفظه اتصال ATP پروتئین کیناز های نوع طبیعی سیار بزرگ بوده و به این ترتیب نمی توانند توسط آنها منعاده شود. در جهش یافته CDK از میکروساکاروهایسیس سرور به هیلن آلاسی در موقعیت ۸۸ تبدیل به گلیسین می شود که رنجبر جانبی بزرگ ندارد. جهش یافته با استفاده از ATP (پیرین) N_6 هالین پروتئین کینازی بالایی از خود بسال می دهد. این عمل های CDK از میکروساکاروهایسیس سرور به بر اساسی ساختارهای کریستالی از نمین کیناز PKA بوده و همولورن قرابت زیادی با نمین کیناز CDK از میکروساکاروهایسیس سرور به دارند.

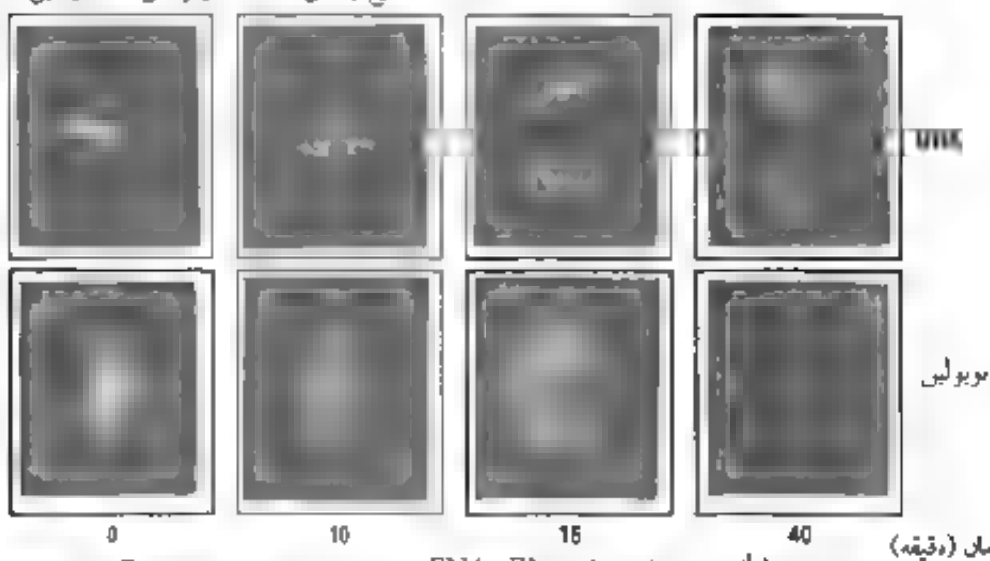
عدم اتصال کروماتیدهای خواهر منجر به شروع آنافاز می گردد

پیش از این دیدیم که در اواخر آنافاز، پی یوپی کوئینتینه شدن سیکلین های میتوزی توسط کمپلکس پیش برنده آنافاز (APC/C) منجر به تخریب پروتئورومی این سیکلین می گردد (شکل ۱۰-۲۰). ملاحظه کنید: آزمایشات دیگر با عصاره های تخم رنوپوس شادی بر این شد که تخریب سیکلین B (سیکلین میتوزی رنوپوس) و در نتیجه کاهش در فعالیت MPF، برای از دست رفتن تراکم کروموزوم ها لازم است اما برای جناسن آنها، ضروری نیست (شکل ۲۰-۲۰ a,b).

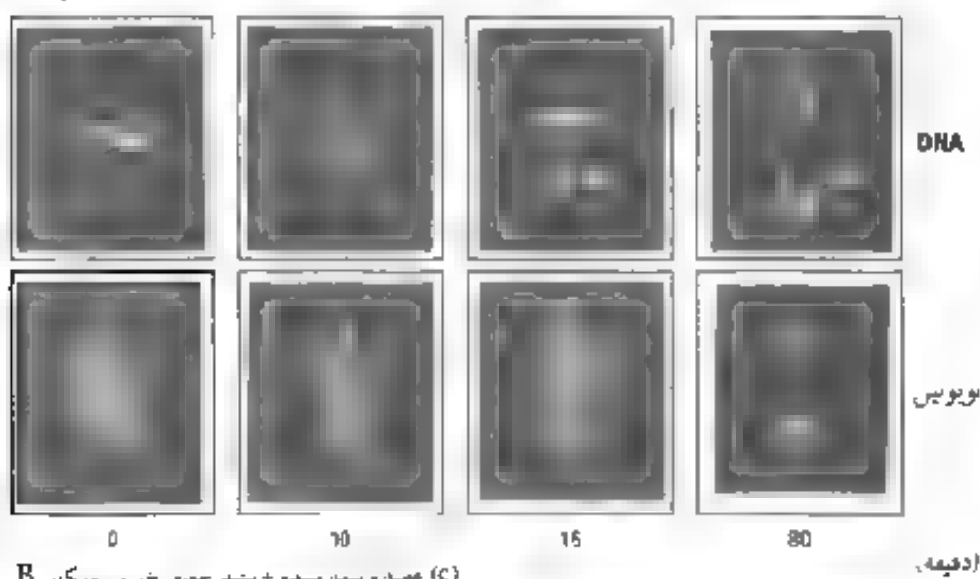
محققین برای تشخیص اینکه چه تخریب وابسته به پیوپی کوئینس، برونسین دیگری برای جناسن کروموزوم لازم است یا خیر، یک پپتید حاوی سوالی جعبه تخریب سیکلین و جایگاه پیوپی کوئینسین شدن تهیه نمودند. وقتی این پپتید به محتوای حاوی عصاره تخم نیمار شده و هسته های اسپرم افزوده شد، کروموزوم ها برآگم خود را از دست دادند و جالب، بلکه حرکت کروموزوم ها به سمت قطب های دوک در غلظت پپیدی $20-40 \mu g/ml$ به شدت به تاخیر

شدند. موثرترین حقیقی MPF مخمر در درون موجود رنده می تواند میان این سوپسراهای بالقوه یا تیمار سلول های بیان کننده CDK جهش یافته به جای برونسین نوع وحشی یا مشتق دیگری از آنالوگ ATP که پروتئین کیناز را مهار می کند شناسایی شوند. این مسوق مهار کننده کیناز بزرگ حاوی یک گروه حجم در موقعیت N_6 ادین است به طوری که می تواند فقط به CDK جهش یافته متصل شده و آل را مهار کند. این ترکیب از لحاظ فضایی نمی تواند به کیناز های دیگر متصل شود پس در نتیجه فقط CDK جهش یافته مخصصی شده و در این سلول ها مهار می کند تیمار سلول ها با این مهار کننده CDK جهش یافته اختصاصی باعث دفعه ریلاسیون اغلب هدف های MPF فرصی شد که در ابتدا شناسایی شده بودند. این امر نشان می دهد که این پروتئین ها هم در بدن موجود رنده و هم در آزمایشگاه بوسیله CDK معرینه می شوند. این روش اغلب سوپسراهای شناخته شده CDK به علاوه بیش از ۱۵۰ پروتئین مخمری دیگری را شناسایی کرد. این پروتئین ها از لحاظ عملکرد در چرخه سلولی بررسی شده اند.

(a) عصاره بیمار شده با RNase + نوع وحشی mRNA رمز دهی کننده سیکلین B

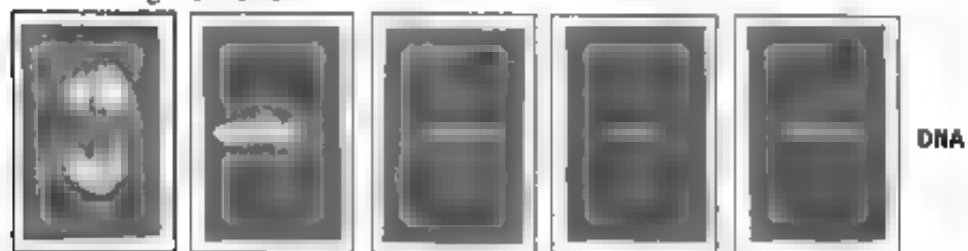


(b) عصاره بیمار شده با RNase + mRNA جهش یافته رمز دهی کننده سیکلین B غیر قابل تفسیر

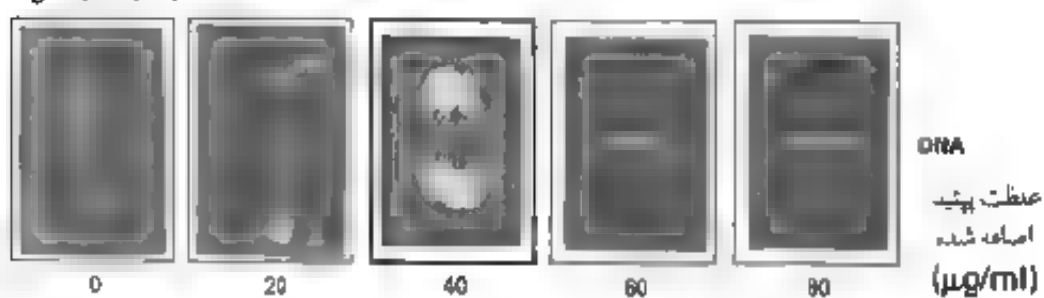


(c) عصاره بیمار شده + پپتید سمی غرض می سیکلین B

۱۵ دقیقه رمان واکس



۳۵ دقیقه رمان واکس



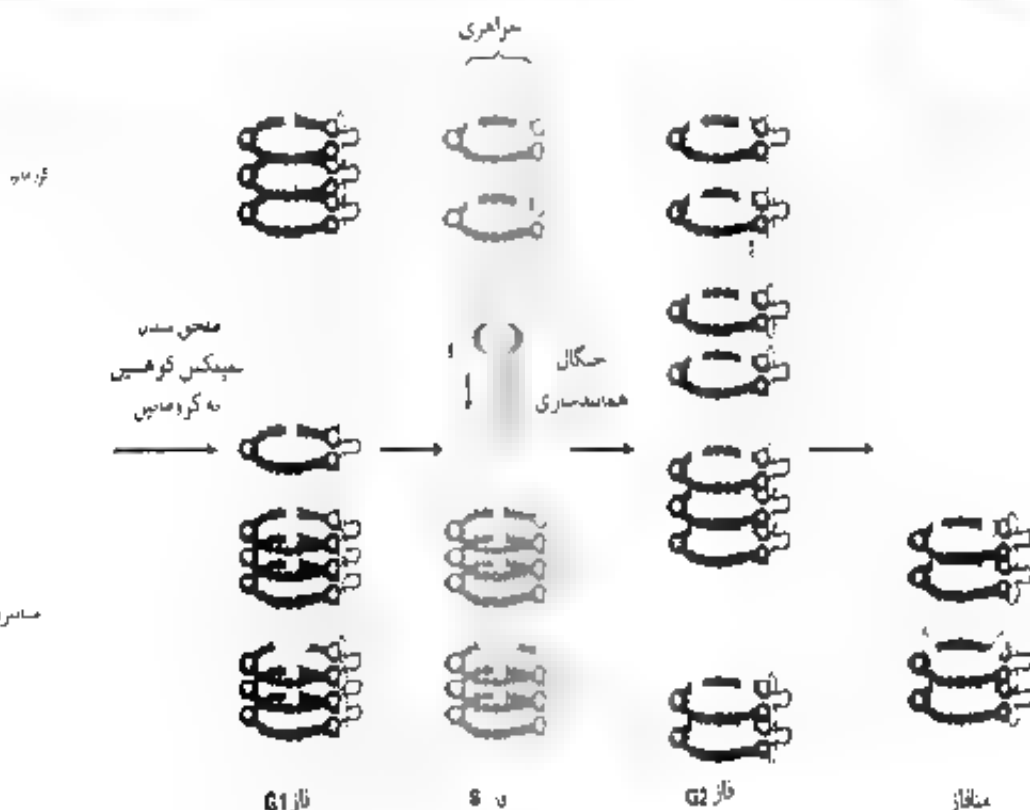
► شکل تجربی ۲۰۲۰ شروع مرحله آلفا به پلی یونی کوئیتیم شدن پروتئین‌ها، بجر پروتئین سیکلین B سنتزی دارد محدود، اکس حاوی عصاره حجم پروتئین و هسته‌های جدا شده اسپرم رپروسی بیمار شده و بیمار شده با RNase تجزیه شد. به علاوه ترکیبات دیگر در ریز ساس ناده شده است کروموزوم‌ها با رنگ فلوئورسنت متصل سوخته به DNA مشاهده می‌شود. پروتئین‌ها در ریز ساس شده با ریز ساس در ریز ساس ناده شده و امکان مشاهده دستگاه دوک میبوری را می‌دهد. (a) بعد از آنکه عصاره حجم با RNase به منظور تجزیه mRNA های موجودی بیمار شد، یک مهارکننده RNase به محیط اضافه می‌شود mRNA این که سیکلین B به طبیعی و نوع جهش یافته بحریه‌ناپذیر از مردگی می‌کند به محیط اضافه می‌شود زمانی که کروموزوم متراکم و دستگاه دوک تشکیل یافته بعد از افزودن هسته اسپرم مشاهده می‌شود. زمان صفر در نظر می‌گیرد در حضور سیکلین B نوع وحشی (a) کروموزوم‌های متراکم به میکرونوکلئول‌های نوک متصل، از یکدیگر جدا شده و به قطب‌های نوک کشیده می‌شوند. بعد از گذشت ۴۰ دقیقه، نوک دیلیمر شده (پایان فیل) مشاهده می‌باشد و به موازات بحریه سیکلین B کروموزوم‌ها از جانب متراکم خارج می‌شوند (رنگ‌آمیزی DNA باز شده، در حضور سیکلین B غیرقابل تجزیه (b) کروموزوم‌ها (a) به قطب‌های نوک طرف مدت ۱۵ دقیقه کشیده می‌شوند. اما میکرونوکلئول‌های نوک تجزیه شده و کروموزوم‌ها بر جای خود می‌مانند. این مشاهده نشان می‌دهد که بحریه شدن سیکلین B برای جدا شدن کروموزوم‌ها در اناندر مورد نیاز نمی‌باشد. عمل بحریه سیکلین B برای دیلیمر شدن میکرونوکلئول‌ها و خارج شدن کروموزوم از حالت متراکم در طول دوره توقف مورد نیاز می‌باشد. (c) قطب‌های متفاوتی از یک پیوند کوتاه حاوی حبیبه تجزیه سیکلین B به محلولی که با RNase تیمر شده بود اضافه شد. نمونه‌ها ۱۵ ب ۳۵ دقیقه بعد از تشکیل دستگاه دوک به منظور رنگ‌آمیزی DNA رنگ‌آمیزی شدند. دو بار پایش‌های غلظت‌های پدید، جدا شدن کروموزوم‌ها را به تأخیر انداختند و بالاترین غلظت پروتئین، حد صس کروموزوم را کاملاً مهار کرد. بر این آزمایش، پس از حبیبه تجزیه به نظر می‌آید به طور رقیبی پلی یونی کوئیتیم شدن APC/C سیکلین B و همچنین پروتئین هدف دیگری را که تجربه سس‌اس برای جدا شدن کروموزوم‌ها ضروری است، مهار می‌کند.

باصده می‌شود در کنار یکدیگر نگه داشته می‌شوند در بین پروتئین‌های تشکیل دهنده کمپلکس کوهسین، خانواده پروتئین SMC که در بحث قبل (شکل ۲۸-۶) بحث شد، وجود دارد. وقتی عصاره حجم رپروسی به وسیله بیمار با انتی‌بادی‌های ویژه کوهسین پروتئین‌های SMC کوهسین را از دست دادند، عصاره‌هایی که کوهسین را از دست دادند بعد از افزودن هسته اسپرم می‌توانند DNA ای خود را همانندسازی کنند اما کروماتیدهای جواهری به وجود آمده به طور صحیح به یکدیگر متصل نمی‌شوند. علاوه بر این در اسکیروسا کاروماسس سرور به ما جهش‌های حساس به گرما در رپروادهای کوهسین، آنکو باسوس در دمای غیرمتعارف با مشکلاتی ر در جدا شدن کروموزوم‌ها در طول میتوز می‌تواند به وجود آورد چون اتصال کروماتیدهای جواهری به رشته‌های نوک که از قطب‌های مذوقی مخالف می‌آیند، نیازمند اتصال نو کروماتید جواهری به یکدیگر است. این نتیجه قابل پیش‌بینی است که کروماتیدهای جواهری این سول‌های جهش یافته در طول میتوز به یکدیگر متصل نمی‌باشند این یافته ثابت می‌کند کوهسین برای جستنگی بین کروماتیدهای جواهری ضروری است.

مولکول‌های کوهسین در اواخر G₁ به کروموزوم‌ها متصل می‌شوند. شکل ۲۱-۲۰ یک مدل از چگونگی اتصال کروموزوم‌های جواهری به وسیله کمپلکس کوهسین حلقوی که در فاز S همانندسازی می‌شود را نشان می‌دهد. براساس این مدل با چنگال همانندسازی DNA از حلقه‌های کوهسین می‌گذرند و با حلقه‌های کوهسین باز می‌شوند تا چنگال همانندسازی عبور کند و سپس دوباره

افتاد و در غلظت‌های بالاتر کاملاً موقوف شد (شکل ۲۰-۲۰). گمان می‌رود پیوند حبیبه تجزیه اضافه شده به عنوان سوپرا برای سیستم پلی‌یونی کوئیتیم شدن هدایت شده با APC/C عمل کرده و، با پروتئین‌های طبیعی اندوژنی هدف رقابت کرده و بدین وسیله تجزیه آنها را با پروتئین‌ها به تأخیر انداخته و یا مانع آن می‌شود. رقابت با سیکلین B تجزیه آن را به تأخیر می‌اندازد و این دلیل مهار مشاهده شده برای از دست رفتن متراکم کروموزوم است. مشاهده اینکه جدا شدن کروموزوم در این آزمایش مهار شد اما در آزمایش سیکلین B غیرقابل تجزیه به جهش یافته مهار نگردید، نشان داد جدا شدن وابسته به پلی یونی کوئیتیم شدن یک پروتئین هدف متفاوت به وسیله یک پلی یونی کوئیتیم پروتئین بیگزی انجام می‌گیرد، که هم به حبیبه تجزیه سیکلین B و هم به پیوند حبیبه تجزیه متصل می‌شود.

همانطور که قبلاً اشاره شد هر یک از کروماتیدهای جواهری در متافاز از طریق کینه‌نوکلئول‌های خود به میکرونوکلئول‌ها متصل می‌شوند. کینه‌نوکلئول‌ها یک کمپلکس پروتئینی بوده و در سانرومر شکل می‌گیرند در انتهای دیگر این کینه‌نوکلئول، میکرونوکلئول‌ها به یکی از قطب‌های نوک متصل می‌باشند (شکل ۲۶-۱۸). در مرحله متافاز نوک در حالت فشار است. در بین مرحله سیروهای کششی در کینه‌نوکلئول به طرف قطب‌های مخالف نوک ب سیروهای فشاری قطب‌های نوک برای جدا شدن از هم به معادن می‌رسند. کروماتیدهای جواهری از یکدیگر جدا می‌شوند زیرا آنها در سانرومر هایش به وسیله کمپلکس‌های چندپروتئینی که کوهسین



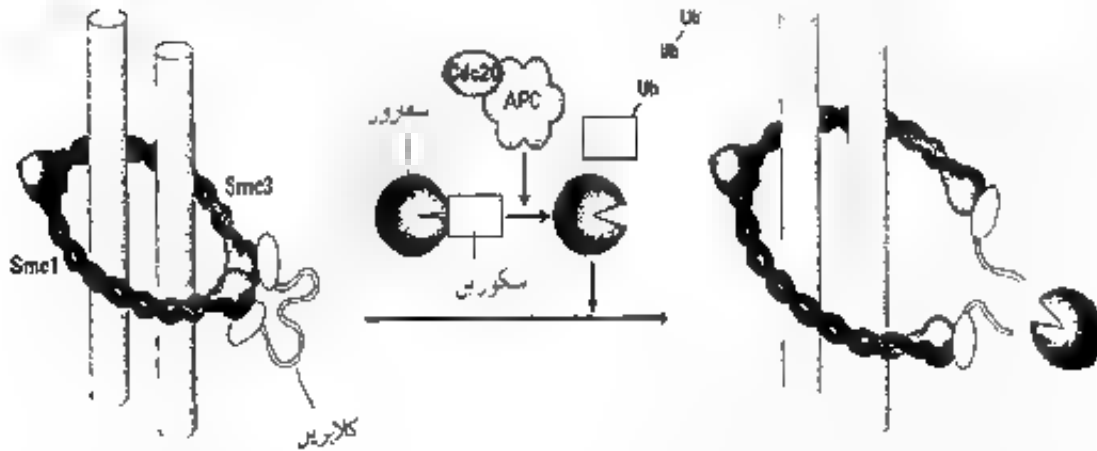
شکل ۲۱-۲: مدل اتصال کوئسین در کروموزوم‌های جواهری. شونده نوری وجود دارد که کمپلکس کوئسین هستند. دیگر کمپلکس‌های پروتئین SMC (شکل ۲۸-۶) خلوی است اما اینکه آیا یک حلقه کوئسین به تنهایی کروماتیدهای دختری را به یکدیگر متصل نگه می‌دارد و یا دو حلقه این کار را می‌کند مشخص نیست. هر یک از این حلقه‌ها به دور یک کروماتید جواهری قرار گرفته و این حلقه‌ها مانند اتصالات در رنجیر به یکدیگر متصل می‌شوند. احتمالاً سمل چندین حلقه کوئسین اتصال یافته در بین کروماتیدهای جواهری می‌باشد. عبور یک چنگل همسانسازی از درون یک حلقه کوئسین سبب اتصال کروماتیدهای جواهری می‌شود. در سلول‌های مهره‌داران کوئسین‌ها از بازوهای کروموزوم در طول پروفاز و اوایل متافاز آزاد شده و در انتهای متافاز سبب در ناحیه سانترومر ناقل می‌مانند.

اتصالات پروتئینی در بازوهای کروموزوم حفظ می‌شوند. این حال در آنافاز این اتصالات شکسته می‌شوند. هر چند در اسکیروساکروماتیسس سروریه و مهره‌داران فسفریلاسیون کوئسین‌ها به وسیله پروتئین کینازها که به وسیله MPF فعال می‌شود سبب چنان شدن کوئسین در اواخر پروفاز از بازوهای کروماتید می‌شود. برخلاف کمپلکس کوئسین در بازوهای کروموزوم، همان مولکول‌های کوئسین در مجاورت سانترومر جدا شده و به کروماتیدهای جواهری را در ناحیه سانترومر کنار هم نگه می‌دارند. بررسی اسکیروب کارومایسین سروریه به چشم یافته که در چنان شدن کروموزوم در مرحله میوز دچار مشکل می‌باشد نشان داد. پروفرمی خاص از پروتئین فسفاتاز که PP2A نام دارد به طور طبیعی به سانترومر متصل می‌باشد (در کروموزوم‌های انسانی مشاهده شده است شکل ۲۲-۲۰). این فسفاتاز صریحاً کمپلکس‌های کوئسین را که



شکل ۲۲-۲۰: (شکل رنگی) قرارگیری PP2A در سانترومر کروموزوم متافاز انسانی. DNA به رنگ آبی رنگ‌آمیزی شده است و یک پروتئین نشانگر برای سانترومرها به وسیله آنتی‌بادی ویژه (قرمز) شناسایی شده است که PP2A می‌باشد (رنگ سبز) بود.

حلقه‌های کوئسین به دور کروماتیدهای جواهری بسته می‌شوند. این مدل اتصالات کوئسین را در سرآمد طول کروماتیدهای جواهری حفظ می‌کند. در بعضی از موجودات مانند کرم خلوی الگاتس



شکل ۱۳-۳: تنظیم برش کوهسین اسپاز پروتازی است که می‌تواند یک پروتئین در پروتئین کوچک کلابرین در کمپلکس کوهسین، ایجاد کرده و اتصال سکورین در مرحله قبل از آنافاز مهار شود. مانی که تمام کینه‌بکورها به میکروتوبول‌های ذوک متصل شدند و دستگاه ذوک به طور صحیح تجمع یافته و چسبگری کرده، فاکتور اختصاصیت Cdc20 به APC/C متصل شده و آن را به سمت پی‌پی تی کوئینس کردن سکورین هدایت می‌کند. به دنبال تجزیه سکورین با پروتئوم، اسپازرها شده پروتئوم کلابرین را بریده. حلقه‌های کوهسین را شکسته و به کروماتیدهای جواهری اجازه می‌دهد تا به وسیله دستگاه ذوک به سمت قطب‌های مخالف کشیده شود.

در پوخر پره‌ها به وسیله پروتئین کپا، فسفریله شده، تجزیه می‌کند، این عملکرد تنها در مجاورت سانسورم که هسپاتر متصل است اتفاق می‌افتد. بنابراین کمپلکس‌های کوهسین مجتمع به سانسورم در طول اواخر پروتاز مانند کمپلکس‌های کوهسین در بازوهای کروموسوم، جدا شده و به کروماتیدها در سانسورم متصل باقی می‌ماند. مطالعات بیشتر در مجامع جهش یافته منجر به ارائه مدل اشاره شده در شکل ۲۰-۲۳ شد. این مدل به چگونگی تنظیم APC/C در حدسازی کروماتیدهای جواهری به منظور شروع آنافاز می‌پردازد. پروتئین‌های کوهسین SMC کروماتیدهای جواهری را در سانسورم به یکدیگر متصل می‌کند. فعالیت پرفراری اتصال کوهسین به سکورین وابسته است، این پروتئین در تمام یونکاربوها یافت می‌شود. قبل از آنافاز سکورین متصل شده و اسپاز^(۱) که یک پروتاز است را مهار می‌کند. به محض اینکه تمام کینه‌بکورها در کروموسوم به میکروتوبول‌های ذوک متصل شدند، وسیله فاکتور اختصاصی به نام Cdc20 نامیده می‌شود برای پی‌پی تی کوئینس معمولی سکورین هدایت می‌شود، (بوجه کسب این فاکتور اختصاصیت جدای از Cdh1 است که APC/C را برای پی‌پی تی کوئینس کردن سیکلین نوع B هدایت می‌کند)، سکورین پی‌پی تی کوئینس شده، سرپا به وسیله پروتئومها تجزیه شده و در پی آن آنزیم اسپاز ازاد می‌شود. اسپاز در غیاب مهارکننده‌اش یک پروتئوم کوچک را کوهسین به نام کلیسین^(۲) را می‌برد، یا بریده شدن کلیسین

حلقه‌های پروتئین که کروماتیدهای جواهری را به هم متصل می‌کند شکسته می‌شود زمانی که این ارتباط شکسته شد، آنافاز شروع گردیده و نیرویی که از قطب‌ها روی کینه‌توکورها اعمال می‌شود، کروماتیدهای جواهری را به سمت قطب‌های ذوک مخالف حرکت می‌دهد.

چون Cdc20 فاکتوری اختصاصیتی که APC/C را به سمت سکورین هدایت می‌کند، قبل از Cdh1 (فاکتوری اختصاصیتی که APC/C را به سمت سیکلین‌های میتوزی هدایت می‌کند) فعال می‌شود فعالیت MPP تا زمانی بعد از جدا شدن کروموسوم‌ها کاهش می‌یابد، به دنبال این نظم موفقیت در فعال‌سازی دو فاکتور اختصاصیت APC/C، کروموسومها به صورت متراکم باقی می‌ماند و تجمع شدن مجدد پرشش هسته‌ای تا هنگامی که کروموسومها در موقعیت صحیح قرار نگرفته باشد صورت نمی‌گیرد. همانطور که در قسمت ۷-۲۰ خواهیم دید Cdc20 و Cdh1 به وسیله مکانیسم‌های نظارتی نقطه کنترل نظم می‌شوند، زمانی که تمام کینه‌بکورها به فیبرهای ذوک متصل‌اند و فشار به کینه‌بکورها همه کروماتیدهای جواهری اعمال شده و آن‌ها را به سمت قطب‌های ذوک مخالف می‌کشاند Cdc20 مهر می‌شود از طرف دیگر Cdh1 تا زمانی که کروموسومهای دختر به اندازه کافی فاصله

برآمدگی‌های ER به منظور تشکیل پوشش هسته‌ای دخیل می‌شود و هم موجب تجمع ریزکمپلکس‌های منفه هسته‌ای که به وسیله‌ی فسفریلاسیون MPF روی نوکلئوپورین‌ها در مرحله پرواز به وجود آمده بودند، می‌شوند (شکل ۲۰-۲۴). غلبه Ran.GTP در فاصله‌های نزدیک به کروموزوم‌ها غیرمترکم بسیار بالا می‌باشد زیرا فاکتور معیض نوکلئوبند گوانین (Ran GEF) به کروماتین متصل است. در نتیجه، اندام عشاء در سطح کروموزوم‌های غیرمترکم تحریک شده و صفحات عشاء هسته‌ای را به وجود می‌آورد که NPC‌ها در آنها وارد می‌شود.

تجمع مجدد عشاء‌های دارای NPC به نور هر کروموزوم، منی هسته‌های معددی که کاربوسر^(۱) نامیده می‌شوند را به وجود می‌آورد. اندام متعاقب این کاربوسرها که به هر یک از قطب‌های دوک متصل می‌باشد دو هسته سلولی دختر را به وجود می‌آورد که بین هسته‌ها هر یک یک مجموعه کام از کروموزوم‌ها در خود دارند. لامین‌های دفسریله شده A و C ظاهراً از طریق NPC‌های تجمع یافته مجدد وارد هسته شده و به صورت لامینای جدید هسته‌ای ظاهر می‌شود. تشکیل شدن مجدد لامینای هسته‌ای در هسته دختر احتمالاً به وسیله‌ی مولکول‌های لامین B شروع می‌شود. لامین B از طریق اتصال اپروپریل خود به عشاء ER در تمام دوره میوز منص باقی می‌ماند و در عشاء داخلی پوشش هسته‌ای تجمع یافته مجدد کاربوسرها قرار می‌گیرد.

نکات کلیدی بخش ۲-۲۰

مکانیسم‌های مولکولی تنظیم وقایع میتوزی

۱ ■ بر اوایل میوز، فسفریلاسیون کاتالیز شده با MPF

لامین‌های A، B، C و نوکلئوپورین‌ها و پروتئین‌های پوشش داخلی هسته باعث دیلمیزاسیون رشته‌های لامین (شکل ۲۰-۲۶) ملاحظه کنید) و جدا شدن مفاد هسته‌ای بصورت ریز کمپلکس‌های منفه شده و منجر به خرد شدن پوشش هسته‌ای و جمع شدن آن به طرف ER می‌شود.

■ فسفریلاسیون کمپلکس‌های کدکسین بوسیله MPF یا کیناز تنظیم شده با MPF باعث مرگ شدن کروموزوم در اوایل میتوز می‌شود.

■ کروماتیدهای خواهری به وسیله هماساندازی DNA در فاز S تشکیل شده و از طریق کمپلکس‌های کوهسین

گرفتارند که پوشش هسته‌ای بتواند شکل گرفته و سول تقسیم شود، مهار می‌گردد.

کاهش تراکم کروموزوم و دوباره تشکیل شدن پوشش هسته به دفسریلاسیون سوپترهای MPF بستگی دارد.

در بخش‌های پیش به این مبحث پرداخته شد که چگونه فسفریلاسیون از طریق MPF در لامین‌های هسته‌ای، نوکلئوپورین‌ها و پروتئین‌های موجود در عشاء داخلی هسته، سبب حد شدن کمپلکس‌های منفه هسته‌ای و جمع شدن عشاء هسته‌ای به داخل ER می‌شوند. زمانی که کروموزوم در طول انافاز به اندازه کافی جدا شده، مکانیسم نظارتی نقطه کنترل جدا شدن کروموزوم، پروتئین مساتاز Cdc14 را فعال می‌کند. Cdc14 گروه‌های فسفاتی را که به وسیله‌ی MPF به پروتئین‌ها اضافه شده، برمی‌دارد. در واقع Cdc14 عکس پروتئین MPF عمل می‌کند از سوی دیگر Cdc14 سبب دفسریلاسیون Cdh1 و در پی آن فعال شدن این فاکتور مهم می‌شود. این امر باعث می‌شود، Cdh1 به کمپلکس APC/C متصل شده و با این اتصال، کمپلکس APC/C را به سمت پلی‌یوبی کوئستینه کربس سیکلین‌های میتوزی هدایت کرده و باعث تخریب آن‌ها می‌شود (شکل ۲۰-۱۰).

انجام عمل معکوس فسفریلاسیون MPF فعالیت تعداد زیادی از پروتئین‌ها را تغییر می‌دهد و آنها را به شرایطی که در سلول‌های اینترفازی ناشدند بر می‌گرداند. دفسریلاسیون کدکسین‌ها، هیستون H₁ و پروتئین‌های دیگری که به کروماتین متصل می‌باشند، موجب کاهش تراکم کروموزوم‌های میتوزی در تلوفاز می‌شود.

پروتئین‌های دفسریله شده موجود در عشاء داخلی هسته بار دیگر به کروماتین متصل می‌شوند. در نتیجه چندین ناحیه از عشاء ER حاوی این پروتئین‌ها بوده و به نظر می‌رسد به سطح کروموزوم‌هایی که از حالت تراکم خارج شده‌اند متصل می‌گردند. سپس با همدگر اندام شده و عشاء دوگانه پیوسته‌ای را اطراف کروموزوم‌هایی که تراکم‌شان را از دست داده‌اند ایجاد می‌کند (شکل ۲۰-۲۴). دفسریلاسیون ریز کمپلکس‌های منفه هسته‌ای به آنها اجازه می‌دهد تا دوباره مجتمع شده و NPC‌های کامل را به وجود آورد. بعد از تشکیل NPC، این کمپلکس‌ها وارد عشاءهای داخلی و خارجی می‌شوند. این عمل بلافاصله بعد از اندام برآمدگی‌های ER صورت می‌گیرد. Ran.GTP که برای خارج کردن و به داخل بردن مواد در هسته مورد نیاز است (فصل ۱۲) هم موجب تحریک اندام

1 Karyomer

اسکیروسا کارومایسیس سروریه مشاء می‌گیرد. سلول‌های اسکیروسا کارومایسیس سروریه به وسیله‌ی جوانه ریش تکثیر می‌یابند (شکل ۲۵-۲۵). سلول‌های مادری و دختری در حالی که در حال رشد می‌باشند هر دو در مرحله G₁ چرخه سلولی باقی می‌مانند. البته در اول برای سلول‌های مادری بزرگ زمان کمتری برای رسیدن به اندازه مناسب جهت تقسیم لازم است و وقتی سلول‌های اسکیروسا کارومایسیس سروریه در مرحله G₁ به اندازه کافی رشد کردند، این سلول‌ها برنامه‌ای از بیان ژن را شروع می‌کنند که آنها را وارد فاز S می‌کند. اگر سلول‌های مرحله G₁ را قبل از رسیدن به اندازه بحرانی از محیط کشت عس به محیط کشتی با مواد غذایی کم منتقل کنیم، این سلول‌ها در مرحله G₁ باقی مانده و به آرامی رشد می‌کنند یا به اندازه مناسب برای ورود به فاز S برسد.

هنگامی که سلول‌های G₁ به اندازه بحرانی رسیدند، متعهد می‌شوند که چرخه سلولی را کس کنند یعنی وارد مرحله S شده و در مرحله G₂ گذشته و میتوز را کامل کنند. این عمل حتی هنگامی که سلول‌ها را وارد محیط کشت با مواد غذایی کم می‌ایم هم صورت می‌گیرد. بعه‌ای در اواخر G₁ از سلول‌های در حال رشد که در اسکیروسا کارومایسیس سروریه نقطه آنها به طور قطعی متعهد می‌شوند تا وارد فاز S شوند و چرخه سلولی را به پایان برسانند، استارت^(۱) نامیده می‌شد.

همانطور که در قسمت ۶-۲۰ مشاهده می‌کنیم یک فرآیند مشابهی در سلول‌های در حال تقسیم پستانداران رخ می‌دهد. بر این قسمت انتقال S-G₁ و رخدادهای مولکولی که استارت را به وجود می‌آورند بررسی می‌شود. ورود به مرحله S با همانند میوز به وسیله فعالیت سیکلین CDKها کنترل می‌شود. البته مکانیسم تنظیمی که فعالیت این سیکلین CDKها را کنترل می‌کند متفاوت از مکانیسم تنظیمی است که کمپلکس سیکلین CDKهای ستوری را کنترل می‌کند. بخش‌های سیکلین CDKهای G₁ و فاز S در شروع سنتز DNA و اطمینان حاصل شدن از همانندسازی DNA که فقط یکبار در طول چرخه سلولی انجام می‌گیرد واجب و بررسی می‌کنیم و همچنین به بررسی جگونگی دوباره تنظیم شدن چرخه سلولی بعد از اتمام میوز به منظور آماده‌سازی برای تقسیم بعدی سلولی می‌پردازیم.

در سائروم‌ها به هم متصل می‌شوند کمپلکس‌های کوهسین حاوی پروتئین‌های SMC متصل شونده به DNA و پروتئین‌های دیگر می‌باشد.

■ در شروع انافاز، APC/C توسط Cdc20 هدایت می‌شود تا سکوئین را پلی یوئیکومپلکس نماید. سکوئین سپس بوسیله پروتئین‌ها تجزیه می‌شود. این امر باعث فعال شدن اسیاربر می‌گردد. اسپراز باعث برش در کلایرین (مرورده‌ی پروتئین کوهسین) و سپس عدم اتصال کروماتیدهای خواهری می‌شود (شکل ۲۳-۲۰ را ملاحظه کنید).

■ بعد از حرکت کروماتیدهای خواهری به طرف قطب‌های نوک APC/C توسط Cdc1 برای پلی یوئیکومپلکس کردن سیکلین‌های میتوزی هدایت می‌شود. این امر منجر به تجزیه سیکلین‌های میتوزی شده و باعث کاهش فعالیت MPF می‌گردد که شانهای آغاز تلوفاز است.

■ اوب فعالیت MPF در سوافاز به هماتازهایی همچون Cdc14 امکان می‌دهد تا هماتازهای تنظیمی را از کتاسین، لاسین‌ها، سولکوبورین‌ها و پروتئین‌های عشاء هسته‌ای دیگر برانداخته و امکان از دست رفتن تراکم کروموزوم‌ها و تجمع مجدد عشاء هسته‌ای لاسین‌های هسته‌ای و کمپلکس‌های سفید هسته‌ای را می‌دهد.

■ تجمع Ran-GEF، کروماتینی باعث افزایش موضعی غلظت Ran-GTP در نزدیکی کروموزوم‌های غیرمراکم و پیش‌برد ادغام گسترده‌های پوشش هسته‌ای از ER در اطراف هر کروموزوم می‌شود. این امر باعث تشکیل کاربومرها می‌گردد. کاربومرها سپس با هم دیگر ادغام شده و هسته سلول دختر را می‌سازد (شکل ۲۴-۲۰ را ملاحظه کنید).

۲۵-۲۰ سیکلین CDK و یوئیکومپلکس - پروتئین لیگاز مرحله S را کنترل می‌کند

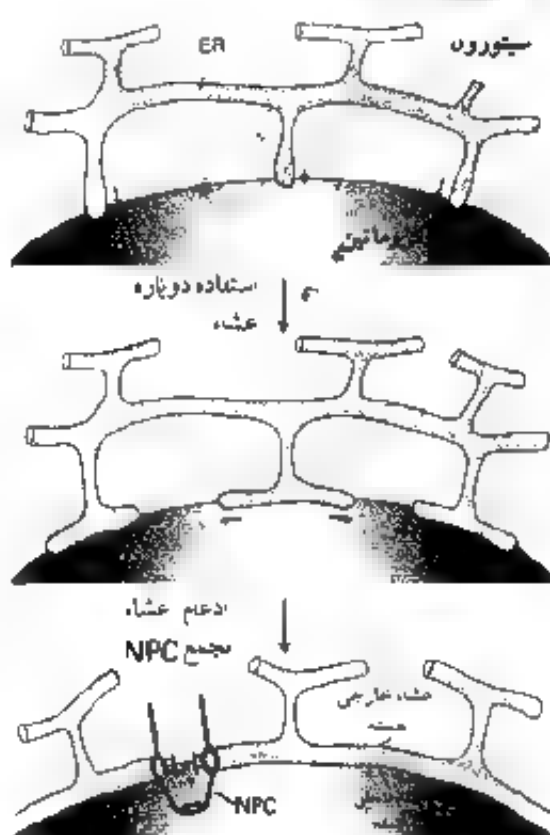
در کتر سلول‌های مهره‌داران تصمیم کلیدی تعیین کننده چه سلول خواهد تقسیم بشود و چه نخواهد تصمیم ورود به فاز S است. در اکثر مولد هنگامی که یک سلول از مهره‌داران متعهد ورود به فاز S شد، چند ساعت طول می‌کشد تا چرخه سلولی باقی مانده را طی کرده و متوز کامل شود. محترم جوانه‌ها اسکیروسا کارومایسیس سروریه به همین ترتیب تکثیر دانش خود را تنظیم می‌کند. تمام اطلاعاتی که بر مکانیسم مولکولی کنترلی وارد شدن سلول به فاز S و کمترین هم‌هماندسازی DNA داریم از مطالعات ژنیکی

(به عنوان مثال Cdc28). در مورد پروتئین نوع وحشی سرپایه، همانند پروتئین‌های اسکیروسا کارومایسیس سرپایه حرف اول را به صورت روحی و برگ و حروف دیگر را کوچک می‌نویسد (به عنوان مثال Cdc28).

جهش یافته حساس به حرارت در ژن *cdc28* شناخته شده که CDK را در ساکارومایسیس سرپایه زنده می‌کند و در دمای غیرمتعارف جوانه تشکیل می‌دهد. این فوتوپ نشان می‌دهد که عملکرد Cdc28 برای ورود به فاز S ضروری می‌باشد. وقتی این جهش یافته‌ها به محیط یا حرارت غیرمتعارف منتقل شدند سببه به سلول‌های نوع وحشی که از غذای بطور ناگهانی محروم شدند، رفتار می‌کنند. به این معنی که سلول‌های جهش یافته *cdc28* که به اندازه کافی بزرگ شده‌اند تا نقطه استارت را پشت سر بگذارند در زمانی که دما تغییر می‌کند چرخه سلولی را به صورت طبیعی ادامه می‌دهند تا میتوز را به پایان رسانند. از سوی دیگر آنهایی که برای عبور کردن از نقطه استارت بسیار کوچک باشند زمانی که به محیط کشت با دمای غیرمتعارف منتقل شدند حتی در محیط غذایی غنی، مرحله S را پشت سر نمی‌گذارند. با وجود اینکه سلول‌های *cdc28* که در G₁ صوف شده‌اند در دمای غیرمتعارف به افزایش حجم و اندازه خود ادامه می‌دهند، اما نمی‌توانند نقطه استارت را پشت سر بگذارند و وارد مرحله S شوند. بنابراین آنها دارای سلول‌های بزرگ و بدون جوانه می‌باشند.

ژن وحشی Cdc28 به واسطه‌ای توانایی‌اش در کام کردن سلول‌های جهش یافته *cdc28* در دماهای غیرمتعارف را می‌توان جد نمود (شکل ۴-۲۰). نتایج نوایی Cdc28 نشان داد که پروتئین زنده می‌دهد به وسیله این ژن همولوگ پروتئین کینازها می‌باشند و هنگامی که پروتئین Cdc28 در E.coli بیس شود، فعالیت پروتئین کینازی کمی نشان می‌دهد. اسکیروسا کارومایسیس پمبه و دارای اسکیروسا کارومایسیس سرپایه نه یک پروتئین کیناز وابسته به میکالین (CDK) می‌باشد که مستقیماً در کنترل چرخه سلولی فعالیت دارد. مفید نوایی CDK‌ها در این توکمه نشان داد که آنها کاملاً همولوگ می‌باشند.

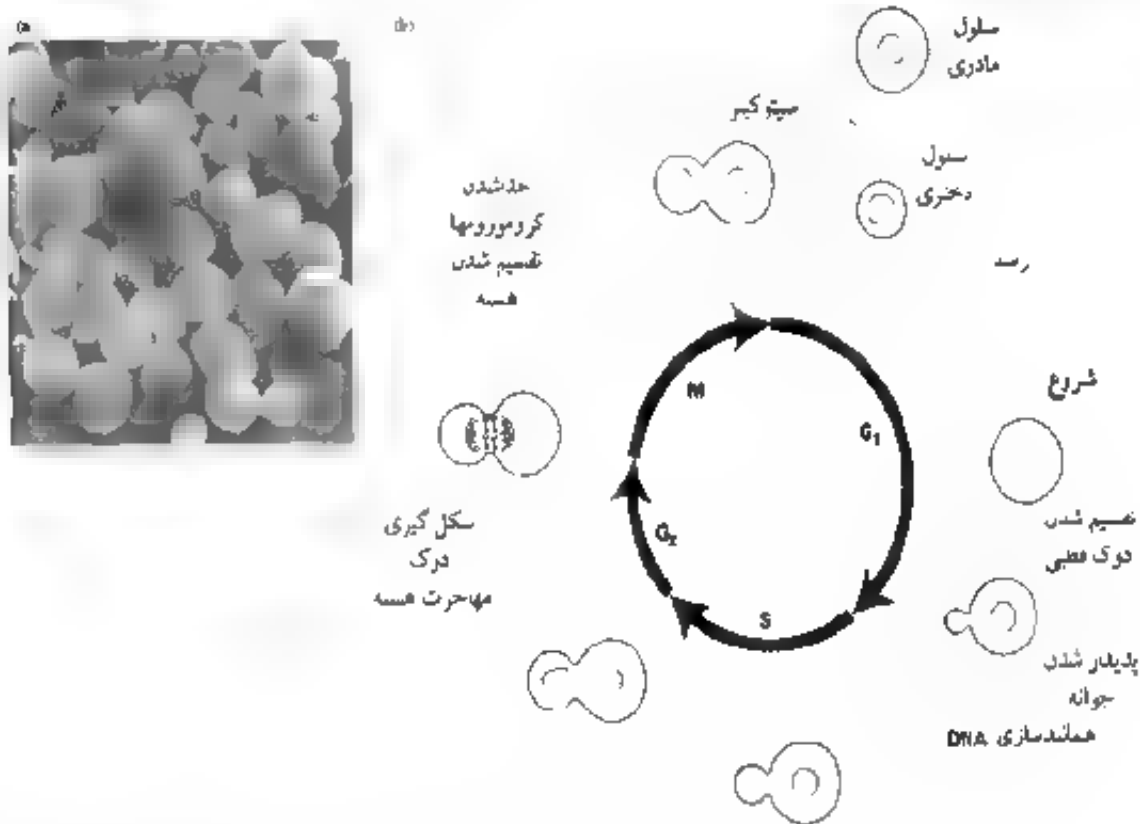
فاوت فوتوپ سلول‌های اسکیروسا کارومایسیس پمبه و اسکیروسا کارومایسیس سرپایه که دارای جهش‌های حساس به دما در ژن‌های CDK‌ها می‌باشند را می‌توان با فیزیولوژی این دو مخمر شرح داد. در سلول‌های اسکیروسا کارومایسیس پمبه که در محیط کشت غنی رشد می‌کنند کمتر چرخه سلولی در ابتدای مرحله گذر $G_1 \rightarrow M$ اعمال می‌شود (مرحله ورود به میتوز) در تعداد زیادی



▲ شکل ۲۰-۲: مدل تجمع مجدد پوشش هسته‌ای در طول تلوفاز گسترش شبکه اندوپلاسمی (ER) به کروموزوم غیرمتراکم متصل شده و سپس با یکدیگر ادغام شده. یک عشاء دو لایه‌ای اطراف کروموزوم را به وجود می‌آورد. ریزکمیپکس‌های منفذ هسته‌ای دسمپینه شده دوباره به صورت مجدد هسته‌ای تجمع یافته و سبب به وجود آمدن می‌شوند. صفری به نام کارپومر می‌شود کروموزوم‌های محصور شده تراکم خود را از دست می‌دهد و لاعام متعاقب پوشش‌های هسته‌ای کارپومرها در هر قطب دوک یک هسته با یک سری کامل از کروموزوم‌ها را به وجود می‌آورد. کمپلکس سد هسته‌ای = NPC

یک کیناز وابسته به سیکلین (CDK) در اسکیروسا کارومایسیس سرپایه برای ورود به فاز S حیاتی می‌باشد

تمام سلول‌های اسکیروسا کارومایسیس سرپایه که در ژن *cdc* خاصی دارای جهش می‌باشند با جوانه‌های یک اندازه‌ای در دمای غیرمتعارف متوقف می‌شوند (شکل ۶-۲۱). هر کدام از جهش یافته‌ها یک فوتوپ نهایی با اندازه خاصی از جوانه‌ها دارد بدون جوانه. جوانه‌هایی با اندازه متوسط یا جوانه‌های بزرگ، توجه کنید که در اسکیروسا کارومایسیس سرپایه ژن‌های نوع وحشی به صورت حروف بزرگ (به عنوان مثال Cdc28) و ژن‌های معیوب جهش یافته را به صورت حروف کوچک یتلیک نشان می‌دهد



شکل ۲۰۲۵: معمر جوانه در ساکارومایسی سرریزه. (a) اسکن میکروگراف الکترونی از سلول‌های اسکیروساکارومایسیس سرریزه در مراحل متفاوت چرخه سلولی. جوانه‌های بزرگتر که در انتهای فاز G₁ پدیدار می‌شوند، منبسط می‌شوند و در چرخه بودند. (b) رخدادهای مهم در چرخه سلولی اسکیروساکارومایسیس سرریزه. سلول‌های مخمری زمانی که منبسط می‌شوند، سلول مادر کوچک‌تر بوده و زمان بیشتری را در G₁ رشد می‌کند که به اندازه‌ای برسد تا وارد فاز S شود. همانطور که در اسکیروساکارومایسیس پنبه مشاهده می‌شود، پوشش هسنه در طول دوره میتوز از بین می‌رود. سرخلاف کروموزوم‌های اسکیروساکارومایسیس پنبه کروموزوم‌های کوچک اسکیروساکارومایسیس سرریزه به حد کافی متراکم نمی‌شوند تا با میکروسکوپ نوری مشاهده شوند.

در G₁ یا در G₂ متوقف می‌شوند. این مشاهدات ایات می‌کند که CDK ها در اسکیروساکارومایسیس سرریزه و اسکیروساکارومایسیس پنبه برای ورود به فاز S و هم میتوز مورد نیاز است.

سه سیکلین G₁ برای تشکیل فاکتورهای پیش‌برنده فاز S به CDK ی کلادومیسی سرریزه متصل می‌شوند.

تا اواخر سال ۱۹۸۰ مشخص شده بود که فاکتور پیش‌برنده میتوز MPF از دو پروتئین تشکیل شده است. یکی CDK و دیگری سیکلین نوع B میتوزی که برای فعالیت ریزوئید کانالیتیک مورد نیاز است یا مقایسه به نظر رسید که احتمالاً اسکیروساکارومایسیس پنبه یک فاکتور پیش‌برنده فاز S (SPF) در خود دارد که هم‌ریشه و تنظیم پروتئین‌هایی که برای سنتز DNA مورد نیاز می‌باشد را بر

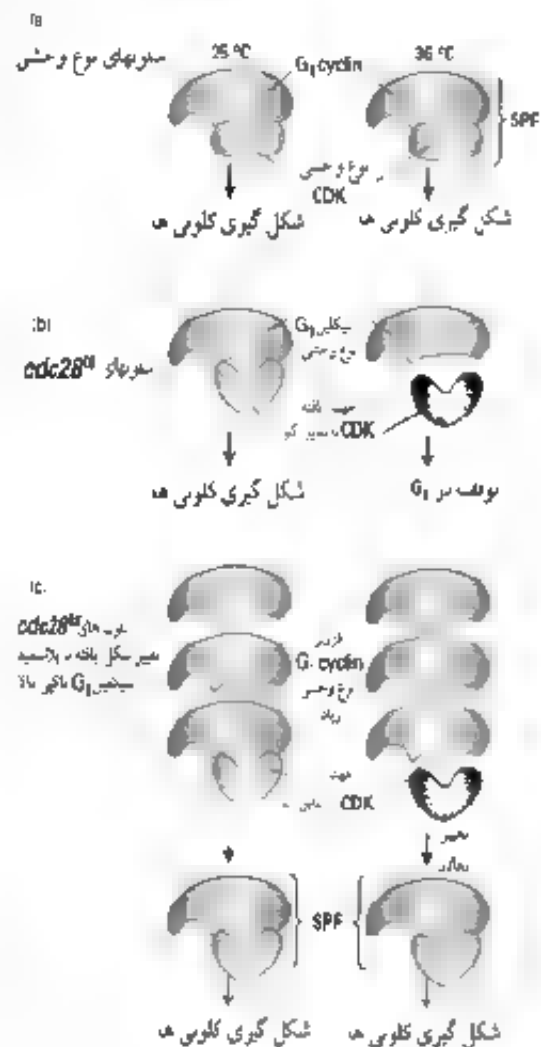
از اسکیروساکارومایسیس پنبه ها که دارای جهش معیوب در CDK می‌باشد، فعالیت CDK به مقدار کافی در دمای غیرمتعارف حفظ شده و به سلول‌ها اجازه می‌دهد وارد فاز S شوند، اما برای ورود به میتوز کافی نمی‌باشد. این سلول‌ها جهش یافته، اندکی کشیده‌تر بوده و در مرحله G₂ متوقف شده‌اند. در دمای غیرمتعارف، محیطا گشت‌های دارای سلول‌های جهش یافته با CDK کاملاً ناقص، دو نوع سلول وجود دارد. عده‌ای از سلول‌ها در G₁ و عده‌ای در G₂ متوقف شده‌اند که این به موقعیت سلول‌ها در چرخه سلولی در هنگام معیر تما وابسته است. تقسیم چرخه سلولی اسکیروساکارومایسیس سرریزه در ابتدای مرحله گذر S → G₁ می‌باشد. در مرحله ورود به فاز S، بنابراین جهش یافته‌های ناقص کم در مرحله G متوقف می‌شوند اما جهش یافته‌های ناقص کامل در CDK بسته به اینکه در هنگام تغییر دما در چه موقعیتی از چرخه سلولی قرار گرفته باشند



▶ شکل تجربی ۲۰-۲۶ ژن‌های سرده‌ی کننده دو سیکلین G₁ در به اسکیروساکاروماپسیس سروریه وسیله‌ی توانایی‌شان در سرکوب جهش یافته حساس به دما شناسایی شدند. این عرابال (سیکی براساس تفاوت میانکشی بین سیکلین‌های G و CDK نوع طبیعی و نوع حساس به دمای (ts) از ساکاروماپسیس سروریه است. (a) سول‌های طبیعی یک CDK طبیعی تولید می‌کند که به سیکلین‌های G₁ متصل می‌شود تا فاکتور پیش‌برنده فاز S (SPF) را به وجود آورد و نتیجه ی تشکیل کلونی هم در دمای پایین و هم در دمای بالا است (یعنی دمای ۲۵°C و ۳۶°C) (b) سیسی در سول‌های جهش یافته ts Cdc28، یک CDK جهش یافته تولید می‌کند که تمایل کمی به سیکلین G₁ در دمای ۳۶°C دارد این سول‌های جهش یافته به اندازه کافی فاکتور پیش‌برنده فاز S (SPF) سیکلین CDK-G برای رشد و نمو کلونی خود در دمای ۲۵°C تولید می‌کند اما این فاکتور در دمای ۳۶°C به اندازه کافی تولید نمی‌شود. (c) وقتی کتابخانه ژنومی اسکیروساکاروماپسیس سروریه را وارد سول‌های ts Cdc28 کنیم و آنها را در پلاسمید یا برج بالا کلون کنیم، سه نوع کلونی در دمای ۳۶°C شکل می‌گیرد، یک سری از کلونی‌ها دارای پلاسمید هستند که ژن نوع وحشی CDC28 را حمل می‌کند و در دسته دیگر دربی پلاسمیدی هستند که با ژن CLN1 و یا ژن CLN2 را حمل می‌کند. سول‌هایی که ژن CLN2 یا CLN1 را حمل می‌کنند غلظت سیکلین G₁ زهر شده برای جبران کوش تمایل کم CDK ی جهش یافته به سیکلین G₁ در دمای کافی می‌باشد. در نتیجه به اندازه کافی SPF برای ورود شدن به مرحله S و در پی آن میتوز شکل می‌گیرد. سول‌هایی که کتابخانه ژنی را دریافت می‌کنند و یا سول‌های ts Cdc28 که پلاسمید را دریافت کردند با در این پلاسمیدها ژن‌های دیگری حمل می‌شود در G₁ متوقف شده و تشکیل کلونی ندارند.

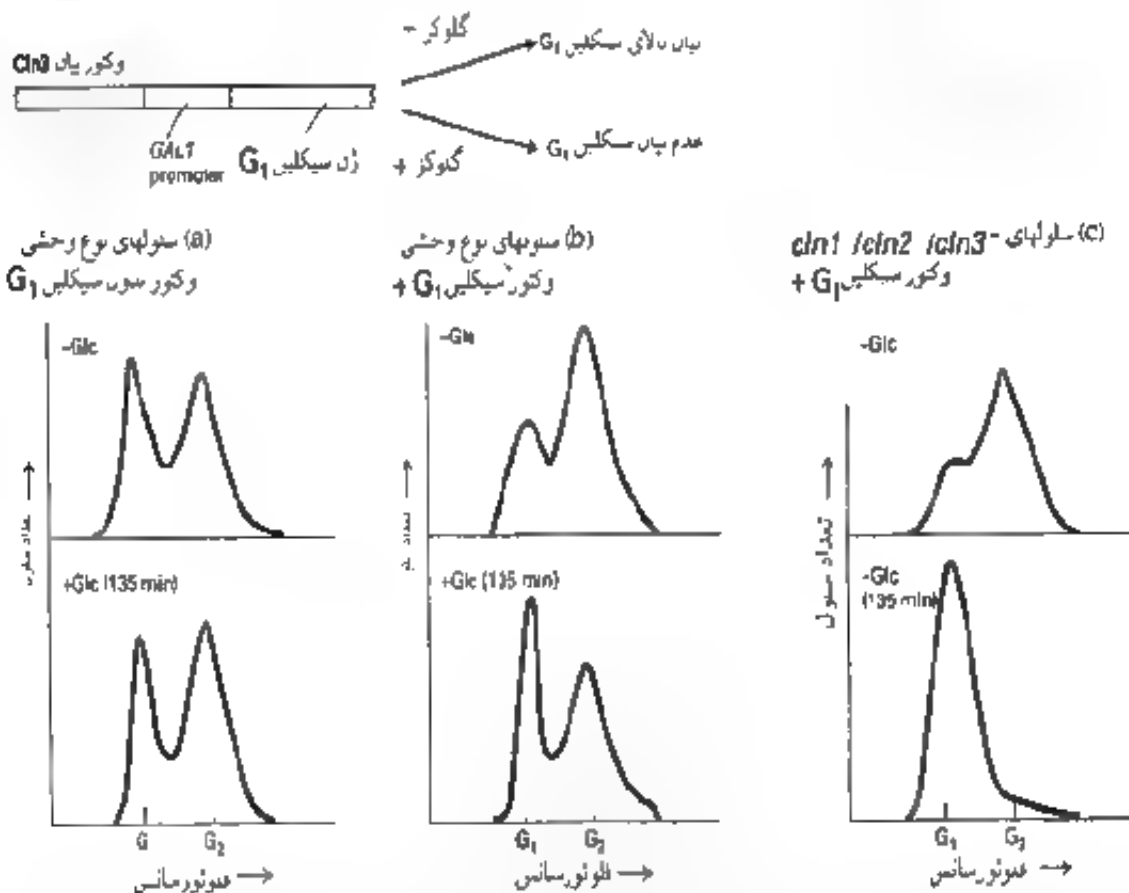
CDK‌ها میانکشی دارند. این ناحیه در ژنوم سیکلین انسانی وجود دارد که در شکل c و ۱۵b-۲۰ نشان داده شده است. با کشف اینکه سه پروتئین CLN دارای ناحیه‌ای هستند که با سیکلین‌های میتوزی شباهت دارند پیشنهاد کرد که آنها سیکلین‌های G موجود در ساکاروماپسیس سروریه هستند که به دنبال هم فعالیت می‌کنند (توجه کنید که همولوگ‌های ژنوم منصف صوده به CDK که در سیکلین‌های گوپ‌گوپ دیده شده است ساختار متفاوتی از ناحیه‌ای که در ابتدا اشاره شده دارند و این ناحیه تنها در سیکلین‌های نوع B مشاهده می‌شود).

رویش‌های صورت گرفته براساس در بین بردن ژن‌ها نشان داد که سول‌های ساکاروماپسیس سروریه در صورت دارا بودن یکی از سه



عده دارد. همانند MPF پیشنهاد شد SPF نیز به صورت هتروپمر متشکل از CDK ی ساکاروماپسیس سروریه و یک سیکلین وجود دارد (در این مورد سیکلینی که در G₁ عمل می‌کند) (شکل ۲۰-۲۱) و ملاحظه کنید. برای مشخص کردن سیکلین G₁ محققین به دنبال ژن‌هایی بودند که زمانی با غلظت بالایی بیان می‌شدند می‌توانستند جهش‌های حساس به دما را در CDK ی اسکیروساکاروماپسیس پیاده‌سازی کنند. استدلال این روش در شکل ۲۰-۲۶ شرح داده شده است. محققین دو ژن از این ژن‌ها یعنی CLN1 و CLN2 را شناسایی کردند. با بکار بردن روش‌های متفاوت محققین یک جهش غالب را در ژن دیگر شناسایی کردند و آن را CLN3 نامیدند.

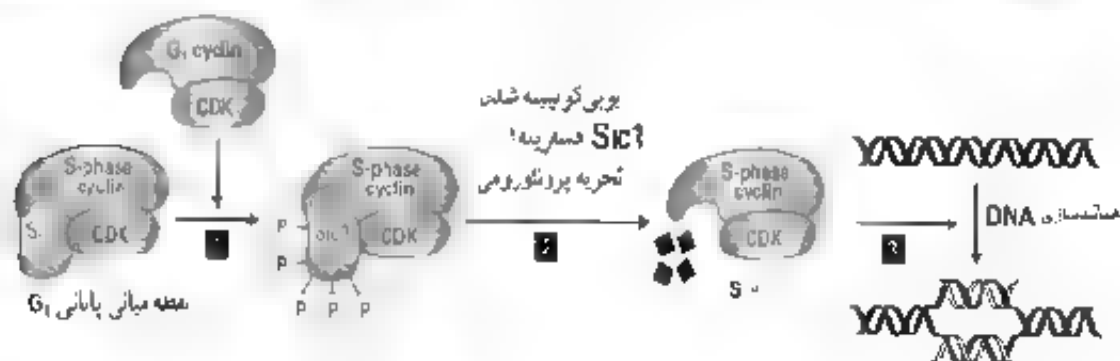
تعیین موالی این سه ژن CLN نشان داد که آنها سه پروتئین مرتبط را رمزدهی می‌کند هر یک از این پروتئین‌ها دارای یک ناحیه ۱۵۰ اسیدآمینه‌ای هستند که شباهت زیادی با سیکلین‌های نوع B موجود در انسانی، رنوسوس، ساکاروماپسیس بیه و جوجه تیغی درایی نشان می‌دهد. این ناحیه، ژنومی از سیکلین را رمز می‌کند که به



شکل تجربی ۲۷-۲۰: سیکلین G_1 برای ورود سلول‌های ساکارومایسیس سروریه به فاز S مورد نیاز است و بیان زیاد سیکلین G_1 بی‌سلول‌ها را به صورت رود به سمت فاز S سوق می‌دهد. وکتور مجبری به کار برده شده در این آزمایش (بالا) ژن یکی از سه سیکلین C_1 در ساکارومایسیس سروریه را که به پروموتور قوی *GAL1* متصل است، حمل می‌کند. این پروموتور زمانی که گلوزک در محیط است خاموش می‌شود. برای مشخص کردن سبب سلول‌های موجود در G_1 و G_2 ، سلول‌ها را در معرض رنگ فلوئورسانسی که به DNA متصل می‌شود قرار می‌دهند و سپس آنها را از چنانکه سلولی فعال شده با فلوئورسانس عبور می‌دهند (شکل ۲۸ را ملاحظه کنید). چون محتوای DNA در حله G_1 سلول‌ها دو برابر محتوای DNA سلول‌های G_2 می‌باشد، این روش می‌تواند سلول‌های موجود در این دو فاز از چرخه سلولی را تشخیص دهد. (a) سلول‌های نوع وحشی که واکتور خالی وارد آنها شده است در عدم حضور و حضور گلوزک توزیع یکسانی از سلول‌ها را در G_1 و G_2 نشان می‌دهد. (b) در عدم حضور گلوزک سلول‌های نوع وحشی که واکتور سیکلین G_1 وارد آنها شده است در حد طبیعی از سلول‌ها در مرحله S و G_2 را دستی می‌دهند چرا که تولید زیاد سیکلین G_1 دوره G_1 را کاهش می‌دهد. وقتی بین سیکلین G_1 در واکتور با اضافه کردن گلوزک خاموش می‌شود، توزیع سلول‌ها به صورت طبیعی بر می‌گردد (محشی پایین). (c) سلول‌هایی که در هر سه ژن سیکلین G_1 دارای جهش می‌باشند و واکتور سیکلین C_1 واردشان شده است نیز درصد بالایی از سلول‌ها را در فاز S و G_2 به عدم حضور گلوزک در محیط کشت‌ساز می‌دهند (نمودار بالا). علاوه بر این وقتی بیان سیکلین G_1 در واکتور توسط افزودن گلوزک خاموش می‌شود، سلول‌ها چرخه سلولی را نامن کرده و در G_1 متوقف می‌شوند (محشی پایین) که نشان دهنده نیاز به سیکلین G_1 برای ورود سلول‌ها به فاز S است.

سلول‌های G_1 می‌توانند در محیط کشت عی رشد کنند همان‌طور که داده‌های این آزمایش در شکل ۲۷-۲۰ نشان می‌دهد تولید شش برابر یک سیکلین G_1 سبب به سلول‌های موجود در G_1 را کاهش می‌دهد. این پدیده نشان می‌دهد که بالا بودن سطح کمپلکس سیکلین C_1 -CDK سلول‌ها را به سمت نقطه استارت روبرس

ژن سیکلین G_1 می‌تواند در محیط کشت عی رشد کند همان‌طور که داده‌های این آزمایش در شکل ۲۷-۲۰ نشان می‌دهد تولید شش برابر یک سیکلین G_1 سبب به سلول‌های موجود در G_1 را کاهش می‌دهد. این پدیده نشان می‌دهد که بالا بودن سطح کمپلکس سیکلین C_1 -CDK سلول‌ها را به سمت نقطه استارت روبرس



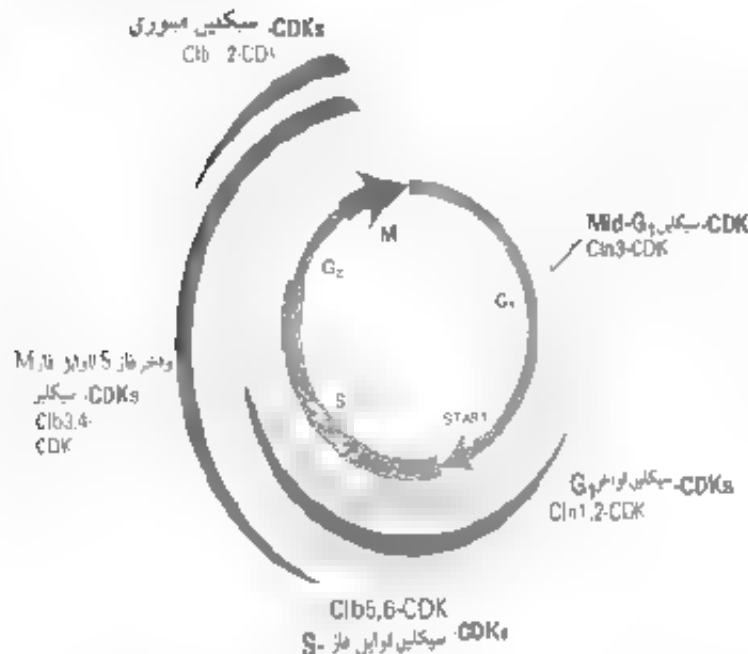
▲ شکل ۲۰-۲۸: کنترل شروع فاز S در ساکارومایسیس سرویریه به وسیله پروتئوایز تنظیم شده مهارکننده فاز S، Sic1. کمپلکس های Cyclin-CDK فاز S (Cln3-CDK، سیکلین CDK) شروع به تجمع در G می کنند با به وسیله Sic1 مهار می شوند. این مهار مانع از شروع همانندسازی نا آمانگی کامی سول می شود. کمپلکس های سیکلین CDK مرحله G که در اواخر G1 تجمع می یابند (Cln2-CDK، Sic1) را در چندین سیکلین CDK جایگاه مهار می کنند. مرحله ① و ② این عمل Sic1 را برای پی پی کوئینه شدن توسط SCF پروپی کوئین شدنشان شتاب می دهد که به دنبال آن عمل تجربه Sic1 به وسیله پروتئوایز صورت می گیرد. مرحله ③: کمپلکس های فعال سیکلین CDK فاز S علاوه بر DNA را ایجاد می کند. مرحله ④: این عمل به وسیله همپلاسمین جزاء کمپلکس پشتر آغاز که در اوایل G روی نقطه آغازی همانندسازی DNA جمع می کنند، صورت می گیرد.

هنگامی که به اندازه کافی سیکلین نقطه میانی G1 از mRNA خود ستر شد، کمپلکس CDK با سیکلین نقطه میانی G1، دو فاکتور روبویی SBF و MBF را مهار می کند که سبب فعال شدنشان می شود. این فاکتورها سبب روبویی از ژن های سیکلین اواخر G1 یعنی CLN و CLN2 را ایجاد می کنند که پروتئین های آنها ورود به فاز S را شتاب می بخشند. اتمام می رود تنظیم مرحله mRNA CLN3 در پاسخ به غلظت مواد غذایی در محیط کشت. عاملی بویژه در کنترل طول دوره G در ساکارومایسیس سرویریه می باشد علاوه بر سیکلین G1 تأخیری فاکتورهای MBF و SBF سبب تحریک روبویی چندین ژن دیگر که برای همانندسازی مورد نیاز است نیز می شوند. این ژن ها شامل ژن هایی هستند که ریزواحد های DNA پلیمراز، ریزواحد های RPA (پروتئین هایی که در یوکاریوت به DNA یک رشته ای متصل می شوند)، DNA لیگاز و آنزیم های مورد نیاز برای ستر DNA یوکاریوتی را رمز دهی می کند.

یکی از مهمترین سوسترهای کمپلکس CDK سیکلین اواخر G1 پروتئین Cdh1 است. به خاطر آنکه این فاکتور APC/C به سمت پای بویی کوئینه شدن سیکلین نوع B در بوجر آنها، هدایت می کند که این عمل سیکلین های B را برای دستگاه پروتئوایز شدنشان می کند. همپلاسمین توسط CDK سیکلین G سبب می شود این پروتئین Cdh1 از کمپلکس

عبور می کند و وارد میتوز می شوند. تولید زیاد سیکلین میبوری باعث کوتاه شدن G2 و ورود روترس به میتوز می شود. در صورتی که مهار سیکلین میبوری به واسطه جهش سبب حلالی شدن G2 می شود (شکل ۲۰-۱۲) لذا این یافته ها تأیید می کند که پروتئین های CLN از ساکارومایسیس سرویریه همان سیکلین های مرحله G1 می باشند که عبور از فاز G چرخه سلولی را تنظیم می کند.

در سول های مخمر وحشی Cln3 به عنوان سیکلین مرحله میانی G1 عمل می کند چرا که این پروتئین در نقطه میانی G1 که در سول هایی که به طور مدام تقسیم می شوند به طور انبوه بیان می گردد. mRNA این پروتئین در کل دوره چرخه سلولی به میزان تقریباً ثابت تولید می شود ولی ترجمه این mRNA در پاسخ به میران مواد غذایی تنظیم می شود. mRNA CLN3 دارای یک قالب قابل خواندن بالادست کوتاه است که آغاز ترجمه از قالب قابل خواندن CLN3 را مهار می کند. این مهار در حضور مواد غذایی زیاد حذف می شود که منجر به فعال شدن مسیر TOR و محاق افزایش فعالیت فاکتور شروع ترجمه می شود (شکل ۲۰-۸۴). چون پروتئین CLN3 شدیداً پایدار است، غلظت آن با سرعت ترجمه mRNA اش بواسطی می کند، در نتیجه میزان فعالیت کمپلکس های سیکلین -CDK نقطه میانی G1 که وابسته به غلظت پروتئین سیکلین نقطه میانی G1 می باشد به میران قابل توجهی توسط میران مواد غذایی تنظیم می شود.



شکل ۲۹-۴: فعالیت کمپلکس‌های CDK-سیکلین در طی چرخه سلولی پهای نوارهای رنگی تقریباً متناسب با فعالیت پروتئین کینازهای کمپلکس‌های سیکلین CDK مشخص شده‌اند. ساکارومایسین سرور به تنها یک سیکلین وابسته به کیناز CDK که فعالیتش با سیکلین‌های متفاوت کمتر می‌شود را تولید می‌کند. این سیکلین‌ها در طول چرخه سلولی بیای می‌شوند.

می‌شود، مهار می‌شوند. این پروتئین در اواخر میتوز و در اوایل G بیان می‌شود، چون Sic1 به طور اختصاصی تنها کمپلکس‌های سیکلین-CDK نوع B را مهار می‌کند و روی کمپلکس‌های سیکلین CDK نوع G₁ اثری ندارد. مهارکننده فاز S می‌باشد، ورود به فاز S با آغاز همانندسازی DNA تعیین می‌شود در سلول‌های ساکارومایسین سرور به این عمل زمانی رخ می‌دهد که مهارکننده Sic1 تجزیه شود. این عمل بعد از پلی یوپی کوتیمین شدن Sic1 به وسیله پروتئین - یوپی کوتیمین لیگاز متفاوت به نام SCF، صورت می‌گیرد (شکل ۲۸-۲۰ و همچنین شکل ۲-۲۰ ر ملاحظه کنید). هنگامی که Sic1 تجزیه شد، کمپلکس‌های سیکلین CDK فاز S با فسفریلاسیون چندین پروتئین در کمپلکس پیش همانندسازی که به نقطه غزین همانندسازی متصل می‌باشد همانندسازی DNA را آغاز می‌کند. این مکانیسم به فعال کردن کمپلکس سیکلین CDK فاز S (مهار کردن کمپلکس زمانی که سیکلین در حال سنتز است و پس از آن تجزیه شدن سریع مهارکننده) اجازه می‌دهد تا تعداد زیادی از کمپلکس‌ها به طور ناگهانی فعال شوند. (به جای آنکه فعالیت کینازی به طور تدریجی در بود مهارکننده با سیر سیکلین‌های فاز S افزایش یابند). حال می‌بینیم که تجزیه تنظیم شده توسط پروتئین که به وسیله ی

APC/C، شده و در نتیجه پلی یوپی کوتیمین شدن بیشتر سیکلین‌های B در طول اواخر G₁ مهار می‌شود (شکل ۲۰-۲۰). فاکتور رونویسی MBF که به وسیله کمپلکس CDK-سیکلین عطفی میانی G₁ فعال می‌شود، علاوه بر سیکلین‌های اواخر G₁ سبب تحریک رونویسی دو نوع سیکلین B هم می‌شود، نه دلیل اینکه کمپلکس‌ها که بین سیکلین‌های نوع B و CDK، ساکارومایسین سرور به شکل گرفتند برای شروع سیر DNA مورد نیاز می‌باشد. نه با سیکلین‌های اوایل فاز S می‌باشد. غیرفعال سازی Cdh1 به کمپلکس‌های CDK سیکلین فاز S اجازه می‌دهد تا در اواخر G₁ جمع بمانند. فاکتور Cdh1 به وسیله هم کمپلکس‌های CDK-سیکلین اواخر G₁ و سیکلین نوع B، فسفریله و غیرفعال می‌شود و در سراسر فاز S، G₂ و فاز M تا اواخر آن فاز یعنی زمانی که فسفاتاز cdc14 فعال شده و فسفات را از Cdh1 برمی‌دارد غیرفعال باقی می‌ماند.

تجزیه مهارکننده فاز S محرک شروع همانندسازی DNA می‌باشد.

وقتی هترودایمرهای سیکلین-CDK مرحله S در اواخر G₁ جمع می‌یابند مستقیماً با اتصال یک مهارکننده که Sic1 نامیده

جستند پس سیکلین فعالیت کینازی CDK ساکاروایسس سروریه را در طی فازهای مختلف چرخه سلولی تنظیم می کنند

همچنانکه که سلول هادر حال جوانه رن محتر در فاز S رایش می رود آنها شروع به رونویسی ژن هایی می کند که دوسیکلین دیگر نوع B در مردهی می کند این سیکلین ها کمپلکس های سیکلین CDK اویل فاز M و اواخر فاز S را شکل می دهند این کمپلکس ها همراه با کمپلکس سیکلین - CDK نواین فاز S همانندسازی DNA در نقطه اعازی و در سرتاسر فاز S فعال می کند چون کمپلکس های سیکلین CDK اویل فاز M و اواخر فاز S تشکیل دوک میتوزی و در ابتدای میتوز به کمک دو نوع سیکلین میتوزی دیگر شروع می کند به این اسم نامیده شدند این سیکلین های میتوزی رفتی سلول های ساکاروایسس سروریه همانندسازی کروموزوم را کنترل کردند و وارد G₂ شدند بیان می گردند این سیکلین ها به عنوان سیکلین های اواخر میور عمل می کند به این ترتیب که به CDK منحن می شود تا کمپلکسی که وقایع میور را میاجتی گر می کند و تشکیل دهند

بنابراین هر گروه از سیکلین ها، CDK ی ساکاروایسس سروریه را به یک عملکرد خاص در ارتباط با فازهای مختلف چرخه سلولی هدایت می کند که در شکل ۲۰-۲۹ نشان داده شده است، سیکلین CDK مرحله میانی G₁، بیان سیکلین های اواخر G₁ و پروتئین های دیگر مرحله میانی G₁ را به وسیلهی فسفریلاسیون و در پی آن فعال کردن فاکتورهای رونویسی SBF و MBF الف می کند سیکلین - CDK های مرحله APC/C در G₂ و مهر می کند و به سیکلین های نوع B (سیکلین های فاز M و S) حازه تجمع یافتن را می دهند سیکلین - CDK مرحله G₁ تجربه شدن Sic1 مهارکننده فاز S را بر سبب می شود در اوایل فاز S کمپلکس های سیکلین CDK موجب ستر DNA می شوند، در اواخر فاز S سیکلین ها به عنوان سیکلین های میوزی عمل کرده و سیکلین دوک میوزی را موجب می شوند دو سیکلین باقیمانده از نوع ساکاروایسس سروریه سیکلین های میتوزی می باشند که غلظتس در میانه میور به بیشترین مقدار خود می رسد، این سیکلین ها همچنین در تشکیل دوک میتوزی شرکت می کنند و به طور عمده به عنوان سیکلین های میتوزی عمل می کنند به این صورت که با CDK ایجاد کمپلکس کرده و جد شدن کروموزومها و تقسیم هسته را موجب می شوند

دو کمپلکس پروتئین یویی کونتنس لیگاز، یسی APC/C و SCF هدایت می شود سه گر مهم و اصلی را در چرخه سلولی کنترل می کند شروع فاز S از طریق تجربه Sic1 توسط APC/C شروع می افتد از طریق تجربه سکورین به وسیله APC/C و خروج از میور از طریق تجربه سیکلین های نوع B وابسته به APC/C

APC/C به وسیلهی فاکتور اختصاصی Cdc20 به سبب پلی یویی کوئیتینه کردن سکورین مهارکننده در آغاز هدایت می شود (شکل ۲۰-۲۳) کمپلکس APC/C-cdc20 همچنین تجربه شدن سیکلین های فاز S و اغلب سیکلین های میوزی را نیز سبب می شود اما به مقدار کافی سیکلین میتوزی برای حفظ تراکم کروموزوم تا انتهای آغاز باقی می ماند، بنابراین فاکتور اختصاصیت مشخص دیگری (Cdh1)، APC/C را هدف قرار می دهد تا سیکلین های نوع B باقی بمانند (شکل ۲۰-۱۰)، برعکس APC/C، پروتئین

یویی کوئیتینی لیگاز SCF به وسیلهی فسفریلاسیون فاکتورهای اختصاصیت تنظیم نمی شود و به جای آن توسط فسفریلاسیون سووسرایش (Sic1) تنظیم می شود. Sic1 به وسیلهی سیکلین CDK-G₁ های مرحله فسفریله می شود (شکل ۲۰-۲۸). پس فسفریلاسیون حداقل روی شش جایگاه Sic1 صورت می گیرد که این جایگاه سووسترای سباً صیعی برای کمپلکس سیکلین - CDK مرحله G₁ می باشد و این عمل فسفریلاسیون قبل از آن که SCF به خوبی به Sic1 متصل شود و آن را پلی یویی کوئیتینه کند صورت می گیرد این تفاوت استراتژی برای تنظیم کردن فعالیت یویی کوئیتین - پروتئین لیگاز SCF و APC/C احتمالاً به این دلیل رخ می دهد که APC/C دارای چندین سووسترایز قبل سکورین و سیکلین های نوع B می باشد که باید در رمل های مختلف چرخه تجربه شود در مقابل، پروتیه فاز S تنها نیازمند تجربه شدن یک پروتئین (مهارکننده Sic1) است علاوه بر این نیاز به فسفریلاسیون چندین جایگاه ضعیف در Sic1 شروع فاز S را به تأخیر می اندازد تا فعالیت سیکلین - CDK به اوج خود برسد و فسفریلاسیون سایر سووسرهای سیکلین CDK مرحله G₁ به پایان برسد، یک امتیاز دیگر استفاده از پروتئین برای کنترل کردن مسیر توسط این نقاط بحرانی در چرخه سلولی این است که تجربه شدن یک عمل غیرفاس برگشت می باشد و این اطمینان را می دهد که سلول ها چرخه سلولی را به طور برگشتناپذیر تنها در یک مسیر طی می کنند

می‌کند و ستر DNA در فاز S وقتی که به وسیله سیکلین - CDK فاز S و پروتئین کیناز هرودیمری دیگر (DDK) تسهیل شده شروع می‌کند. DDK همراه با پروتئین‌های دیگر که در همانندسازی DNA شرکت می‌کنند در مرحله G بیان می‌نمود (مرحله ۳).

گرچه تمام پروتئین‌هایی که می‌بایست برای فعال کردن ستر DNA، تسهیل شوند هنوز مشخص نیست، اما مشخص شده که حداقل، فسفریلاسیون یک ریپروآند از هپکاز MCM که دارای شش ریپروآند است و بر فسفریلاسیون یک فاکتور شروع دیگر به نام Cdc6 برای این امر لازم است. به دنبال فسفریلاسیون این عوامل، هپکاز DNA را باز می‌کند و DNA تک رشته‌ای حاصل، توسط پروتئین‌های متصل شونده به تک رشته DNA یعنی RPA و دیگر فاکتورهای همانندسازی اشغال می‌شوند (شکل ۳۰-۲۰ مراحل ۱) و (۲) و (۳) و شکل ۳۰-۲۱ ر هم ملاحظه نمایید).

هنگامی که چنگال‌های همانندسازی از نقاط آغاز همانندسازی دور می‌شوند، فاکتورهای آغاز تسهیل شده از کروماتین جدا می‌شوند اما کمپلکس‌های ORC به سرعت به نوالی آغاز DNAهای دو رشته‌ای محتمل متصل شده و در تمام چرخه سلولی متصل باقی می‌ماند (شکل ۳۰-۲۰ مرحله ۳) را ملاحظه کنید). نوالی‌های آغاز فقط یکبار در طول فاز S روشن می‌شوند و فاکتورهای شروع تسهیل شده نمی‌توانند مجدداً به صورت یک کمپلکس پیش همانندسازی تجمع یابند. در نتیجه فسفریلاسیون اجزای کمپلکس پیش همانندسازی توسط سیکلین - CDKهای فاز S و کمپلکس DDK به طور همزمان، آغاز همانندسازی DNA در یک نقطه آغاز را فعال و آغاز مجدد همانندسازی بر همان نقطه را مهار می‌نماید. همانطور که اشاره شد، کمپلکس‌های سیکلین نوع B با CDK در طول فاز S و G₂ و اوایل آنافاز فعال می‌مانند و حالت تسهیل فاکتورهای شروع همانندسازی که مانع از تجمع کمپلکس‌های جدید همانندسازی می‌شود را حفظ می‌نماید (مرحله ۳).

وقتی که Cdc14 فسفاتاز در اواخر آنافاز فعال می‌شود و کمپلکس APC/C-Cdh1 تجربه تمام سیکلین‌های نوع B را در نوافاز موجب می‌شود، فسفات‌های روی فاکتورهای آغازی، توسط

همانندسازی در هر نقطه آغازی در طول چرخه سلولی تنها یکبار شروع می‌شود.

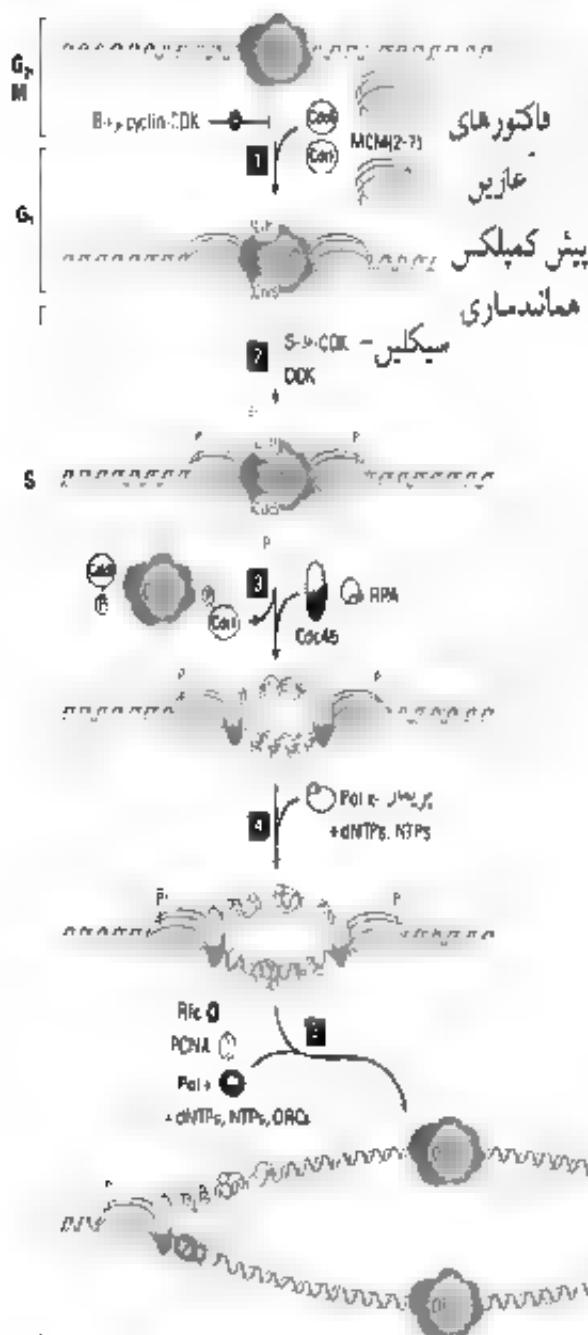
همانطور که در فصل ۴ بحث شد کروموزوم‌های یوکاریوتی از چندین نقطه آغازی همانندسازی^(۱) همانندسازی می‌شوند. شروع همانندسازی در این نقاط در طول مرحله S صورت می‌گیرد و در یوکاریوت‌ها در طول فاز S نه یک بار همانندسازی در این نقاط شروع می‌شود. علاوه بر این مرحله S تا آنجا ادامه پیدا می‌کند تا همانندسازی که از نقاط آغازین چندگانه در طول هر کروموزوم شروع شده است باعث همانندسازی کامل در هر کروموزوم شود. این دو عامل یعنی غار به یکدیگر همانندسازی از نقاط آغازین و کنترل شدن همانندسازی به سلول بر مبنای این تضمین را می‌دهد که تعداد نسخه‌های درسی از ژن‌ها داشته باشد.

نقاط آغازین همانندسازی در محصور تارهای یک توالی ۱۱ جفت بازی حفاظت شده می‌باشد که به یک پروتئین هگراسی متصل می‌باشد (کمپلکس شناسایی کننده نقطه آغازین (ORC)^(۲) - این کمپلکس برای شروع ستر DNA مورد نیاز می‌باشد. انگشت‌نگاری با استفاده از DNase I، (شکل ۲۹-۷، رسوبدهی ایمنی پروتئین‌های کروماتینی (شکل ۲۹-۲۲) متصل به نوالی‌های خاصی از DNA در چندین فاز از چرخه سلولی نشان می‌دهد که این پروتئین‌ها در طی همه فازهای چرخه سلولی متصل به نقاط آغازی باقی می‌مانند. چندین فاکتور شروع همانندسازی دیگر برای آغاز ستر DNA در نقاط آغازین در ساکرومایسیس سروریه به وسیله مطالعات ژنتیکی شناسایی شده است. فاکتورهای شروع همانندسازی DNA در طول G₁ متصل به ORC باقی می‌ماند اما این فاکتورها در طول G₂ یا M به ناحیه ORC متصل نمی‌شوند. در طول G₁ فاکتورهای شروع معنوی به ORC متصل می‌شوند تا یک کمپلکس پیش همانندسازی را در هر نقطه آغازین به وجود آورند (شکل ۳۰-۲۰).

محدودیت نقطه آغازین در شروع همانندسازی تنها برای یکبار در هر چرخه سلولی در ساکرومایسیس سروریه به وسیله چرخه منسوب در میراث فعالیت سیکلین - CDK نوع B از طریق چرخه سلولی اشغال می‌شود. به این صورت که این کمپلکس فعال کمی در نوافاز از طریق G₁ و حالت بالایی در G₂ و M از طریق آنافاز پیدا می‌کند. همانطور که ملاحظه کردیم کمپلکس‌های فاز S در آغاز سیکلین CDK مرحله S وقتی مهارکننده ویژه این مرحله یعنی Sic1 تجربه شد، فعال می‌شود. کمپلکس‌های پیش همانندسازی در نقاط آغازین در نوین G₁ (شکل ۳۰-۲۰، مرحله ۱) تجمع خاص

1 - Replication origin

2 Origin - recognition complex (ORC)



شکل ۳۰-۴: تجمع و تنظیم کمپلکس‌های پیش همانندسازی مرحله ۱ در طول ابتدای G₁، فاکتورهای شروع همانندسازی که به صورت غیرفعال می‌باشند بر روی کمپلکس ثابت‌ی‌کننده نقطه همانندسازی (ORC) که به نقطه آغازین همانندسازی متصل است تجمع می‌یابند و کمپلکس پیش همانندسازی را به وجود می‌آورد. مرحله ۲ در فاز S کمپلکس‌های میکیلین - CDK فاز S و DDK و اجزاء کمپلکس پیش همانندسازی را فسفرینه می‌کنند. مرحله ۳ این فسفریناسیون منجر به اتصال Cdc45 می‌شود که منجر به فعال‌سازی هلیکاز هگزامر MCM می‌شود. این هلیکاز رشته‌های DNA مادری را باز کرده و موجب جدا شدن فاکتور آغازین Cdc6 و Cdt1 از نقطه آغازین می‌شود. RPA به DNA یک‌رشته‌ای متصل می‌شود. مرحله ۴ شروع سبب DNA توسط DNA پلیمراز α-پریماز (شکل ۳۰-۴). مرحله ۵ اجزاء دیگر مورد نیاز برای حرکت چنگال همانندسازی فراهم می‌شوند و منجر دو جهتی همانندسازی در نقطه آغازین به وسیله‌ی هر یک از چنگال‌ها ادامه می‌یابد. ORC به بالای نقطه آغازین در DNA دو رشته‌ای دسترسی می‌شود تا فاکتورهای شروع همانندسازی که به صورت فسفرینه قرار دارند می‌توانند در نقطه آغازین، کمپلکس پیش همانندسازی را به وجود آورند. کمپلکس‌های نوع B میکیلین CDK فاکتورهای آغازین را در مابقی فاز S و در مرحله G₂ و اوایل آنافاز به صورت فسفرینه نگه می‌دارد. این فاکتورها نمی‌توانند کمپلکس پیش همانندسازی را با زمانی که توسط فسفاتاز Cdc14 فسفرینه شده‌اند و میکیلین‌های نوع B بعد از پی‌پی‌ی بومی کوتیلینه شدن به وسیله‌ی APC/C در اواخر آنافاز تحریر شده‌اند و خود پورند. چنین فاکتور دیگر که برای همانندسازی مورد نیاز است نشان داده شده است.

سیخه DNA کروموزومی فقط یک بار در هر چرخه سلولی همانندسازی می‌شود.

نکات کلیدی بخش ۲۰-۵

سیکیلین CDK و یوپی کوتیلین - پروتئین لیگاز فاز S را کنترل می‌کنند.

■ ساکروماتینس سروریه یک پروتئین کیناز وابسته به سیکیلین (CDK) را پیل می‌کند که به سیکیلین‌های متعددی طی فازهای مختلف چرخه سلول می‌انکشی می‌دهد (شکل

Cdc14 فسفاتاز برداشته می‌شود. این امر موجب تجمع مجدد کمپلکس‌های پیش همانندسازی طی اوایل G₁ می‌شود. همانکه قبلاً شرح داده شد، مهار فعالیت APC/C در G₁ باعث تجمع میکیلین‌های فاز S می‌شود که برای شروع فاز S بعدی مورد نیاز هستند. این مکانیسم تنظیمی دو نتیجه دارد: ۱) کمپلکس‌های پیش همانندسازی فقط در طی G₁ و زمانی که فعالیت کمپلکس‌های سیکیلین‌های نوع B با CDK پایین است، تجمع می‌یابند و ۲) هر نقطه آغاز فقط یک بار در هر فاز S همانندسازی را آغاز می‌کند. هنگامی که فعالیت کمپلکس سیکیلین فاز S-CDK بالا است، در

۲۹-۲۰، ملاحظه کنید.

■ سه سیکلین در G_1 فعال هستند: $mRNA$ سیکلین توسط G_1 طی چرخه سلولی تغییر چشمگیری می‌کند. با ترجمه آن به مقدار در دسترس بوسه مواد غذایی تنظیم می‌شود.

■ همگامی که کمپلکس‌های سیکلین - CDK توسط G_1 در بین اواسط و اواخر G_1 تجمع می‌یابند، آنها دو فاکتور رونویسی را فسفریله و فعال می‌کند. این دو فاکتور بیان سیکلین‌های اواخر G_1 و همچنین آنزیم‌ها و سایر پروتئین‌های مورد نیاز برای همانندسازی DNA و سیکلین‌های نوع B فاز S را تحریک می‌کند.

■ کمپلکس‌های سیکلین - CDK اواخر G_1 ، $Cdh1$ و فسفریله و مهار می‌کند. $Cdh1$ فاکتور اختصاصی است که کمپلکس پیش‌برنده آغاز (APC/C) را به صرف سیکلین‌های نوع B هدایت نموده و بدین ترتیب امکان تجمع سیکلین‌های نوع B فاز S را در اواخر G_1 می‌دهد.

■ کمپلکس‌های سیکلین - CDK فاز S در آغاز بوسه $Sic1$ مهار می‌شوند. پلی‌پپتید کوبینه شدن $Sic1$ توسط پپس کوشین - پروتئین لگاز SCF ، $Sic1$ را برای تجزیه پروتئورومی نشانده نموده و کمپلکس‌های سیکلین - CDK فاز S فعال شده را که آغاز فاز S را شروع می‌کند، رها می‌یابند (شکل ۲۸-۲۰، ملاحظه کنید).

■ سیکلین‌های نوع B اواخر فاز S تا اویل فاز M که بعداً در فاز S بیان می‌شوند (هترودیم‌هایی با CDK تشکیل می‌دهند که همانندسازی DNA را پیش‌راند و باعث شروع تشکیل نوک در اویل میتوز می‌شود).

■ سیکلین‌های نوع B اواخر فاز M که در G_2 بیان شده‌اند، هترودیم‌هایی با CDK تشکیل می‌دهند که وقایع میوزی را تحریک می‌کند.

■ در اواخر آغاز فاکتور اختصاصی $Cdh1$ با فسفریلاسیون فعال شده و سپس APC/C را برای پلی‌پپتید کوبینه کردن همه سیکلین‌های نوع B هدایت می‌کند. در پی آن تجزیه پروتئورومی آنها، MPF را غیرفعال کرده و امکان خروج از میتوز را می‌دهد (شکل ۲۰-۱۰، ملاحظه کنید).

■ همانندسازی DNA از کمپلکس‌های تجمع یافته در منش‌های همانندسازی طی اویل G_1 آغاز می‌شود. کمپلکس‌های سیکلین - CDK باعث آغاز همانندسازی از

کمپلکس‌های پیش‌هماندسازی شده و بطور همزمان با فسفریله نمودن اجزاء کمپلکس پیش‌هماند سازی، از تجمع کمپلکس‌های پیش‌هماندسازی جدید جلوگیری می‌کند (شکل ۲۰-۲۰، ملاحظه کنید).

■ آغاز همانندسازی DNA در هر کدام از منش‌های همانندسازی (نقطه یکپار) اتفاق افتاده و تا آغاز ادامه می‌یابد، در این مرحله (آغاز) فعال شدن APC/C تجزیه سیکلین‌های نوع B می‌شود. بلوکه شدن آغاز مجدد همانندسازی DNA تا حدی که کروموزوم‌های همانندسازی شده، تصمیم می‌کند که سلول‌های دختر تعداد صحیحی کروموزوم را در سلول داشته باشند.

شکل ۲۰ کنترل چرخه سلولی در سلول‌های پستانداران

در موجودات پرسلولی، کنترل دقیق چرخه سلولی در طول رشد و نمو جهت حفظ اندازه و شکل هر بافت، مهم و ضروری است. تکثیر سلولی توسط شبکه‌ای پیچیده‌ای از مسیرهای پیام‌رسانی کنترل می‌شود. با پیام‌های خارج سلولی بر اساس هورمون و تعداد سلول‌های همسایه و با پیام‌های داخل سلولی بر اساس اندازه و برنامه‌ی نمو سلول تداخل می‌کنند. فصل ۲۱ و ۲۲، اکثر سلول‌های نمایافته در G_1 از چرخه سلولی خارج شده و به مرحله‌ی G_0 وارد می‌شوند (شکل ۲۰-۱). برخی از سلول‌های نمایافته (مانند فیبروبلاست‌ها و لنفوسیت‌ها) می‌توانند تحریک شده و مجدداً به چرخه‌ی سلولی وارد شده و تکثیر یابند. اما بسیاری از سلول‌های میوزی ساخته و تمایزی، هرگز به چرخه سلولی بازمی‌گردند و دیگر تکثیر نمی‌شوند. چنان‌که در این قسمت بحث می‌شود مکانیسم‌های تنظیمی چرخه‌ی سلولی که در مخمرها و در مخمرها و جبین‌های پروکاریوت وجود دارند، در سلول‌های سوماتیک یوکاریوت‌های پیشرفته‌تر مانند انسان و دیگر پستانداران نیز عمل می‌کند.

نقطه‌ی محدودکننده در پستانداران، مشابه استارت در سلول‌های مخمری است

بیشتر مطالعات در زمینه‌ی کنترل چرخه‌ی سلولی در پستانداران توسط سلول‌های کشت شده انجام گرفته که نیاز به فاکتورهای رشد بی‌پسیدی خارجی (میتوزها) برای تحریک تکثیر سلولی دارند. اتصال بین فاکتورهای رشد به پروتئین‌های گیرنده اختصاصی که در غشای پلاسمایی قرار گرفته‌اند، ابشار انتقال پیام را آغاز می‌کند که در نهایت به رونویسی و کنترل چرخه‌ی سلولی تأثیر

می‌گذارند (فصل ۱۵ و ۱۶).

حداساری شد مقدار سیمی سه سیکلین نوع D که در انواع مختلف سلول‌ها بیان می‌شوند مطلوب است. در اینجا ما با عبور سیکلین D از بهای یاد می‌کنیم. سیکلین D و E، به ترتیب، سیکلین‌های لواصط G₁ و لوجر G هستند. آزمایشانی که در آنها انتی‌بادی‌های ضد سیکلین D سلول‌های کشت شده‌ی پستانداران در زمان‌های مختلفی پس از افزودن فاکتورهای رشد تزریق شدند، نشان دادند که سیکلین D برای عبور از نقطه‌ی محدودکننده ضروری است (شکل ۲۶-۲۷).

شکل ۲۷-۳۳ یک مدل رایج برای دوره‌های چرخه‌ی سلولی را نشان می‌دهد که در آنها کمپلکس‌های مختلف سیکلین - CDK، در سلول‌های پستانداران موقوف شده در G₁ عمل می‌کنند که با افزودن فاکتورهای رشد تحریک به تقسیم شدند. در غیاب فاکتورهای رشد سلول‌های کشت شده‌ی G₁ هیچ سیکلین و CDK تولید نمی‌کنند. غیاب این پروتئین‌های حیاتی علت آنکه چرا سلول‌های G₁ در طول چرخه‌ی سلولی پیش نمی‌روند و تقسیم نمی‌شوند را بیان می‌کند.

جنوب ۱-۲۰ که پیش‌تر در این فصل نشان داده شد سیکلین‌ها و CDK‌های مختلفی را که بیان کردیم و بخش‌هایی از چرخه‌ی سلولی که بهادر آن فعال هستند را خلاصه کرده است. سیکلین‌ها در دو گروه عمده قرار می‌گیرند: سیکلین‌های G₁ و سیکلین‌های نوع B، که در S و G₂ و M عمل می‌کنند. گرچه ممکن نیست که یک ارتباط یک به یک بین عمل سیکلین‌های متعدد و CDK‌ها در و اسکیروساکاروما سیسی پمبه و ساکاروما سیسی سروریه مهره‌داران رسم کرد. کمپلکس‌های مختلفی که آنها تشکیل می‌دهند می‌تواند به طور گسترده‌ای بر حسب عملکردشان در اواسط G₁، لوجر G₁، S و M مورد توجه قرار گیرند. سم سیکلین‌های نوع B، یک توانی تحریری دارد که حفاظت شده بود و توسط پروتئین بومی کونینس پیگژ APC/C - Cdh1 خنثی می‌شود. در حالی که سیکلین‌های G₁ این توانی را ندارند، بنابراین APC/C فقط فعالیت کمپلکس‌هایی از سیکلین - CDK را تسطیم می‌کند که سیکلین‌های نوع B را دارد.

بیان تنظیم شده‌ی دو گروه از ژن‌ها، سلول‌های پستانداران را از G₁ به چرخه‌ی سلولی بار می‌گردانند.

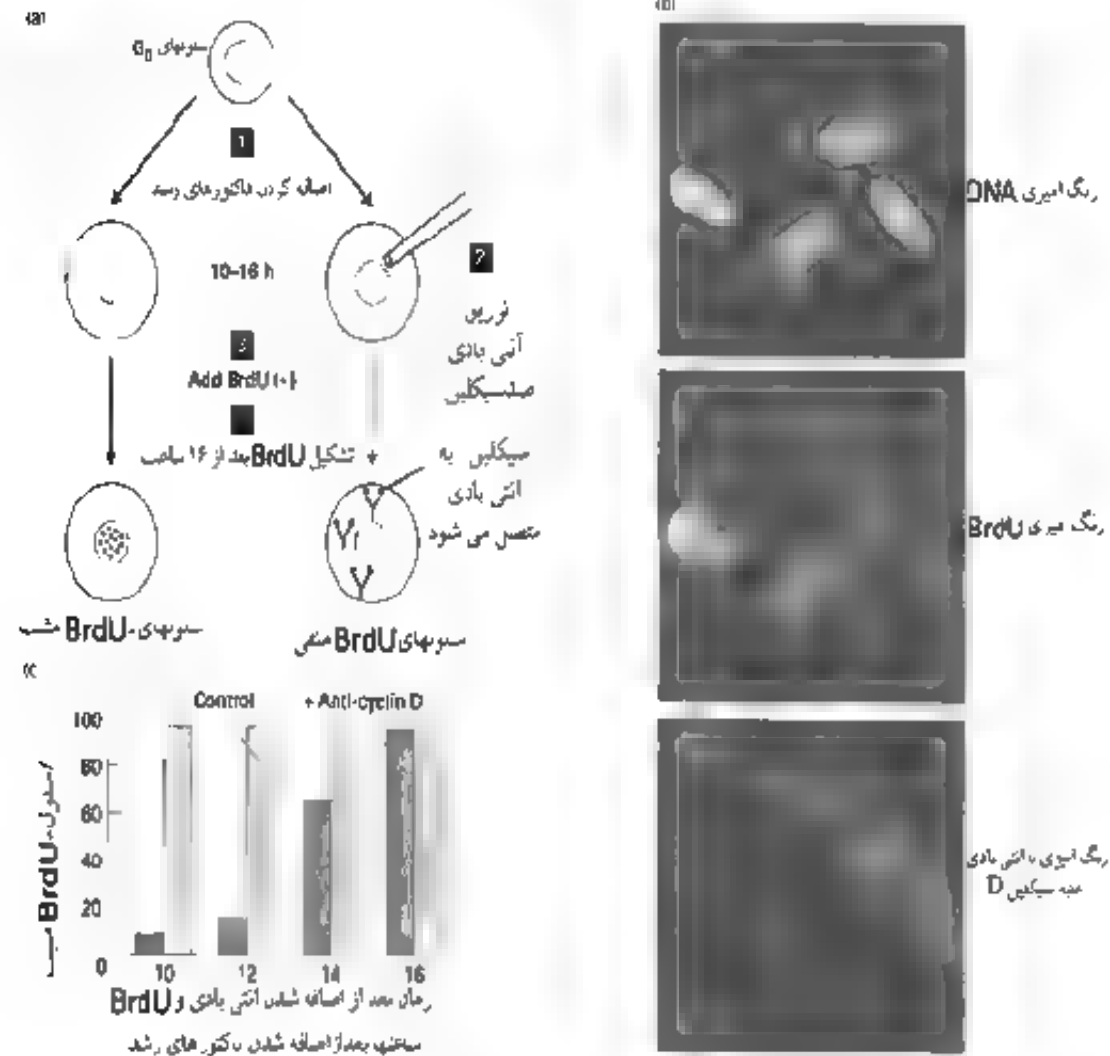
افزودن فاکتورهای رشد به سلول‌های پستانداران که در G₁

سلول‌های پستانداران که در غیاب فاکتورهای رشد کشت داده شده‌اند در حالی که کروموسوم‌های دیپلوئید دارند در G₁ موقوف می‌شوند. اگر فاکتورهای رشد به محیط کشت اضافه شوند، این سلول‌های معلومش از نقطه‌ی محدودکننده^(۱) ۱۴ تا ۱۶ ساعت بعد می‌گذرند و ۸ تا ۶ ساعت بعد از آن به فاز S وارد می‌شوند و در ادامه‌ی چرخه‌ی سلولی پیش می‌روند (شکل ۲۷-۲۸). نقطه‌ی محدودکننده، زمانی پس از افزودن فاکتورهای رشد است که در آن دیگر، سلول‌ها برای ورود به فاز S نیاز چسبانی به حضور فاکتورهای رشد ندارند. همانند نقطه‌ی استارت در سلول‌های مخمر، نقطه‌ی محدودکننده، نقطه‌ای در چرخه‌ی سلولی است که در آن سلول‌های پستانداران به سمت ورود به فاز S پیش می‌روند و چرخه‌ی سلولی، به پایان می‌رسند، که این روند در اکثر سلول‌های کشت شده‌ی پستانداران حدود ۲۴ ساعت به طول می‌انجامد.

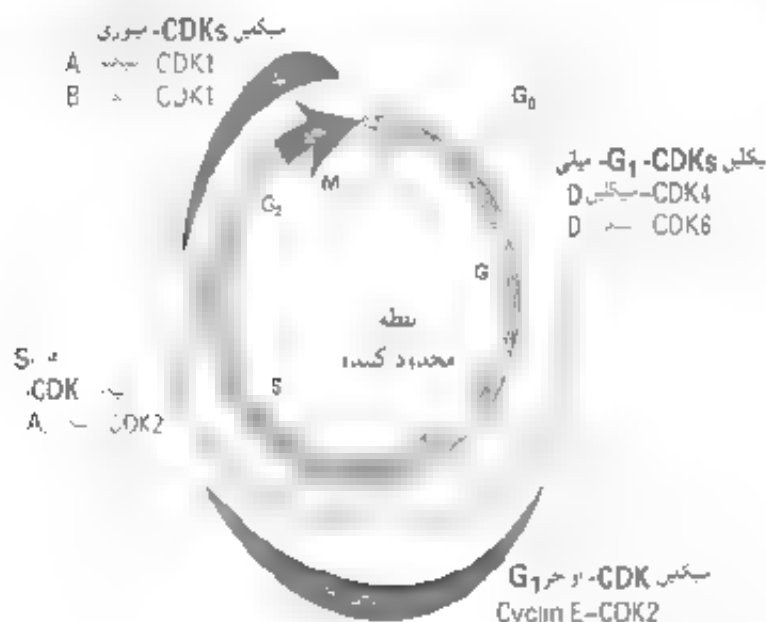
CDK‌ها و سیکلین‌های متعددی عبور سلول‌های پستانداران از چرخه‌ی سلولی را تنظیم می‌کند.

برخلاف اسکیروساکاروما سیسی پمبه و ساکاروما سیسی سروریه، که فقط یک کیناز وابسته به سیکلین (CDK) را جهت تسطیم چرخه‌ی سلولی تنظیم می‌کنند، سلول‌های پستانداران از خانواده‌ی کوچکی از CDK‌ها جهت تنظیم پیشروی در چرخه‌ی سلولی استفاده می‌کنند. چهار CDK به میران‌های مشخص در اکثر سلول‌های پستانداران بیان می‌شوند و در تنظیم چرخه‌ی سلولی نقش باری می‌کنند. این CDK‌ها را CDK₁، CDK₂، CDK₄ و CDK₆ نامیده‌اند که از طریق توانایی کلون‌های cDNA، آنها در تکمیل کردن محرم‌های جهش یافته در یک cdc خاص، و یا از روی شباهت آنها، دیگر CDK‌ها شناخته می‌شوند.

همانند سلول‌های ساکاروما سیسی سروریه، سلول‌های پستانداران سیکلین‌های متعددی را بیان می‌کنند. سیکلین‌های A و B که در فاز S و G₂ و ابتدای میوز عمل می‌کنند، در ابتدا هنگام مطالعه‌ی جین دو موجود دریایی (توت‌های دریایی و حدف) به عبور پروتئین‌هایی که غیبت آن‌ها دچار بوس می‌شود، شناخته شدند (شکل ۲۸-۲۹). شباهت سیکلین A و سیکلین B در تمام حیوانات پیرسونی که مورد آزمایش قرار گرفته‌اند پیدا شده است. cDNA‌های رمزدهی کننده سه به سیکلین مرتبط نوع D انسانی و سیکلین نوع E، بر اساس توانایی تکمیل سلول‌های ساکاروما سیسی سروریه جهش یافته در سه ژن مرکده‌ی سیکلین‌های G₁،



شکل ۳: (۱) آزمایشات ترریق آنتی‌بادی علیه سیکلین D نشان می‌دهد که سیکلین D برای عبور از نقطه‌ی محدودکننده لازم است. سلول‌های پستاندار که در G₁ متوقف شده‌اند و بر این آزمایش‌ها استفاده شدند، در نقطه‌ی محدودکننده را ۱۴ تا ۱۶ ساعت پس از افزودن فاکتورهای رشد عبور کردند و ۶ تا ۸ ساعت بعد وارد فاز S شدند. (۲) رئیس مطالب پروتکل ملی‌های متفاوتی، ۱۰ تا ۱۶ ساعت پس از افزودن فاکتورهای رشد، به برخی سلول‌های آنتی‌بادی‌های حرکوسی علیه سیکلین D ترریق شد. (۳) پروموتوکسی یوریدین (BrdU) که یک مشق بی‌بی‌بی است به محیط اضافه شد. (۴) سلول‌های ترریق شده‌ی کنترل جبه و سلول‌های ترریق شده‌ی آنتی‌بادی، ۱۶ ساعت دیگر انکوبه شدند سپس هر نمونه جهت تعیین درصد سلول‌هایی که BrdU به DNA‌های تازه ستر شده‌ی آنها وارد شده بود سنجش قرار گرفتند. (۵) این مطلب ملی‌دهنده‌ی این مطلب است که آن سلول‌ها وارد فاز S شده‌اند. (۶) آنالیز سلول‌های کنترل و سلول‌های ترریق شده با آنتی‌بادی ضد سیکلین D ۸ ساعت پس از افزودن فاکتورهای رشد به تصویر میکروسکوپ فلورسنت یک زمینه‌ی سلولی را نشان می‌دهد که ۱۶ ساعت پس از افزودن BrdU به محیط رنگ‌آمیزی شده‌اند سلول‌ها توسط عوامل فلورسنت مختلفی رنگ‌آمیزی شدند، در شکل بالا سلول‌ها با عاملی رنگ‌آمیزی شده‌اند که DNA آن‌ها قابل رویت است، در شکل وسط BrdU و در شکل پایین آنتی‌بادی علیه سیکلین D قابل رویت شده‌اند. توجه کنید که دو سلولی که به آنتی‌بادی علیه سیکلین D ترریق شده (سلول‌های قرمز رنگ در شکل پایین) به BrdU به DNA همزمانی آنها وارد شده چنان‌که در شکل وسط رنگی شده‌اند. (۷) درصد سلول‌های کنترل (مستطیل‌های آبی) و سلول‌های مورد آزمایش (مستطیل‌های قرمز) که BrdU به آنها وارد شده است اکثر سلول‌هایی که آنتی‌بادی ضد سیکلین D دریافت کرده‌اند ۱۶ تا ۱۰ ساعت بعد از افزودن فاکتورهای رشد از ورود به فاز S، پرمماندند و بر این امر در طریق میزانی کم ورود BrdU به آنها قابل فهم است. برعکس، آنتی‌بادی‌های ضد سیکلین D که پس از ۱۶ تا ۱۴ ساعت به سلول‌ها اضافه شدند، تاثیر ناچیزی بر ورود به فاز S و همانندسازی DNA داشتند زیرا در این زمان سلول‌ها نقطه‌ی محدودکننده را پشت سر گذاشته‌اند. این نتایج ملی می‌دهد که سیکلین D برای گذر از نقطه‌ی محدودکننده مورد نیاز است، به هنگامی که سلول‌ها نقطه‌ی محدودکننده را پشت سر می‌گذارند دیگر میزانی به سیکلین D جهت ورود به فاز S، ۸-۶ ساعت بعد، ندارند.



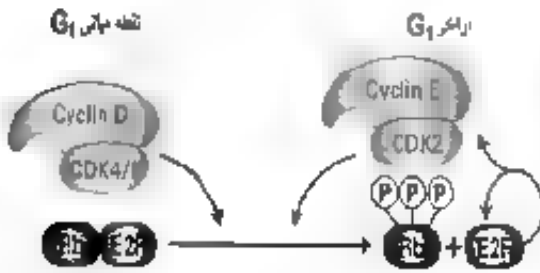
شکل ۲۰-۳۲ (شکل رنگی): فعالیت کمپلکس‌های سیکلین-CDK. پستانداران در چرخه‌های سلولی سلول‌های کبد سده‌ی موقوف سده در (G₁) توسط تیمار v فاکتورهای رشد و آثار به تقسیم شده‌اند. پهنای موج‌های رنگی تقریباً متناسب با فعالیت پروتئین‌های کیناز سیکلین‌های بیان شده است. واژه‌ی «سیکلین D» بیانگر هر سه سیکلین نوع D است.

ماندگی‌گری می‌شود.

بیان ژن‌های پاسخ تأخیری بستگی به پروتئین‌های رگرده‌ی شده توسط ژن‌های پاسخ سریع دارند. برخی از ژن‌های پاسخ تأخیری فاکتورهای رونویسی دیگری رگرده‌ی می‌کند. پایین را ملاحظه کنید: برخی دیگر، سیکلین‌ها و CDK‌های واسطه‌ی G₁ و اواخر G₁ در رمر می‌کند. ابتدا سیکلین‌های واسطه‌ی G₁ و CDK‌های همراه آنها بیان می‌شوند و به دنبال آن سیکلین‌های اواخر G₁ و CDK‌های مربوط به آنها بیان می‌شوند (شکل ۲۰-۳۲). اگر فاکتورهای رشد قبل از عبور از نقطه‌ی محدودکننده برداشته شوند، رونویسی ژن‌هایی که سیکلین‌های G₁ و CDK‌ها را رگرده‌ی می‌کند موقوف می‌شود. از آنجایی که این پروتئین‌ها و mRNA‌های رمزکننده‌ی آنها ناپایدار هستند، غلظت‌های آنان به سرعت پایین می‌آید. در نتیجه، سلول‌ها، در نقطه‌ی محدودکننده را عبور نکرده و تقسیم نمی‌شوند. علاوه بر کسب شدن توسط رونویسی ژن‌های رگرده‌ی کننده‌ی سیکلین واسطه‌ی C₁ (سیکلین D)، غلظت بی سیکلین توسط کنترل ترجمه‌ی mRNA سیکلین D نیز تنظیم می‌شود. در این مورد، سیکلین واسطه‌ی G₁ پستانداران مشابه سیکلین واسطه‌ی G₁ در ساکارومایسیس سروبریه نیز تنظیم می‌شود.

متوقف شده‌اند باعث تحریک رونویسی جدید ژن می‌شود که اکثر آنها بسته به یک‌هفته‌ی سریع، mRNA آنها ظاهر شود. در دو گروه قرار می‌گیرند (ژن‌های پاسخ سریع با ژن‌های پاسخ تأخیری). رونویسی ژن‌های پاسخ سریع چند دقیقه بعد از افزودن فاکتورهای رشد از طریق آبشارهای انتقال پیام که فاکتورهای رونویسی را در می‌نورول یا هسته تحریک می‌کند، اتفاق می‌افتد (فصل ۱۶). تعداد زیادی از ژن‌های پاسخ سریع، فاکتورهای رونویسی را رگرده‌ی می‌کند، مانند c-Fos و c-Jun، که رونویسی ژن‌های پاسخ تأخیری را تحریک می‌کند. شکل چشم‌پا، تنظیم شده‌ی c-Fos و c-Jun توسط رتروویروس‌های انکوژنی بیان می‌شوند (فصل ۲۵). کشف این مطلب که فرم‌های فعال شده‌ی رونویسی این پروتئین‌ها (v-Fos و v-Jun) می‌تواند سلول‌های طبیعی را به سلول‌های سرطانی تبدیل کند، منجر به شناسایی اشکال سلولی طبیعی و تنظیم شده این فاکتورهای رونویسی شد.

پس از گذشت ۲۰ دقیقه از افزودن فاکتورهای رشد، غلظت mRNA‌های پاسخ سریع افت کرده و در همان سطح می‌ماند. فاکتورهای رشد از محیط خارج نبود این کاهش در میزان mRNA‌های پاسخ سریع توسط پروتئین‌های پاسخ سریع



▲ شکل ۳۳-۳۰ (شکل رنگی): تنظیم Rb و فعالیت E2F در اواسط و اواخر G1. تحریک سلول‌های G1 توسط سینوز-ها بیل CDK4، CDK6، سیکلین‌های نوع D، فاکتورهای روبوسی E2F، همه‌ی بی‌هایی که پروتئین‌های پاسخ تأخیری را مرده‌ی می‌کنند را اقامه می‌کند. پروتئین Rb ابتدا فعالیت E2F را مهار می‌کند هنگامی که پیام‌رسانی از طرف میتوز با ادامه پیدا می‌کند، کمپلکس CDK4/6 سیکلین D شروع به فسفریلاسیون Rb می‌کند که موجب آزاد شدن مدار E2F می‌شود. این معیار E2F روبوسی ژن‌های مرده‌ی کننده سیکلین CDK2E، و خود E2F (خوداقتانی) را اقامه می‌کند کمپلکس CDK2 سیکلین E پروتئین Rb را بیشتر فسفرینه می‌کند که این عمل فیدبک مثبت (پیکان‌های آبی) داشته که منجر به افزایش سریع در بیان و فعالیت E2F و CDK2 سیکلین هنگامی که سلول به نقطه‌ی گذر $G \rightarrow S$ می‌رسد می‌شود.

به دلایل نامعلومی این اتفاق در سلول‌های شبکه می‌افتد و موجب ایجاد تومورهای شبکه می‌شود، که مشخصه یب بیماری است؛ کشف شد که عملکرد Rb در تقریباً تمام سلول‌های سرطانی غیرفعال می‌شود، یا از طریق جهش در هر دو آلل RB و یا از طریق تنظیم غیرطبیعی فسفریلاسیون (Rb).

پروتئین Rb یکی از سوپرسرهای مهم کمپلکس‌های سیکلین $G_1 - CDK$ است. فسفریلاسیون Rb در چندین نقطه از این پروتئین، از اتصال آن به E2F جلوگیری می‌کند. بنابراین به E2F اجازه می‌دهد که روبوسی ژن‌های مورد نیاز برای ورود به فاز S، فعال کند. همانطور که در شکل ۳۳-۲۰ نشان داده شده است، فسفریلاسیون پروتئین Rb توسط کمپلکس‌های سیکلین - CDK، اساس G_1 آغاز می‌شود. وقتی سیکلین و CDK اواخر G_1 به فسفریلاسیون بخشی از Rb ها تحریک می‌شوند کمپلکس سیکلین - CDK، اواخر G_1 حاصل شده، Rb را در اواخر G_1 بیشتر فسفرینه می‌نماید.

وقتی CDK سیکلین اواخر G_1 تجمع می‌یابد و به غنظت

افزودن فاکتورهای رشد به سلول‌های کشت شده‌ی پستانداری باعث آغاز انتقال پیام از طریق مسیر PI-3 کیناز، که در فصل ۱۶ بحث شده، منجر به فعال‌سازی مسیر mTOR و فعال‌سازی فاکتورهای آغاز ترجمه می‌گردد (شکل ۳۰-۱۸). در نتیجه ترجمه‌ی mRNA سیکلین D و دیگر mRNA ها تحریک می‌شود. عواملی که فعال‌سازی فاکتورهای آغاز ترجمه را مهار می‌کنند، مانند $TGF \beta$ ، ترجمه‌ی mRNA سیکلین D و بنابراین تکثیر سلولی را مهار می‌نمایند.

گذر از نقطه‌ی محدودکننده فسفریلاسیون پروتئین سرکوبگر نومور Rb سنگی دارد

بعضی از اعضای یک خانواده‌ی کوچک فاکتورهای روبوسی وابسته به هم، که به آنها فاکتورهای E2F گفته می‌شود، از طریق ژن‌های پاسخ تأخیری بیان می‌شوند. این فاکتورهای روبوسی، ژن‌هایی را فعال می‌کنند که تعداد زیادی از پروتئین‌های درگیر در سنتز DNA را مرده‌ی می‌کنند. آنها، همچنین، روبوسی ژن‌های مرده‌ی سیکلین اواخر G_1 ، سیکلین فاز S و CDK فاز S را تحریک می‌کنند. بنابراین E2F ها در اواخر G_1 مشابه فاکتورهای روبوسی SBF و MBF در ساکارومایسس سروریه عمل می‌کنند. به علاوه، E2F ها روبوسی ژن‌های خودشان را نیز تحریک می‌کند. E2F ها وقتی به پروتئین Rb متصل می‌شوند به عنوان مهارگر ادریم‌های روبوسی عمل می‌کنند و در عوض Rb به کمپلکس‌های هیستون استیلار و متیلار متصل می‌شود. همانطور که در فصل ۷ بحث شد، ناستیلایسون هیستون‌ها و میلایسون سرین‌های خاص، هیستون‌ها موجب می‌شود که کروماتین فشرده شود و از نظر روبوسی به حالت غیرفعال در ی.

پروتئین Rb در ابتدا به عنوان محصول پروتئین ژن سرکوبگر نومور (RB) شناسایی شد. محصولات ژن‌های سرکوبگر نومور به طرق مختلف بیرونی جزه‌ی سلولی را مهار می‌کند (فصل ۲۵). جهش‌هایی که منجر به از دست رفتن عملکرد RB می‌شود، بیماری ریبوسیتوما‌ی ارثی در ارتباط هستند. کودکی با این بیماری یک آلل طبیعی RB^+ از یک والد خود و یک آلل جهش یافته‌ی RB از والد دیگر دریافت می‌کند. اگر آلل RB^+ در یکی از تریپسوم‌ها سلول سازنده تن انسان جهش یابد و به RB^- تبدیل شود، نگاه پروتئین Rb فعالی صحت‌ی نخواهد شد و سلول، یا یکی از سلول‌های حاصل از تقسیم آن به طرف سرطانی شدن پیش می‌رود.

Sic1 در فاز S مربوط به ساکارومایسین سروریه، مهم باشد (شکل ۲۸-۲۰ را ملاحظه نمایید). فسفریلاسیون $P27^{KIP1}$ توسط سیکلین - CDK1 (اواخر G1 - سیکلین مربوط به G1) (اواخر G1) [G1]، آن را برای پی پی پی کوئیمه کردن^(۲) توسط کمپلکس SCF پستانداران استاندارد می کند (شکل ۲۸-۲۰ ر ببینید). مکانیسم های تجربه $P21^{CIP}$ و $P27^{KIP2}$ کاملاً شناخته شده است

فعالیت کمپلکس سیکلین - CDK2 پستانداران نیز از طریق مکانیسم های فسفریلاسیون و دفسفریلاسیون مشابه با آنچه که فاکتور فعال کننده میتوز^(۳) در اسکیروسا کارومایسین پمپه^(۴) کنترل می کند تنظیم می گردد (شکل ۱۴-۲۰ را ملاحظه کنید).

Cdk25A فعالیت که فسفات معانت کننده را از روی CDK2 برمی دارد معادل Cdk25 موجود در پستانداران هست با این تفاوت که در گمر S₁ بیشتر از گمر M₂→G₂ عمل می کند فسفاتاز پستانداران در حالت غلیظ در انتهای G فعال می شود و پی در پاسخ سلول های پستانداران به آسیب DNA برای جلوگیری از ورود سلول ها به فاز S غیرفعال می شود بخش ۷-۲۰ را ملاحظه نمایید). زمانی که سیکلین - CDK1 ی مربوط به اواخر G1- تأخیری و سیکلین - CDK1 ی مربوط به فاز S توسط Cdk25A فعال شدید و مهار کننده های فاز S از کلر اقتاده همانندسازی DNA در کمپلکس های پیش همانندسازی آغاز می شود گفته می شود مکانیسم عمومی همو^۵ چیری است که در ساکارومایسین سروریه رخ می دهد (شکل ۳۰-۲۰ را ملاحظه نمایید) (اگرچه تفاوت های کوچکی در مورد مهارداران پیدا می شود). فسفریلاسیون کمپلکس های پیش آغاز همانندسازی DNA در ابتدا همانندسازی که توسط سیکلین - CDK1 (اواخر فاز G1 و سیکلین - CDK1 فاز S انجام می گیرد احتمالاً باعث فعال کردن آغاز همانندسازی DNA می شود در محرم فسفریلاسیون این فاکتورهای آغازی احتمالاً باعث مهار بازآرایی کمپلکس های پیش همانندسازی تا زمانی می شود که سلول میوز را مبری کند و این امر به خاطر تصمیم این مسئله هست که همانندسازی از هر میذا تمها یکبار در طول هر چرخه سلولی انجام می گیرد در منازوها، یک پروش کوچک نانوبه به نام Geminin در مهار بازآغازی در میباها فعالیت دارد تا اینکه سلول ها یک چرخه سلولی کامل را انجام دهند Geminin در اواخر G1

حذفانی خود می رسد، فسفریلاسیون بیشتری روی Rb بوسیله ی کمپلکس اواخر G صورت می گیرد و این عمل حتی در صورت از دست دادن فعالیت سیکلین - CDK1 اواسط G1 مبر ادامه پیدا می کند. این فعالیت یکی از عملکردهای اساسی بیوسیمیایی است که مسئول عبور از نقاط محدودکننده است. در این مورد، فسفریلاسیون بیشتر Rb توسط سیکلین - CDK1 (اواخر G1) حتی در صورت برداشتن و حذف میتوز^(۳) و کاهش غلظت سیکلین - CDK1 اواسط G1 صورت می گیرد چون E2F بیان خود و بیان سیکلین اواخر G1 و CDK1 را تحریک می کند تنظیم صبت بیان E2F و - سیکلین CDK1 اواخر G1 موجب افزایش سریع در فعالیت این نوکمپلکس در اواخر G1 می شود.

همچنانکه این فاکتورها تجمع می یابند سیکلین - CDK1 فاز S و کمپلکس سیکلین - CDK1 مسوری پروتئین Rb را در سراسر فاز G2 و S و لولایل فاز M در وضعیت فسفرینه نگه می دارند. بعد از آنکه سلول ها، انافاز را به اتمام رسانند و وارد مراحل ابتدایی G1 یا G0 می شوند کاهش غلظت سیکلین - CDK1 محرک به دفسفریلاسیون Rb می شود در نتیجه Rb دفسفرینه برای مهار فعالیت E2F در طول لولایل G1 از چرخه مبری و در سلول های متوقف شده در مرحله G0، وجود ندارد

سیکلین A برای سنتز DNA و CDK1 برای ورود به میتوز مورد نیاز می باشد

سلول های بالای E2F، رویوسی زن های سیکلین A و در سلول های پستانداران فعال کرده و باعث گمر S → G1 می شود (سیکلین A برخلاف باخش، یک سیکلین نوع B می باشد، به جدول ۱-۲۰ مراجعه کنید) احتلال در عملکرد سیکلین A در سلول های پستانداران باعث معانت از سنتز DNA می شود که این امر پیشنهاد می کند که سیکلین A یک سیکلین فاز S بوده به همراه CDK2) و ممکن است همچون کمپلکس های سیکلین - CDK1 مربوط به ساکارومایسین سروریه عمل کند و باعث آغاز سنتز DNA شود همچنین مدارکی وجود دارد که کمپلکس های سیکلین - CDK1 مربوط به G1 تأخیری^(۱) در فعال سازی کمپلکس های پیش همانندسازی مبر شرکت می کند. شایان ذکر است که کمپلکس های CDK2، سیکلین های فاز S و G1 تأخیری همراه هست (شکل ۳۲-۲۰ را ملاحظه نمایید)

۳ پروتئین بازدرسه CDK1 مرتبط با هم، یا CKI ها ($P21^{CIP}$ و $P57^{KIP2}$) به نظر می رسد که در عملکرد معانتی

1- Late G1 2- Polyubiquitination

3- Mitosis - Promoting Factor = MPF

یابرس فعالیت MPF به تنها توسط فسفریلاسیون و دفسفریلاسیون کنترل می‌شود، بلکه از طریق تنظیم ورود آن به درون هسته هم صورت می‌گیرد، در واقع سیکلین B بین سیتوپلازم و هسته رفت و آمد می‌کند و تغییر در چابگری آن در طول چرخه سوبی از تغییر در سرعت‌های ورود و خروج آن ناشی می‌شود همانند حجم‌های ریبوس و ساکارومایسیس سروریه، سیکلین‌های A و B در طول نواحی آغاز توسط کمپلکس APC/C-Cdh1 پلی یونی کوئیس شده و سپس توسط پروتئوروها از کار می‌افتند (شکل ۱) ۲۰ را ملاحظه کنید.

دو نوع از مهارکننده‌های سیکلین - CDK در پستانداران در کنترل چرخه سلولی شرکت می‌کنند.

همانطور که در بالا اشاره شد سه CKI وابسته به هم (P57^{KIP2} / P27^{KIP1} و P57^{KIP2}) باعث مهار فعالیت سیکلین - CDK مربوط به نواحی G₁ و سیکلین - CDK مربوط به فاز S شده و باید قبل از آنکه همانندسازی DNA بتواند شروع شود، از کار بیافتند. این پروتئین‌های مهار کننده CDK مشابه، همچنین می‌توانند به سایر کمپلکس‌های سیکلین - CDK پستانداران که در کنترل چرخه سلولی شرکت دارند متصل شده و باعث مهار آن‌ها شوند همانطور که بعداً اشاره خواهد شد P27^{KIP1} در پاسخ سول‌های پستانداران به آسیب DNA نقش دارد آرایش انجام گرفته در مورد موش‌های Knockout شده در P27^{KIP1} ناشی می‌دهد که این CKI دارای اهمیت ویژه‌ای در کنترل عمومی تکثیر سلولی به محض تولد می‌باشد، گرچه بین موش‌هایی که فاقد ژن P27^{KIP1} هستند بیشتر در موش‌های طبیعی هستند معمولاً بطور جاذبه‌ای تمایز می‌یابند. (در مقابل، موش‌هایی که ژن P57^{KIP2} در آن‌ها بحریب شده است نقایص را در تمایز سلولی نشان می‌دهد و اغلب مدت کوتاهی بعد از تولد می‌میرد که این امر به دلیل رشد ناقص اندام‌های مختلف می‌باشد).

دسته دوم مهارکننده‌های سیکلین - CDK، *INK4*، حاوی دو گونه می‌شوند: مهار کننده‌های کیماز (۴) که شامل چندین پروتئین مرتبط به هم هستند که به سیکلین‌های اواسط G₁، CDK4 و CDK6 میانکشی داده و بنابراین به طور اختصاصی در کنترل فاز اواسط G₁ عمل می‌کنند اتصال *INK4* به CDK4 و CDK6 مانع از میانکشی آنها با سیکلین D شده و بد از فعالیت پروتئین کیدری آنها

ناش می‌شود. این پروتئین به فاکتورهای آغاز همانندسازی متصل و باعث مهار آنها می‌شود که این فاکتورها همبسته همانندسازی DNA در طول فاز S آغاز می‌شود، از کمپلکس‌های پیش آغازگر رها می‌شوند (شکل ۲۰-۲۰) و در این طریق بین پروتئین در مهر بازآغازی از یک مبدأ شرکت می‌کنند.

Geminin واحد یک جبهه بحریب در انتهای N خود هست که توسط APC/C-Cdh1 شایبی شده و باعث فسفریلاسیون آن در نواحی آغاز و از کار افتادن توسط پروتئوروها می‌شود. این فرایند باعث آزاد شدن فاکتورهای آغاز همانندسازی می‌شود که توسط Cdc14 فسفاتاز دفسفریله می‌شوند و به ORC موجود بر روی میبادهای همانندسازی متعددی متصل شده و در طول ادامه فاز G₁ کمپلکس‌های پیش آغازگر را بشکلی دهد.

CDK مهم پستانداران در G₂ و میتوز، CKI می‌باشد (شکل ۲۰-۲۲) ملاحظه کنید. این CKI که به شب با CDK مربوط به ساکارومایسیس سروریه مشابه می‌باشد سیکلین‌های A و B مجمع می‌یابند. mRNA درصدی کسده هر دوی این سیکلین‌های پستانداران زمانی که به نووسیت‌های دیپوئی که موفق شده در G₂، مرزیک می‌شوند، می‌توانند باعث پیشروی بیوز میوزی^(۱) شوند. این مسئله ثابت می‌کند که بین سیکلین‌ها به عنوان سیکلین‌های میتوزی عمل می‌کنند. (شکل ۲۰-۲۲) ملاحظه کنید. در سول‌های سوماتیک مهره‌داری سیکلین A-CDK1 و سیکلین B-CDK1 با هم هم از MPF (سیکلین - CDK) میتوزی موجود در ساکارومایسیس سروریه فعالیت می‌کنند. فعالیت کیدری بین کمپلکس‌های پستانداران نیز از طریق پروتئین‌های مشابه که فعالیت MPF مربوط به ساکارومایسیس سروریه را کنترل می‌کنند تنظیم می‌شود. (شکل ۲۰-۲۲) ملاحظه کنید. فسفات مهار کننده بر روی CDK1 توسط Cdc25C فسفاتاز برداشته می‌شود که شبیه به فسفاتاز Cdc25 موجود در ساکارومایسیس سروریه می‌باشد.

در سلول‌های پستانداران، ابتدا سیکلین B در اواخر فاز S سر شده و در طی پیشروی سول‌ها در طول G₂، غلظت آن افزایش می‌یابد و در طول متافاز به بالاترین حد خود رسیده و بعد از اواخر آنافاز کاهش می‌یابد. این فرایند همانند دوره‌های زمانی بین سیکلین B بر سلول‌های چرخه‌ای خاص از حجم ریبوس می‌باشد (شکل ۲۰-۲۲) ملاحظه کنید. در سلول‌های انسانی سیکلین B ابتدا در سیتوزول انباشته شده و سپس در سب قبل از اینکه پوشش هسته به خروج ER در میتوز کسیده شود، وارد هسته می‌گردد.



کند).

■ فعالیت سیکلین - CDK (که با فعالیت بالای E2F اتفاق می‌شود) بوسیله CK1 (همانند یک مهارکننده فاز S عمل می‌کند) و فسفات‌های بر روی CDK2 (CDK فاز S) تحت کنترل قرار می‌گیرد. تحریر پروتئورومی مهارکننده‌ها و فعال‌سازی فسفاتاز Cdc25A هنگامیکه سلول‌ها از گذر G₁/S می‌گذرد سیکلین CDK فاز S فعال را می‌سازد به همراه سیکلین - CDK اواخر G₁، این کمپلکس، کمپلکس‌های پیش همانندسازی فعال را می‌کند تا سنز DNA شبیه به مکانیسم ساکاروهایسیس سروریه شروع نماید.

■ سیکلین A و سیکلین B - CDK1 و سیکلین B - CDK1 و سیکلین A و B می‌تواند در اوایل آغاز اتفاق می‌کند. سیکلین‌های A و B بوسیله کمپلکس پیش‌برنده آغاز (APC/C) در طی اواخر آغاز پلی پومی‌کوئیتیو شده و سپس با پروتئوروم تحریر می‌شوند.

■ فعالیت کمپلکس‌های سیکلین CDK میتوزی بوسیله فسفریلاسیون و دفسفریلاسیون مشابه با مکانیسم موجود در اسکیروسکارو-ایسیس پیمه که در آن فسفات‌های مهار بوسیله Cdc25C برداشته می‌شوند (شکل ۱۴-۲۰ را ملاحظه کنید) تنظیم می‌گردند.

■ فعالیت‌های کمپلکس‌های سیکلین CDK پستانداران نیز بوسیله مهارکننده‌های CDK (CKIها) (که به هر کدام از کمپلکس‌های سیکلین - CDK متصل شده و آنها را مهار می‌کنند) و پروتئین‌های INK4 (کنترل از G₁ با مهار اختصاصی CDKهای G₁ سی CDK4 و CDK6 بنوک می‌کند تنظیم می‌شوند.

۲۰-۷ نقاط کنترلی در تنظیم چرخه سلولی

پیش از پرداختن به این بحث یکبارید مروری بر مراحل اصلی در چرخه سلولی یوکاریوت‌ها داشته باشیم که در شکل ۲۰-۳۴ خلاصه شده است. در چرخه پیوسته سلولی، کمپلکس‌های سیکلین - CDK در G₁ اینایی حضور دارند فاکتورهای هیپوسفریله شده آغاز همانندسازی DNA برای اتصال به کمپلکس‌های ORC در مبدأ شروع همانندسازی، آزاد هستند که این اتصال باعث ایجاد کمپلکس‌های پیش همانندسازی می‌شود تا زمانی که توسط یک سیکلین - CDK مربوط به فاز S فسفریله شوند، غیر فعال خواهد

معانعت می‌کند. در نتیجه کاهش فسفریلاسیون پروتئین Rb باعث معانعت از فعالیت رپویمی توسط E2Fها و ورود به فاز S می‌شود. یکی از INK4ها به نام p16 همانند پروتئین Rb یک سرکوبگر نومور p16 می‌باشد که بعداً به لی اشاره خواهد شد. حضور دو آلل جهش یافته p16 بر بخش بزرگی از سرطان‌های انسانی دال بر اهمیت نقش p16 در کنتر چرخه سلولی می‌باشد (فصل ۲۵).

نکات کلیدی بخش ۶-۲۰

کنترل چرخه سلولی در سلول‌های پستانداران

- فاکتورهای رشد پلی‌پپیدی متعددی به نام میتوزها، سلول‌های کسب ندهنده پستانداران را تحریک می‌نمایند تا با افت بین ژن‌های پاسخ اولیه تکثیر یا به سببی از بین ژن‌ها، فاکتورهای رپویمی را رهمردمی می‌کند که بین ژن‌های پاسخ تأخیری را تحریک می‌کنند. ژن‌های پاسخ تأخیری، CDKهای G₁، سیکلین‌های G₁ و فاکتورهای رپویمی E2F را رهمردمی می‌کند.
- هنگامیکه سلول‌ها از نقطه محدودکننده عبور کردند آنها می‌تواند به فاز S وارد شده و در غیاب فاکتورهای رشد، فاز S، C₂ و میتوز را گام کند.
- سلول‌های پستانداران از CDKها و سیکلین‌های مختلفی برای تنظیم عبور از چرخه سلولی استفاده می‌کنند. سیکلین CDK4-D و سیکلین CDK6-D از اواسط تا اواخر G₁ سیکلین CDK2-E در اواخر G₁ و پویل که سیکلین CDK2-A در S و سیکلین CDK1-A و سیکلین CDK1-B در G₂ و M طی آغاز عمل می‌کند شکل ۲۰-۳۲ را ملاحظه کنید.

- پروتئین Rb فسفریله شده به E2F متصل شده و آنها را به مهارگر رپویمی تبدیل می‌کند. فسفریلاسیون Rb بوسیله سیکلین - CDK لویال G₁ E2Fها را آزاد می‌کند تا رپویمی رن‌های رهمردمی کننده سیکلین اواخر G₁ و CDK و همچنین سایر پروتئین‌های مورد نیاز برای فاز S را فعال می‌کند. E2Fها رپویمی ژن‌های خودشان را نیز تحریک می‌کند.
- سیکلین - CDK اواخر G₁ Rb را بیشتر فسفریله کرده و E2F را بیشتر فعال می‌کند. هنگامیکه مقدار بحرانی از سیکلین - CDK اواخر G₁ بیان شود یک حلقه پس بهود مثبت به E2F باعث افزایش سریع فعالیت هر دو شده و سبب عبور از نقطه محدودکننده می‌شود. شکل ۲۰-۳۲ را ملاحظه

کنار هم نگه داشته‌اند می‌شود پس از آن نیروی ناشی از دستگاه دوک میتوزی باعث کشیده شدن کروماتیدهای خواهری جدا شده در جهت خلاف هم به سوی قطبهای دوک می‌شود، نتیجه این فرایند جانشین تمام کروماتیدهای خواهری است که بیانگر آغاز آنافاز می‌باشد. همپکه کروموزوم‌های دخترى با موفقیت جدا شدند و اطمینان حاصل شد که جداسازی تمام کروموزوم‌ها به اصول‌های دخترى در طول میوتیک به طور مساوى صورت‌گرفته است. هفاناز Cdc 4 فعال می‌شود. Cdc14 فاکتور تشخیص APC/C (cdh1) را تسهیل و فعال می‌کند. و این امر منجر به پلی‌پپتی کوتینیم شدن و تخریب پروتئورومی تمامی سیکلین‌های نوع B و Geminin در مهره‌داران) و مساقب آن حذف فعالیت MPF می‌شود (مرحله ۴). جایگاه‌های موجود بر روی چنین پروتئینی که با سیکلین - CDK ها تسهیل می‌شود، توسط Cdc14 تسهیل می‌گردند این عمل باعث بازگشت پروتئین‌ها به عملکرد استرازی‌شان شدن و منجر به باز شدن (غیر متراکم شدن) کروموزوم‌ها، تشکیل یک اسکلت سوبی استرازی ویکروتوبولی با یک مرکز مغرد سازماندهی میکروتوبولی، و بازآرایی پوشش هسته‌ای بر حول توفاز می‌شود در پی آن سینتیکز انجام می‌گیرد. سپس فاکتورهای آغاز همانندسازی DNA تسهیل شده (آرادی شده توسط تخریب یا Geminin در مهره‌داران)، کمپلکس‌های پیش‌آغازی را روی کمپلکس‌های ORC متصل به میسهای همانندسازی در سلول‌های دختر بازآرایی کرده و آماده چرخه سلولی دیگری می‌شوند (مرحله ۵).

تکمیل موفق چرخه سلولی نیازمند چندین مورد کلیدی است. هر کدام از فرایندهای خلاصه شده در شکل ۲۲-۲۵ قبل از رخ دادن مراحل بعدی باید به طور کامل انجام شود و مراحل باید که در یک نظم و ترتیب صحیح انجام گیرند. در صورتی که پیش از تکمیل دقیق مرحله قبلی، سون‌ها وارد فاز بعدی چرخه سلولی شوند این امر می‌تواند منجر به یک آسیب ژنتیکی فاجعه‌بار شود. به عنوان مثال، زمانی که سلول‌های فاز S توسط انجام سلول میتوزی و انبار به ورود به میتوز می‌شود، MPF موجود در سلول میتوزی باعث القاء متراکم شدن کروموزوم‌های سلول در فاز S می‌شود. این ورود پیش از بلوغ به میتوز منجر به قطعه قطعه شدن کروموزوم‌های فاز S می‌شود که نتیجه فاجعه‌آمیزی برای سلول خواهد داشت.

بود (مرحله ۵). در اواسط G سیکلین - CDK های اواسط G بیان شده و فاکتور تشخیص APC/C پپتی cdh1 را تسهیل کرده و باعث غیر فعال شدن آن شده و اجازه می‌دهد که سیکلین‌های نوع B تازه ساخته شده (و Geminin در مهره‌داران) زمانی که بیان می‌شوند، تجمع یابند (مرحله ۶). سیکلین - CDK های اواسط G همچنین باعث تسهیل‌سازی فاکتورهای اختصاصی روسویی می‌شوند و باعث همانندسازی سیکلین‌های نوع G و فاز S (و CDK در سلول‌های سوماتیک مهره‌داران) می‌شوند (مرحله ۷). با وجود این، به موازات بین سیکلین‌های نوع B، تیراً مهار کننده‌ها به آنها متصل می‌شوند. زمانی که فعالیت سیکلین - CDK ی مربوط به G به بالاترین حد خود می‌رسد باعث تسهیل‌سازی بین مهره‌کننده‌ها در چندین جایگاه شده (مرحله ۸) و در واقع باعث نشانه گذاری آنها برای پلی‌پپتی کوتینیم شدن توسط SCF پپتی کوتینیم - پروتئین لیگاز و مساقب آن تخریب شدن با پروتئوروم‌ها می‌شوند (مرحله ۹).

این تخریب سریع مهارکننده‌های سیکلین - CDK مرحله S باعث فعالیت‌های سیکلین - CDK فاز S می‌شود که جایگاه‌های کلیدی تنظیم در کمپلکس‌های پیس همانندسازی را تسهیل کرده و باعث تحریک آغاز همانندسازی DNA در چندین مبدأ می‌شود (مرحله ۱۰). سیکلین - CDK های میتوزی در اواخر فاز S و G₂ بیان می‌شوند زمانی که همانندسازی DNA تکمیل شده است. Cdc25 فاکتور فعال شده و یا پپها و یا سایر پروتئین‌های کینازهایی که اینها فعال کرده‌اند باعث تسهیل‌سازی جایگاه تنظیم خاص در بیش از یک صد پروتئین‌های هیستون H₁، گاندسین‌ها^(۱۱)، کوکسین‌ها^(۱۲)، پروتئین‌های وابسته به کروماتین، پروتئین‌های وابسته به میکروتوبولی و پروتئین‌های کمپلکس‌های فاجعه‌بار هسته‌ای می‌شوند. این تسهیل‌سازی چندانی و اختصاصی وقایع اولیه میتوز که عبارتند از تراکم کروموزوم‌ها، تغییر شکل میکروتوبولی‌ها به صورت دستگاه دوک میتوزی (در گیاهان و جانوران)، باز جذب پوشش هسته‌ای به درون ER (مرحله ۱۱) را القاء می‌کند.

همگامیکه که کینه توکوهای هر کدام از کروماتیدهای خواهری در طی متافاز به فیبرهای دوک میکروتوبولی متصل شدند، مهارکننده‌گر فاکتور تشخیص cdc20 برداشته می‌شود. این کار به مهارکننده‌گر APC/C-cdc20 فعال و پلی‌پپتی کوتینیم و تخریب پروتئورومی سکورین^(۱۳) منجر می‌شود (مرحله ۱۲). تخریب سکورین باعث فعالیت پروتئولیکی سپاراز می‌شود که سپس باعث شکست حلقه‌های کوکسین در سانترومرها^(۱۴) که کروماتیدهای خواهری را

1. Condensins

2. Cohesins

3. Securin

4. Centromeres



مثال دیگر در مورد اهمیت ترتیب وقایع در چرخه سلولی مربوط به اتصال کبیه نوکورها به میکروتوبول ها در طول متافاز هست، اگر پیش از آنکه کبیه نوکورها به میکروتوبول ها متصل شده به میکروتوبول های قطب های مخالف بویک متصل شوند، آغاز فاز آغاز گردد، سلول های دچتری حاصل دارای کروموزوم های کمر و پا بیشتر خواهد بود چینی فرایندی جدانشدگی^(۱) نامیده می شود زمانی که غیر جدانشدگی در سلول های میتوزی اتفاق افتد، می تواند باعث تسخیم علمه زن ها و در ادامه باعث ایجاد سرطان شود.

رومانی که غیرجداشدگی در طول یک تقسیم میوری که باعث
می‌شود تعجم انسانی می‌شود اتفاق افتاد می‌تواند باعث ایجاد سندرم
دشمنی از برزیل می‌گردد و مردم ۲۱ سود که منجر به غیر طبیعی بودن

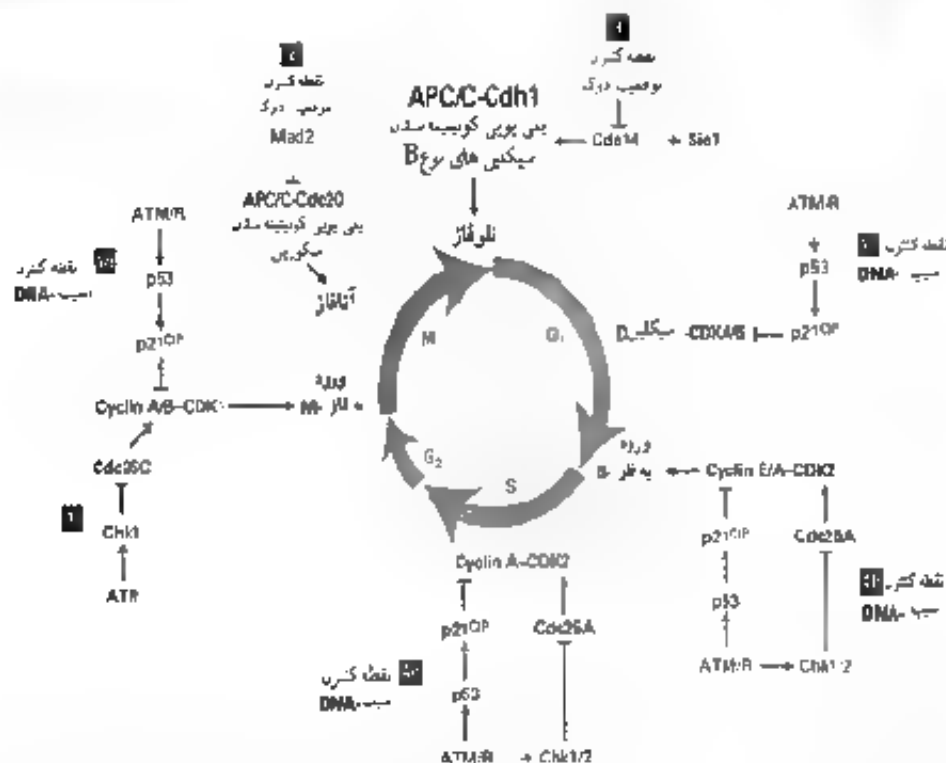
جدول ۲-۲: تنظیم‌کننده‌های فعالیت سیکلین-CDK

موج تنظیم‌کننده	مکانیزم
کینازها و فسفاتازها	
CAK کیناز	سیکلین-CDK را فعال می‌کند
Wee1 کیناز	سیکلین-CDK را مهار می‌کند
Cdc25 فسفاتاز	سیکلین-CDK را فعال می‌کند
Cdc14 فسفاتاز	Cdh1 را فعال می‌کند تا سیکلین-CDK میتوزی را مهار می‌کند
Cdc25A فسفاتاز	سیکلین-CDK فاز S مهره‌ها را فعال می‌کند
Cdc25C فسفاتاز	سیکلین-CDK میتوزی مهره‌ها را فعال می‌کند
ATR, Atm کینازها	مقطع کنترل را کنترل می‌کند، Chk1/Chk2 کینازها را فعال می‌کند
Chk1/Chk2 کینازها	نقطه کنترل را کنترل می‌کند فسفاتازهای Cdc25A و Cdc25C را غیرفعال می‌نماید تا موجب چرخه سلولی را اتمام کند
پروتئین مهار	
Sic1	به سیکلین-CDK فاز S متصل شده و آن را مهار می‌کند
p21 ^{CIP} , p51 ^{KIP2} و p27 ^{KIP1}	به سیکلین-CDK متصل و آن را مهار می‌کند
Ink4	به سیکلین-CDK های G ₁ متصل و آنها را مهار می‌کند
Mad2	نقطه کنترل تجمع ذرات را کنترل می‌کند، به Cdc20 متصل شده و متعین شروع انافاز می‌شود، غیرفعال نموده سیکلین-CDK های نوع B
Rb	به E2F ها متصل می‌شود مانع رونویسی چندین ژن چرخه رونویسی می‌شود
پروتئین کونین - پروتئین لگازها	
SCF	تجزیه Sic1 فسفرینه با p27 ^{KIP1} تا سیکلین-CDK های فاز S را فعال می‌کند
APC/C + Cdc20	القا تجزیه سکورین، شروع انافاز، القا تجزیه جری سیکلین های نوع B
APC/C + Cdh1	تجزیه کاس سیکلین های نوع B را اتمام می‌نماید تا تلوفاز شروع شود، و geminin را در متراوآها القا می‌کند تا تکامل کمپلکس های پیش همانندسازی روی میانه همانندسازی DNA فراهم گردد

برک ما از بین مکانیسم‌های کنترل در سطح مولکولی به طور قابل توجهی در سالهای اخیر پیشرفت کرده است. جدول ۲-۲ چهار نقطه کنترل مهم چرخه سلولی را آورده و مکانیسم کنترل به کار برده شده بر فقط کنترل را بطور خلاصه بیان کرده است

وجود DNA همانندسازی شده از ورود به میتوز جلوگیری می‌کند. سلول‌هایی که توانسته‌اند تمام کروموزوم‌های خود را همانندسازی کنند در حالت عادی وارد میتوز نمی‌شوند. کاربرد نقطه کنترل درون فاز S شامل تشخیص DNA همانندسازی شده و جنگال‌های همانندسازی از کار افتاده است که باعث جلوگیری و مهار فعالیت MPF می‌شود (شکل ۲-۲۵-۲۰). مرحله ۱ را ملاحظه کنید. مطالعات ژنتیکی در مخمر و مطالعات بیوشیمیایی انجام گرفته تا عناصرهای بوم رونویسی اثبات کرده است که پروتئین

همانندسازی DNA و حذف کروموزوم باید در کمال صحت و درستی انجام پذیرد برای اطمینان از اینکه بین فرایندهای درسی و در نظم و ترتیب صحیحی انجام می‌پذیرد سلول‌ها دارای چندین سطح تنظیمی کنترل کننده این دفاع اساسی چرخه سلولی می‌باشد. در مجموع این مکانیسم‌های تنظیمی تحت عنوان نقاط کنترل یا نامبه می‌شوند (شکل ۲-۲۵-۲۰). به مثال‌های متعددی از نقاط کنترل چرخه سلولی بیشتر بر این فصل اشاره شده است. در این قسمت ما به این نقاط کنترل و به نقطه کنترل دیگری که در رابطه با فرایندهای اصلی چرخه سلولی در بالا گفته شده است اشاره می‌کنیم. مکانیسم‌های کنترلی که در این نقاط کنترلی اجرا می‌شوند بصورتی برای دست مجزوده مانع کروموزوم‌ها بوده و همچنین باعث می‌شوند هر مرحله از چرخه سلولی پیش از آغاز مرحله بعدی به طور کامل انجام گرفته باشد.



▲ شکل ۲۵-۲۰ (شکل رنگی) مرور کنترل نقاط کنترلی در چرخه سلولی: نقطه کسر درون فاز S در فعال شدن سیکلین $CDK1-A$ و سیکلین $CDK B$ یمنی فاکتور پسریده میتوز (MPF) توسط فعال سازی یک آتش $ATR-Chk1$ پروتئین کیناز که $Cdc25c$ را فسفرینه و غیر فعال می کند، جلوگیری کرده و لذا مانع ورود به میتوز می شود. در عمده کترین تجمع دوک ② $Mad2$ و سایر پروتئین ها، در فعال سازی فاکتور تشخیص APC/C ($Cdc20$) مورد نیاز برای پی یوپی کوپیتیه شدن سکورین منافع نموده بنابراین از ورود به فاز جلوگیری می کند. نقطه کسر موقعیت دوک ① در هائس $Cdc14$ فسفاتاز و هسک جلوگیری می کند. بنابراین فعالیت فاکتور تشخیص APC/C ($Cdh1$) مورد نیاز برای پی یوپی کوپیتیه شدن APC/C مربوط به سیکلین های نوع B و آلفا ③ $Sic1$ مستند می شود. در نتیجه کاهش در مورد بار فعالیت MPF برای وقایع نلوفاز اتفاق می افتد. در فاز اعاری نقطه کسر آسیب DNA ④ پروتئین کیناز ATR (ATM/R) فعال می شود. سپس کیناز فعال دو مسیر را در پی می گیرد: مسیر $Chk1-Cdc25A$ (b) و مسیر $Chk2-Cdc25A$ (c). اینکه شدن ورود یا گذر از فاز S و مسیر $P53-P21^{CIP1}$ برای توضیح بیشتر به مس مراجعه کنید. نتایجی قرمز شدن دهنده مسیرهایی هست که پیروی در طول چرخه سلول را مهار می کند.

همدیگر جدا شوند. این مکانیسم باعث می شود که آغاز میتوز وابسته به تکمیل همانندسازی کروموزوم باشد. این وابستگی یا نیاز، که یک فاز چرخه سلولی باید پیش از شروع مرحله بعدی تمام شود جبه مهم و اساسی از عملکرد نهاد کنترلی برای پیشروی معطم فرآیندهای اساسی چرخه سلولی می باشد (شکل ۲۴-۲۰ را ملاحظه نمایید).

تجمع نادرست دوک میتوزی از آغاز آغاز جلوگیری می کند. نقطه کنترل تجمع دوک، تا زمانی که هر کدام از کیه توکوره های معرد هر کروماتید به طور صحیح با میکروتوبول های دوک تجمع نباید از ورود به آغاز جلوگیری می کند. حتی اگر یک کیه توکور به یک میکروتوبول دوک وصل نشده باشد، آغاز مهار می شود.

کینازهای ATR و $Chk1$ در سلول هایی که ستر DNA کامل نکرده اند مانع از ورود آن ها به میتوز می شوند. گفته می شود که تجمع ATR با چنگال های همانندسازی باعث فعال شدن فعالیت پروتئین کینازی شده و منجر به فسفریلاسیون و فعال شدن $Chk1$ کیناز می گردد. سپس $Chk1$ فعال، $Cdc25$ فسفاتاز ($Cdc25c$) در مهره درون را فسفرینه و غیر فعال می کند. این فسفاتاز، فسفات مهاری را از CDK های میتوزی برمی دارد. در نتیجه کمپلکس های سیکلین CDK میتوزی به صورت مهار شده باقی مانده و نمی تواند اهداف مورد نیاز برای شروع میتوز را فسفرینه کند. ATR به شروع این فشار پروتئین کینازی ادامه می دهد تا زمانی که تمام چنگال های همانندسازی، همانندسازی DNA را تکمیل کرده و از

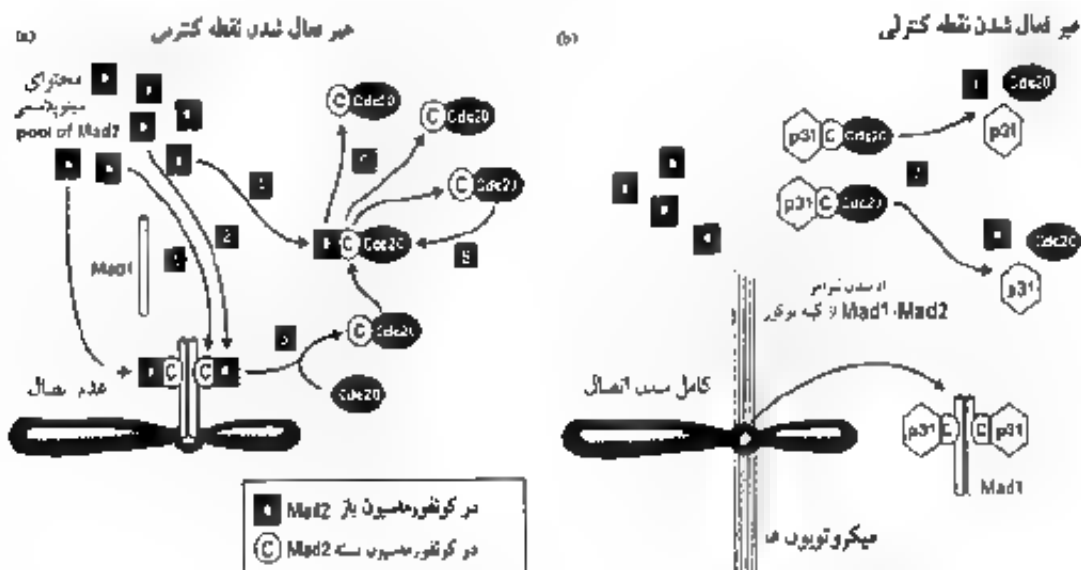
جدول ۳-۲ پروتئین‌های نقطه کنترل

نقطه کنترل	هدف	حسگر	مهر
شبه کنترل درون فاز S	تضمین کامل شدن همانندسازی DNA قبل از ورود به فاز M	ATR چنگال‌های همانندسازی را شناسایی می‌کند	مهر Cdc25 برای ممانعت از فعال‌سازی سیکلین CDK‌های میتوزی، بلوکه می‌کند
نقطه کنترل تجمع دوک	تضمین می‌کند تا کینه‌توکور همه کروموزوم‌ها قبل از آغاز به میکرومیتوز‌های دوک متصل شوند	Mad2 کینه‌توکورهای متصل شده به میکرومیتوز‌ها را شناسایی می‌کند	مهر Cdc20 برای ممانعت از فعال‌سازی اسپاز و شروع انفاز
نقطه کنترل موقعیت دوک	تضمین می‌کند همه کروموزوم‌ها قبل از انفاز و سینتیز به‌طور مناسب به سلول‌های دختری جدا شوند	Tem 1 (S.cerevisiae) موقعیت مناسب جسم قطب دوک را در چوینه شناسایی می‌کند	ممانعت از فعال‌سازی Cdc14 و تجربه سیکلین‌های میتوزی، بلوکه کردن وقایع بواحد میوز
نقطه کنترل آسیب DNA	آسیب به DNA را در کل پرحه سلولی شناسایی می‌کند	ATR، ATM، DNA رسانی می‌کند	مهر Cdc25A برای ممانعت از ورود به فاز S، مهار p21CIP که سیکلین CDK جهت آغاز توقف پرحه سلولی

یافته‌هایی که چگونه عملکرد ابتدایی این نقطه کنترل را بیان می‌کند از جداسازی چشم یافته‌های مخمر در حضور یومین^(۱) (یک داروی دیپلمیریزه کننده میکرومیتوز) حاصل شده‌اند. عنبط پایین یومین باعث افزایش زمان لازم برای سلول‌های مخمری به منظور تجمع دوک میتوزی و اتصال کینه‌توکورها به میکرومیتوز‌ها می‌شود. سلول‌های نوع وحشی که در معرض یومین قرار گرفته بودند تا زمانی که این فرآیندها کامل نشده باشد، انفاز و شروع سکرده و پس از آن در طول میتوز پیش‌روی می‌کند و سلول‌های دختر طبعی را ایجاد می‌کند. در مقابله این، چشم یافته‌های دارای نقص در نقطه کنترل تجمع دوک قبل از آنکه تجمع دوک و اتصال کینه‌توکورها کامل شود بودند، در طول انفاز پیش‌روی کرده و در نتیجه جداسازی کروموزوم‌های آن‌ها به صورت اشباه صورت می‌گیرد و باعث تولید سلول‌های دختر غیرطبیعی می‌شود که می‌میرد.

بررسی این چشم یافته‌ها، یک پروتئین به نام Mad2 (نقص‌یافته در میوزی)^(۲) و نیز پروتئین‌های دیگری که Cdc20 را تنظیم می‌کند شناسایی کرد و Cdc2 که فاکتور تشخیص مورد نیاز برای هدف‌گیری APC/C به سکورین (Securin) می‌باشد (شکل ۳۵-۲۰ را ملاحظه نمایید) به یاد آورد که پلی‌پپیدی کوئنتیته

سکورین با واسطه APC/C-Cdc20 و تجربه بی در ادامه، برای فعال‌سازی انزیم اسپاز و ورود به انفاز مورد نیاز می‌باشد (شکل ۳۴-۲۰ را ملاحظه نمایید). نشان داده شده است که Mad2 با کینه‌توکورهایی که به میکرومیتوز‌ها متصل می‌شوند مرتبط می‌شود. Mad2 متصل به کینه‌توکور، به سرعت با یک فرم محلول Mad2 که نام Cdc20 را نیز سوس مهر می‌کند می‌بندد می‌شود زمانی که میکرومیتوز‌ها، به کینه‌توکورها متصل می‌شوند، کینه‌توکورها، Mad2 اتصال یافته را رها کرده و فرایند مهار کنندگی ایجاد شده توسط فرم محلول Mad2 را متوقف می‌کند و باوجود این، حتی زمانی که یک کینه‌توکور متعدد به میکرومیتوز‌هایی که از قطب مقابل دوک مربوط به جواهر آل اندازه‌ها متصل شوند مقدار کافی Mad2 محلول به اندازه کافی در کینه‌توکور اتصال یافته شوند می‌شود تا تمام Cdc20‌ها را در طول مهار کند. مدل رایج برای چگونه عملکرد این مکانیسم تنظیمی (شکل ۳۶-۲۰) توسط کریستالوگرافی اشعه X و داده‌های NMR که نشان دهنده ساخت



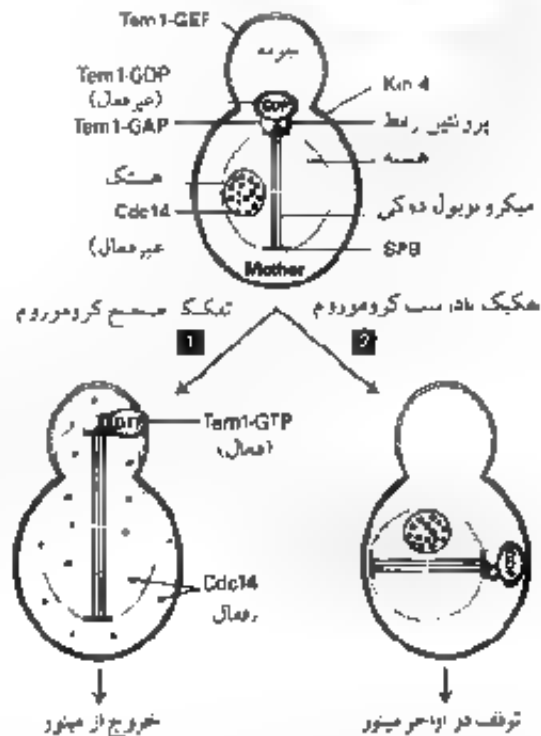
▲ شکل ۲۰-۳۶ مدل تنظیمی Cdc20 نقطه کنس کنده تجمع و تسکيل شدن ذوک، تا زمانی که تمام کیه‌نوکلورها بطور درست به میکروتوبول‌های نوکی متصل باید فعال باقی می‌ماند. a) پروتئین Mad2 در دو ساختمان فضایی وجود دارد یکی در حالت باز (مربع‌های قرمز) و دیگری در حالت بسته (دایره‌های نارنجی). بر طبق این مدل Mad2 در ساختمان فضایی باز می‌تواند هم به Mad1 و هم به Cdc20 متصل باشد. اتصال به Cdc20 با Mad1 میباید بدین Mad2 به ساختمان فضایی بسته می‌شود که در این حالت بطور پایدار به این پروتئین‌ها متصل است. Cdc20 متصل به ساختمان فضایی بسته Mad2 غیر فعال است. دو Mad2 می‌تواند در یک ساختمان فضایی قرار ندارد تا هم میانکشی ندارند اما Mad2 باز و Mad2 بسته و طریق جایگاهی که متفاوت از جایگاه اتصال Mad2 به Mad و Cdc20 است بطور گزرا و پایدار به یکدیگر متصل می‌شوند. Mad1 و ساختمان فضایی بسته Mad2 ترازمی بوجود می‌آورد که در طریق Mad به کیه‌نوکلوری که به میکروتوبول متصل شده است اتصال می‌یابد. ● در Mad2 در ساختمان فضایی باز می‌باشد بطور موقت به Mad2 متصل اتصال یافته به Mad1 در محل کیه‌نوکلور اتصال دارد. ● این میانکشی به فرم بسته Mad2 فرم باز Mad1 را تحریک می‌کند تا با یک Cdc20 اتصال یابد فرم باز Mad2 به زمانی می‌تواند با Cdc20 اتصال یابد که Cdc20 به فرم بسته Mad2 متصل باشد. این امر سبب مدیمی فرم باز پروتئین Mad2 به ساختمان فضایی بسته می‌شود که موجب جدا شدن Mad2 بسته از کیه‌نوکلور می‌شود. ● میانکشی پایدار Mad2 بسته با Cdc20 از اتصال Cdc20 به APC/C جلوگیری می‌کند علاوه بر این فرم بسته Mad2 که به Cdc20 متصل است می‌تواند بطور موقت به Mad2 در ساختمان فضایی باز میانکشی دهد. ● که موجب اتصال آن به Cdc20 دیگر می‌شود که این عمل Mad2 را به فرم بسته‌ای که به Cdc20 متصل است تبدیل می‌کند. این کمپلکس Mad2 بسته با Cdc20 که تازه شکل گرفته است از حبس Mad2-Cdc20 بولی جدا می‌شود تا در نهایت نوکلئولین Mad2-Cdc20 ایجاد می‌شود. بنابراین Mad2 می‌تواند این که در ساختمان فضایی باز وجود دارد یا تکرار این چرخه سریعاً به فرم بسته‌ای که به Cdc20 متصل است تبدیل می‌شود. ● مسج فرم بسته‌ای Mad2 که این چرخه را تحریک می‌کند، فرم بسته Mad2 می‌تواند به Mad1 متصل یا جمع یافته تا به کیه‌نوکلور (واکنش) است و نشان می‌دهد که چگونه یک کیه‌نوکلور آزاد می‌تواند سبب عم فعال شدن تمام Cdc20 سلول از طریق تشکیل کمپلکس‌های Mad2-Cdc20 بسته شود. (b) اتصال میکروتوبول‌ها (سبز) به کیه‌نوکلورها سبب جایابی تترامر Mad1/Mad2 می‌شود. Mad2 می‌تواند در تترامر جدا شده و به بی‌پایان Mad2 را میانکشی دهد. با در عوم به پروتئین دیگری نام $P31^{comet}$ متصل می‌شود و آن را فعال می‌کند و بر پروتئین به Mad2 بر کمپلکس‌های Mad2-Cdc20 اتصال می‌یابد و Cdc20 فعال را آزاد می‌کند. ● سبب جداکشی از تترامرهای Mad1-Mad2 این که به کیه‌نوکلورها متصل هستند می‌تواند کمپلکس‌های کافی از Mad2-Cdc20 را توسط مکانیسم نشان داده شده در (a) برای غلبه کردن بر فعالیت $p31$ تولید کند. هنگامی که تمام کیه‌نوکلورها به میکروتوبول‌ها متصل هستند این امر موجب آزاد شدن تترامرهای Mad1-Mad2 شده که فعالیت $p31$ را افزایش می‌دهد که ازاد شدن و این امر Cdc20 را بر پی دارد. Cdc20 آزاد به APC/C اتصال می‌یابد که منجر به آن پی پویی کوپیمیه مس و بر پی آن تحریک شدن پروتئورومی سکوری (شروع انقار است).

مطالعات میکروسکوپی صورت گرفته در سلول‌های رده با استفاده از پروتئین‌های نشاندار شده با GFP تأیید شده است. این مدل طرف برای نقشه کنترل به جمع ذوک می‌تواند توانایی یک کیه‌نوکلور منفرد

پروتئین‌های میانکشی نهاده درگیر در این فریم می‌باشد. پیشنهاد شده است این مدل از طریق جهش را به هدف هدایت شده با این ساختارها، مطالعات بیوشیمیایی میانکشی‌های پروتئین - پروتئین و

نوفاز و در پی آن سیوکیتر، مجموعاً به عنوان خروج از میتوز دیده می‌شود که نیازمند غیر فعال شدن MPF می‌باشد. همانطور که بیان شد، دفسفریلاسیون فاکتور تشخیص APC/C (Cdh1) از طریق Cdc14 فسفاتاز باعث تحریر سیکلین‌های میوزی و حذف فعالیت MPF در اواخر آنافاز می‌شود (شکل ۱۰، ۲۰). ملاحظه کنید، در طول اینترفاز و اوایل میتوز، Cdc14 در هسته کنار گذاشته شده و غیرفعال می‌شود نقطه کنترل وضعیت دوک^(۱) که بوقعت جدا شدن کروموزوم‌های دختری را در انتهای آنافاز کنترل می‌کند، تمیز کننده این مسئله هست که با Cdc14 فعال، از حسنه‌ها می‌شود تا خروج از میتوز امکان‌پذیر گردد، (شکل ۲۵-۲۰ را ملاحظه کنید).

کاربری این نقطه کنترل در ساکرومایسیس سروریه به یک سری از پروتئین‌ها بستگی دارد که به عنوان شبکه خروج میتوزی^(۲) بیان می‌شوند. تنظیم فعالیت Cdc14 در اکثر یوکاریوت‌ها به سادگی انجام می‌گیرد در تقسیم محرم ساکرومایسیس سروریه شکل‌گیری حداره یا سیتوم که سلول‌های دختری را تقسیم می‌کند، با پروتئین‌هایی تنظیم می‌شود که مشابه با پروتئین‌هایی هستند که شبکه خروج میتوزی را در ساکرومایسیس سروریه تشکیل می‌دهد. ژن‌های رمزدهی کننده پروتئین‌های مشابه در موجودات رده عالی یافت شده‌اند که اعمال مشابهی در نقاط کنترل همسان انجام می‌دهند و زمانی که کروموزوم‌های دختری به درسی جدا شده باشد، باعث توقف در اواخر میوز می‌شود یک جهش کلیدی در شبکه خروج میوزی یک GTPاز کوچک (مونومری) می‌باشد که Tem1 (شکل ۲۷، ۲۰) نامیده می‌شود. این عضو از ابرخانواده GTPاز^(۳) مربوط به پروتئین‌های تعبیردهنده، فعالیت یک آشنا، پروتئین کیناز را کنترل می‌کند که مشابه مسیر کنترل MAP کیناز توسط Ras است (فصل ۱۶). در طول آنافاز، Tem1 با جسم قطبی دوک (SPB)^(۴) نزدیک جوانه سول دختری، مجتمع می‌شود و SPB، جایی که میکروتوبول‌های دوک از آن منشأ می‌گیرند متادل ساکروم در یوکاریوت‌های عالی می‌باشد، در SPB از طریق یک GAP حاصل پروتئین‌ها فعال کننده GTP از، Tem1 در حالت غیرفعال متصل به GDP نگه داشته می‌شود CEF (فاکتور سوییچ نوکلئید گوانوزین)^(۵) که Tem1 را فعال می‌کند در فتر



شکل ۲۷، ۲۰ نقطه کنترلی قرارگیری دوک. فعالیت فسفاتاز Cdc14 برای خروج از میتوز مورد نیاز است. شکل بالا ساکرومایسیس سروریه طی اینترفاز و اوایل میتوز Cdc14 در هسته قرار گرفته و غیر فعال می‌شود. Tem1-GDP (از غوانین) غیرفعال به جسم دوک قطبی (SPB) نزدیک جوانه در اوایل آنافاز از طریق پروتئین رابط (آبی) متصل می‌شود و بوسیله GAP پروتئین سرعت دهنده GTPase^(۳) شخص بر وضعیت غیر فعال نگه داشته می‌شود اگر حد سول کروموزوم^(۱) به درسی صورت گیرد، گسشرش بافتن میکروتوبول‌های دوک، SPB سلول دختری را وارد جوانه می‌کند که موجب آمس و در تماس قرار گرفتن Tem1 با GEF (فاکتور میادله کننده نوکلئید گوانوزین) موجود در کورنکس جوانه و غیرفعال شدن Tem1-GAP می‌شود این عمل Tem1 GDP غیرفعال را به Tem1-GTP فعال تبدیل می‌کند که فعالیت ابشاری پروتئین کینازی و در نهایت آغاز شدن Cdc14 فعال و خروج از میتوز را در پی بردارد اگر دستگاه دوک در قرار نماند SPB دختری در جوانه^(۲) سکتس بخورد SPB موجود در کورنکس مادری تماس برقرار می‌کند که پس عمل Tem1-GAP را فعال می‌کند تا Tem1 را در حالت اتصال به GDP که هم‌اکنون غیرفعال است حفظ کند در نتیجه Cdc14 در حالت متصل به هسته باقی مانده و این امر سبب توقف در اواخر میوز می‌شود.

متصل شده برای باز دردی و مهار Cdc20 سلولی، تا زمانی که کینه نوک به درستی با میکروتوبول‌های دوک اتصال برقرار کند را مورد توجه قرار دهد

جدا شدن صحیح کروموزوم‌های دختری توسط شبکه خروج میتوزی کنترل می‌شود

به محض جدا شدن صحیح نوفاز شروع می‌شود، وقایع گوناگون

- 1- Spindle position - checkpoint
- 2- Mitotic exit network
- 3- GTPase superfamily
- 4- Spindle pole body
- 5- Guanine nucleotide exchange factor



گام (۲) حاصل شده باشد. توقف در G و S باعث جلوگیری از کپی شدن بارهای آسیب دیده می شود که می توانست باعث تثبیت جهش در ژنوم شوند همانندسازی DNA ی آسیب دیده همچنین باعث سازمدهی جدید کروموزومی می شود که می تواند در شروع سرطان منشی داشته باشد توقف در G₂ اجازه می دهد که DNA دو رشته ای قبل از آن که وارد میتوز شود، برای انجام برهمه شکسته شود. اگر شکست DNA دو رشته ای برهمه نشود، قطعه دور شکسته شده مربوط به کروموزوم آسیب دیده به درستی جناسازی نمی شود چون از لحاظ فیزیکی به سانرومری که در طول آغاز در جهت یک قطب دوک کشیده می شود متصل نمی باشد.

همانطور که به تفصیل در فصل ۲۵ توضیح داده شده است، غیر فعال شدن ژن های سرکوبگر تومور^(۲) در پیشروی سرطان نقش دارد پروتئین های مردهی شده یا چندین ژن سرکوبگر تومور، همچون ATM، Chk2، معمولاً در نقطه کنترل آسیب DNA فعالیت می کنند در بیماران دارای جهش در هر دو نسخه ATM و Chk2، این امر بیس از حالت عادی باعث پیشروی سرطان می شود هر دو ژن، پروتئین کینازها را مردهی می کند.

آسیب DNA ناشی از نور UV توسط پروتئین هایی که وجود آسیب DNA ناشی از UV را شناسایی می کند به ATM کیناز علامت داده شده و باعث فعال شدن آن می شود. سپس ATM فعال شده Chk2 را فسفریله و فعال می کند. سپس این Chk2، cdc25A فسفاتاز را فسفریله کرده و آن را برای بلی یویی کوئینه شدن توسط یک پروسین - یویی کوئینه لیگاز و در ادامه آن تجزیه پروتئورومی، شاندار می کند به یاد آورید که برداشت فسفات مهارر CDK2 پسندارن توسط cdc25A، بارآمد شروع و عبور از فاز S هست که توسط میکالین CDK2-E و میکالین CDK2-A میانجیگری می شود تجزیه cdc25A ناشی از فعالیت مسیر ATM-Chk2 در فاز G₁ یا فاز S سلول ها باعث توقف G₁ یا S می شود (شکل ۲۵-۲۰-۴b و ۴c را ملاحظه کنید) یک مسیر مشابه، شامل پروتئین کینازهای ATR و Chk1 باعث فسفریلاسیون و پی یویی کوئینه شدن cdc25A در پاسخ به تشعشعات UV (گاما) می شود همانطور که پیشتر در رابطه با نقطه کنترل درون فاز S بیان شد، Chk1 بر Cdc25C را غیر فعال می کند و مانع از فعالیت CDK1 و ورود به میتوز می شود.

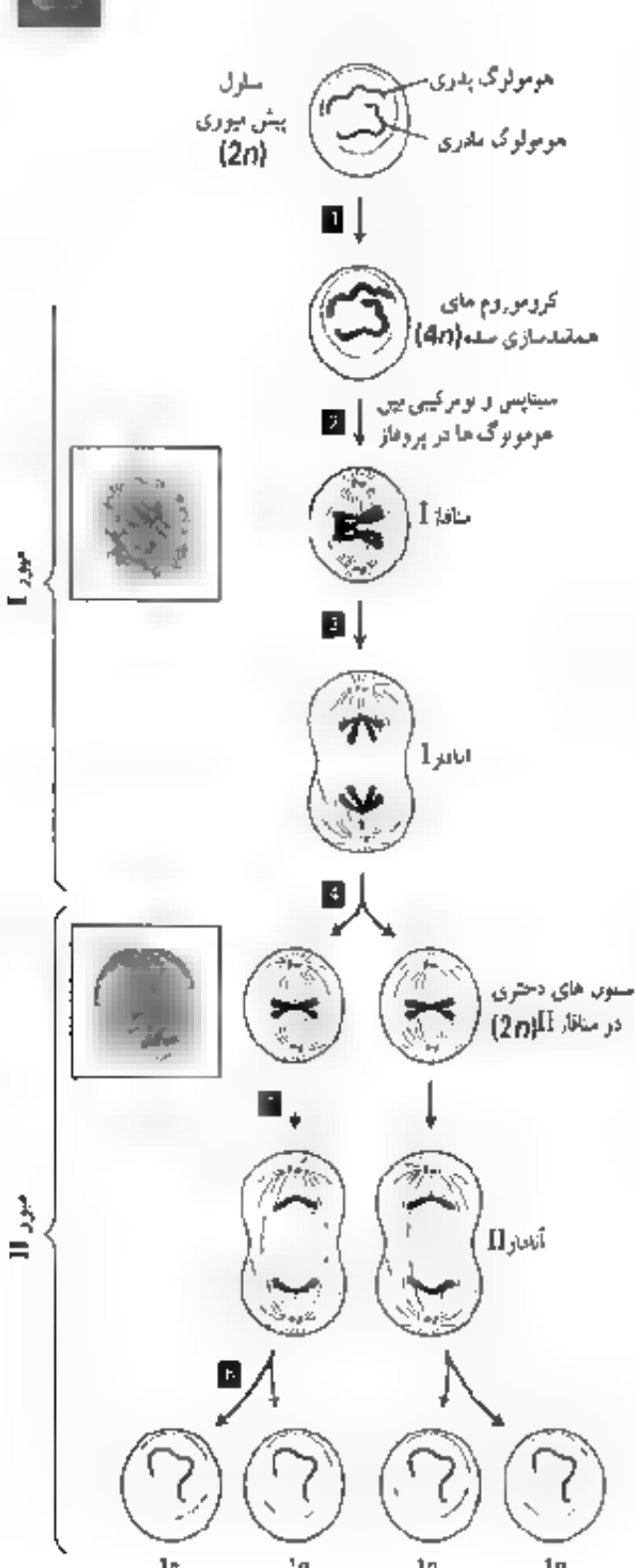
سرکوبگر تومور دیگر، پروتئین P53 در توقف سلول ها DNA

جوانه جایگیری کرده و در سلول مادر حضور ندارد پروتئین دیگر، پروسین کیناز kin4 در قشر سلول مادر جایگیری کرده و در جوانه حضور ندارد زمانی که طویل شدن میکروتوبول های نوک به درستی باعث جایگیری صحیح کروموزوم های دختری به درون جوانه شده Tem1 یا GEF مربوط به خود تماس برقرار کرده و Tem1-GAP فسفریله و مهار می شود در نتیجه Tem1 به حالت فعال خود یعنی متصل به GTP تبدیل می شود کیناز انبهای در اشاره توسط GTP Tem1 فعال شده و سپس لنگر هسته ای^(۱) که به Cdc14 فسفاتاز متصل و آن را مهار می کند و فسفریله نموده باعث آزاد شدن Cdc14 فسفاتاز به سیوبلاسم سلول مادری و سلول جوانه می شود (شکل ۲۷-۲۰) به محض اینکه Cdc14 فعال در دسررس قرار گرفت، یک سلول می تواند در طول تلوفاز و سیتوکنز پیشروی کند.

شیکه خروج میتوزی یک مثال خوب از وابستگی فاز چرخه سلولی به تکمیل شدن فاز قبلی می باشد تا زمانی که مکانیسم جناسدن کروموزوم ها، کروموزوم های دختری را به جوانه منتقل نکرده است تلوفاز و سیتوکنز نمی تواند شروع شوند این دلیل وابستگی شروع تلوفاز به فعال شدن Cdc14 بوده و فعال شدن Cdc14 نیازمندی هست که Tem1 به قشر جوانه رانده شود. اگر کروموزوم های دختری نتوانند به درون جوانه بروند Tem1 با Tem1-GEF مواجه نخواهد شد. در عوض کیناز kin4 یا قشر سلول مادری محصم شده و Tem1-GAP را در حالت فعال شده نگه می دارد در نتیجه Tem1 بر حالت غیر فعال خود، متصل با GDP باقی مانده از Cdc14 از هستک آزاد شده و خروج از میتوز مهار می شود (شکل ۲۷-۲۰ و مرحله ۲) kin4 در سلول هایی که کروموزوم های خود را بررسی جدا کرده اند مورد نیاز نیست اما آنها در گروه کوچکی از سلول هایی که نتوانسته اند بررسی ایسکار را انجام دهند، زمان بیشتری در حیارشان گذاشته می شود که کروموزوم های دختری را به جوانه برانند. در ساکارومایسیس سروریه، جناسدن اشتباه کروموزوم ها کمتر از یک بر ۱۰^۵ تقسیم سلولی می باشد.

توقف چرخه سلولی در سلول های واحد DNA آسیب دیده بستگی به سرکوبگرهای تومور دارد

پروتئین های مربوط به نقطه کنترل آسیب DNA، آسیب DNA را شناسایی کرده و از پیشروی چرخه سلولی تا زمانی که آسیب برهمه شود جلوگیری می کند آسیب به DNA می تواند از عوامل شیمیایی و یا تشعشعات ماورای بنفش (UV) و یا پرتوهای



می‌شود. بایبیداری P53 ناشی از پلی یوپی کوئیتیبه شدن توسط یک پروتئین -یوپی کوئیتین لیگازی به نام Mdm2 است که آن تجربه پروتئوم می‌گیرد.

تجربه سریع P53 توسط ATM و ATR مهار می‌شود که این

آسیب دیده در حالت می‌کند. سلول‌های دارای P53 عملکردی زمانی که با آسیب مواجه شوند در G1 و G2 توقف می‌نمود و سلول‌های فاقد P53 عملکردی در G1 متوقف نمی‌گردند. اگرچه پروتئین P53 یک فاکتور رونویسی هست، تحت شرایط طبیعی بسیار ناپایدار بوده و عموماً تا مقداری که برای تحریک رونویسی مورد نیاز است نداشته

می‌شود. بایبیداری P53 ناشی از پلی یوپی کوئیتیبه شدن توسط یک پروتئین -یوپی کوئیتین لیگازی به نام Mdm2 است که آن تجربه پروتئوم می‌گیرد.

تجربه سریع P53 توسط ATM و ATR مهار می‌شود که این

سکوپین را برای بی پیوی کیمه شنس مورد هدف قرار می دهد (شکل ۲۵-۲۰، ۲ و شکل ۲۶-۲۰) را ملاحظه کنید. ■ نقطه کنترل موقعیت دوک با جدا شدن صحیح کروموزوم های دختری مانع از تلفات و سیوکس می شود. ب سلول دختری مجموعه کاملی از کروموزوم ها را داشته باشد (شکل ۲۵-۲۰ و ۳ را ملاحظه نمائید)

■ در بعضه کسیر موقعیت دوک GTPase از کوچک Tem1 در دسترس بودن Cdc4 فسفاتاز را کنترل می کند که آن نیز Cdh1 فاکتور تشخیص APC/C را فعال می کند که سیکلین های نوع B را برای تجزیه مورد هدف قرار می دهد و این امر باعث غیرفعال سازی MPF می شود (شکل ۱۰-۲۰ را ملاحظه کنید).

■ نقطه کسرلی آسیب DNA چرخه سلولی را در پاسخ به آسیب DNA تا وسی که آسیب ترمیم شود توقف می کند. سه نوع پروتئین سرکوبگر تومور (P53, Chk1/2, ATM, ATR) برای این نقطه کسرلی ضروری هستند.

■ فعال سازی پروتئین کینازهای ATR و ATM در پاسخ به آسیب DNA در اثر سور JV و تابش گاما می باشد. دومین آسیب DNA به غلب سور JV و تابش گاما از طریق مسیری که منجر به کاهش فعالیت Cdc25A فسفاتاز می شود باعث توقف در فاز G₁ و S می شود. در دومین مسیر ATM/R فعال شده P53 را فعال می کند که آن نیز بین P21^{CIP} را تحریک می کند مهار بعدی جدین کمپکس سیکلین-CDK توسط P21^{CIP} باعث توقف مدت دار در G₁ و G₂ می شود. (شکل ۲۵-۲۰ و ۴a-۴d را ملاحظه کنید).

■ در پاسخ به آسیب شدید DNA، P53 ژن هایی را که اپوپتوز را القا می کند فعال می کند.

۲۰-۸ میوز نوع خاصی از تقسیم سلولی

تقریباً در تمام یوکاریوت های دیپلوئید، میوز، تولید کننده سلول های جنسی هاپلوئید می باشد (نخمس و اسپرم) که می تواند با یک سلول جنسی از فرد دیگر ترکیب شده و سلول تخم دیپلوئید را که منشاء فرد دیگری هست تولید کنند. میوز یک جبهه اساسی ریست ساختی و تکاملی تمام یوکاریوت ها است زیرا که میوز باعث بارآیی

پروتئین ها P53 و در جایگاهی که در اتصال ب Mgm2 دخالت می کند، فسفرینه می کند، این تغییر و سایر تغییرات P53 در پاسخ به آسیب DNA به طور قابل موجهی توانایی آن را برای فعال کردن پروتئین از ژن های خاصی که سلول را برای می کند تا از عهده آسیب DNA برآید افزایش می دهد. یکی از این ژن ها P21^{CIP} (یک CKI عمومی که به تمام کمپکس های سیکلین - CDK بستندارایی متصل شده و همگی را مهار می کند) یا مرده می کند. در نتیجه، سلول ها تا زمانی که آسیب DNA ترمیم شود و میوز P53 و معاقب آن میوز P21^{CIP} کاهش پیدا کند در G₁ و G₂ متوقف می شوند. (شکل ۲۵-۲۰، ۴d و ۴a را ملاحظه کنید).

تحت برخی شرایط، همچون زمانی که آسیب DNA شدید می باشد. P53 همچنین بین ژن هایی را فعال می کند که موجب اپوپتوز می شوند. اپوپتوز فرایند مرگ برنامه است سلولی ریزی شده که در حالت عادی در سلول های خاصی در طول رشد جنوریال پروتئین اتفاق می افتد. در مهره داران پاسخ P53 در پرورنده القاء اپوپتوز در مواجهه با آسیب وسیع DNA هست که احتمالاً برای جلوگیری از انباشته شدن جهش های چندتایی می باشد که یک سلول عادی را به یک سلول سرطانی تبدیل می کند. نفس دوگانه P53 در توقف چرخه سلولی و القاء اپوپتوز احتمالاً توضیحی برای مشاهداتی است که تقریباً تمام سلول های سرطانی دارای جهش در هر دو آلل ژن P53 یا در مسیرهایی که P53 را در پاسخ به آسیب DNA مانند می کنند، است (فصل ۲۵). پیامد جهش های P53، ATM، و Chk2 بیانگر مثال هایی هستند که اهمیت نقاط کسر چرخه سلولی را در سلامتی موجودات زنده پرمیوتولی بیان می دهد.

نکات کلیدی بخش ۷-۲۰

نقاط کنترلی در تنظیم چرخه سلولی

- نقاط کنترلی، دست زورده مانع کروموزوم ها و همچنین کامل شن مراحل اساسی از چرخه سلولی قبل از اینکه مرحله بعدی شروع می شود را تعیین می کنند.
- نقاط کسرلی درون فاز S در طی S و G₂ به منظور جلوگیری از فعال سازی MPE قبل از اینکه ستر DNA با مهار فعال سازی CDK توسط Cdc25 کامل شود عمل می کند (شکل ۲۵-۲۰ ملاحظه کنید).
- بعضه کنترلی تجمع دوک (که مانع از شروع رودرس آغاز می شود) از Mad2 و سایر پروتئین های به منظور تنظیم Cdc20 فاکتور تشخیص APC/C استفاده می کند که

میتوز	میتوز
در سلول‌های سوماتیک	در سلول‌های در مرحله جنسی
<p>یک تقسیم سلولی</p> <p>1. یک سلول والد → دو سلول دختر</p> <p>2. غلظت کروموزوم دمی برای هر یک از دو سلول دختر یکسان است (مثلاً ۲n)</p> <p>3. یک فاز پس میتوز برای هر تقسیم سلولی</p> <p>4. در حالت نرمال در پروفاز کروموزوم‌ها همبند می‌شوند</p> <p>5. در حالت نرمال در پروفاز کروموزوم‌ها همبند می‌شوند</p> <p>6. همه یوکرهای کروموزوم‌ها به یک قطب می‌جایند</p> <p>7. همه یوکرهای کروموزوم‌ها به یک قطب می‌جایند</p> <p>8. تقسیم سلولی</p> <p>9. تقسیم سلولی</p>	<p>۱۰ تقسیم سلولی</p> <p>۱۱. یک سلول والد → دو سلول دختر</p> <p>۱۲. غلظت کروموزوم دمی برای هر یک از دو سلول دختر یکسان است (مثلاً ۲n)</p> <p>۱۳. یک فاز پس میتوز برای هر تقسیم سلولی</p> <p>۱۴. در حالت نرمال در پروفاز کروموزوم‌ها همبند می‌شوند</p> <p>۱۵. در حالت نرمال در پروفاز کروموزوم‌ها همبند می‌شوند</p> <p>۱۶. همه یوکرهای کروموزوم‌ها به یک قطب می‌جایند</p> <p>۱۷. همه یوکرهای کروموزوم‌ها به یک قطب می‌جایند</p> <p>۱۸. تقسیم سلولی</p> <p>۱۹. تقسیم سلولی</p>

شکل ۳۹-۲: مقایسه مشخصات اصلی میتوز و میوز

مولکولی متورم میوز و میر تفاوت‌های مکانیکی مسئول تفاوت‌های فاحش بین این دو فرایند اساسی تقسیم سلولی خواهیم پرداخت.

مشخصات کلیدی متاورم میوز از میتوز

در طول میتوز (شکل ۳۸-۲۰)، یک دور همانندسازی DNA دو چرخه تقسیم سلولی دنبال می‌شود که میتوز ۱ و میتوز ۲ نامیده می‌شوند که هر کدام متفاوت از تقسیم میتوزی سلول‌های سوماتیک هستند. شکل ۳۹-۲۰ تفاوت‌های بین میتوز و میوز را نشان می‌دهد. در G₂ و پروفاز میتوز ۱، دو کروماتید جدا سازی شده مربوط به هر کروموزوم (شکل ۳۸-۲۰ مرحله ۳) از طریق کپسول‌های

سری‌های کروموزومی دریافت شده از والدین یک فرد می‌شود باز آرای کروموزوم‌ها و نوترکیبی بین مولکول‌های DNA والدینی در طول میتوز، تضمین کننده این امر هست که هر کدام از سلول‌های جنسی هاپلوئید، ترکیب منحصر بفردی از آلل‌های زی را دریافت خواهند کرد که متفاوت از هر کدام از والدین و نیز از هر سلول جنسی هاپلوئید تشکیل یافته دیگر می‌باشد.

مکانیسم‌های میوز مشابه میتوز می‌باشد با وجود این چندین تفاوت کلیدی در میوز، این مکان را به س می‌دهد که سلول‌های هاپلوئید با تنوع ژنتیکی باور مکرر تولید کنند (شکل ۳۹-۵) را ملاحظه کنید) در این بخش، ما به موارد همسوی بین مکانیسم

وجود این در طول میوز I حلقه‌های اتصال در سائرومر شکافته نمی‌شوند (شکل ۳۹-۲۰ ردیف ۸). این امر ممکن می‌باشد که کروموزوم‌های مادری و پدری بوترکیب جدا شوند، ولی هر حرف از کروماتیدها در سائرومر پیوسته باقی می‌ماند (شکل ۳۸-۲۰، مرحله ۳ ب شکل ۳۹-۲۰ ردیف ۸).

در برخی موجودات رنده، میوز I بدون باز شدن تراکم کروموزوم‌ها و تجمع پیوسته هسته‌ای پیش می‌رود. در سایر موجودات رنده، این وقایع معمولاً پیش‌ازای ح می‌دهد. بولی ایستاد کوتاه‌بوده و پیوسته هسته‌ای به ER (شکله اسیدپالسمی) باز حتم شده و متراکم شدن کروموزوم‌های میوزی پروفاز II به سرعت در پی آن انجام می‌گیرد. در طول متافاز II (شکل ۳۸-۲۰، مرحله ۴) همانند میوز کینه توکوره‌ای هر کدام از کروماتیدهای خواهری به میکروتوبول‌های مربوط به قطب‌های دوکی مخالف متصل می‌شوند. همچنین در طول میوز، پیوستگی بین بازوهای کروماتیدی وجود دارد و آنها در ناحیه سائرومر این پیوستگی وجود دارد. زمانی که کینه توکوره‌ای بهایی به طور صحیح به یک میکروتوبول دوکی متصل می‌شود آنافاز II رخ می‌دهد (شکل ۳۸-۲۰، مرحله ۵) و با نوافاز II و میتوزیکر ادامه می‌یابد تا اینکه ۴ سلول زایشی هاپلوئید ایجاد شود (شکل ۳۸-۲۰، مرحله ۶). به ازاء هر کروموزوم، حداقل ۲ تا ۳ سلول زایشی هاپلوئید دارای کروموزوم‌های بوترکیب هستند که از بوترکیبی بین کروموزوم‌های پدری و مادری در طول پروفاز میوز I ایجاد می‌شود (شکل ۳۸-۲۰، مرحله ۵). سائربین بوترکیبی بین دو کروماتید غیر خواهری که در میوز I به وقوع می‌پیوندد دو نتیجه عسی دارد؛ نخست این امر کروموزوم‌های همولوگ را در طول متافاز میوز I در کنار هم نگه می‌دارد (شکل ۴۰-۲۰) و دوم، در نوع رشتیکی بین افراد یک گونه با تمییز ایجاد ترکیب‌های جدید مربوط به آل‌های ژنی در افراد مختلف، ابفای نقش می‌کند. همچنین تنوع رشتیکی از دسته بندی مجدد و مستقل همولوگ‌های پدری و مادری در طول تقسیمات میوزی حاصل می‌شود.

هار میکلی‌های G₁ و یک پروتئین که‌تاز مختص میوز مرحله S قبل از میتوز را تحریک می‌کند

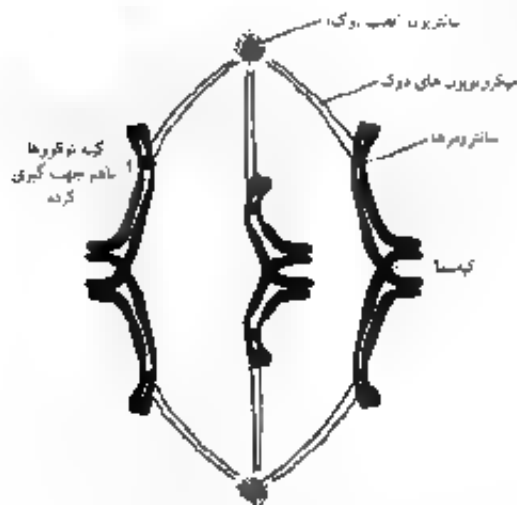
در ساکارومایسیس سروپریه و اسکیروساکارومایسیس پسمه کاهش منابع ستروژن و کریز موجب افتاد میوز در سلول‌های دیپلوئید

اتصال^(۱) در تمام طول بازوی کروموزوم‌ها با هم‌دیگر مجتمع می‌شوند (همانند رویدادهایی که بعد از همانندسازی DNA در یک چرخه سلول میوزی اتفاق می‌افتد) (شکل ۲۱-۲۰، فاز G₂). ملاحظه کنید یک تفاوت عمده بین میوز و میتوز، این هست که در پروفاز میوز I، کروموزوم‌های همولوگ (یعنی کروموزوم ۱ پدری و مادری، کروموزوم ۲ پدری و مادری و...) با هم دیگر جمع می‌شوند. این فرآیند به عنوان سیناپس شناخته می‌شود (شکل ۳۹-۲۰ ردیف ۴). این امر باعث تشکیل یک کروموزوم دوبایی^(۲) یا تتراد^(۳) متشکل از ۴ کروماتید همولوگ ۲ تا مادری و ۲ تا پدری می‌شود. به طور عسی دارای حداقل یک بوترکیبی بین یک کروماتید پدری و یک کروماتید مادری در هر تتراد باقی می‌ماند (شکل ۳۹-۲۰ ردیف ۵). کراسینگ‌اور کروماتیدها که از طریق بوترکیبی ایجاد می‌شود و با استفاده از میکروسکوپ می‌تواند در پروفاز و متافاز میوز بول به صورت ساختارهایی که کیاسمات^(۴) نامیده می‌شوند، مشهده می‌گردد. در مقابل، هیچگونه جمع بندی بین کروموزوم‌های همولوگ در طول میوز اتفاق نمی‌افتد و بوترکیبی بین کروماتیدهای غیرخواهری نادر می‌باشد.

تفاوت کلیدی دیگر بین میوز و میوز بیست که در متافاز میوز I، کینه توکورها در سائرومرهای کروماتیدهای خواهری به رشته‌های دوکی مشأت گرفته از فصب‌های دوکی مخالف محص می‌شوند با وجود این کینه توکوره‌ای کروموزوم‌های پدری و مادری مربوط به هر تتراد به میکروتوبول‌های دوکی مربوط به قطب‌های مخالف دوکی متصل می‌شوند (شکل ۳۸-۲۰، مرحله، شکل ۳۹-۲۰ ردیف ۶). اگرچه اتصال بین تمام طول بازوهای کروماتید خواهری در سرتاسر متافاز میوز I حفظ می‌شود، این امر برخلاف میوز هست چرا که اتصال بین بازوهای کروماتید خواهری در طول پروفاز در سلول‌های میتوزی در بیشتر موجودات رنده وجود دارد و اتصال تنها در ناحیه سائرومر در طول متافاز میوز حفظ می‌شود (شکل ۲۱-۲۰، شکل ۳۹-۲۰ ردیف ۷). چون کروماتیدهای غیر خواهری حداقل یکبار از طریق متافاز میوز I بوترکیبی کرده‌اند و به خاطر اینکه اتصال بین بازوهای کروماتیدهای خواهری حفظ شده است، از آنجا که کروموزوم‌های پدری و مادری در متافاز در جهت قطب‌های دوکی مخالف کشیده می‌شوند لذا کروماتیدهای همولوگ توسط کیاسماتای بین آنها و پیوستگی کروماتیدهای خواهری دور از کراس‌اور با هم نگه داشته می‌شوند (شکل ۴۰-۲۰). در طول آنافاز میوز I، تحریک سکوری، سباز را رها می‌کند این عمل حلقه‌های اتصال نگه درنده بازوهای کروموزومی را همانند میوز می‌سکند (شکل ۳۳-۲۰) و

1 Cohesin complexes 2 Bivalent chromosomes

3 Tetrad 4 Chiasmata (جمع کیاسما)



▲ شکل ۴۰-۴۰ (شکل رنگی) اتصال بین کروموزوم‌های همولوگ
در متافاز میوز I اتصال بین کروموزوم‌ها در طول میوز I را می‌توان به مادگی در موجودات رده‌ای با سائتروم‌های اکروساتریک مانند منج مشاهده کرد. کینه‌توکورها در سائتروم کروماتیدهای خواهری به میکرونوبول‌های توک که از یک نوک قطبی منشا می‌گیرند متصل می‌شوند. کینه‌توکورها می‌تواند (قرمز و پدری) (آبی) کروموزوم‌ها به میکرونوبول‌های توکی که از قطب‌های مخالف سرچشمه می‌گیرند متصل می‌شوند. کروموزوم‌های مادری و پدری در کیسما‌ها به یکدیگر متصل می‌باشند. کیسما‌ها توسط مورکینی بین کروموزوم‌های پدری و مادری و اتصال بین بازوهای کروماتیدهای خواهری که در تمام طول متافاز میوز I پایداری می‌یابند، بوجود می‌آید. به خاطر داشته باشید که حذف پیوستگی بین بازوهای کروماتیدهای خواهری تنها عاملی است که برای جداسازی کروموزوم‌ها در آنافاز مورد نیاز است.

در این فعالیت کاهش می‌یابد که مکان فسفریلاسیون فاکتورهای عازری همانندسازی DNA بر یخاد می‌شود. احتمالاً علت روی ندان همانندسازی بین میوز I و میوز II به این خاطر است که فاکتورهای شروع همانندسازی DNA بصورت شدیداً فسفرینه بگه دنسه می‌شوند و نمی‌تواند بصورت پیس کمپلکس‌های همانندسازی روی DNA تجمع یابد (شکل ۲۰-۲۰). دومین افزایش فعالیت MPF در زمان تشکیل دوک میوز II رخ می‌دهد. بعد از آن که کینه‌توکورها خواهری به میکرونوبول‌ها از قطب‌های دوک مخالف متصل شدند، فعالیت Cdc20 دوباره مهار شده و مهار فعال گشته و سلول‌ها وارد آنافاز میوز II، تلوفاز و سینتیکز می‌شوند. نلسون‌های رایشی هاپنوتید را بوجود آورد (شکل ۲۸-۲۰) مرحله (۵).

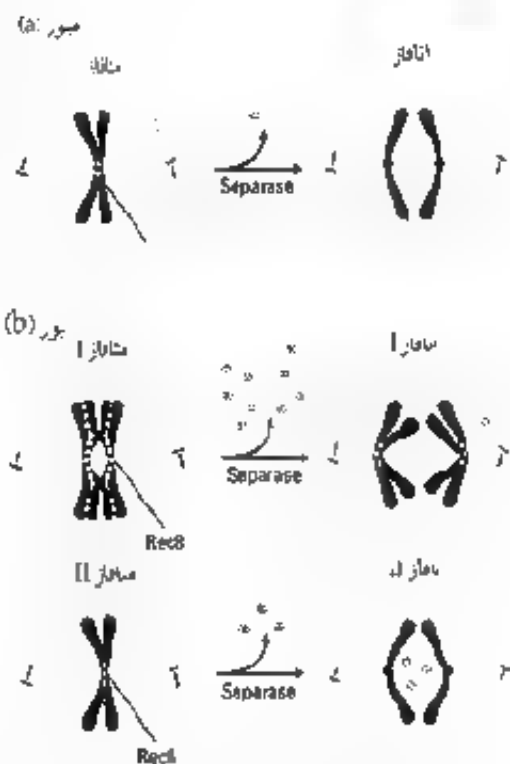
شده ناهاگ‌های هاپنوتید را بوجود آورد (شکل ۱۶-۱۶). این فرآیند در این موجودات مشابه شکل‌گیری سلول‌های زایش در یوکاریوت‌های پیشرفته است. جذب چش در محرم که موجب عدم تشکیل‌هاگ می‌شود تسهیل شده‌اند و پروتئین‌های نوع وحشی که از این به در می‌شوند نیز بررسی شده‌اند. این مطالبات موجب شناسایی پروتئین‌های چرخه سلولی مورد نیاز برای میوز گردیده است.

در وحشی که مواد عدیی کم است بیان سیکلین‌های G_1 در ساکارومایسیس سرزبره مهار می‌شود و حرکت طبیعی سلول‌ها در مرحله G_1 بری تکمیل میوز متوقف می‌شود. در عوض یکسری از پروتئین‌های مورد نیاز برای شروع میوز تولید می‌شوند. یکی از این پروتئین‌ها *Ime2* می‌باشد که یک پروتئین کیناز با سایه سیار رید با CDK‌ها می‌باشد که این پروتئین بصورت سیکلین CDK G_1 در رود به فاز S عمل می‌کند. این پروتئین به این صورت عمل می‌کند (۱) فسفریلاسیون فاکتور تشخیصی APC/C، (*Cdh1*)، که با این فسفریلاسیون APC/C غیرفعال شده و به دنبال آن سیکلین‌های نوع B تجمع می‌یابد (۲) فسفریلاسیون فاکتورهای رونویسی که بیان ژن‌های مورد نیاز در فاز S مانند DNA پیمیزه و سیکلین‌های فاز S و CDK را برعهده دارند. (۳) فسفریلاسیون مهار کننده فاز S (*Sic1*)، که منجر به آزاد شدن کمپلکس‌های سیکلین - CDK فاز S و آغاز همانندسازی DNA در میوز I می‌شود. سلول در طول میوز I *Ime2* بجا سیکلین CDK G_1 استفاده می‌کند. سایر این فعالیت پروتئین کینازی آن بصورت متفاوتی تنظیم می‌شود. در حالی که رونویسی و ترجمه سیکلین‌های C برای فعالیت سیکلین - CDK‌ها مورد نیاز است، در سلول‌هایی که در سیرید کرسکی لزوم گرفته‌اند مهار و رونویسی و ترجمه *Ime2* فعال می‌شود. همچنین فعالیت کینازی *Ime2* بطور متفاوتی توسط سیکلین‌های G_1 تنظیم می‌شود. این پروتئین کیناز برای فعالیت کینازی خود نیاز به همکاری با سیکلین‌ها داشته و توسط پروتئین کیناز و همکارهای دیگری که برای تنظیم فعالیت سیکلین - CDK‌های G_1 مورد نیاز می‌باشد، تنظیم نمی‌شود. مکانیسمی که بوسیله آن همانندسازی DNA در بین میوز I و میوز II مهار می‌شود هم‌اکنون در حال بررسی است. بعد از آنافاز میوز I فعالیت MPF کاهش می‌یابد. در حالی که فعالیت این پروتئین بعد از آنافاز می‌تواند کاهش می‌یابد.

فعالیت MPF در سطح متوسط برای یک میوز II طبیعی مورد نیاز است. به نظر می‌رسد که فعالیت MPF به اندازهای کاهش می‌یابد که امکان سینتیکز بصورت حرتی و ماکس می‌دهد ولی آن

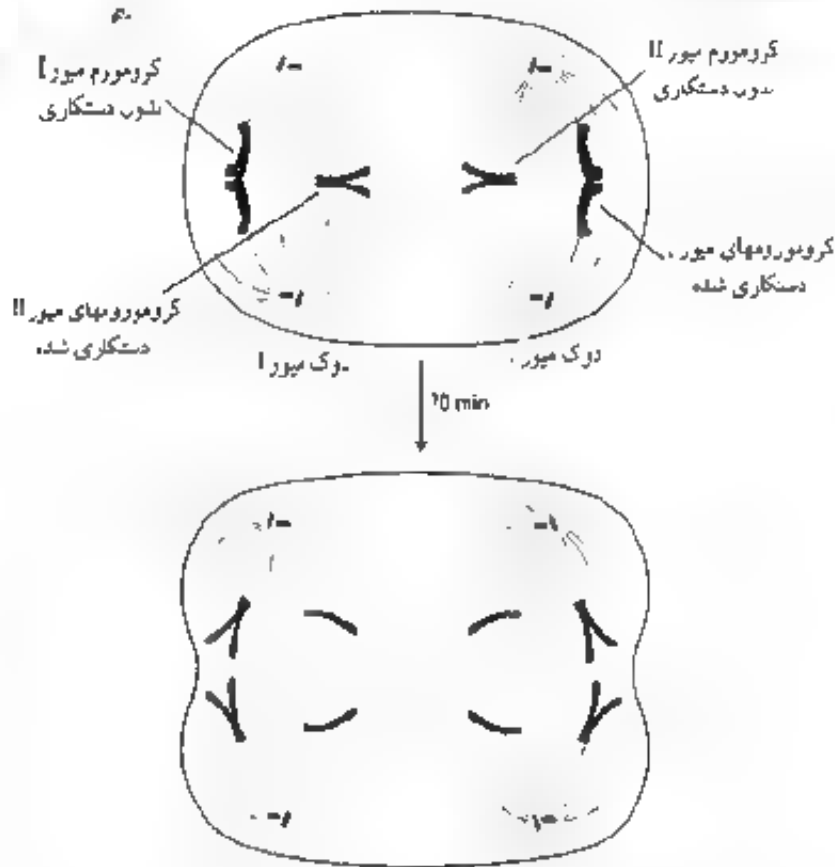
در یک کروموزوم به میکروویول‌هایی که از یک قطب نوک سرچشمه گرفته‌اند متصّل می‌شوند در صورتی که در مسیر این میکروویول‌ها از قطب‌های مخالف سرچشمه گرفته‌اند که نتیجه آن کشیده شدن کروماتیدهای خواهری یک کروموزوم به قطب‌های مخالف است. دو اتصال فیزیکی بین کروموزوم‌های همولوگ به هم می‌رسد که در برابر نیروی کششی نوک با انقباض مقاومت می‌کند. (الف) کراسینگ‌اور بین کروماتیدها، یک کروماتید از یک کروموزوم همولوگ با کروماتید دیگر از کروموزوم همولوگ دیگر و، (ب) نیروی چسبندگی که بین کروماتیدهای خواهری در اطراف نقطه کراسینگ‌اور وجود دارد. (شکل ۴۰-۲۰). شواهد عملکرد نوترکیبی طی میوز در ساکارومایسس سرورپره از این مشاهدات خاص می‌آید که هنگامی که نوترکیبی توسط جهش در پروتئین‌های خاص این فرایند متوقف می‌شود، کروموزوم‌ها بطور تصادفی در طول میوز I جدا می‌شوند، به این مفهوم که کروموزوم‌های همولوگ الزامی برای جدا شدن و حرکت بسوی نوک قطب‌های مخالف ندارند. جدا شدن و حرکت به سمت قطب‌های مخالف، مانعی نظیر منبعی رخ می‌دهد که کروماتیدهای جفت کروموزوم همولوگ مادری و پدری به فبرهای نوک که از قطب‌های مخالف سرچشمه می‌گیرند متصّل شوند. (شکل ۴۰-۲۱) را ملاحظه کنید مرحله II و شکل ۴۰-۲۰.

همانطور که در بالا بحث شد برای روی دادن این فرایند لازم است که کروموزوم‌های همولوگ در پروفاز میوز I در کنار یکدیگر جمع شوند. بی‌بردن به بی‌مهم که جهش‌هایی که نوترکیبی را متوقف می‌کند همچنین موجب توقف جدا شدن صحیح کروموزوم‌های همولوگ می‌شود. دلالت بر اهمیت نوترکیبی در بوجود آمدن میاینس در کروموزوم‌های همولوگ در ساکارومایسس سرورپره دارد. برخلاف انقباض میتوز (شکل ۴۱-۲۰)، در شروع انقباض میوز I اتصال عرضی بین بازوهای کروموزوم بوسیله سبازل سکس شده و اجازه جدا شدن کروموزوم‌های همولوگ را می‌دهد اما کمپلکس‌های کوهسین در سانترومر باقی می‌مانند (شکل ۴۱-۲۰). حفص چسبندگی سانترومر در طول میوز I برای جدا شدن در سب کروماتیدها در طول میوز II لازم است. مطالعات بر روی اسکیروساکارومایسس پمبه جهش یافته نشان داد که ریزر واحد کلیسین^(۱) از کوهسین حاصل میوز (شکل ۴۱-۲۰) را ملاحظه کنید) که Rec8 نام دارد اتصال سانترومری را بین کروماتیدهای خواهری در طول میوز I حفظ می‌کند. Rec8 که تنها در میوز بی می‌شود،



▲ شکل ۴۱-۲۰ (شکل رنگی) عملکرد کوهسین در طول میتوز و میوز (a) در طول میوز کروماتیدهای خواهری که توسط همانندسازی DNA در فاز S بوجود آمده‌اند از ابتدا بوسیله کمپلکس‌های کوهسین در طول کروماتید به یکدیگر متصّل اند. در طی مراحل میوز کروموزوم‌ها، کمپلکس‌های کوهسین (زرد) به ناحیه سانترومر کروموزوم در مناطق محدود می‌شوند (در شکل نشان داده شده). هنگامی که سبازل ریزر واحد کلیسین از کمپلکس کوهسین ر می‌کند (شکل ۴۱-۲۰) ملاحظه کنید) کروماتیدهای خواهری می‌توانند جدا شوند که نشان‌دهنده از آغاز انقباض می‌باشد. (b) در پروفاز میوز I نوترکیبی بین کروماتیدهای پدری و مادری سینس را در کروموزوم‌های همولوگ بوجود می‌آورد. در مرحله متافاز کروماتیدهای هر کروموزوم همانندسازی کرده، در طول خود بوسیله کمپلکس‌های کوهسین متصّل بافته‌اند. Rec8 که یک پروتئین ویژه میوز می‌باشد و همولوگ کلیسین به هم متصّل است در بازوهای کروموزوم سکس شده می‌شود اما در سانترومر متصّل نخورده باقی می‌ماند که این امر جدا شدن جفت کروموزوم‌های همولوگ را در سبول‌های دختری در پی دارد. Rec8 سانترومری در طول میوز I شکسته می‌شود و اجازه می‌دهد تا کروماتیدها جدا شده و وارد سبول‌های دختری شوند.

نوترکیبی و یک ریزر واحد کوهسین مختص میوز بر روی جدا سازی خاص کروموزوم‌ها در میوز I مورد نیاز می‌باشد. همانطور که قبلاً بحث شد در متافاز میوز I دو کروماتید خواهری



▲ شکل تجربی ۴۲، ۲۰؛ طایعایی و پیوستگی کروموزومهای میوزی توسط پروتئین‌های اتصال یافته به کروموزومها تعیین می‌شود. اسپرماتوسیت‌های ملخ در میوز I و II به هم انحام شده‌اند تا هر یو بوح دوک با کروموزومهای اتصال یافته به آنها در یک سنول ادغامی مبرد دامنه داند. سپس از یک میوز ریز برای حرکت دادن حصی از کروموزومهای میوز I و میوز II، از یک دوک به دوک دیگر استفاده شد و کروموزومهای دیگر همچنین دست مخورده به دوک طبیعی خود متصل بودند. بعد از ۷۰ دقیقه هر دو دوک با کروموزومهای متصل شده به آن تصور کلس در انافاز جایب شدند. کروموزومهای حب شده میوز I بطور طبیعی جدا شدند (یک حب همونگ به سمت یک دوک قطبی و حب همونگ دیگر به سمت دوک قطبی دیگر) چه انهایی که به دوک میوز I چپ متصل بودند و چه انهایی که به دوک میوز II (راست) متصل بودند. بطور مسیه کروموزومهای میوز II بطور طبیعی مستقل از آنکه به کدام دوک متصل بودند از یکدیگر حب شدند (یک کروماتید به سمت دوک قطبی و دیگری به سمت دوک قطبی دیگر). این نتایج شش داد که اتصال کینه‌توکرها با میکروتوبول‌های دوک و پایداری کوهسین‌های اتصال یافته به کروموزومها توسط فاکتورهایی که به کروموزومها متصل است تعیین می‌شود به توسط دوکها یا ترکیب محلول در سلولها در میوز I و II.

سناسایی شده‌اند. در نتیجه فهم سطیم سکست کمپلکس کوهسین Rec8 در فهم جلا شس کروموزومها در میوز I بسیار مهم می‌باشد. آزمایشات دستکاری که بر روی اسپرماتوزویر ملخ صورت گرفت، نشان داد فاکتورهای همراه با کروموزوم، Rec8 سانسرومیری از شکست در طول میوز I حفاظت می‌کند، اما این حفاظت از شکست در میوز II صورت نمی‌گیرد. این آزمایشات همچنین ثابت کرد که اتصال کینه‌توکرها به میکروتوبول‌های حاصل از یک دوک قسمی در طول میوز I در نتیجه فاکتورهای همراه با کروموزومها است (شکل ۴۲، ۲۰). در صورتی که این میکروتوبول‌ها در مرحله میوز II و مستور از لطلبهای مختلف به کینه‌توکرها اتصال می‌یابند، لذا بطور

مسبه ربرواحدی از کوهسین است که حلقه کوهسین را در کمپلکس کوهسین سنول‌هایی که در میوز قرار دارند، می‌بندد. آزمایشات جایی ایمنی بر روی اسکیروساکارومایسیس پمبه نشان داد که در سنول ابتدای انافاز میوز I، Rec8 با بازوهای کروموزوم جناشده‌وی همچنان در محن سانترومر باقی می‌ماند. در اوایل انافاز میوز II، Rec8، سانترومیری توسط سپاراز تحریر شده و کروماتیدها همانطور که در میوز روی می‌دهد، (شکل ۴۱b، ۲۰ پایین) جد می‌شوند. Rec8 در ساکارومایسیس سرویر به نشان داده شده است که جایگاه و عملکرد مشابهی با ساکارومایسیس سرویر به دارد و همچنین همولوگ‌های Rec8 در موجودات رنده پیشرفته‌تر نیز

عقب حضور Rec8 در کمپلکس کوهسین حفظ می‌شود. حضور Rec8 در این کمپلکس مانع جدا شدن آن در هنگامی می‌شود که توسط پروتئین کیناز میتوزی فسفریله می‌شود و حتی مهار Cdc20 بر دانه می‌شود. سبب باز فعال نگردیدن Rec8 را می‌شکند چرا که فسفریلاسیون مورد نیاز توسط پروتئین‌های کینازهای میتوزی صورت گرفته است. این فرایند سبب از دست رفتن پیوستگی در بازوهای کروماتیدهای جواهری شده که تنها عامل مورد نیاز برای جدا شدن کروموزوم‌های همیوگ در آغاز میوز I می‌باشد (شکل ۴۰-۴۰ و شکل ۴۱b-۴۰). این حال پیوستگی بین سائرومر کروماتیدهای جواهری چون حفظ می‌گردد شوگوئین در میوز II پس شده و به PP2A در سائرومر متصل می‌شود. در آن جا PP2A، Rec8، فسفرینه می‌کند و آن را در مقابل شکست توسط سباز، مقاوم می‌کند. در میوز II، پیوستگی در بین بازوهای کروماتید وجود ندارد زیرا کمپلکس کوهسین در آغاز میوز از بازو حذف شده است. چون شوگوئین در میوز II پس نمی‌شود، PP2A در کروماتید سائرومری قرار نمی‌گیرد و کوهسین سائرومری توسط فسفریلاسیون با پروتئین کیناز میتوزی که بوسیله دومین افزایش در فعالیت سیکلین - CDK میتوزی در طول پروفاز میوز II فعال می‌شود، محافظت می‌گردد. در نتیجه وقتی سباز در انتهای متافاز میوز II فعال می‌شود، Rec8 موجود در کوهسین سائرومری شکسته می‌شود تا حازه حرکت و کشیده شدن کروماتیدهای جواهری به سمت دوک‌های قطبی مخالف داده شود.

کمپلکس مینوپولین کینه توکودهای جواهری را در میوز به یک جهت سوق می‌دهد

همانطور که قبلاً بحث شد در میوز و میوز II کینه توکودهای جواهری به میکروتوبول‌های دوکی که از دوک قطبی مخالف سرچشمه می‌گیرند متصل می‌شوند. این کینه توکودها را کینه توکودهای دو طرفه گویند. این دو طرفه بودن برای جدا شدن کروماتیدهای جواهری به سمت سلول‌های دختری متفاوت الزامی است. در مقابل در متافاز میوز I، کینه توکودهای جواهری به میکروتوبول‌های دوکی که از یک دوک قطبی سرچشمه می‌گیرند متصل می‌شوند. این کینه توکودها را یک طرفه می‌نامند. اتصال کینه توکودهای جواهری به میکروتوبول‌های صحیح در میوز I و میوز II برای جدانشدن صحیح کروموزوم‌ها در میوز حیاتی می‌باشد.

می‌رسد که کراسینگ اور، Rec8 و پروتئین‌های ویژه متصل به کینه توکود در تمام یوکاریوت‌ها در مرحله میوز دارای عملکرد می‌باشد.

صفات ویژه‌ای از Rec8 موجب تنظیم شکست آن در میوز I و میوز II می‌شود

مکانیسمی که Rec8 را در سائرومر، سبب سروریه از تحریر شدن در نتیجه سائرومر در طول میوز I محافظت می‌کند مشابه مکانیسمی است که زیر واحد کلسین در سائرومر را در طول میوز محافظت می‌کند. به یاد آورید که در طول پروفاز میتوز پروتئین کینازهایی که توسط سیکلین - CDK میتوزی فعال می‌شوند، کوهسین‌ها را در بازوهای کروماتیدی فسفریله می‌کند (این امر باعث جدانشدن کروماتید می‌شود) و پیوستگی بازوهای کروماتیدی را در متافاز سبب از موجودات زنده کاهش می‌دهند. به هر حال کوهسین در سائرومرها حفظ می‌شود چرا که یک اپروفرم از پروتئین فسفاتاز (PP2A)2A در سائرومر کروماتید حضور دارد که کوهسین‌ها را در وضعیت هیپوفسفریله نگه می‌دارد تا از کروماتید جدا نشوند (شکل ۲۲-۴۰). در نتیجه وقتی آخرین کینه توکود بطور صحیح به میکروتوبول‌های دوک متصل است مهار Cdc20 به APC/C متصل می‌شود که این امر باعث پلی یوبی کویتمیه شدن سکورین می‌شود. این عمل سبب آزاد شدن سباز و در نتیجه فعال شدن آن می‌شود. باعث شکسته شدن کلسین چه در وضعیت فسفرینه و غیر فسفرینه می‌شود یا سگسته شدن کلسین چسبندگی در سائرومر حذف می‌شود و این امر موجب جدا شدن کروماتیدها در آغاز می‌شود (شکل ۴۱a-۴۰). (ملاحظه کنید).

این مکانیسم در میوز I متفاوت است زیرا وقتی که Rec8 ناحیه کلسین میتوزی در کمپلکس کوهسین قرار می‌گیرد، کمپلکس کوهسین در پروفاز زمانی که بوسیله پروتئین کیناز میتوزی فسفرینه می‌شود، جدا نمی‌گردد. همچنین Rec8 با کلسین میتوزی در این ویژگی متفاوت است که باید توسط پروتئین کیناز میتوزی فسفرینه شود تا توسط سباز جدا شود. در طول میوز I، اپروفرم مختص سائرومری PP2A توسط یک پروتئین اتصال بهنده که شوگوئین^(۱) نام دارد (ژاپنی "روح محافظ") به سائرومر کروماتید متصل می‌شود. ام شوگوئین در میوز II بیان می‌شود.

این ویژگی‌های Rec8 و شوگوئین برای جناسازی اختصاصی کروموزوم‌ها در میوز I مورد نیاز است. کوهسین که کروماتیدهای دختری را به یکدیگر متصل نگه می‌دارد، در بازوهای کروموزوم به

صب‌های صحیح صورت گیرد فشار بر روی آنها گسترش می‌یابد. جز که کینه‌توکورها در حال کشیده شدن به سمت مخالف می‌باشند. در طول متافاز میوز II، کینه‌توکوری که به میکروتوبول متصل است بر حسب فشار قرار می‌گیرد. حتی کینه‌توکورهای یک طرف از کروماتیدهای خواهری که به میکروتوبول‌هایی که از یک دوک قطبی می‌آیند) چرخ که کبساتایی که توسط موتورکینی بین کروموزوم‌های همولوگ بوجود می‌آید از کشیده شدن آنها به سمت قطب‌ها جلوگیری می‌کند (شکل ۴۰). چون کینه‌توکوری که در عیب فشار و کشش به میکروتوبول‌ها متصل است ناپایدار و مرس می‌باشد در نتیجه کینه‌توکورهایی که به فیبرهای دوک سارست اتصال یافته‌اند میکروتوبول‌های نازک‌تر را رها می‌کنند و این امر فرصت انصالی دوباره را به میکروتوبول‌ها می‌دهد تا اینکه در اثر اتصال صحیح فشار بوجود آید. هنگامی که فشار بوجود آمد، اتصال میکروتوبول به کینه‌توکور پدیدار می‌شود.

نکات کلیدی بخش ۸-۴۰ -

میوز نوع خاصی از تقسیم منولی

- میوز شامل یک چرخه همانندسازی کروموزومی است که به دنبال آن دو چرخه از تقسیم منولی به منظور ایجاد سلول‌های ریانی هاپلوئید از سلول پیش میوزی دیپلوئید انجام می‌گیرد.
- در طی میوز II، کروموزوم‌های همونگ همانندسازی شده در امتداد طولشان در یک فرآیندی به نام سیناپس قرار می‌گیرند، حداقل یک رویناد سونرکینی بین کروماتیدهای کروموزومی همولوگ به طور ثابت رخ می‌دهد.
- اغلب پروتئین‌های چرخه سلولی که در سلول‌های تقسیم شونده توسط میتوز عمل می‌کنند در سلول‌های تحت میوز نیز عمل می‌کنند ولی برخی پروتئین‌ها منحصر به میوز هستند.
- در ساکارومایسیس سروریه بین سیکلین‌های G₁ در کل میوز مه‌ار می‌شود. Ime2 مشخص میوزی، عمل کمپلکس‌های سیکلین CDK ی G₁، در شروع همانندسازی DNA در طی میوز II انجام می‌دهد.
- در ساکارومایسیس سروریه بوت‌رکینی (کراسینگ‌ور) بین کروماتیدهای همونگ والدی رخ می‌دهد و کوهسین بین کروماتیدهای دور از کراس‌ور ارتباط ایجاد می‌کند که مسئول

شناسایی یک پروتئین مورد نیاز برای اتصال کینه‌توکورهای خواهری در ساکارومایسیس سروریه با تجزیه و تحلیل، میکروآرایه DNA، ساکارومایسیس سروریه که بیان ژنهای مشخصی را در میوز و به در میوز در شش داده آغاز شد از بین بردن هر یک از این ژنها شش داده وقتی MAM1^(۱) (اتصال میکروتوبول تک قطبی در طول میوز II) که پروتئین به نام مونوپولین^(۲) را رمزدهی می‌کند، غیرفعال شد کروماتیدهای خواهری در متافاز میوز II با میکروتوبول‌های دوکی که از دوکهای قطبی مخالف سرچشمه گرفتند، اتصال یافتند چنان‌که گویی آنها کروماتیدهای میتوزی به کروماتیدهای میوز II بودند.

شناسایی پروتئین‌هایی که با مونوپولین میانکشی می‌دهند و همچنین مطالعات میکروسکوپ فلورسانس در داخل بدن موجود رسه با پروتئین‌هایی که با GFP نشاندار شده‌اند، نشان داد که دو پروتئین همراه با مونوپولین، کمپلکس مونوپولین را بوجود می‌آورند که این کمپلکس در کینه‌توکورهای سلول‌های میوزی و سلول‌های میوز II نیز یافت می‌شود. این پیچ منجر به ارائه مدلی شد که در آن کمپلکس مونوپولین حباب‌های اتصال میکروتوبول در کینه‌توکورهای خواهری را در یک جهت می‌فشارد بطوریکه آنها به انتهای مثبت میکروتوبول‌هایی که از یک دوک قطبی می‌آیند متصل می‌شوند. در عیب مونوپولین در میوز II و سلول‌های میوزی زیر واحدهای دیگر کمپلکس مونوپولین که بیان شده‌اند، حباب‌های اتصال میکروتوبول‌های دوکی را در کروماتیدهای خواهری در جهت‌گیری مخالف قرار می‌دهند، در نتیجه آنها تنها می‌توانند به انتهای مثبت میکروتوبول‌هایی که از جهت‌های مخالف می‌آیند متصل گردند.

فشار موجود بر میکروتوبول‌های دوک در اتصال صحیح دوک نقش دارد

از مشاب‌ریستمکاری و ژنتیکی دیگر بر روی محجر شونده قابل توجهی صبی پس یں فراهم آورد که اتصال پایدار میکروتوبول‌های دوک به کینه‌توکور و پایداری خود میکروتوبول‌ها نیازمندان است که میکروتوبول‌ها در طول متافاز تحت فشار و کشش باشند. اگر میکروتوبول‌هایی که از دوک قطبی نادرست سرچشمه گرفتند در اولین متافاز به کروماتیدهای خواهری متصل شوند، پروتئین‌های حرکتی و کونه شدن میکروتوبول‌ها خنثی را بر روی میکروتوبول‌ها ایجاد نمی‌کند چراکه هر دو کینه‌توکور در حال کشیده شدن به یک سمت هستند. ای وقتی اتصال به میکروتوبول‌ها در

۱. Monopolar Microtubular Attachment During Meiosis
2. Monopolin

شود پروتئین‌های اخیر فعالیت کینازی ربرواحد CDK را بر اغلب کمپلکس‌های سیکلین CDK تنظیم می‌کند.

بحیراً درباره عمل نقاط کنترل چرخه سلولی مطالب زیادی کشف شده است ولی مکانیسم‌هایی که ATM و ATR را در نقطه کنترل آسیب DNA فعال می‌کند کمتر شناخته شده‌اند. همچنین، مطالب زیادی برای یادگیری در مورد کنترل و مکانیسم تنظیم Mad2 در نقطه کنترل تجمع دوک و همچنین نقش Cdc14 در نقطه کنترل تقسیم کروموزومی در سلول‌های عالی باقی مانده است. همچنین ما در فصل بعد یاد می‌گیریم که تقسیم سلولی نامتوازن نقش اساسی در تکوین طبیعی موجودات زنده پرسلولی بازی می‌کند بسیاری از سوالات در مورد چگونگی مشخص شدن سبکس و جایگیری کروموزوم‌های دختر در سلول‌هایی که به طور نامتوازن تقسیم می‌شوند، باقی مانده است. همچنین مکانیسم‌هایی که تقسیم منحصر به فرد کروماتیدها را در طی میوز I تحت سیطره خود می‌گیرند، هنوز به طور کامل شناسایی نشده‌اند.

فهم این مشخصات جری از کنترل چرخه سلولی نتایج بازاری مخصوصاً برای درمان سرطان‌ها خواهد داشت.

سلول‌های سرطانی اغلب در نقاط کنترل چرخه سلولی دچار نقص می‌شوند که پس از سر منجر به تجمع بیش‌از حد چرخه‌های چندگانه و بازرای‌های DNA می‌شود که نتایجش فتوتیپ سرطانی است. به هر حال، عیاب این نقاط کنترلی می‌تواند انواع خاصی از سرطان‌ها را به آسیب شدید DNA تخمین‌پذیر کند که توسط پروتئین‌های سیمی درمانی آفا می‌شود. سلول‌های طبیعی نقاط کنترلی چرخه سلولی را فعال می‌کنند که چرخه سلولی را تا تمیز آسیب DNA متوقف می‌کند و می‌تواند سلول‌های سرطانی این عمل را انجام بدهد و سیخه‌ای مشخص شدن آسیب ژنتیکی کافی برای القای آپوپتوز است. اگر در مورد کنترل چرخه سلولی و نقاط کنترلی بیشتر فهمیده شود، طراحی اسرسانی‌های درمانی موثرتر امکان‌پذیر خواهد بود (مخصوصاً بر علیه سرطانی که تا حد زیادی به درمان‌های معمول امروزی مقاوم است). به نظر می‌رسد که درک بهتر از فرآیندهای مونوکینی‌تجیب، اجازه طراحی درمانی‌های موثرتر را در آینده خواهد داد.

تجربه و تحلیل داده‌ها

اغلب پروتئین‌های تنظیم‌کننده گیر از چرخه سلولی مشخص شده‌اند. اخیراً پروتئین جدیدی به نام XlnF1 در عصاره‌های تخم‌های رتوبوس شناسایی شده است. این پروتئین به کمپلکس

نگهداری کروموزوم‌های همولوگ در کنار یکدیگر در طی پروفاز و متافاز میوز I اسید یک ربرواحد ویژه کوهسین (Rec8) یازیرواحد کوهسین کلسین در طی میوز جابجا می‌شود.

■ در شروع آنافاز اوبه میوز I، Rec8 در بازوهای کروموزومی شکسته می‌شود ولی یک پروتئین محتص میوزی مرتبط به کیه سوکور Rec8 را از شکست در ناحیه سانترومیری حفاظت می‌کند در سیخه کروماتیدهای کروموزوم‌های همولوگ بر طی تقسیم در میوز I به صورت متصل به هم باقی می‌ماند. شکست Rec8 سانترومیرهای در طی آنافاز میوز II حازه می‌دهد که کروماتیدهای مجزا به داخل سلول‌های زیایا بروند (شکل ۲۰-۴۱b ر ملاحظه کنید).

■ مونوبولین (کمپس پروتئینی محتص میوزی دیگر برای اینکه هر دو کروماتید کروموزوم‌های همولوگ به میکروبول‌های مشاء گرفته از قطب‌های ذکی یکسان در طی میوز I متصل شوند مورد نیاز می‌باشد.

چشم‌اندازی به آینده

گام‌های برجسته در تحقیقات چرخه سلولی در ۲۵ سال اخیر منجر به طرح کنترل چرخه سلولی شده است که در شکل ۲۰-۳۴ آورده شده است. یک مصوق ریاضی این کنترل‌های مولکولی را تحت سیطره خود دارد. هر رویاد تنظیمی دو عملکرد مهم دارد: فعال کردن یک مرحله از چرخه سلولی و آماده کردن سلول برای رویاد بعدی چرخه. این اسراتژی تضمین می‌کند که فازهای این چرخه به ترتیب صحیح انجام بگیرد.

گرچه سطح کلی تنظیم سلولی به نظر می‌رسد که بطور خوبی شناخته شده است، بسیاری از جزئیات اساسی کشف نشده است. برای مثال، اگر چه محققان برخی از اجزاء کمپلکس پیش همانندسازی را شناسایی کرده‌اند که می‌تواند توسط کمپلکس‌های سیکلین - CDK فاز S مسخره شود تا همانندسازی DNA را شروع کند. سایر اجزاء کشف نشده‌اند. همچنانکه قبلاً اشاره شد، بحیراً پیشرفت زیادی در شناخت سوپرسرهای مسخره شده توسط کمپلکس‌های سیکلین - CDK میوزی انجام گرفته است. کار زیادی به منظور فهم اینکه چگونه تغییر این پروتئین‌ها منجر به متراکم‌شدن کروموزوم و دوباره سازمان‌دهی میکروبول‌ها که سیخه‌ای تجمع دوک میوزی است، باقی‌مانده که انجام شود، چنی رباد مانده که چگونگی کنتر فعالیت‌های Wee1 کیناز و Cdc25 فسفاتاز درک



۳. نقطه کسری دوک از پشروی سلول‌های حاوی کیه توکوره‌های متصل‌شده به آنافاز ممانعت می‌کند بنابراین در سلول‌هایی که این نقطه کسری فعال شده است به آنافاز وارد نشده و سیکلین B تجزیه نمی‌گردد. نوکودازول دارویی که از تجمع میکروتوبول جلوگیری می‌کند می‌تواند برای فعال نمودن نقطه کسری در سلول‌ها استفاده شود. سلول‌ها در نوکودازول در اولین میتوز مهار می‌شوند چنانچه آنها نمی‌توانند دوک تشکیل دهند و باینین همه کیه توکوره متصل شده باقی می‌ماند. برای تعیین اینکه آیا Xnf7 برای نقطه کسری در آن عملکرد مورد نیاز است، عصاره‌های تجمیع روپوس متوقف شده در متافاز با روش‌های متبوتی تحت تأثیر قرار گرفتند (شکل زیر). مطالعه کید (بیمار شده نوکودازول-) با بیمار شده نوکودازول و ب حذف Mock (پیس-ایمن) یا حذف با آنسی بلای Xnf7 (α -Xnf7). عصاره‌ها سپس با Ca^{2+} تیمار شدند تا از توقف رخ شود و سیکلین B نمونه‌هایی بر عصاره‌ها همانطوریکه روی لکه‌گذاری و ستر در زیر نشان داده شده در زمان‌های مختلفی بررسی گردید، شما با توجه به این اطلاعات چه نتیجه درباره Xnf7 می‌گیرید؟



پیش‌برده آنافاز لسیکلوروم متصل می‌شود برای مشخص نمودن عملکرد این پروتئین مطالعاتی انجام گرفته که در آن Xnf7 به عصاره‌ها مقدار آن افزایش یافته نتایج گذر از مسور سپس بررسی شد.

۴. عصاره‌های تجمیع روپوس (متوقف شده در متافاز) Xnf1 نشان دهنده انتی‌بادی و ب حذف mock (نمونه‌ها مثل نمونه‌های لول اما بدون انتی‌بادی Xnf1 تیمار شدند) حذف شده و سپس با افزودن Ca^{2+} از توقف متافازی رها شدند نمونه‌هایی از عصاره در زمان‌های مختلف بعد از افزودن Ca^{2+} برداشته شد و مقادیر سیکلین B تعیین شد که در پائین لکه‌گذاری و ستر مشاهده می‌شود چه اطلاعاتی این اطلاعات درباره عملکرد احتمالی Xnf1 فراهم می‌کند؟

۵. در مطالعات دیگر Xnf1 به عصاره‌های تجمیع روپوس متوقف شده در متافاز افزوده شد بطوریکه مقدار کلی این پروتئین در عصاره‌ها بیش از حد طبیعی شد عصاره‌ها با افزودن Ca^{2+} از توقف رها شده و سپس در زمان‌های مختلف بعد از هاشدن. یونی‌کوئیتیه سلول سیکلین B بررسی شد (کوئیتیه‌های hA-سیکلین) منطقه آزمون یونی‌کوئیتیه شدن چیست؟ ما استفاده از شکل زیر تعیین کنید این مطالعات چه اطلاعات بیشتری نسبت به اطلاعات به دست آمده در قسمت ۳ دارند؟

تولید، رده‌بندی و مرگ سلولی

رئوس مطالب

- ۲۱-۱ تولید سلول‌ها؛ سلول‌های بیابادی، آشیانه‌یابی و رده‌بندی شدن
- ۲۱-۲ تخصصی شدن نوع سلول در ممبر
- ۲۱-۳ تخصصی شدن و تمایز ماهیچه
- ۲۱-۴ تنظیم تقسیم سلولی نامنتزایی
- ۲۱-۵ مرگ سلولی و تنظیم آن



شکل ۲۱-۱ سلول‌ها در عطر دو حال تکویی به وجود می‌آیند. همه هستند به رنگ قرمز نشاندار شده‌اند. سلول‌های ...

سلولی (سلول‌هایی که بر اساس پیش‌رسمه و تنظیم‌کننده‌های داخلی‌شان عمل می‌کنند) و همچنین توسط فاکتورهای خارج سلولی مانند پیام‌های سلول به سلول و پیام‌های محیطی، کنترلی می‌شوند. یک رده سلولی یا سلول‌های بیابادی (سلول‌های تخصص یافته‌ای که می‌توانند به طور بالقوه خودشان را تولید کرده و به طور نامحدود باعث ایجاد سلول‌های تخصص یافته شوند) شروع می‌شود. اسم این سلول‌ها از ساقه گیاه که به طرف بالا رشد می‌کند گرفته شده است و باعث ایجاد سیستم ساقه می‌شود. در حالیکه شاخه‌ها و برگ‌ها را به اطراف رشد می‌دهد. یک رده سلولی سرانجام باعث ایجاد سلول‌های تمایز یافته نهایی مانند سلول‌های پوستی، نورونها یا سلول‌های ماهیچه‌ای می‌شود. تمایز نهایی عموماً برگشتناپذیر است و باعث ایجاد سلول‌هایی با ویژگی زیاد می‌شود که اغلب نمی‌توانند تقسیم شوند. آنها رده می‌مانند و عملشان را در زمان‌های مختلف انجام می‌دهند و سپس می‌میرند. بسیاری از رده‌های سلولی دارای سلول‌های بینابینی هستند که سلول‌های پیش‌ساز^(۳) یا سلول‌های پیش‌دلا به آنها اطلاق می‌شود و اگر به سرعت تقسیم شوند

در طی تکامل موجودات رده پرسیونی، مکانیسم‌های تازه‌ای به منظور تنوع دادن به انواع سلولی، هماهنگی کرنی تولید آن‌ها، و همچنین تنظیم اندازه، تعداد و سازماندهی سلول‌ها به بافت‌های عملکردی و حذف سلول‌های خارج (بیگانه) یا سلول‌های غیر حاصل شده است. پیام‌رسانی بین سلول‌ها خیلی مهم‌تر از آن برای موجودات رده تک‌سلولی بود. حرر تولید مثل با تخصصی شدن برخی از سلول‌ها به صورت سلول‌های وایا عروس شد (مانند بچه‌ها و اسپرم که باعث ایجاد موجودات رده جدید می‌شوند، که از سایر سلول‌های بدن که سلول‌های سوماتیک نامیده می‌شوند، متفاوت هستند. در شرایط طبیعی سلول‌های سوماتیک هرگز به یک فرد جدید منتقل نمی‌شوند.

تشکیل بافت‌ها و اندامها در طی تکوین^(۱) موجودات رده پرسیونی تا حدی به الگوهای خاصی تقسیم سلولی می‌بوی بستگی دارد. یک سری از چنین تقسیمات سلولی وابسته به یک خانواده رده‌بندی^(۲) نامیده می‌شود. یک رده سلولی ترتیبی بودن سلول‌ها، محدودیت پیش‌رونده تولید تکوینی آن‌ها و تمایز به انواع سلولی تخصص یافته را ردیابی می‌کند.

سلول‌های در ممبر در حال تکوین به وجود می‌آیند، همه هستند به رنگ قرمز نشاندار شده است. سلول‌های سیر تقسیم می‌شوند و به لایه‌های داخلی بافت مهاجرت می‌کنند.

(شکل ۲۱-۱)، رده‌های سلولی توسط فاکتورهای خارج

1- Development

2- Cell lineage

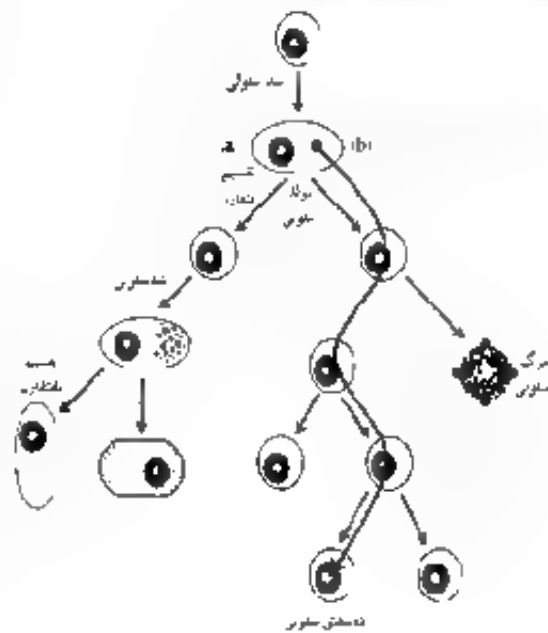
3- Precursor cells

همانک فعال یا مهار می‌کند. برای مثال تعدادی از فاکتورهای رونویسی سطحی انواع آمیزش متفاوت از محتر در حل جوانبرمی را ایجاد می‌کنند و تعداد کمی از جنس فاکتورهای که در این توانایی تولید می‌شوند مراحل تشکیل سلول‌های ماهیچه تمایز یافته از پیش‌سازها را آغاز می‌کنند. م این مثال‌ها را در فصل حاضر توضیح می‌دهیم.

معمولاً فکر می‌کنیم سرشت سلولی به انواع سلولی تمایز یافته ختم می‌شود. یک سرشت سلول نمایر یافته مرگ سلولی برنامه‌دار، در تشکیل و حفظ بیشتر بافت‌ها اساسی است. یک سیستم تنظیمی ژنتیکی دقیق (با تهازها و تنظیمات) مرگ سلولی را کنترل می‌کند که جدا از برنامه‌های ژنتیکی است که تمایز سلولی را کنترل می‌کند. در این فصل، ما چرخه ریست سلول‌ها (بولد آنها، الگوی نسیم و مرگ آن‌ها) را مورد توجه قرار می‌دهیم. این خصوصیات ریست‌شناسی سلولی با ریست‌شناسی تکوی تلفیق می‌شود و از مهم‌ترین فرآیندهایی است که توسط مسیرهای پیام‌رسانی توضیح داده شده در فصل‌های قبلی تنظیم می‌شود.

۱-۲۱ تولد سلول‌ها: سلول‌های بیادی، آشیانه‌یابی و دده‌بندی

بسیاری از توصیفات در مورد تقسیم سلولی بر این امر دلالت دارد که سلول والدی باعث ایجاد دو سلول دختری می‌شود که دقیقاً از لحاظ ظاهر و رفتار شبیه سلول والدی هستند. این تقسیم تقسیم متقارن است و سلول حاصل همان خصوصیات سلول والدی را کسب می‌کند. ولی اگر این امر همیشه اتفاق می‌افتد هیچ‌کدام از صدها نوع سلول نمایر یافته که در موجودات پیچیده وجود دارند تشکیل نمی‌شدند. اختلافات در میان سلول‌ها می‌تواند وقتی به وجود آید که دو سلول دختری مشابه براساس دریافت پیام‌های تکوی یا محیطی از هم توع خاص می‌کند. به عبارتی دو سلول دختری ممکن است از موقع تولدشان فرق کنند و هر کدام قسمت‌های متفاوتی از سلول والدی را به لوت ببرند. شکل ۱-۲۱ را ملاحظه کنید. سلول‌های دختری که توسط چنین نسیم سلولی نامتقارن ایجاد شده‌اند، ممکن است در اندازه، شکل و ترکیب متفاوت باشند یا ژن‌هایشان در حالات مختلفی از فعالیت باشند. اختلافات در این پیام‌های دهنی، سرشت‌های



▲ شکل ۱-۲۱ نمای از تولد دده‌بندی و مرگ سلول‌ها به دنبال رشد سلول‌ها در نتیجه تقسیم سلولی متقارن و نامتقارن حاصل می‌شوند. (b) سلول‌های دختری حاصل از تقسیم متقارن، مشابه همدیگر و سلول والدی هستند. چس سلول‌های دختری اگر در مراحل پیش‌های مختلف قرار گیرند می‌توانند سرشت‌های مختلفی داشته باشند. دو سلول دختری که از تقسیم نامتقارن حاصل شده‌اند از موقع تولدشان متفاوت هستند و در نتیجه سرشت‌های مختلفی دارند. تقسیم نامتقارن به طور معمول توسط فرآیندهای مولکولی تنظیمی در یک قسمت از سلول والدی شروع می‌شود. (b) یک سری تنظیمات سلولی متقارن و نامتقارن یک دده‌بندی سلولی نامیده می‌شود که باعث ایجاد هر کدام از انواع سلولی مشخص یافته موجود در یک موجود زنده پرمی می‌شود. الگوی دده‌بندی سلولی می‌تواند تحت کنترل ژنتیکی باشد. برنامه دار سلولی بر طی تکوی طبیعی (مثلاً در شبکه‌ای که هفتی که انگشت‌ها رشد می‌کنند، تشکیل می‌گردد) و همچنین در پاسخ به عوامل یا سموم اتفاق می‌افتد. توانایی‌های از حوادث برنامه‌دار خاص، آپوپتوز نامیده می‌شود که در این حالات فعال می‌شود.

سلول‌های تشدیدشونده موقت (TA)^(۱) نامیده می‌شوند. توانایی چنین سلول‌های بینایی برای تشکیل انواع مختلف از سلول‌های تمایز یافته محدودتر از سلول‌های بیادی است که از آنها حاصل می‌شوند. اگر چه برخی از محققان بین سلول‌های اولیه^(۲) و سلول‌های پیش‌ساز نمایر قائل می‌شوند ولی ما از این واژه‌ها به صورت مترادف هم استفاده خواهیم کرد. زمانی که یک نوع سلول پیش‌ساز جدید به وجود می‌آید اغلب فاکتورهای رونویسی مشخص سرشت‌شان را تعیین می‌کنند. این فاکتورهای رونویسی ژن‌هایی را که فرآیندهای تمایز را به راه می‌اندازند، به طور

Transcript amplifying (TA) cells

2 Progenitor cells

زمانی محدود یا ایجاد انواع کمتری از سلول در مقایسه با سلول بیادنی ولدی به طور نامنتظر تقسیم شود.

بک سلول بیادنی پرتوان^(۱) توانایی تولید یک عده از انواع سلولهای مختلف ولی نه همه سلولها را دارد. بهنویس مثال یک سلول بیادنی حوس پرتول خودش و چنین نوع سلول حوس را تولید خواهد کرد ولی هرگز سلول پوستی را تولید نخواهد کرد. برخلاف آن، سلول بیادنی تک توان^(۲) برای تشکیل یک سطح از خودش و همچنین منوی که فقط یک نوع سلول را ایجاد خواهد کرد تقسیم می شود. برای مثال سلولهای بیادنی در روده به طور مداوم خودش را ایجاد می کنند در حالی که سلول دیگر به یک سلول اپی تلیال رونمای تمایز پیدا می کند که در زیر توضیح داده ایم. در بیشتر حالات، تقسیم نامنتظر یک سلول بیادنی سبب یک سلول اولیه ر می کند که به مسیر تمایز وارد شده و حتی به یک سلول تمایز یافته نهایی انتهایی تبدیل می شود.

دو مشخصه اصلی سلولهای بیادنی که باعث می شود آنها^۱ از سایر سلولها مشخص دهیم توانایی تولید خوددستی به طور نامحدود است که اغلب خود ایجادگری نامیده می شود و توانایی تقسیم نامنتظر به منظور تشکیل یک سلول بیادنی دختری مشابه با خودش و یک سلول دختری با توانایی حلی محدود شده است. بسیاری از تقسیمات سلول بیادنی منتظر است و دو سلول بیادنی را تولید می کند، وی در برخی نقاط بعضی از سلولهای حاصل نیاز به تمایز دارند. در این روش تقسیم منوری سلولهای بیادنی می تواند هم باعث گسترش جمعیت سلولهای تمایز یافته شود و هم جمعیت سلول بیادنی را در حالی که به طور مداوم سلولهای تمایز یافته ایجاد می کنند، را حفظ کند. اگر چه برخی انواع سلولهای پیش ساز می توانند به طور منتظر برای تشکیل بیشتر خودش تقسیم شوند ولی آن ها فقط برای دوره زمانی محدودی تقسیم می شوند. علاوه بر خلاف سلولهای بیادنی گر یک سلول پیش ساز به طور نامنتظر تقسیم شود، تولید دو سلول دختری متفاوت را می کند که هیچکدام از آنها مشابه سلول والدی پیش ساز نیستند.

تخم لقاح بافته یا ریگوت سلول پر توانی است که توانایی ایجاد همه انواع سلولهای بدن را دارد اگر چه ریگوت مانند سایر بیادنی می تواند خودش را محدود کند. این سلول ریگوت می تواند

(a) حفظ جمعیت سلول بیادنی



(b) تولید سلولهای سازگار



شکل ۲۱-۴ الگوی تقسیم سلول بیادنی. تقسیمات سلولهای بیادنی باستانی جمعیت آنها را حفظ کند برخی بوقات افزایش تعداد سلولهای بیادنی، ایجاد سلولهای تمایز یافته را خواهد کرد (a) سلولهای بیادنی که مستعمل تقسیمات نامنتظر می شوند یک سلول بیادنی و یک سلول تمایز یافته را ایجاد می کنند این امر جمعیت سلولهای بیادنی را افزایش می دهد (b) برخی از سلولهای بیادنی در یک جمعیت ممکن است به طور منتظر تقسیم شوند و جمعیتشان را افزایش دهند و این عمل ممکن است در تکثیر طبیعی یا در طی ترمیم آسیب مفید باشد. در حالیکه در هملی زمان سایر سلولها مانند سلولهای (a) به صورت نامنتظر تقسیم می شوند. (c) در الگوی سوم برخی از سلولهای بیادنی ممکن است مانند (b) تقسیم شوند در حالیکه در یک زمان سایر سلولها تولید دو سلول تمایز یافته می کنند.

منفوقی را بر این دو سلول افتاد می کند.

در اینجا ما برخی از خصوصیات عمومی و اینکه چگونه انواع سلولی مختلف تولید می شوند و باعث ایجاد رده سلولی پیچیده می شود را در نماد حلقوی الگاس توضیح می دهیم. در بخشهای بعدی، ما بر روی مثالهایی از مکانیسمهای مولکولی که انواع سلولی خاص را در مخمر، دوزوفیلا (مگس سرکه) و پستانداران تعیین می کنند متمرکز خواهیم شد.

سلولهای بیادنی هم باعث ایجاد سلولهای بیادنی و هم سلولهای تمایز یافته می شود.

سلولهای بیادنی که باعث ایجاد سلولهای تخصص یافته می شوند و بافتهای بدن را ایجاد می کنند، چندین الگوی تقسیم سلولی را نشان می دهند (شکل ۲۱-۴). یک سلول بیادنی ممکن است به منظور ایجاد دو سلول دختری مشابه با خودش تقسیم منتظر حاصل کند و در عوض یک سلول بیادنی ممکن است به منظور ایجاد یک سطح از خودش و یک سلول بیادنی مشتق از آن که تواناییهای محدود شده ای دارد مانند تقسیم برای دوره

1 Pluripotent

2 Unipotent

اکتودرم	مزودرم	اندودرم
سیستم عصبی مرکزی، عصب و شبکه چشم، اعصاب و گرم‌های حسی و حنجره‌ای، سلول‌های پیگمان، دانت پیوندی سر پوست، مو، عدد پستانی	جسمه، سر، ماهیچه اسکلتی، اسکلت، درم پوسته بافت پیوندی، سیستم نوروزینال، قلب، حوی، سلول‌های لنفی طحال	مخده کولون، کبد، پانکراس، مثانه، لسمت‌های اپیتلیال از تراکها، ریه‌ها، حوی، بیروئید و روده

شکل ۲-۲۱ سرپوش‌های لایه‌های را یا در حیوانات. برخی از بافت‌های مشتق از سه لایه زایا آورده شده است.

می‌تواند بین سلول‌های اپیژرمی و عصبی انتخاب کند. در حالیکه یک کرانیوسیت می‌تواند پوست را تشکیل دهد ولی سروروما را تشکیل نمی‌دهد.

یک محدودیت دیگری که در ابتدای تکوین حیوان اتفاق می‌افتد کنارگذاری سلول‌هایی است که ایجاد لایه زایشی^(۲) و (سلول‌های بیادی و سلول‌های پیش‌ساری که سرانجام باعث ایجاد تخمک در جنس مؤنث و اسپرم در جنس مذکر خواهند شد) خواهد داد. فقط ژنوم لایه زایشی به فرزند منتقل خواهد شد. ایجاد سلول‌های لایه زایشی در ابتدای تکوین به منظور حمایت کروموزومها از آسیب ایجادشده توسط کاهش تعداد نوزدهای همانندسازی است که منجر می‌شود به هر حال، تقسیم اولیه لایه زایشی در بین حیوانات گسترده است. برخلاف آن، گیاهان این حدایی را ندارند. مریمه‌ها، نه‌های در حال رشد ریشه‌ها و شاخه‌ها هستند و اغلب باعث ایجاد سلول‌های لایه زایشی می‌شوند و رده لایه زایشی در امتداد کنارگذاری می‌شود.

نیچه تقسیم اولیه سلول‌های لایه زایشی حذف یا بازتابی ژن‌ها در سلول‌های سوماتیک است که ژنوم به ارث رسیده تحت تاثیر قرار نخواهد داد. با وجود این، اگر چه قطعات ژنومی بازتابی شده‌اند و در طی تکوین سوماتیکها از پیش‌سازهای حوی حذف شده‌اند ولی اغلب سلول‌های سوماتیک به نظر می‌رسد ژنوم دست‌نخورده و مشابه لایه زایشی را دارند. (فصل ۲۲). هرکلی ذال بر اینکه حناقن برخی در سلول‌های سوماتیک ژنوم کامل و عملکردی دارند از تولید موفقیت‌آمیز حیوانات کلون شده توسط کلون ساری با انتقال هسته به دلب آمده است. در این روش هسته یک سلول بالغ سوماتیک، به داخل سلول تخمی که فاقد هسته است، وارد می‌شود تخمک دستکاری شده (که دارای تعداد دیپلوئید در کروموزوم و مشابه یک زیگوت است) به یک حیوان ماده منتقل می‌شود. تنها منبع اطلاعات ژنتیکی به منظور هدایت تکوین جنین، ژنوم هسته‌ای سلول سوماتیک دهنده است. ناتوانی

سلول‌هایی با خصوصیات سلول بیادی ایجاد کند. معمولی مثال، حین از مرحله هشت‌سلولی گذر می‌کند و در آن هر سلولی تشکیل هر بافتی را می‌دهد در این حالت، پروتول هستند. بنابراین تقسیم قسمت‌های بدن و سرپوش بافت‌ها در بین سلول‌های جنینی اولیه در مرحله هشت‌سلولی به طور برگشت‌ناپذیر اتفاق می‌افتد. در مرحله ۱۶ سلولی، این امر چندان صحیح نیست زیرا برخی در سلول‌ها به مسیرهای تمیزی خاص سوق داده می‌شوند.

سرپوش‌های سلولی هنوز پیش‌رونده در طی تکوین محدود می‌شود

سلول‌های هشت‌تایی حاصل از سه تقسیم اولیه زیگوت پستانداران (نجم نواح یافته) همه شبیه هم به نظر می‌رسند همانطور که از لحاظ تجربی در گوسفند تأیید شده است، هر کدام از سلول‌ها توانایی ایجاد یک حیوان کامل را دارند. تقسیمات بیشتر تولید نوزادهای مشکل از جنود ۶۴ سلول را می‌کند که به دو نوع سلولی تقسیم می‌شود. تروکتودرم^(۱) که بافت‌های خارج جینی مانند جفت را تشکیل خواهد داد و نوده سلولی درونی باعث ایجاد جنین می‌شود. نوده سلولی درونی سرانجام سه لایه زایشی ب سلول‌های متفاوت تشکیل می‌دهد. لایه اکودرم، سلول‌های عصبی و اپیژرمی را به وجود خواهد آورد. لایه دیگر مزودرم، بافت ماهیچه‌ای و پیوندی را ایجاد خواهد کرد و سومین لایه، آنودرم که اپی نیال کورسی را به وجود خواهد آورد (شکل ۲-۲۱).

بعد از یک لایه‌های زایا به وجود آمدن به جمعیت‌های سوبی با سرپوش‌های مختلف تقسیم می‌شوند. برای مثال اکودرم به سلول‌هایی تقسیم می‌شود که پیش‌سازهای اپیتلیوم پوست و پیش‌سازهای سلول‌های سیستم عصبی هستند. همچنان که تکوین به پیش می‌رود محدودیت در مقیاس انواع سلولی که می‌تواند از سلول‌های بیادی و سلول‌های پیش‌ساز حاصل شوند ظاهر می‌شود. همچنان که دیدیم یک سلول جینی اولیه می‌تواند هر نوع سوبی را تشکیل دهد. یک سلول اکودرمی

ردیابی کرده اند (شکل ۲۶-۴).

حدود ۱۰ بار تقسیم سلولی یا کمتر، کرم بالغ را ایجاد می کند که حدود یک میلی متر طول و ۷۰ میکرومتر قطر دارد. کرم بالغ ۹۵٪ هسته سلول سوماتیک (نوع هرمافرودیت) یا ۱۰٪ هسته سلول سوماتیک (انر) دارد. تعداد سلول های سوماتیک تا حدی کمتر از تعداد هسته ها است به این دلیل که برخی از سلول ها دارای چندین هسته هستند (به عبارت دیگر آنها سین سینا هستند). بطور قابل ملاحظه ای الگوی تقسیمات سلولی از یک حجم افراش یافته شروع کرم الگانی می شود. همانگونه که بعد در این فصل توضیح می دهیم بسیاری از سلول هایی که در طی تکوین تولید شده اند، متحمل مرگ سلولی برنامه دار می شوند و در کرم بالغ از بین می روند. تداوم رده بندی سلولی کرم الگاس به طور کامل اطلاعات رشی هر سلول تازه ایجاد شده نیست. سلول های ایجاد شده الزاماً توسط دستورات ازنی در درون شان به منظور تبعیت از مسیر تمایز به هم مرتبط نیستند. در برخی حالات، چندین پیام، سلول های مشابه ابتدایی را به سربوشت های متفاوتی هدایت می کنند و نتیجه این پیام ها از یک جنر به جانور دیگر ثابت است.

تقسیمات سلولی کم اویه در کرم الگاس شش سلول پایه گذار متفاوت تولید می کند که هر کدام سربوشت صفاتی را دارد همانطور که در شکل ۲۶-۵ نشان داده شده است. تقسیم اولیه نامتقارن است و باعث ایجاد سلول پایه گذار P1 و AB می شود. تقسیمات بیشتر در رده P پیچ سلول پایه گذار دیگر را به وجود می آورد. برخی از پیام های کسرس کرده معیوم و سربوشت نامتقارن شناخته شده اند. برای مثال، پیام های Wnt1 از پیش ساز P2 معیوم نامتقارن سلول EMS را به سلول های پایه گذار E و MS کسرس می کند. پیام رسانی Wnt1 (شکل ۲۶-۲۲) را ملاحظه کنید. بر سایر تقسیمات نامتقارن در کرم ها نیز استفاده می شود. برخی از سلول های حیسی بعد از سلول های بیضی عمل می کنند و به منظور تشکیل بیشتر خود با تشکیل نوع دیگر از سلول پیش ساز تغییر می شوند. در حالیکه تولید سلول های تمایز یافته با نیز می کنند و باعث ایجاد یک بافت خاص می شوند. رده بندی کامل کرم الگانی در شکل ۲۶-۵ نشان داده شده است. این موجود معیوم مثل بالارشی برای مطالعات ژنتیکی به منظور شناسایی سطیپ کسرسدهایی است که رده بندی سلولی را در زمان و مکان کنترل می کند.

ریاد در چین آزمایشات کلون سازی باعث ایجاد سوالاتی در مورد اساس یک زبوم عملکردی کامل در سلول های سوماتیک به وجود می آورد. حتی با وجود موفقیت هایی مانند گوسمند مشهور دالی، اغلب مشکلات پرستی وجود دارد. اینکه سلول های تمایز یافته چه مقدار زبوم عملکردی شان را محفی می سازند هنوز بطور کامل فهمیده نشده است. برای مثال یک سلول می تواند زبوم دست نخورده داشته باشد ولی قادر به دوباره فعال سازی صحیح ژن های خاص به علت حالات کروماتینی اش نباشد.

بی مشاهدات باعث ایجاد دو سوال مهم شد چگونه سربوشت های سلولی به طور پیشرونده ای در طی نکاهن محدود می شوند؟ آب آن محدودیت ها برگشتناپذیر هستند؟ برای پاسخ به این سوالات اهمیت دارد به خاطر آوریم که توانایی های یک سلول در محل میبیش ممکن است متفاوت از توانایی آن وقتی که به طور آزمایشگاهی مورد دستکاری قرار گرفته است، باشد بنابراین محدودیت های که یک سلول به آن برخورد می کند ممکن است از مکانیسم های طبیعی خاص شود یا ممکن است انکاسی از بافتن شر بی باشد که توانایی کامل سلولی را آشکار کند.

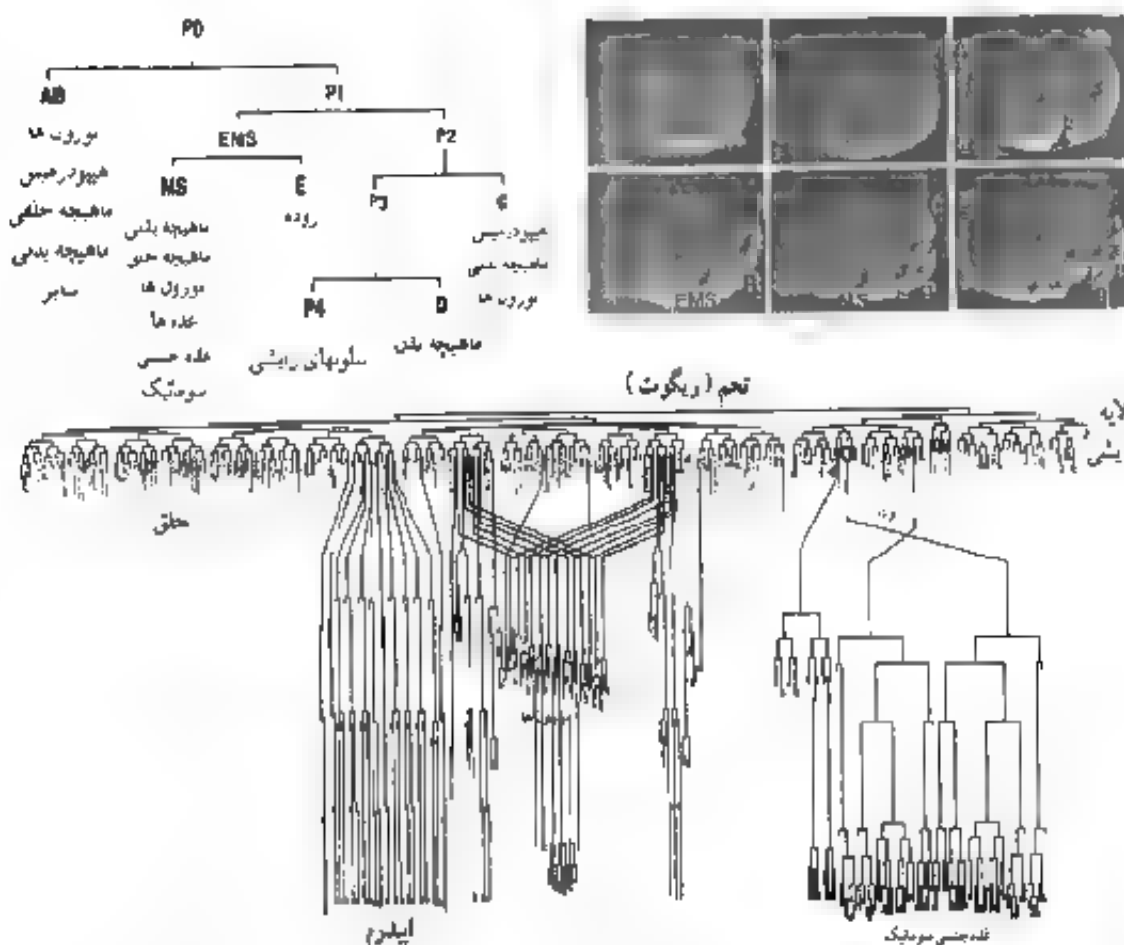
اگرچه مرکز فصل بر روی این است که چگونه سلول ها از هم متفاوت می شوند ولی توانایی آنها برای عملکرد بافت ها و کل موجود رده ناکی می ماند. سلول های تمایز یافته غیر تقسیم شونده با خصوصیات خاص اغلب این خصوصیات را برای چندین دهه حفظ می کنند. سلول های بیضی که بطور مبلم تقسیم می شوند مانند سلول سیادی پوست، بایستی یک سلول دختری با خصوصیات سلول والدی ایجاد کند تا برکبه شکل، رفتار و پاسخ به پیام های خارجی خاص را حفظ کند. در حالیکه، سلول دختری دیگر با وارث متفاوت که نتیجه تقسیم سلولی نامتقارن است در مسیر تمایز خاصی قرار می گیرد و ممکن است هم نوبه پیام هایی که دریافت می کند و هم توسط خطای درونی در توانایی سلولی، مانند فعال سازی ژن های خاص منعقد شود.

رده بندی سلولی کامل کرم الگانی شناخته شده است.

در تکوین برخی موجودات رده رده بندی سلولی تحت کنترل ژنتیکی شدیدی است و بسیاری در همه افراد یک گونه مشابه است. در سایر موجودات رده بعد و آرایش دقیق بین افراد مختلف به طور اساسی تمیز می کند مثال خوب از الگوی تحدیدپذیری تقسیمات سلولی مانند کرم الگاس است. دانشمندان رده بندی همه سلول های سوماتیک را در کرم الگاس از تخمک لقاح یافته تا کرم بالغ را به دنبال تکوین کرم رسنه یا استفاده از میکروسکوپ کنتراست تناخل تمایزی سوماتاسکی (DIC) (۱)



شکل ۴-۵۲۱: تازه آماده شده کرم الگانس برخی از هسته‌های ۹۵٪ سلول سوماتیک در نوع هرماپرویت در این عکس توسط میکروسکوپ کنتراست نداشتی معرفی دیده می‌شود. (برخی اوقات میکروسکوپ بومارسکی نامیده می‌شود) هسته‌های رودهای پدیدار به راحتی دیده می‌شود که به صورت دیسک‌های گرد ظاهر می‌شوند.



شکل ۵-۲۱: ردیفی کرم الگانس (a) الگوی اولین تقسیمات سلولی با P0 شروع می‌شود و منجر به تشکیل شش سلول پایه‌گذار می‌شود اولین تقسیم، نامتقارن است که تولید سلول پایه‌گذار P1 و AB را می‌کند. هسلمات یسم در رده P پنج سلول پایه‌گذار دیگر را تولید می‌کند. توجه کنید که بیش از یک رده می‌تواند منجر به ایجاد یک نوع نافستون (مانند ماهیچه یا بورون‌ها) نام سلول EMS به خاطر این است که بیش از یک بخش‌های بیشتر اندودوم و مرودوم است. رده‌های P سلول‌های P شروع می‌شود که باعث ایجاد همه سلول‌های سوماتیک می‌شوند (b) عکس‌های میکروسکوپ بوری از تقسیمات سلولی تولیدی جینی که سلول‌های پایه‌گذار یا سلول‌های نشاندار در قسمت (a) را به وجود می‌آورند. زمینه سلول‌ها وجود غذاها را نشان می‌دهد. (c) ردیفی کامل کل بدن کرم، برخی از بافت‌های تشکیل شده را نشان می‌دهد. توجه کنید که هر سلول خاص منجر به تقسیمات سینا کسری می‌شود که معمولاً کمتر از ۱۵ بار است.

می‌شوند و ممکن بذالی قسمتهای ۳' غیرترجمه شده mRNAهای هدف هستند. میکرو RNAها خاموش شدن بعد از رونویسی mRNAها را توسط دورگه شدن با آنها و مهار ترجمه یا تحریک تخریب آنها هدایت می‌کند (اسکل ۲۵-۸). اصلاحیه کنید! تغییرات موقت در میکرو RNAهای در ایجاد lin-4 و let-7 و سایر میکرو RNAها در طی چرخه ریست کرم لگانس، بصورت ساعت تنظیمی برای رده‌بندی سلولی عمل می‌کند.

mRNAها در سایر جانوری مانند موش‌ها و حشرات شناسایی شده است و بیش از ۳۰۰ عدد در ژنوم انسانی (یا شاید بیشتر از یک هزار در ژنوم انسان) رمزدار می‌شوند. از این جهت تولید mRNAها به طور موقتی و فاصه‌دار تنظیم می‌شود به طریقی می‌رسد که آنها مقیاس وسیعی از رویدادها را کنترل می‌کنند (شاید رویدادهای زمانی در کرم لگانس). چگونگی تولید این miRNAهای تنظیمی به طور موقت کنترل می‌شود، هنوز شناخته شده است ولی آنها نقش‌های زیادی را در تنظیم بیان ژن بازی می‌کنند.

سلول‌های بیضی‌گشت داده شده می‌توانند به انواع سلولی مختلف تمایز یابند.

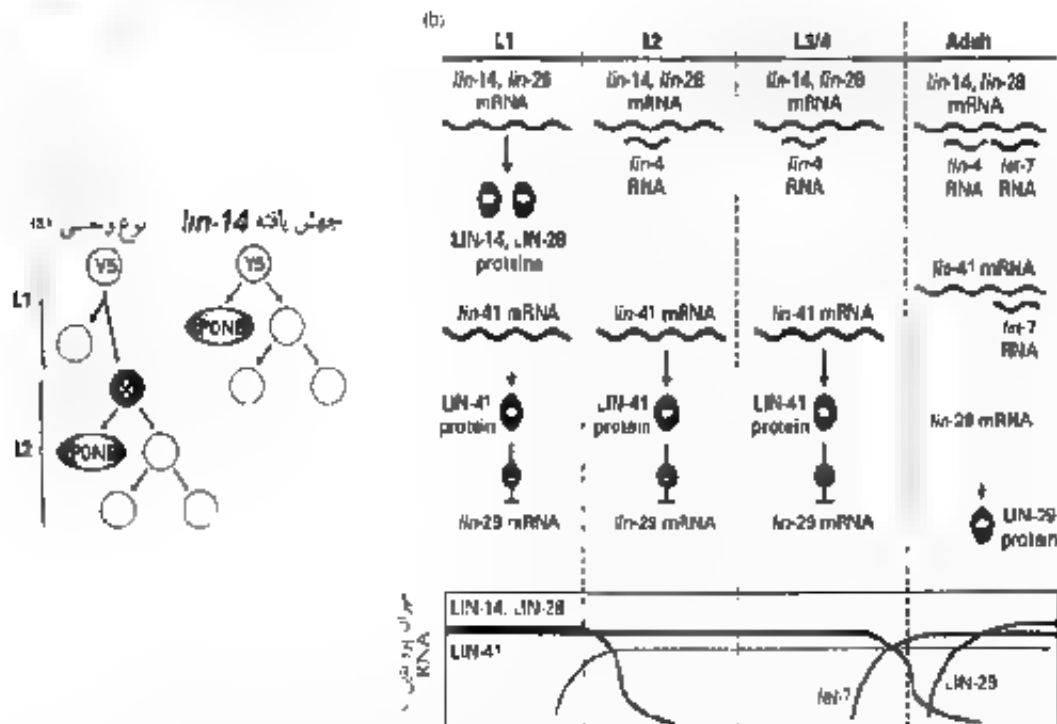
سلول‌های بیضی‌گشتی (ES) می‌توانند از حین‌های اولیه پستانداران جدا شوند و در محیط کشت رشد داده شوند (مکس ۲۱-۷). سلول‌های ES کشت داده شده می‌توانند به تعداد زیادی از انواع سلولی در *In Vitro* و با بعد از برداشتن در یک جعبه مریز تمایز یابند. وقتی که سلول‌های ES انسانی در محیط کشت سوسپانسیون کشت داده می‌شوند، در ابتدا به تجمعات چندسلولی تمایز پیدا می‌کنند که اجسام شبه‌جیمی^(۱) نامیده می‌شوند و سینه حین‌های اولیه در تعدادی از بافت‌های تشکیل‌دهنده آنها هستند آنها به محیط کشت جامد منتقل می‌شوند و رشد می‌کنند تا به وزنی از سلول‌های نامبر یافته مانند سلول‌های نورونی و سلول‌های بی‌تلی بیگانه^(۲) و بدون پیگانه تبدیل شوند (اسکل ۲۶-۷). در شرایط دیگر سلول‌های ES به منظور تمایز بافتی به پیش‌سازهای چندین نوع سلول حین‌ی تحریک می‌شوند چه حواسی به سلول‌های ES این خاصیت انعطاف‌پذیری را می‌دهند؟ غده‌ای از عروس دحین، پروتئین‌های پیماپرس، منیلاسیون DNA میکرو RNAها فاکتورهای رونویسی و تنظیم‌کننده‌های کروماتین هستند که فعال شدن ژن‌ها را می‌توانند تحت تأثیر قرار دهند (فصل‌های ۷ و ۸).

جهش یافته‌های هتروکرومیک راه‌هایی را در مورد کنترل رده‌بندی سلولی فراهم می‌آورد.

مدرک حالب برای کسرس ژنتیکی رده‌بندی سلولی، از حساسی و تجربه تحلیل جهش‌یافته‌های هتروکرومیک حاصل شده است. در این جهش‌یافته‌ها یک رویداد تکوینی مشخص در یک مرحله تکوین رودر (تکوین رودرس) یا دیرتر (تکوین دیررس) از موعد مقرر اتفاق می‌افتد. یک مثال برای رویداد اول، وقوع رودرس تقسیم سلولی است که باعث ایجاد سلولی می‌شود که تمایز می‌یابد و سلول دیگر می‌میرد. در نتیجه آن، رده سلولی که وابسته از سلول مرده حاصل شود هرگز به وجود نمی‌آید یک مثال برای رویداد دیررس وقوع همراه با تأخیر رده‌بندی است که باعث می‌شود ساختارهای جوانی به طور ناصحیح در جانورانی منس تولید شوند در هر دو حالت خصوصیت یک سلول والدی به خصوصیت یک سلول در مرحله‌ای متفاوت از تکوین تغییر می‌یابد. مطالعه ژن‌های هتروکرومیک برای درک مکانیسم‌های تکوین و تنظیم ژنی مهم است مثالی از تکوین رودرس در کرم لگانس جهش‌های حذف‌کننده عملکرد در ژن lin-14 است که باعث تشکیل رودرس پیش ساز نوروبلاست (PDNB) می‌شود (اسکل ۶-۲). ژن lin-14 و سایر ژن‌ها در کرم‌های جهش‌یافته هتروکرومیک دچار نقص هستند. این ژن‌ها پروتئین‌های اتصال یافته به DNA و RNA را رمزدار می‌کنند که احتمالاً بیان سایر ژن‌ها را هماهنگ می‌کنند.

دو رده دیگر (let-7, lin-4) در جهش‌یافته‌های کرم لگانس هتروکرومیک کشف شدند که بر ابتدا کارشان مشخص نبود، زیرا آنها RNAهای کوچکی که پروتئینی را به وجود نمی‌برند را رمزدار می‌کردند. دانشمندان به منظور کشف محصولات این ژن‌ها در ابتدا قطعات ژنومی را که می‌توانست عملکرد ژنی و بنابراین رده‌بندی سلولی صحیح را به جهش‌یافته‌های دچار نقص در هر ژن برگردانند، تعیین کردند سپس آن‌ها هس عمل را با DNA ژنومی از مناطق ژنومی مرتبط از گونه‌های مختلف کرم انجام دادند. مقایسه قطعات حاصل از گونه‌های مختلف آشکار ساخت که آن‌ها دارای توالی کوتاه با نوبیتی رمزدار کردن پروتئین هستند.

مولکول‌های کوتاه RNAهایی که توسط lin-4 و let-7 رمزدار شده بودند نمایان داده شد که ترجمه mRNAهای رمزدار شده توسط lin-14 و سایر ژن‌های هتروکرومیک دیگر را مهار می‌کند (اسکل ۶-۲۱). این RNAهای کوچک، میکرو RNA (miRNAs) نامیده شدند که توسط RNA بیمراز II تولید



شکل ۶: ۲۱ ژن‌های تقسیمات سلولی در طی تکوین کرم انگانس. (a) الگوی تقسیم سلولی برای سلول V5 در کرم انگانس برای کرم‌های طبیعی (نوع وحشی) و برای جهش‌یافته‌های هم‌وکرینیک که جهش یافته *lin-14* دارند، می‌شوند. نشان داده شده است در جهش‌یافته‌های *lin-14* الگوی تقسیم سلولی که بطور طبیعی فقط در مرحله دوم لاری اتفاق می‌افتد (L2)، در اولین مرحله لاری اتفاق می‌افتد (L1)، باعث می‌شود پورولاس PDNB به طور مرسوم تولید شود در این سلول جهش‌یافته V5 در طی L1 مشابه سلول X به طور طبیعی در L2 رفتار می‌کند این بدان معناست می‌شود که پروتئین *lin-14* خلوی تقسیمات سلولی نوع L2 را بگیرد. اگر چه به طور دقیق چگونگی این عمل شناخته نشده است. (b) دو RNA تنظیمی کوچک *lin-4* و *let-7* بدون زمان‌بندی هماهنگ‌کننده برای این عمل می‌کنند اتصال RNA *lin-4* به مناطق ترجمه نشده 3' (UTRs) از mRNA های *lin-14* و *lin-28* مانع ترجمه این mRNA ها به پروتئین می‌شود. این امر به دنبال اولین مرحله لاری (L1) اتفاق می‌افتد و اجازه تکوین به منظور پیشروی به مراحل لاری بعدی را می‌دهد. با شروع چهارمین مرحله لاری (L4) تولید RNA *let-7* شروع می‌شود که با mRNA های *lin-14*، *lin-28* و *lin-4* تداخل می‌کند و این امر مانع از ترجمه آنها می‌شود، پروتئین LIN-41 یک مهارگر ترجمه *lin-29* است چنانچه ظهور RNA *let-7* تولید پروتئین LIN-29 را می‌دهد و برای تولید ردهای سلولی بالغ لازم است. LIN-4 ممکن است به RNA *lin-41* در مراحل بعدی نیز متصل شود فقط UTR های انتهای 3' mRNA ها ترجمه شده است.

دست آمده از چین چین‌هایی در محیط کشت قادر به تقسیم هستند ولی برخلاف نمونه‌های طبیعی ES متحمل تهاجر نمی‌شوند.

خصوصیات سلول ES موشی به طور اساسی به فعالیت سه فاکتور رونویسی که به مدت کوتاه بعد از لقاح تولید می‌شوند *Oct4*, *Sox2*, *Nanog* دارد ژن‌هایی که این فاکتورها به آنها متصل می‌شوند یا استفاده از آزمایشات رسوب‌دهی ایمنی شناسایی شدند (شکل ۳۷-۷) را مشاهده کنید. هر پروتئین در بیش از یک هزار محل کروموزومی یافت شده است در حدود ۲۵۰ محل، در سه پروتئین ذکر شده یافت شده است. ریزآرایه‌های DNA ژن‌هایی فعال در سلول‌های ES را آشکار گردانند در

در طی مراحل اولیه چین زایی، همان‌چنانچه تحکم لقاح‌یافته شروع به تقسیم می‌کند، هم DNA پدری و هم مادری متیل‌زدایی می‌شوند (توضیح متیلاسیون DNA را در فصل ۷ مشاهده کنید). این امر اتفاق می‌افتد، زیرا یک میل ترانسفرز ثابت (*Dnmt1*) بطور طبیعی در هسته موجود است که بطور موقت از هسته خارج شده است در طی اولین تقسیمات سلولی الگوی متیلاسیون به حالت اول برمی‌گردد، با پاک کردن نشان اپی‌ریتیک اولیه DNA و ایجاد موقعیتی که در آن سلول‌ها توانایی بیشتری برای مسیرهای متنوع تکوین را دارند. موش‌هایی مهندسی شده فاقد *Dnmt1* وقتی به صورت چین‌های اولیه هستند با DNA کم متیله شده می‌میرد سلول‌های ES به

داشتند امکانپذیر نیست. در آزمایشات حیوانی ثابت شده است که سلول‌های بیادی جینی نسبت به سلول‌های بیادی بالغ توانایی بیشتری در تشکیل انواع بافت‌ها دارند. یک روش برای استفاده از مریای سلول‌های ES که باعث کاهش پی‌ری‌ایمی شد حتی بر می‌شود وارد کردن یک هسته سلولی از فرد بیمار به محیط یک سلول جینی است با جایگزینی هسته ب هسته فرد بیمار خصوصیات بیماری به سلول‌های ES اکتفا خواهد شد سپس رده‌های سلولی که توسط بیمارانی خاص پذیرفته خواهد شد تأیید می‌شود. در این روش سلول‌های بیادی حاصل از بلاستوسیست‌ها ممکن است گریه‌ای برای درمان بیماری پارکینسون و شاید سایر شرایط تحلیل‌برده عصبی مانند بیماری آلزایمر باشند.

کار اخیر در جهت اینکه آیا سلول‌های بیادی جینی و بالغ می‌توانند به انواع سلولی نمای یافته بدین شوند که این عمل در درمان مؤثر خواهد بود، سوق داده شد برای مثال سلول‌های ES موش با مهرگرهای فسفاتیدیل سیرین ۳ گیناز که تنظیم‌کننده یکی از مسیرهای پیام‌رسانی فسفولایپید است بیمار شدند (فصل ۱۶). سلول‌های ES بیمار شده به سلول‌های مشابه سلول‌های لکه‌پانکراس از لحاظ تولید انسولین، حساسیت آنها به میرز گلوکز و تجمع آنها به صورت ساختارهای مشابه ساختارهای پانکراس، نمایر داده شدند. کمیت این سلول‌های نمایر یافته در موش‌های دیابتی ورن، میرز گلوکز و سرعت رشد آنها را به حالت طبیعی بازگرداند. سوالات بسیار مهمی قبل از امکان‌پذیر بودن استفاده از سلول‌های بیادی انسانی به منظور جانشین‌های بایستی پاسخ داده شود.

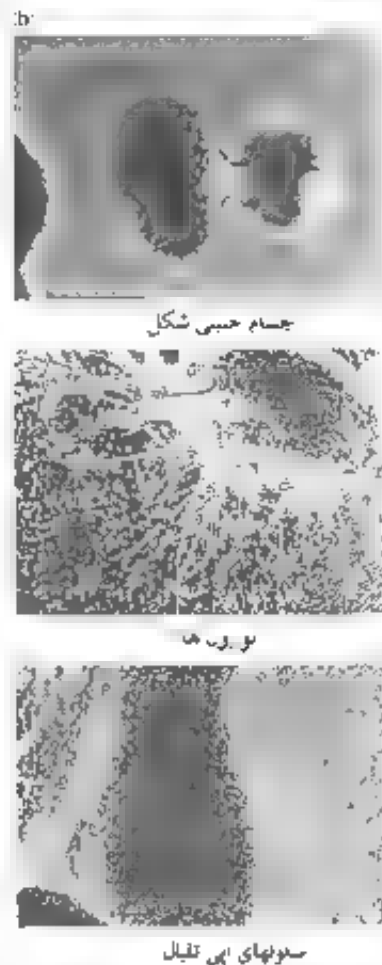
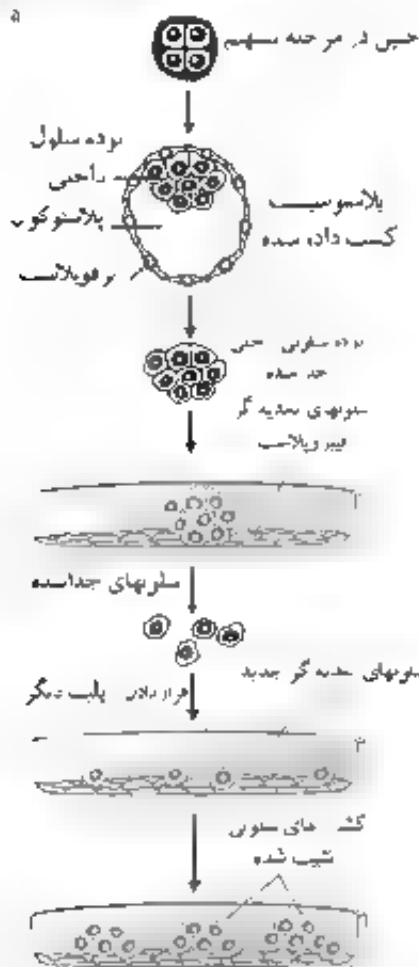
عبر از استفاده از سلول‌های ES در درمان بیماری، قبلاً ثابت شده است که این سلول‌ها برای تولید موش‌های جهش‌یافته به منظور استفاده در مطالعه تعداد زیادی از بیماری‌ها، مکانیسم‌های تکوینی، رفتار و فیزیولوژی مناسب نیستند. با استفاده از تکنیک‌های شرح داده شده در فصل ۵ ممکن خواهد بود تحبیر عملکرد یک ژن خاص در سلول‌های ES وجود دارد (شکل ۴-۵۰). ملاحظه کنید پس سلول‌های ES جهش‌یافته می‌توانند به منظور تولید موش‌هایی با یک ژن ناقص به کار گرفته شوند (شکل ۴-۵۱). ملاحظه کنید، ارزیابی اثرات ایجادشده توسط حذف یا تغییر یک ژن در این روش اغلب اوقات رله‌می‌هایی را در مورد عملکرد طبیعی آن ژن و پروتئین رمزگرد شده از آن فراهم می‌آورد. ما اکنون خصوصیات و طرز تنظیم برخی از سلول‌های بیادی بالغ حاصل از سلول‌های ES را که اندام‌ها و بافت‌های مختلف در حیوانات به وجود می‌آورد، بررسی می‌کنیم.

حدود بی از ۲۵۰ خانگهی که هر سه فاکتور روپوسی در آن تجمع می‌کنند در داخل و در کنار ژن‌هایی هستند که در سلول‌های ES روپوسی می‌شوند. ژن‌های هدفی که توسط این فاکتورهای روپوسی تنظیم می‌شوند تعداد زیادی از پروتئین‌ها شامل خود پروتئین‌های Oct4 و Nanog و Sox2، اجزاء پیام‌رسانی مسیرهای BMP و IAN/STAT و فاکتورهای کروماتینی، رمزگرد می‌کنند.

تعمیم‌گرهای کروماتینی که روپوسی رسی را در سلول‌های ES کنترل می‌کنند، بهر خاطر اهمیت هستند (فصل ۷). در دروزوفیلا (مگس سرکه) پروتئین‌های گروه polycomb کمپلکس‌هایی را تشکیل می‌دهد که حالات مهار ژنی را که قبلاً توسط فاکتورهای روپوسی شکل گرفته به DNA به وجود آمده است را حفظ می‌کند. دو مجموعه از پروتئین‌های پستاندارانی مرتبط با پروتئین‌های polycomb مگس سرکه (PRC2, PRC1) در سلول‌های ES تولید شده‌اند. جین‌های اولیه موشی مانند اجزاء PRC2 دارای تکوین غیرطبیعی بوده سلولی داخلی هستند. سلول‌های ES می‌توانند از جین‌های فاقد عملکردهای PRC2 تشکیل شوند. مجموعه پروتئین‌های PRC2 با افزودن گروه‌های متیل به پیرین ۲۷ هیستون H3 عمل می‌کنند و بنابراین ساختار کروماتین را به منظور مهار ژن‌ها تحبیر می‌دهند. به خاطر آورد که این نوع تنظیم متفاوت از متیلاسیون DNA است.



امکان استفاده درمانی از سلول‌های بیادی برای بازیابی یا جایگزین کردن بافت آسیب دیده منقله شروعی برای تحبیرات زیاد بر روی طرز شناسایی و چگونگی کشت این سلول‌ها از منبع جین و از منبع بافت‌های مختلف در حیوانات بالغ شده است. برای مثال اگر نورون‌هایی که تولید می‌انجی عصبی دوپامین را می‌کنند می‌توانستند از سلول‌های بیادی رشد داده شده در محیط کشت تولید شوند، درمان افراد دارای بیماری پارکینسون که علت آن نقص در جین نورون‌هایی است، امکان‌پذیر می‌شد. برای اینکه جین روشی موفقیت‌آمیز باشد، بایستی روشی به منظور هدایت جمعیتی از سلول‌های جینی و سایر سلول‌های بیادی برای تشکیل انواع سالم از نورون‌های تولیدکننده دوپامین یافت شود تا از پی‌ری‌ای توسط سیستم ایمنی محافظت به عمل آید. یک روش برای محافظت از پی‌ری‌ای ایمنی استفاده از سلول‌های بیادی از یک بیمار برای تولید سلول‌های درمانی برای همان بیمار است. این عمل دقیقاً به حال حاضر، در برخی از پیوندهای مغز استخوان انجام می‌شود که در یائین خواهند دید به هر حال در حال حاضر جداسازی سلول‌های بیادی بالغ با توانایی‌های مشابه برای سایر



▲ شکل تجربی ۷-۲۱ سلولهای میبادی جنینی می‌توانند در محیط کشت نگهداری شوند و تشکیل انواع سلول تمایز یافته را بدهند. a: ملاستوسیت‌های انسانی از جنین‌های مرحله تسهیم توسط لایحه در *In Vitro* حاصل شده‌اند. توده سلولی داخلی از بافت‌های خارج جنینی اخذ شده و در یک ظرف پر روی لایه‌ای از سلول‌های فیبروبلاست قرار گرفته‌اند که سلول‌های جنینی را تعدیه می‌کنند. سلول‌های انقباضی در ظرف دیگری کشت داده شد و تشکیل کلونی از سلول‌های ES را دادند که می‌توانست برای تولید مس‌های بیشتر نگهداری شوند و یا به صورت مجدد ذخیره شوند (b). د محیط کشت سوسپانسیون سلول‌های ES انسانی به تجمعات چند سلولی که اجسام جنینی نامیده می‌شوند (بالا) تمرکز پیدا می‌کند. بعد از اینکه اجسام جنینی به محیط جامد لاتکس منتقل شدند، آن‌ها به ورقه‌های سلولی دارای یک عده از انواع سلولی تمایز یافته شامل سلول‌های عصبی (میانی) و سلول‌های اپی تنیال پیکمان دار و بدون پیکمان تمایز پیدا می‌کنند (پایین).

سلول‌های میبادی بالغ برای بافت‌های حیوانی مختلف آشیانه‌های^{۱)} پهنه را به وجود می‌آورند.

بسیاری از انواع سلولی تمایز یافته جدا شده از بدن دوره حیوانی کوتاهتری سیم به زمانی دارند که در داخل بدن موجود زنده هستند بیماری و بروز می‌تواند منجر به حذف سلول‌های تمایز یافته شود از آنجا که سلول‌های تمایز یافته نظیر کلی تنسیم سعی شوند پایستی توسط جمعیت‌های سلول میبادی که در محاورشان هستند جدید شوند. حیوانات بالغ دارای سلول‌های میبادی برای اغلب بافت‌ها مانند خون، روده، پوست، تجمعات هه میوه‌ها، ماهیچه و کبد هستند، حتی در برخی قسمتهای معر بالغ

که تقسیم سلولی به طور طبیعی کم اتفاق می‌افتد جمعیتی از سلول‌های میبادی وجود دارند، در ماهیچه و کبد، سلول‌های میبادی در سالم سازی اهمیت دارند و تقسیم سلولی در این بافت‌ها نسبت کمتر از سایر بافت‌ها اتفاق می‌افتد.

سلول‌های میبادی نیز به محیط مناسب به منظور حفظ و نگهداری خودشان دارند علاوه بر پیام‌های تنظیمی داخلی (مانند وجود پروتئین‌های تنظیمی خاص سلول‌های میبادی وابسته به پیام‌های تنظیمی خارجی از سلول‌های محاور به منظور حفظ

رده های سلولی سوماتیک سلول های بیایه دارند شباهت های سلول بیایه به طور اختصاصی در مطالعات سلول های بیایه لایه ایشی از دروزوفیلا (مگس سرکه) و کرم الگاتس تعیین شده است. سلول های بیایه لایه ایشی در مگس سرکه بالغ و کرم ها وجود دارند و محل سلول های بیایه خوب شناخته شده است. این سلول های بیایه توسط نگهداری شل BrdU شناخته می شوند.

در تخمنا مگس سرکه محل مناسبی که پیش سازهای تحمک تشکیل می شوند و شروع به تمایز می کنند در کنار انتهای ژرماریوم^(۲۱) قرار گرفته است (شکل ۲۱-۸). در این محل در ناحیه سلول بیایه لایه ریشی در کنار تعدادی از سلول های کلاهی وجود دارد و محل مناسبی به وجود می آورد که دو پروتئین فاکتور رشدی تعریف شکل دهنده β جههرگ (TGF β) (Dpp, Gbb) پروتئین جههرگ (Hh) ترشح می کند (شکل ۲۱-۸). این پیام های پروتئینی ترشح شده در فصل ۱۶ مورد بررسی قرار گرفته اند وقتی که سلول های بیایه تقسیم می شوند، آنها تولید دو سلول دختری می کنند یکی از آنها نزدیک سلول های کلاهی باقی می ماند و بنابراین سلول بیایه شبیه به سلول مادری است. سلول دختری دیگر به منظور تولید دو سلول سیستوبلاست که به سلول های لایه ریشی تمایز خواهند یافت تقسیم می شود.

سلول های سیستوبلاست به مسیر تمایز وارد می شوند زیرا آنها از سلول های کلاهی و پیام هایی که تولید می کنند مانند Gbb, DPP, Hh و بیانگرهای سلول - سلول که توسط پروتئین های سطح سلول Atm و Zpg که باهمدیگر ساعت می شوند که یک سلول به حالت سلول بیایه باقی بماند فاصله دارند هم سلول های کلاهی و هم سلول های بیایه لایه ریشی تولید پروتئین های pw1 را می کنند که به مکرر RNA ها متصل می شوند. پروتئین های pw1 و Atm RNA ها متصل شده به آنها پس از تنظیم می کنند و تکثیر سلولی لایه ریشی را در تعداد زیادی از حیوانات و همچنین تکثیر سلول بیایه در در گیاهان کنترل می کنند. بنابراین آنها یک مکانیسم قدیمی از تنظیم تکوین را ایجاد می کنند سلول های بیایه سوماتیکی مجزا در ژرماریوم سلول های هلیکونی را تولید می کنند که پوسته تحم را ایجاد خواهند کرد سلول های بیایه سوماتیکی محل مناسبی دارد که توسط سلول های علاقی داخلی ایجاد شده است و پروتئین wingless (یک پیام wnt مگس سرکه) و پروتئین Hh را تولید می کنند (شکل ۲۱-۸). بنابراین دو جمعیت مختلف از

حالتشال به صورت سلول بیایه هستند محلی که در آن سرخشت یک سلول بیایه می تواند حفظ شود. شبیه سلول بیایه (به جهت مشابهت آن با یک محل بهیه اکولوژیکی) و محلی است که وجود و امتیاز ریشی یک موجود رنده خاص را حمایت می کند سبده می شود. ترکیب درست تنظیم ناحیه و خارجی که توسط یک آشیانه تقویت می شود، جمعیتی از سلول های بیایه را ایجاد و حفظ خواهد کرد.

به منظور بررسی به استفاده از سلول های بیایه بایستی آنها کشف و تعیین خصوصیت شوند. اغلب اوقات شناسایی دقیق سلول بیایه مشکل است زیرا آنها ممکن است عاقد شکلهای متمایزکننده یا بیان ژن خاصی باشند. عیب اوقات سلول های بیایه به سرعت تقسیم می شوند و به صورت دایره نگه نداشته می شوند، (یا به طور آهسته تقسیم می شوند) با اینکه توسط پیام های دیار برای ایجاد سلول های جدید تحریک شوند. برای مثال اکسپنژ ناگافی می تواند باعث تحریک سلول های بیایه برای تقسیم شود و اسباب به پوست می تواند تقسیم سلول را که با فعال سازی سلول های بیایه شروع می شود تحریک کند برخی از سلول های بیایه که آپنژایوم پوشش روده را به طور مداوم ایجاد می کنند به طور مداوم تقسیم شده و معمولاً در سرعت کم تقسیم می شوند.

یک روش برای شناسایی سلول های بیایه در جمعیت مختلطی از سلول ها بستگی به سرعت نسبتاً آهسته تقسیم آنها دارد در این روش انواعی از روشی صریح و معیبه^(۲۱) سلول ها با یک سری از پیش سازهای DNA ایجادکننده (مانند برومودیوکسی یوریدین (BrdU)) پیام داده می شوند و سپس بررسی می شود که کدام شاندار شده است. بعد از قرارگیری BrdU، سلول هایی که تقسیم می شوند نشاندار خواهند شد و سلول هایی که به سرعت تقسیم شوند در آنها BrdU نشاندار با نوکلئوتیدهای غیر نشاندار جایگزین خواهند شد (تمیبه). سلول های بیایه BrdU را در طی تقسیم آهسته وارد DNA شالی خواهند کرد. از آنجا که سایر سلول ها نسبتاً به ندرت تقسیم می شوند سلول های بیایه BrdU نشاندار را بیشتر از آنها جذب خواهند کرد و بصورت سلول های دارای شالی برور می کنند. این نوع از نگهداری شالی، اغلب اوقات روشی مفید به منظور شناسایی سلول های بیایه است.

سلول های بیایه لایه ریشی، لایه ریشی ردهای از سلول ها است که تحمکها و اسپرم ها را ایجاد می کنند. این رده متفاوت از سلول های سوماتیک است که سایر بافتهای بدن را تشکیل می دهند و به زاندها منتقل نمی شوند. لایه ریشی نیز مانند

سلول‌های بیادی در هماهنگی بزرگ با هم تولید قسمت‌های متفاوت از یک تجمیع می‌کند.

میکرو RNA، خصوصیات تفصیلی سلول‌های بیادی لایه زایشی مگس سرکه ماده (درورویلا) را کنترل می‌کند. پروتئین دایسر^(۱) (یک ریبونکلئاز RNA نورشای) میکرو RNA ها را تولید می‌کند (شکل ۲۵-۸، ملاحظه کنید). سلول‌های بیادی لایه زایشی با جهش در ژن دایسر طی گذر موقعیت‌های از G_1 به S از چرخه سلولی دچار نقص می‌شوند در نتیجه جمعیت سلول‌های بیادی لایه زایشی و بحکم‌ها کم می‌شود. عیاب عملکرد میکرو RNA به طور مستقیم یا غیرمستقیم باعث افزایش عملکرد مهارگر کیناز وابسته به سیکلین P21/P27 می‌شود. همچنانکه در فصل ۲۰ شرح داده شده است، P21/P27 به طور طبیعی گذر از G_1 به S را توسط تنظیم مجموعه‌های سیکلین E و CDK محدود می‌کند. بنابراین اثر حاصل فقدان عملکرد میکرو RNA که باعث افزایش فعالیت P21/P27 می‌شود، محدود کردن تقسیم سلولی است.

در کرم‌ها، بازوهای شبه اولهانی و بزرگ عدد جسی، بوکهایی دارند که در آنجا یک سلولی که سردیستال نامیده می‌شود آشیانه سلول بیادی را به وجود می‌آورد (شکل ۹-۲۱). پروتئین گذریده از عشای دلتا توسط سلول سردیستال تولید می‌شود و به گیرنده بروتیج بر روی سلول‌های بیادی لایه زایشی متصل می‌شود مسیر پیام‌رسانی دلتا / بروتیج (شکل ۳۶-۱۶). ملاحظه کنید) تقسیم سلولی سلول‌های بیادی لایه زایشی را شروع می‌کند، بنابراین باعث ایجاد پیوسته از یک سلول بیادی می‌شود. میوز (و همچنین تمایز لایه زایشی توسط پیام دلتا بگونه می‌شود) اینک سلول‌های بیادی به بیرون از محدوده پیام سلول سردیستال حرکت کند. جهش‌هایی که بروتیج را در سلول‌های بیادی لایه زایشی فعال می‌کند، حتی در عیاب پیام دلتا، باعث ایجاد نومورگنادی غده جسی با تعداد زیادی از سلول‌های بیادی لایه زایشی اضافی می‌کند که در رانهای میوز اضافی و میوز کم است.

شناسایی و تعیین ویژگی سلول‌های بیادی لایه زایشی درورویلا (مگس سرکه) و کرم الگاس به این خاطر حائز اهمیت هستند که به طور متقاعد کننده وجود آشیانه سلول بیادی را نشان داده‌اند و اجازه آزمایشات برای شناسایی پیام‌های ایجاد شده توسط آشیانه را که باعث ایجاد و تلووم سلول‌های بیادی می‌شود را فراهم می‌کند. بنابراین یک آشیانه سلول بیادی تعدادی از سلول‌ها و پیام‌هایی است که آنها تولید می‌کند و صرفاً یک محل نیست.

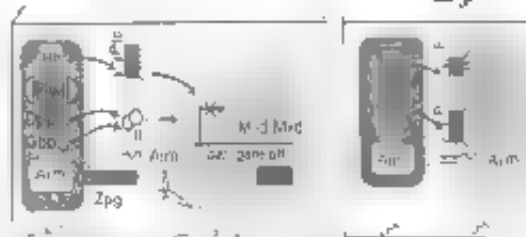
شناسایی مولکول‌های اختصاصی که حالت سلول بیادی را در درورویلا و کرم الگاس حفظ می‌کند باعث کشف غیرمنتظره‌ای شد. برخی از این مولکول‌ها به منظور تشکیل یک آشیانه سلول بیادی استفاده می‌شوند و سرکوب‌های سلول بیادی را در پستانداران کنترل می‌کنند. برای مثال سلول‌های بیادی لایه زایشی در بجه‌های موش به پروتئین پیام‌رسان (GDNF) $TGF\beta$ مشتق از مول‌های سوماتیک وابسته‌اند که به طور نامتغیر برای تعدیل خودش و ایجاد سلول اسپرماتوگونی تقسیم می‌شود. این سلول تکثیر می‌یابد و زاده حاصل از آن اسپرماتوسیت می‌شود که از فرآیندهای تمایزی غیرمعمول عبور می‌کند و یک اسپرم را می‌سازد. این آشیانه توسط ناحیه تخصصی از سلول سرکوبی همراه با یک سلول میونید و یک عشای بدیه ایجاد شده توسط سلول میونید به وجود آمده است. گمان می‌شود که سیرری از جرفیات پیام‌های مولکولی در لپام هستند.

سلول‌های بیادی پوست و مو در پستانداران سول‌های بیادی اینتیلیال که باعث ایجاد پوست و مو در پستانداران می‌شوند بر فولیکول‌های مو و در لایه پایه اپی‌نیم بین فولیکول‌ها تراز گرفته‌اند. در فولیکول مو سلول‌های بیادی یک آشیانه را اشغال می‌کند که bulge نامیده می‌شود (شکل ۱۰-۲۱). این سول‌های بیادی به منظور ایجاد سلول‌های بیادی بیشتر و ایجاد جاذب دو نوع سلول پیش‌ساز، بطور نامتغیر تقسیم می‌شوند و یک نوع سلول پیش‌ساز در سطح پوست به وجود می‌آید که کراتینوسیت‌ها را تشکیل می‌دهد. نوع سلولی اصلی، پوست است که اپی‌نیم چندلایه‌ای (اپی‌درم) است. سلول‌های دیگری که از سلول‌های بیادی حاصل می‌شوند پیش‌سازهای ماتی‌ریکس مو می‌شوند که به عمق فولیکول مو می‌روند و عده‌ای از ساختارها مانند مو را تشکیل می‌دهند.

مطمین‌کننده‌های مولکولی در آشیانه سلول بیادی پوست بطور کامل شناخته شده‌اند. به هر حال هاسد مگس سرکه، پیام‌های $TGF\beta$ از سلول‌های مزانشیمی که سلول‌های bulge را احاطه گرفته‌اند خاص می‌شوند و یک پیام Wnt از پایپای پوستی حاصل می‌شود که در کنترل تجدید شدن سلول بیادی و تمایز به پوست و مو اهمیت دارد (شکل ۱۰-۲۱). متریکی دال بر اهمیت پیام‌رسانی Wnt در دستگاه‌های بیان کاتسین، پروتئینی که



(۴) سونهای میادین و میانه‌ها در برابر نفوذ نمک سرکه

[illegible]

کرم حلقوی. یک مقطع عرصی از انتهای بازوی گنادی، سلول‌های بیداری در آن آئینه‌شان و سلول‌های حامل از آنها را نشان می‌دهد. سلول انتهایی دیستال منفر (سیر) در هر بازوی گنادی آئینه را تولید و حفظ می‌کند. سلول‌های بیداری می‌تواند خود تجدیدگر توسط سلول‌های بیداری لایه زایشی تولید می‌شوند و متحمل عبور می‌شوند. این وقتی است که آنها به بیرون از محدوده پیام دلتا از سلول سر دیستال حرکت می‌کنند در طی این مرحله سلول‌ها فقط به طور جزئی توسط عشاء‌های سلولی از هم جدا می‌شوند (به شکل ۷) و بنابراین یک مسیر پیوسته می‌باشند.



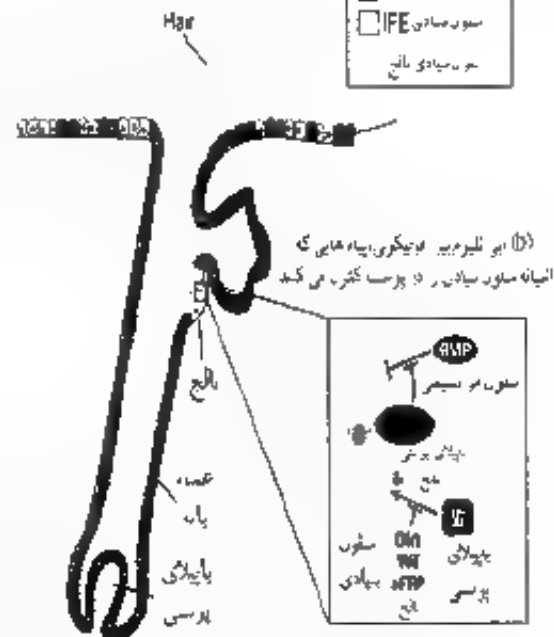
در ارتباط بین اتصالات سلول به سلول به شکل سلولی کمک می‌کند) به دست آمد (شکل ۲۱-۱۹، ملاحظه کنید) و این پروتئین بصری انتقال دهنده پیام در مسیر Wnt عمل می‌کند (شکل ۲۲-۱۶، ملاحظه کنید) فعال‌سازی تاکانتین سرچشمه سلول‌ها را از پوست به مو تغییر می‌دهد برخلاف آن برداشت تاکانتین از پوست موش‌های دستکاری شده تشکیل سلول‌های مو را حذف می‌کند سپس سلول‌های بیادی اپی‌تلیال پیدم در شکل می‌دهند و سلول‌های مو را تشکیل نمی‌دهند بنابراین تاکانتین بصری یک کلیدی عمل می‌کند که این را که چه نوع پیش‌ساز در سلول‌های بیادی اپی‌تلیال حاصل می‌شود را کنترل می‌کند پیام‌های Wnt نیز اثرات تخریکی بر روی تقسیم سوبی دارد که می‌تواند توسط مهارگرهای مسیر Wnt مانند DKK و FRP که در bulge موجود هستند ممانعت شود

کراتینوسیت‌های تازه تشکیل شده به طرف سطوح خارجی‌تر حرکت می‌کند و پهن‌تر می‌شوند و با فیلامن‌های خفواست کراتین پر می‌شوند (فصل ۱۸). به طور طبیعی به وجود آمدن یک کراتینوسیت در پاتین‌ترین لایه پوست به منظور تمایز و حرکت به طرف بالاترین لایه پوست در حدود ۲۰-۱۵ روز زمان لازم دارد. سلول‌های تشکیل‌دهنده بالاترین لایه در واقع مردماند و بطور مداوم از سطح می‌ریزند.

علاوه بر سلول‌های کراتینوسیت پوست حاوی سلول‌های T اپیدرمی دندریک است که یک سلول سیستم ایمنی است و نوع خاصی از گیرنده سلول T را ایجاد می‌کند (فصل ۲۴). وقتی که سلول‌های T اپیدرمی دندریک بطور ژنتیکی تغییر داده می‌شوند چنان‌که آن‌ها گیرنده‌های سلول T را تولید نمی‌کنند بهبود رجم آهسته و ناگهانی از پوست برمال است بهبود طبیعی با افزودن فاکتور رشد کراتینوسیتی ناشی‌گردد عرصه فعلی این است که وقتی که سلول‌های T اپیدرمی دندریک انتی‌ژن‌ها را بر روی سلول‌های آسیب دیده شناسایی می‌کنند آنها با تولید پروتئین‌های محرک‌کننده از قبیل فاکتور رشد کراتینوسیتی که تولید کراتینوسیت‌های بیشتر و بهبود رجم را شروع می‌کنند پاسخ می‌دهند بسیاری از پیام‌های دیگر (مانند هجیوک، کلسیم و فاکتور رشد تغییر شکل دهنده α (TGF α) تولید سلول‌های پوستی را از سلول‌های بیادی کنترل می‌کنند کشف اسک که چگونه این پیام‌ها با هم به منظور کنترل شد و تخریک بهبود رجم عمل می‌کنند، ترک ما را از پیاده‌پایی مانند پسرورازیس و سرطان پوست پیسر خواهد کرد و شاید راه را برای درمان مؤثر هموار کند

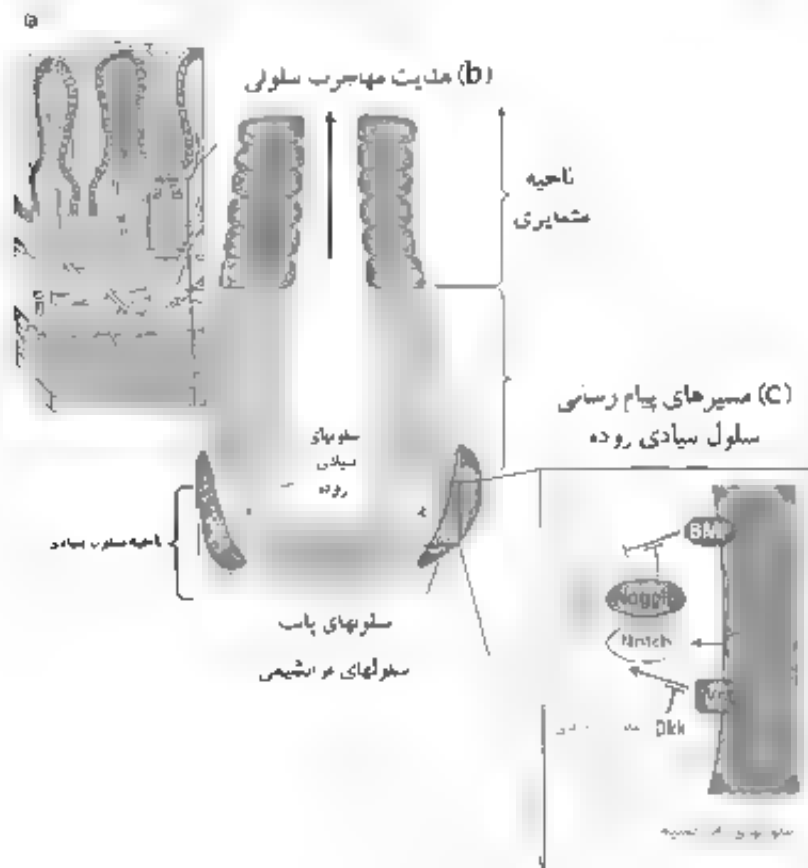
سلول‌های بیادی روده، برخلاف پوست، لایه‌بندی اپی‌تلیوم

(a) برش عرضی از هویکول مو



▲ شکل ۱۰-۲۱ آشیانه سلول بیادی پوست و مو در پستانداران و

پایمایی که آن را کنترل می‌کنند (a) یک هویکول مو که سلول‌های بیادی (زرد) را در بالج و سلول‌های بیادی بین فولیکولی (سبز روشن) را در بین سلول‌های اپی‌تلیال (سبز) در بیرون از فولیکول مویی نشان می‌دهد. سلول حاصل از سلول‌های بیادی بالج به طرف پایین مهاجرت می‌کند و در تشکیل مو در نزدیک پایبندی پوستی شرکت می‌کند. سلول‌های سبز شروع به تمایز پهنی کردند و آنها به طور موقت سلول‌هایی را که در حال تقسیم هستند، زیاد می‌کنند و می‌توانند سلول‌های بیادی را تولید کنند. بوجه‌کند که بعد لایه پایه سلول‌های اپی‌تلیال نزدیک به عشاء پایه نشن داده شده است. در بالای این سلول‌های پایه (خارج از هویکول) چندین لایه از کراتینوسیت‌های در حال تمایز وجود دارد. (b) رویاندهای پیام‌رسانی در یک آشیانه سلول بیادی. هیچ هر پیام در پاورتر نشن داده شده است. پیام Wnt تشکیل سلول‌های مو را شروع می‌کند. ولی در بالج (جایگاه سلول‌های بیادی) حداقل سه مهارگر Wnt، Dkk، Wif، و sFRP تمایز را مهار می‌کنند و حالت سلول بیادی را حفظ می‌کنند. به نور از این مهارگرها عدم وجود پیام‌رسانی Wnt اجازه بهایر سلول‌های بیادی را به سلول‌های پوستی (کراتینوسیت‌ها) می‌دهد. BMP که متعلق به خانواده TGF β در پروتئین‌های پیام‌رسان است توسط سلول‌های مزانشیمی مجاور به بالج ایجاد می‌شود در طی نکوبین وقتی که یک موی تازه رشد می‌کند پایبندی پوستی نوگین (Noggin) را می‌سازد که پیام BMP را بلوک می‌کند و Wnt بیشتری که بر مهارکننده عنبه می‌کند اجازه می‌دهد که سلول‌های بیادی به سلول‌های مو تمایز یابند و همگردد آنها با مرحله تکونین تمیز می‌کنند.



شکل ۲۱-۱۱ آشیانه سلول بیادی روده کوچک و پیامهایی که آن را کنترل می‌کنند. (a) زائده‌های انگشت مانند از سطح داخلی روده کوچک که ویدی نامیده می‌شود، توسط حرارتی عمیق به نام کریپت، از هم جدا می‌شوند. می‌توانیم به محاط یک سلول مادر در هر دو حفاظت می‌کند و اجازه انتقال انتخابی مواد غذایی به جریانی خون را می‌دهد. (b) یک کریپت روده که سلول‌های بیادی و سلول‌های میوبیک تکثیر شونده آنها و پیش‌سازها را در مراحل نهایی تدبیر سن می‌دهد. سلول‌های مزانشیمی این آشیانه سلول بیادی را ایجاد می‌کند. سلول‌های پانک (۱۱) در پایه کریپت قرار گرفته‌اند و پروتئین‌های دفاعی ضد میکروبی نامیده می‌شوند را ترشح می‌کنند. این پروتئین‌ها منافذی را در عشاء سلول‌های باکتری ایجاد می‌کند که میجر به مرگ باکتری می‌گردد. (c) پیام سانی در آشیانه سلول بیادی فعال می‌افتد. پیام‌های Wnt سرچشمه سلول‌های بیادی را القا می‌کند. پیام‌های BMP جبرین‌کننده باعث ایجاد تغییر می‌شود. Noggin (نوگین) مانع از عملکرد پیام‌های BMP می‌شود و بنابراین تکثیر سلول بیادی را شروع می‌کند. در صورتیکه Dkk وقتی که شدیداً بیست، جلوی پیام‌رسانی Wnt را می‌گیرد. گیرنده بونچ بر در این امر نقش دارد. اگر چه بیگانه آن بر سلول‌های مزانشیمی شاخته شده است.

سلول‌های مزانشیمی که به کریپت‌ها در سطح سلول‌های بیادی منتهی می‌شود ساخته شده است. این سلول‌ها تولید پیام Wnt، پیام BMP ($TGF\beta$) و حمالاً بیگانه‌ای برای رسپور بونچ بر روی سلول‌های بیادی می‌کنند (شکل ۲۱-۱۱). تولید زیاد بتا کاتسین در سلول‌های روده‌ای صجر به افزایش تکثیر می‌شود. همچنین آنها پیام Wnt زیادی را دریاب می‌کنند (که بتا کاتسین را پانداز می‌کند). بلکه نشن عملکرد بتا کاتسین توسط داخل فاكتور پروتسی TCF، از بین رهن سلول‌های بیادی در روده فعال

روده کوچک یک سلول معدود ضخیم است (شکل ۲۱-۸) و ملاحظه کنید، این لایه نازک برای حفاظت از ورود سموم و عوامل بیماری‌زا اهمیت زیادی دارد و همچنین مواد غذایی مورد نیاز برای رست را از حفره روده کوچک به داخل بدن منتقل می‌کند (شکل ۲۱-۱۱) و ملاحظه کنید، سلول‌های اپی‌تلیوم روده کوچک به طور مداوم از سلول‌های بیادی قرار گرفته در عمق دیواره روده‌ای در حرارتی که کریپت نامیده می‌شود، تجدید می‌شوند (شکل ۲۱-۱۱). با شناسایی سلول‌های نگهدارنده برجست در اپی‌تلیوم روده‌ای، محققان تمیز کردند که سلول‌های بیادی دقیقاً ۴ الی ۵ سلول بالاتر از یک کریپت قرار گرفته‌اند، این آشیانه توسط

بافتی می‌ماند و سلول دیگر به طرف بیرون مهاجرت می‌کند. سلول‌های مهاجرت کننده اغلب سلول‌های تشدیدشونده موقتی^[۴] هستند و به منظور تولید پیش‌سارهای عصبی که نوروبلاست‌ها نامیده می‌شوند، تقسیم می‌شوند. وقتی که سلول‌های TA و نوروبلاست تشکیل شدند به طور متعاقب به طرف بیرون مهاجرت می‌کند و تشکیل لایه‌های موالی از بافت عصبی به سرباز از داخل به بیرون را می‌کند. در صورتیکه سلول‌های بیادی در تماس با بافت باقی می‌ماند (شکل ۱۲-۲۱)، مشاهده کنید. سلول‌های تازه تشکیل شده قبل از فرو گرفتن در بیرون از بین لایه‌های سلولی از پیش موجود عبور می‌کند.

آزمایشات ردیابی با ویروس‌ها نشان داده است که یک نوروبلاست می‌تواند دو سلول دختری را تولید کند (یک نورون و یک سلول گلیال). در این آزمایشات یک کتابخانه از رپروپروس‌های ناقص که هر کدام قادر است فقط یک مرحله آلوده کند و دارای توانایی DNA منحصر به فرد است، آماده شد (شکل ۱۲-۲۱). هر سلول آلوده شده توسط یک ویریون باعث ایجاد کلونی از سلول‌هایی شد که همه توانایی ویروسی خاص را حمل می‌کردند. در این روش، همه سلول‌هایی که از یک سلول بیادی عصبی یا سلول TA حاصل شده‌اند می‌توانند بصورت یک کلون شناخته شوند (شکل ۱۲-۲۱). نتایج این آزمایشات ردیابی جالب بود. اول اینکه برخی نورون‌ها که مسافت‌های قابل توجهی را بصورت حاشی مهاجرت می‌کند و مهاجرت شعاعی آنها به طرف لایه قشری بیرونی را مسح می‌کرد. دوم اینکه در برخی حالات یک نورون و یک سلول گلیال به وجود می‌پد که همان توانایی ویروسی را دارند. یک پیش‌ساز عصبی عمومی شده است و سپس به منظور ایجاد انواع سلول کاملاً مختلف تقسیم شده بود.

اغلب سلول‌های مغزی پستانداران در انواع، تقسیم‌بندی و موقعیت می‌کند، و بی برخی سلول‌ها در ناحیه ساب وتریکولار و حائال یک قسمت دیگر از مغز عملکرد سلول‌های بیادی را حفظ کرده و تولید نورون‌های جدید را می‌کند (شکل ۱۲-۲۱). در ناحیه ساب وتریکولار افسر باطل، سلول‌های بیادی بیرونی، آستروسیت‌ها هستند که ناحیه نامگذاری آستروسیت که نوعی از سلول‌های گلیال است همراه‌کننده است. سلول‌های بیادی عصبی زیردهای از آستروسیت‌ها هستند که در ابتدا به خاطر

می‌کند بنابراین پیام‌رسانی Wnt که از طریق بناکانین فعالیت می‌کند، نقش اساسی در حفظ جمعیت سلول بیادی روده‌ای بازی می‌کند. BMP اثری متضاد دارد و نمای را شروع می‌کند و از اثر Wnt جلوگیری می‌کند.

سلول‌های بیادی روده سلول‌های پوش‌سازی را تولید می‌کند که تکثیر یافته و تعبیر می‌یابند و همچنین آنها به منظور تشکیل لایه سطحی زائده‌های انگشت مانند روده‌ای که ویسی نامیده می‌شود و از طریق آنها جذب صورت می‌گیرد، به اطراف کریست‌ها حرکت می‌کند. آزمایشات نشان‌دهنده صریح و تعقیب با BrdU شای داده است که همان تشکیل و از بین رفتن سلول‌ها در ویسی ۲ الی ۳ روز پس از ایجاد بیادی سلول بیایی به منظور اینکه این تلیوم روده دست محوره باقی بماند به طور مداوم تولید شود. تولید سلول‌های جدید بصورت دقیق‌تر می‌شود تقسیم سلولی که ویسی‌ها را حذف خواهد کرد و منجر به شکست سطح روده خواهد شد. تقسیم سلولی زیاد این تلیوم بزرگ را ایجاد می‌کند و ممکن است مرحله‌ای از سرطان باشد. در حقیقت جهش‌هایی که پیام‌رسانی از طریق Wnt را به طور نامناسب فعال می‌کند یک عامل اصلی در پیشرفت سرطان کولون (روده بزرگ) است که در فصل ۲۵ خواهیم دید.

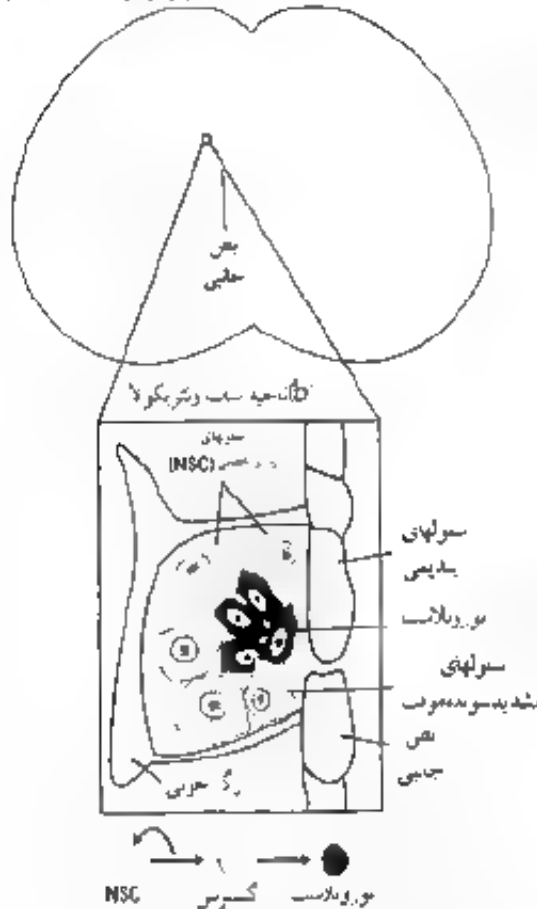
سلول‌های بیادی عصبی: علاقه زیاد در زمینه تشکیل سیستم عصبی و درک راه‌های بهتر به منظور محافظت در برابر بیماری‌های تحلیل‌برنده عصبی، شناسایی سلول‌های بیادی عصبی را هدفی مهم قرار داده است. مراحل اولیه تکوین عصبی مهره دارن شامل گرد شدن اکتوترم به منظور تشکیل لوله عصبی است که در کل طول جین از سر تا دم امتداد دارد (شکل ۱۲-۲۱). در ابتدا لوله عصبی از لایه‌ای معرود سلول‌ها تشکیل شده است (سلول‌های بیادی عصبی (NSCs)). این سلول‌ها باعث ایجاد کل سیستم عصبی مرکزی (مغز و طناب نخاعی) خواهند شد. آزمایشات نشان‌دهنده عصبی و ردیابی مکانی را که سلول‌های عصبی در بی به وجود می‌آید و همچنین مکانی را که بعد از تشکیل به آنها می‌زود در سال داده است. بیشترین ناحیه فعال تقسیم سلول ناحیه ساب و تریکولار^[۱] است که خصوصیات یک آشیانه سلول بیادی را دارد و به خاطر مردیکی‌اش به بافت پر شده با منبع مرکزی به این نام خوانده می‌شود.

سلول‌های بیادی عصبی جینی که به بافت مرتبط می‌شوند، می‌توانند به طور متغیر تقسیم شده و دو سلول بیادی دختر در کنار هم را تولید بکنند (شکل ۱۲-۲۱) یا اگر به طور نامتغیر تقسیم شوند تولید سلولی را می‌کند که به صورت سلول بیادی

1- Subventricular zone

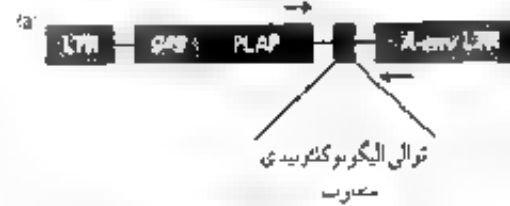
2- Transient amplifying (TA) cells

(a) برش عرضی مغز در حال تکوین



شکل ۱۴ آشیانه سلول بیضی عصبی. (a) برش عرضی از سیستم عصبی در حال تکوین نشان‌دهنده بخش جانبی (یک فضای پر شده با مایع در درون بوله عصبی). ناحیه‌ای که در اطراف بخش است ناحیه ماب و سیکولا، رسیده می‌شود و جایگاه سلول‌های بیضی است که از آن‌ها پس‌سازهای عصبی خاص می‌سود. (b) سلول‌های بیضی عصبی (یک نده از آستروسیت‌ها) در تماس با رگشای حوی و سردیک سلول‌های اپیدیم هستند هر دو این سلول‌ها پیام‌ها و یا تماس‌های مستقیمی به وجود می‌آورند که جمعیت سلول بیضی را حفظ می‌کند. سلول‌های بیضی عصبی (NSC) به منظور تحذیر هودنشان و تشکیل حوضی تقسیم شوند از سلول‌های تصدیق‌شده موت (TA)، تقسیم می‌شوند. سلول‌های TA برای تسکین مورولاست‌ها تقسیم شده و آنها بر باعث ایجاد نورون‌ها می‌سود.

می‌شوند ولی وقتی که کسی به مکانی با ارتفاع زیاد مسافرت می‌کند و اریستروسیت‌های ریسادی را لازم دارد اریستروپوئیتین (ایستوکسین) که فقط بر روی پیش‌سازهای اریستروسیت عمل می‌کند تولید می‌شود. اریستروپوئیتین چندین مسیر پیام‌رسانی متفاوت را در ناحیه سلول فعال می‌کند که منجر به بیان ژن و در نتیجه شروع تسکین اریستروسیت‌ها می‌شود (شکل ۱۶-۶ را ملاحظه کنید). در عوض GM-CSF یک سیتوکین متفاوت، تولیدگر لنوسیت‌ها،



شکل ۱۳ تجربی ۱۳-۲۱ آلودگی رتروویروسی می‌تواند به منظور ردیابی رده سلولی استفاده شود. (a) ژنوم ویروسی مهتسی شده، تکرارهای با انتهای طولانی (LTRs) تکرارهای رتروویروسی استاندارد هستند. پروتئین‌های ویروسی که برای عبور کردن لازم هستند از ژن‌های gag و A-en7 برادر می‌شوند. PLAP در وارد شده برای یک فشاره قلبی است، سطح این انتریم توسط رنگ‌آمیزی هیستوسنجایی به منظور تشخیص سلول‌های خاص ویروس استفاده می‌شود. توالی الیگونیوکلوئیدی (که توسط تائیس نوکلئوتیدهای تصادفی مبتنی بر مده است) در هر ویروس متفاوت است و می‌تواند توسط PCR با استفاده از پریمرهای توالی‌هایی که در همه ویروس‌ها هستند استفاده شود و سپس تعیین توالی شود. کتابخانه‌ای با بیش از ۱۰۰۰ ویروس منعوت ساخته شده است به دلیل اینکه چنین ویروس‌هایی فاقد انرژی لازم برای تولید ویروس‌های جدید در سلول‌های عصبی شده هستند هر ویروس ناقص فقط یک مرتبه توانایی عمومی کردن را دارد. (b) مقطع بافتی نشان‌دهنده سلول‌های عصبی شده با ویروس‌های ناقص، DNA هر کول رنگ‌آمیزی شده از سلول‌ها می‌تواند استخراج شده و توسط PCR به منظور تعیین توالی ویروس عصبی‌کننده تشدید شود. سلول‌های به وجود آمده از سلول عصبی نشه بویه هم توالی الیگونیوکلوئیدی را خواهد داشت در صورتی که عصب‌های دیگر توالی متفاوت را ایجاد خواهند کرد.

تکثیر و تمایز سلول‌های پیش‌ساز به رده‌های سلول حوی با تنظیم می‌کند هر شایحه از درخت رده‌بندی سلول حوی تنظیم‌کننده‌های سیتوکینی متفاوتی دارد که اجازه تولید انواع سلول ویژه را می‌دهد برای مثال بعد از حوی‌ریزی وقتی که همه سلول‌های حوی مورد نیاز هستند، چندین سیتوکین تولید





توکمی تقسیم شونده هستند. بیمار پس عمده سول های بومی توانایی ایجاد تومور جدید را ندارند. به منظور درون یابستی درمان هایی که انجام می گیرد باعث مرگ یا تقسیم میبوری محدود شده سول های بیایدی توموری شود. این امر نیز مشکل است زیرا بسیاری از سول های بیایدی سرطانی یا به آهستگی تقسیم می شوند و با اینکه برای یک مدت تقسیم می شوند و این امر آنها را به داروهای شیمی درمانی و اشعه مقاوم می کند، چون هر دو درمان، سول های به سرعت تقسیم شونده را هدف قرار می دهد.

ناکون پیوندهای مر استخوان (درمانی برای لومک و سایر اختلالات حوی) استفاده وسیع و موفقیت آمیز سول های بیایدی را در پرشکی نشان داده است. در سال ۱۹۵۹ یک بیمار با لومک در مرحله آخر به منظور مخرب سول های سرطانی اسمه داده شد. این دختر، سول های مر استخوان را از دوقلوی همسانش دریافت کرد و بنابراین احتمال پاسخ ایمنی وجود نداشت و بعد از سه ماه درمان شد این عمل شروعی بود برای درمان های امروزی که اغلب می تواند منجر به درمان کامل لومک گردد.

این سول های بیایدی در مر استخوان پیوند رده شده می توانند سول های حوی جدید و عملکردی در بیمارانی با بیماری های حوی ارثی و همچنین بیمارانی سرطانی که اشعه و شیمی درمانی دریافت کرده اند، نوید کند. هم شیمی درمانی و هم اشعه سول های مر استخوان و همچنین سول های سرطانی را از بین می برد پیوندهای مر استخوان بعد از حذف سول های سرطانی یا اشعه انجام می شود. در نتیجه حمله ایمنی به سول های توکمی توسط سول های تزریق شده بیشتر می شود. چندین بیماری وجود دارند که امروزه به طور معمول با پیوند مر استخوان درمان می شوند. آنها شامل لومکها و انواع مختلف اسمی ها، لنهوماها، نقص ایمنی ترکیبی شدید و اختلالات خونابسی خاص هستند. مونوبوس پیوندهای مر استخوان در بین این بیماری ها و افراد بیمار از بهبود جزئی تا درمان کامل تعبیر می کند. تحقیقات بیشتر در جریان است تا از سایر سول های بیایدی در درمان بیماری های بافت های عروقوی استفاده شود.

ساید متوجه شده اید که همه تنظیم کننده های مولکولی سول های بیایدی هم خانواده پروتئین های پیام رسان هستند تا اینکه فقط خاص سول بیایدی باشد. هر نوع پیامی به طور مکرر به منظور کثیرن سرشش های سولی و تکثیر عود استفاده قرار می گیرد. این ها سیستم های پیام رسانی هستند که حداقل نیم میلیون سال قدمت دارند و همچنانکه سول ها باکها، انگام ها و حیوانات معیبات جدید یافته اند از آنها استفاده جدیدی شده است. ما مثال های زیادی از

مختلف از پیش سازهای حوی ساز بود. این جناسازی امکانپذیر است، زیرا هر نوع پیش ساز سولید ترکیبات بی نظیری از پروتئین های سطح سولی را می کند که می تواند بعنوان نشانگرهای خاص از نوع عمل کند. اگر عصاره های مفر استخوان یا انی بادی های بسیار به فلوروکروم برای پی نشانگرها سیمز شوند، سول های دارای نشانگرهای مختلف می تواند در دستگاه جداساز سولی فعال شده با فلورسانس جناسازی شوند. (شکل ۹-۲۸ را ملاحظه کنید).

بروانی سول های بیایدی حوی ساز در حدود یک سول به 10^4 سول مر استخوان اسمه فعال سازی در Hoxb4 در سول های بیایدی جیمی تشکیل سول های بیایدی حوی ساز را پیش می برد. (همانطور که در فصل ۲۲ شرح داده شده است Hoxb4 بخشی را نیز در الگوی تشکیل در سول محور بینی سر به دم بازی می کند). در Bmi نیز برای خود تجدیدگری سول های بیایدی حوی ساز و همچنین سول های بیایدی عصبی مورد نیاز است. این ژن یک پروتئین تنظیم گر کروماتینی از نوع پلی کمپ را رمزدار می کند که ژن های خاصی مانند برخی از ژن های Hox (گروهی از ژن های مهم تکوینی شرح داده شده در فصل ۲۲) را مهار می کند. Bmi جزئی از مجموعه پروتئینی PRC1 است که در بالا در رابطه با سول های بیایدی جیمی شرح داده ایم. بنابراین اعصاب گروه پلی کمپ از پروتئین ها هم در سول های بیایدی بالغ و هم در سول های بیایدی جیمی جاذب اهمیت هستند.

مانند سایر سول های بیایدی، سول های بیایدی حوی ساز ساکنین یک آشیانه هستند. این آشیانه، توسط سول های توکمی شکل روی سطح استخوان در مر استخوان ساخته می شود. N-کادهرین، سول های بیایدی را به یو سول های آشیانه ای می چسباند. یک سگانه شش دلتا تولید شده توسط سول های آشیانه ای به گیرنده های سوچ در روی سول های بیایدی پیام می دهد و جهت گیرنده فاکتورهای رشد دیگر باعث تحریک خود تجدیدگری و تمایز به سول های بیایدی نوعی و میبوند می شود.

سول های بیایدی می توانند سرطانی شوند. مثلاً لومکها سرطانی سول های سفید حوی است. این نوع سرطانی در دو نوع از سول ها بین می شود سول های توموری توکمی که از سول های حوی سفید نمایافته حاصل شده اند و توانایی رشد محدودی دارند و سول های بیایدی توموری بومی که خطرناک تر هستند. توانایی رشد نامحدودی دارند. این سول های بیایدی توموری که به تنهایی قادر به ایجاد یک تومور جدید هستند در یک تومور انسانی در حدود یک مرتبه برای هر میلیون سول های





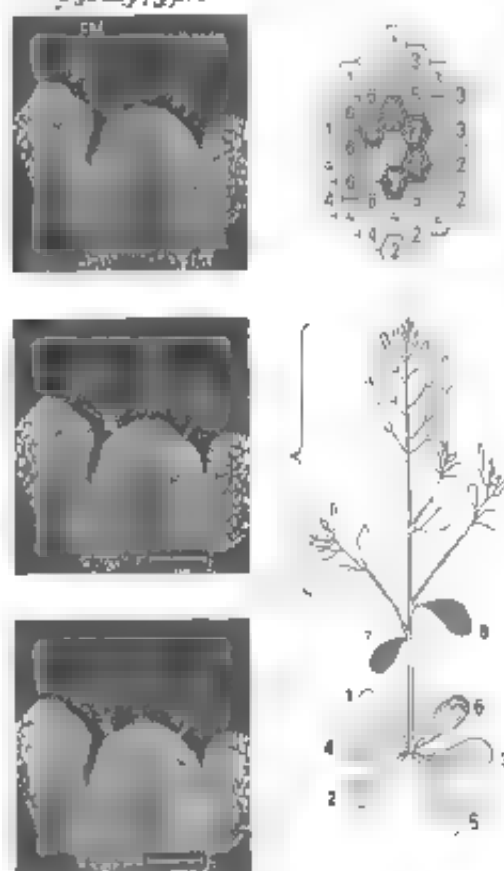
خاصیت تکاملی را در فصل بعدی بر روی تکوین خواهیم دید.

مریسم‌ها آشیانه‌هایی برای سلول‌های بنیادی در گیاهان هستند

سلول‌های بنیادی در گیاهان در مریسم‌ها قرار گرفته‌اند و حسیبه‌هایی از سلول‌های تمایز یافته هستند که در انتهای اندام‌های هوایی در حال رشد وجود دارند. مریسم‌های راسی اندام‌های هوایی^(۱) (SAM) تولید برگ‌ها و اندام‌های هوایی و همچنین سلول‌های بنیادی را می‌کند که مریسم‌های تقریباً نامیرا را ایجاد می‌کند. مریسم‌ها می‌توانند هزاران سال در کوبه‌های به طرز عمر طولانی مانند لرحشان چوب قرمز (red wood) و کاج‌های با مخروط خاردار دوام بیاورند، همچنانکه گیاه رشد می‌کند سلول‌های خاص از مریسم‌ها در دیواره‌های سقف محصور شده و می‌توانند بیشتر رشد کنند. SAM می‌تواند به منظور تشکیل شاخه‌ها (هر شاخه با SAM خودش) شکافته شود و یا تبدیل به مریسم‌های گسترش شود (سکس ۱۶-۲۱). مریسم‌های گسترش باعث ایجاد چهار اندام گل، کاسبرگ^(۲)، پرچم^(۳)، برچه^(۴) و گلبرگ^(۵) می‌شود که تشکیل گل را می‌دهند. برخلاف SAMها، مریسم‌های گل به تدریج که اندام‌های گیاهی را بوجود می‌آورند از بین می‌روند.

یک مریسم آشیانه سلول بنیادی است ولی برای فهم اینکه این آشیانه چگونه به وجود می‌آید و حفظ می‌شود نیاز به تحقیقات بسیاری است. چندین زن یافت شده است که تشکیل، حفظ و خصوصیات مریسم‌ها را تنظیم می‌کند. بسیاری از این ژن‌ها فاکتورهای رونویسی را رمز می‌کند و سلول‌های خاص از سلول‌های بنیادی را به مسیرهای متفاوت تمایزی هدایت می‌کند. برای مثال یک عدد از تنظیم‌کننده‌ها مخصوص فاکتورهای رونویسی، جدا شدن سلول‌های در حال تمایز را از SAMها. همچنین برگ‌ها تشکیل می‌شوند کنترل می‌کنند. همچنین به نوع از تنظیم‌کننده‌ها تشکیل اندام‌های گل را از مریسم‌های گل کنترل می‌کنند (شکل ۲۶، ۲۷ را ملاحظه کنید). در هر دو حالت آشناری از میاتکس‌های ژنی اتفاق می‌افتد که با فاکتورهای رونویسی قبلی باعث تولید اندام‌های بعدی می‌شوند در همان زمان سلول‌ها در حال تقسیم و در حال تمایز و گسترش یافتن از

مریسم‌های سلول‌های بنیادی (b) (شکل رنگی، سربوشت‌های سلولی در



شکل ۲۱-۱۶ (شکل رنگی، سربوشت‌های سلولی در مریسم‌های آرایه‌دوسیم. (a) در این مقاطع طولی، هسته‌های سلولی توسط رنگ آمیزی با پروپیدیوم بنفش به DNA متصل می‌شود، شال داده شده است. در بالا مریسم‌های اندام هوایی (SAM) تولید اندام‌های هوایی برگ‌ها و مریسم‌های پیش‌ر را می‌کند. تولید گل وقتی که مریسم‌ها از تولید اندام هوایی با برگ به طرف تشکیل گل می‌روند اتفاق می‌افتد و همواره با افزایش در تعداد سلول‌های مریسمی به منظور تشکیل مریسم‌های گل (FM) است که در اینجا شال داده شده است. وسعت سلول‌ها در یک SAM سربوشت‌های معیون و رفتارهای متفاوت با شال می‌دهد. سلول‌ها به سرعت در ناحیه محلی (PZ)، سربوشت به منظور تولید برگ‌ها و در ناحیه (Rib، آبی) به منظور تولید ساختارهای اندام هوایی مرکزی تقسیم می‌شوند. سلول‌های ناحیه مرکزی (CZ، قرمز) بیشتر تقسیم می‌شوند و تولید منبع مریسم‌های از مریسم‌ها را می‌کند و این سلول‌ها در ناحیه Rib و PZ شرکت می‌کنند. بیان هر کدام از اندام‌های مریسم یک سلول پیش‌ساز حاصل شده است. خطوط معیاس ۵۰ μm (b) سربوشت‌های سلولی را در لایه ۱۲ سن می‌دهد رنگ ناحیه مرتبط با آن در قسمت ۲ است.

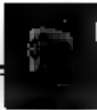
1. Shoot apical meristems

2. Sepal

4. Carpel

3. Stamen

5. Petal



اسب می‌رسد یا خد می‌شود یا پیر می‌شود (اشکال ۸-۲۱ و ۱۱-۲۱ و ۱۴-۲۱ را ملاحظه کنید)

■ در دودمانهای سلولی حوی، انواع بیش‌ساز مختلفی تسکین شده و تحت کنترل سیوکن‌های متفاوت تکثیر پیدا می‌کند (شکل ۱۵-۲۱ را ملاحظه کنید). پس امر به بدن اجازه می‌دهد تا به طور اختصاصی تجدید برخی و یا همه انواع سلولی ضروری را افتاد کند.

■ سلول‌های بیادی توسط کنترل‌های ویژه‌ای که در آشیانه عمل می‌کند از تمایز ممانعت می‌شوند یک سطح بالایی از سناکتین (حرکتی از مسیر پیام رسانی Wnt) در حفظ سلول‌های بیادی بر پوست و روده توسط هدایت سلول‌ها بر طرف تقسیم تا به حالات نامیری نقش دارد.

■ سلول‌های بیادی گیاهی برای رست گیاه در مرزبست وجود دارند سلول‌های مریمی می‌باید صیف وسیعی از ساختارها و انواع سلولی را ایجاد کند.

۲-۲-۱ تخصصی شدن گونه سلولی در مخمر

در قسمت قبلی، ما دیدیم که سلول‌های بیادی و سلول‌های پیش‌ساز سلول‌هایی را تولید می‌کنند که مسیرهای نامیری ویژه‌ای را طی می‌کند به این مکانیسم‌های تنظیمی ظریف تمایزی تخصصی شدن گونه سلولی اطلاق می‌شود تخصصی شدن معمولاً شامل ترکیبی از پیام خارجی با مکانیسم‌های انتقال پیام داخلی هستند. آنهایی که در حصول ۱۵ و ۱۶ توضیح داده شده است، می‌باشد. گذر از یک سلول نامیر یافته به سلول در حال نامیر اغلب شامل تولید یک «مادگی از فاکتورهای رونویسی است. فاکتورهای رونویسی تازه ایجاد شده کلیدهای قدرتمندی هستند که فعال‌سازی (و برخی اوقات مهار) عده زیادی از ژن‌های مفید را آغاز می‌کند. بنابراین مک‌تیر جری می‌تواند باعث تیر ریادی در پیر ژن شود که ویژگی جذبی را به سلول می‌دهد.

لویس متال از تخصصی شدن گونه سلول، خوانه‌ری محرم ساکارومایس سروپریه است. ما با این یوکاریوت تک‌سلولی مفید در فصل ۱۶ آشنا شدیم و در سایر فصل‌ها با آن برخورد کرده‌ایم. ساکارومایس سروپریه سه گونه سلولی را ایجاد می‌کند. سلول‌های هاپلوئید α و a و سلول‌های دیپلوئید α/a هر گونه، ژن‌های فعال خاص خودش را دارد و سایر ژن‌ها در هر سه نوع

حایگاه‌های تشکیل اولیه‌س هستند. پیامی که یک آشیانه گیاهی را ایجاد می‌کند Zwiile/Pinhead است که پروتئینی مرتبط با پروتئین Piwi، مردار می‌کند (که از آشیانه‌های سلول بیادی در حیوانات حمایت می‌کند) (شکل ۸-۲۱ را ملاحظه کنید). یک خانواده آرگونیون^(۱) از پروتئین‌ها وجود دارند که ژن‌ها را در پاسخ به مولکول‌های RNA کوچک مهار می‌کنند.

نکات کلیدی بخش ۱-۲۱

تولد سلول‌ها، سلول‌های بیادی، آشیانه‌ها و ردصدی

■ در تقسیم سلولی نامتقارن دو نوع متفاوت از سلول‌های دختر از یک سلول مادری خاص می‌شوند. برخلاف آن هر دو سلول دختری ایجاد شده در تقسیم متقارن مشابه هستند ولی ممکن است اگر آنها در معرض پیام‌های خارجی متفاوت قرار بگیرند سربوسته‌های سلولی متفاوتی داشته باشند (شکل ۱-۲۱ را ملاحظه کنید).

■ سلول‌های بیادی بزبون می‌توانند بیش از یک نوع سلول مثلاً بر برخی حالات یک سلول بیادی یا توانایی محدود شده پیش‌ساز به منظور ایجاد انواع سلولی تمایز یافته تولید کنند.

■ نکوین جیمی کرم الکاس با تقسیم نامتقارن تخم لایح یافته شروع می‌شود (زیگوت). دودمان‌های همه سلول‌ها در کرم‌های بالغ ساخته شده است و ناخذ رباد تجدیدپذیر هست (شکل ۵-۲۱ را ملاحظه کنید).

■ mRNAهای تنظیمی کوتاه (میکرو RNAها) رمان تقسیمات سلولی تک‌بومی را توسط ممانعت از ترجمه mRNAهایی که پروتئین‌های آنها دودمان‌های سبونی را کنترل می‌کنند تنظیم می‌کند (شکل ۶-۲۱ را ملاحظه کنید).

■ سلول‌های بیادی جیمی کنند داده شده (سلول‌های ES) توانایی ایجاد انواع زیادی از سلول‌های تصیریافته را دارند، آنها در تولید موشهای تعییریافته ژنیکی مفید هستند و قابلیت استفاده‌های درمانی را دارند. فاکتورهای رونویسی ویژه و تنظیم‌کننده‌های کروماتینی در ایجاد خصوصیت سلول‌های بیادی جیمی مهم هستند.

■ سلول‌های بیادی در آشیانه‌هایی که پیام‌هایی را به منظور ناموم جمعیت سلول‌های بیادی غیرنامیری تولید می‌کند، ایجاد می‌شوند. این آشیانه‌ها بیستی سلول‌های بیادی را سون، اینکه اجازه دهد آنها تکثیر اصلی داشته باشند حفظ می‌کند و بیستی تمایز را بگونه کند.

■ سلول‌های لایه ریبا، سلول‌های بیادی مرتبط با عدد جیمی، پوسته اپی‌تلیوم رودهای و عصب بافت‌هایی که سلول‌های بافت‌های تمایز یافته را ایجاد می‌کنند هستند که

و در ترکیب α فاکتور روبوسی عمومی که MCM1 نامیده می‌شود و در هر سه گونه سلولی بین می‌شود، عمل می‌کند تا بیان ژن خاص گونه سلولی را در ساکارومایسیس سروریه واسطه‌گری کند بنابراین عملکرد فقط سه فاکتور روبوسی می‌تواند بدون مخمری را در مسیر تنابری خاصی که منحصر به گونه سلولی خاص می‌شود قرار دهد. با آزمایشات آرایه DNA ما اثر این بازنگرهای کسیدی را شناسیم که فعال‌سازی پیام‌ها یک عده از ژن‌ها خصوصیات سلولی را کنترل می‌کند.

MCM1 اولین عضو خانواده MADS از فاکتورهای روبوسی است (MADS مخفف از چهار فاکتورهای روبوسی ساخته شده در این خانواده است). پروتئین‌های اتصال یافته به DNA تشکیل دهنده این خانواده دimer می‌شوند و دارای یک ذمین مشابه با انتهای N از MADS است. در قسمت ۲۱.۴ ما سایر فاکتورهای روبوسی MADS که در تکوین ماهیچه اسکلتی نقش دارند بر خورد خواهیم کرد فاکتورهای روبوسی MADS نیز گونه‌های سلولی را در اندام‌های گل اسکلت ۲۶-۲۲ را ملاحظه کنید) تعیین می‌کنند. MCM1 به تنهایی روبوسی ژن‌های خاص α را در سلول‌های α و ژن‌های خاص β پلوئیدی را در هر دو گونه سلولی α و β فعال می‌کند (شکل ۱۷-۲۱ را ملاحظه کنید). در سلول‌های α هاپلوئید، فعالیت MCM1 توسط ارتباط با فاکتور روبوسی $\alpha 1$ یا $\alpha 2$ نیز تعیین می‌شود در نتیجه این عمل ترکیبی، MCM1 روبوسی ژن‌های خاص α را شروع می‌کند و روبوسی ژن‌های خاص β را در سلول‌های α مهار می‌کند. کنون اجازه دهید دید دقیق‌تری در مورد اینکه چگونه MCM1 و پروتئین‌های مرتبط شده توسط MAT اثرات فلن را عمل می‌کند، داشته باشیم.

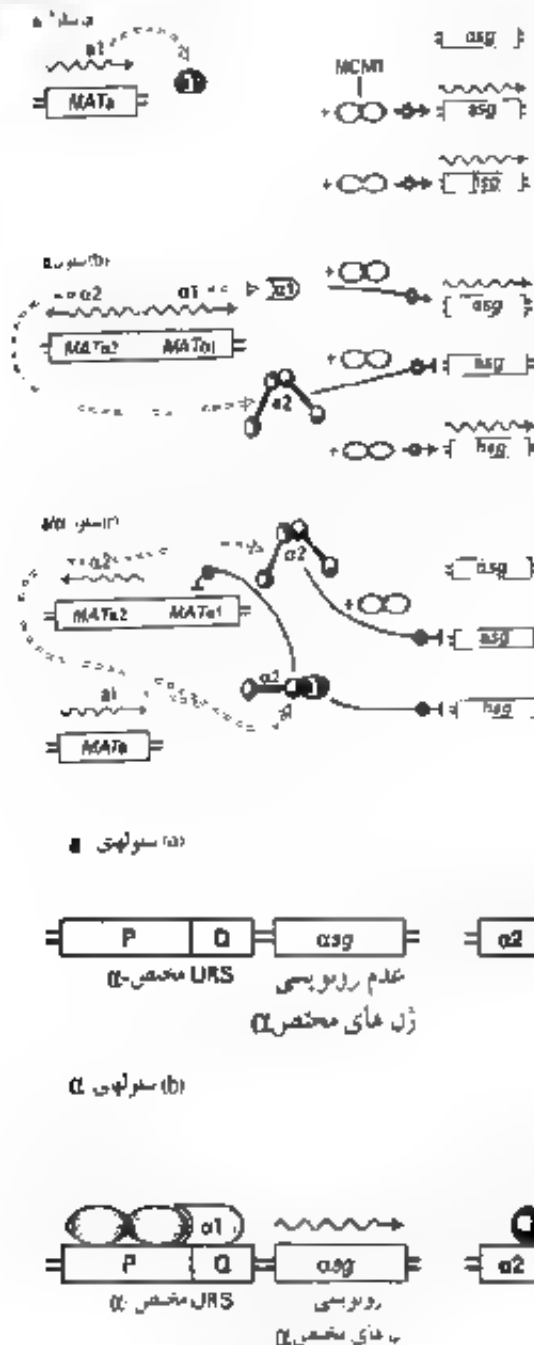
MCM1 و کمپلکس MCM1- α روبوسی ژن را فعال می‌کند.

در سلول‌های α ، MCM1 همودیمری، به توالی جعبه P در توالی‌های تنظیمی بالادستی و URS‌های ژن‌های مختص α متصل می‌شود و روبوسی آنها را تحریک می‌کند (شکل ۱۸-۲۱). روبوسی ژن‌های خاص α توسط دو توالی نزدیک به هم (جعبه P و جعبه Q) که در URS‌ها مرتبط با این ژن‌ها قرار گرفته است، کنترل می‌شود. اگر چه MCM1 به تنهایی به جعبه P در URS‌های مختص α متصل می‌شود ولی به جعبه P در URS‌های مختص β متصل نمی‌شود. سایرین سلول‌های α ژن‌های α را روبوسی نمی‌کند.

سلولی فعال هستند همانند بسیاری از موجودات زنده و بافت‌ها، تخصصی شدن گونه سلولی در مخمر توسط تعدادی از فاکتورهای روبوسی که فعالیت‌های بسیاری از ژن‌های دیگر را هماهنگ می‌کنند کنترل می‌شود. خصوصیات سطحی مقابله یا پاسخ‌های سلول‌های یوکاریوتی عالی در به پیام‌های محیطی و در تخصصی شدن و الگودهی سلول‌ها و بافت‌ها در طی تکوین (فصل ۲۲) یافت شده است. مطالعات آرایه DNA تصویر وسیع ژنومی از موسانات بیان ژنی در انواع سلولی مختلف و مراحل مختلف چرخه زندگی ساکارومایسیس سروریه فراهم کرده است (سکر ۲۹-۵۰). برای توضیح تکنیک آرایه DNA را ملاحظه کنید). این مطالعات ۲۲ ژن را شناسایی کرده‌اند که بیشتر از دو مرتبه در سلول‌های α نسبت به سلول‌های β روبوسی می‌شود. ۵۰ ژن دیگر بیشتر از دو مرتبه بر سلول‌های α نسبت به سلول‌های β روبوسی می‌شود، فرآورده‌های این ۸۲ ژن که در ابتدا توسط تنظیم کننده‌های روبوسی تخصصی کردن نوع سلولی فعال می‌شوند بسیاری از تفاوت‌های اساسی بین دو گونه سلولی را ایجاد می‌کنند. نتایج، تفسیرات را فقط در چر کوچکی از ژنوم تأیید می‌کنند. در این حالت کمتر از ۲ درصد از تقریباً ۶۰۰۰ ژن مخمری به طور بارز می‌تواند رفتار و خصوصیات سلول‌ها را تغییر دهند. روبوسی از تعداد جینی بیشتر ژن‌ها (در حدود ۲۵ درصد از کل) در سلول‌های دیپلوئید به طور اساسی در مقایسه با سلول‌های هاپلوئید تغییر کرد. این اختلافات در الگوهای بیان باعث ایجاد این احساس می‌شود که سلول‌های α و β خیلی مشابه هستند (ژنوم پرو بیان ژن‌های نسبتاً کمی بین آنها متفاوت است) در صورتیکه سلول‌های هاپلوئید و دیپلوئید کاملاً متفاوت هستند.

فاکتورهای روبوسی گونه آمیژی (گونه حذف‌گرفته) گونه سلولی را تعیین می‌کند.

هر سه گونه سلولی ساکارومایسیس سروریه تعداد بی‌نظیری از ژن‌های تنظیمی را که مسئول اختلافات بین سه گونه سلولی هستند بیان می‌کند. همه سلول‌های هاپلوئید ژن‌های خاص هاپلوئید را بیان می‌کنند علاوه بر آن سلول‌های β ژن‌های خاص α و سلول‌های α ژن‌های خاص β را بیان می‌کند. در سلول‌های α/β دیپلوئید ژن‌های خاص دیپلوئید بیان می‌شوند، در صورتیکه ژن‌های خاص هاپلوئید α و β بیان نمی‌شوند. همانطور که در شکل ۱۷-۲۱ نشان داده شده است سه نوع فاکتورهای روبوسی خاص گونه سلولی $\alpha 1$ و $\alpha 2$ در جایگاه MAT رفتار می‌شود.



شکل ۱۷-۲۱ کنترل رونویسی ژن‌های خاص گونه سلولی در ساکارومایسس سروپریه‌نوالی‌های در در کسده جنس سده در محل MAT در سلول‌های هاپلوئید α و β هم تفاوت دارند. سه نوع فاکتور رونویسی مختص کوفای ($\alpha 1$ و $\alpha 2$ و $\beta 1$) رمز دار سده در محل MAT، MCM1 عمل می‌کند، یک فاکتور رونویسی ساختاری تولید شده توسط هر سه گونه سلولی که الگوی متفاوتی از بیان ژن را در هر سه گونه سلولی ایجاد می‌کند. $\alpha sg = mRNA$ های مختص α ، $\beta sg = mRNA$ های مختص β ، $\alpha sg = mRNA$ های مختص α ، $\beta sg = mRNA$ های مختص β .

شکل ۱۸-۲۱ فعالیت MCM1 در سلول‌های مخمیری α و β MCM1 در توالی‌های بالادستی مختص α و β متصل می‌شود. URS (ها) که به ترتیب رونویسی ژن‌های خاص α و β کنترل می‌کند (a) در سلول‌های α MCM1 رونویسی ژن‌های مختص α را تحریک می‌کند. MCM1 به طور مولکولی به جایگاه P در URSهای مختص α در غیاب پروتئین α متصل نمی‌شود (b) در سلول‌های α فعالیت MCM1 توسط اتصال آن به $\alpha 2$ و $\alpha 1$ تغییر یافته است. کمپلکس MCM1- $\alpha 1$ رونویسی ژن‌های مختص α را تحریک می‌کند، در صورتیکه کمپلکس MCM1- $\alpha 2$ رونویسی ژن‌های مختص β را بوقه می‌کند. کمپلکس MCM1- $\alpha 2$ در سلول‌های دیپلوئید نیز تولید می‌شود که در بحث بر همین اثر بلوکه‌کنندگی را بر روی رونویسی ژن‌های مختص α دارد (شکل ۱۷-۲۱)

در سلول‌های α که تولید فاکتور رونویسی α در مقدار شده توسط MAT α می‌کند، اتصال خودبخودی MCM1 و α به جایگاههای PQ با تمایل بالا اتفاق می‌افتد. در شکل ۱۸-۲۱

این اتصال رونویسی ژن‌های مختص α را فعال می‌کند. سایرین رونویسی مختص β نوع ساده‌ای از فاکتور رونویسی مفرد اتصال بسته به ژن‌های هدف است، در حالیکه رونویسی مختص α نیاز

شده با گیرنده در سطح سلول را بیان می‌کند که فرومون ترشح شده توسط سلول‌های نوع دیگر را می‌سنجد بنابراین سلول‌های α و α هر دو فرومون‌ها را ترشح می‌کنند و به این‌ها جواب می‌دهند (شکل ۱۹-۲۱). اتصال فاکتورهای آمیرسی به گیرنده‌هایشان، بیان عددی از ژن‌های رمزدار کننده پروتئین‌ها را که سوف چرخه سلولی را در G هدایت می‌کند آگاه می‌کند و همچنین اتصال و امتزاج سلول‌های هاپلوئیدی را به منظور تشکیل سلول‌های دیپلوئید شروع می‌کند در حضور مولد غذایی کافی سلول‌های دیپلوئید به رشد ادامه خواهند داد فقر غذایی باعث آلوده می‌شود سلول‌های دیپلوئید می‌گردند که هر کدام چهار هاپلوئید را به وجود می‌آورد اگر شرایط آزمایشگاهی برای رشد روشنی مناسب باشد هاکت جواته‌ده و متحمل تقسیم میتوزی خواهند شد.

مطالعات با جهش یافته‌های محرک نگرشی را نسبت به اینکه چگونه فرومون‌های α و α جذب‌گیری را آگاه می‌کند فراهم کرده است. برای مثال سلول‌های سحری هاپلوئیدی جهش‌هایی را در جایگاه استرین 12 (STE12) دارند که نمی‌تواند به فرومون‌ها پاسخ دهد و آمیرش نمی‌کند. سلول‌های STE12 یک فاکتور رونویسی را رمزدار می‌کند که به بالای DNA می‌کند که به آن عنصر پاسخ‌ده فرومون اطلاق می‌شود متصل می‌شود که در URS‌های مختص α موجود است. اتصال فاکتورهای آمیرشی کسبه به گیرنده‌های سطح سلولی. آمیرشی از رویاندهای پیام‌رسانی را شروع می‌کند که نتیجه‌اش فسفریلاسیون چندین پروتئین مانند پروتئین STE12 است (شکل ۲۸-۱۶) را ملاحظه کنید. این فسفریلاسیون سریع مرتبط با افزایش در توانایی Ste 2 برای تحریک رونویسی است. اکنون شناخته شده است که آیا Ste12 نیستی به منظور تحریک رونویسی در پاسخ به فرومون فسفرینه سود یا نه.

میانکشی پروتئین Ste12 با DNA در کنترل رونویسی URS از Ste12 مورد بررسی قرار گرفته است (که یک ژن مختص α رمزدار کسبه گیرنده فرومون α است). توند آگاه شده توسط فرومون گیرنده α توسط Ste12 بلزده فرایند آمیرش را افزایش می‌دهد در نزدیکی URS مختص α در ژن Ste12 یک عنصر پاسخ فرومونی وجود دارد که به Ste 2 متصل می‌شود وقتی که سلول‌های α با فرومون α تیسار می‌شود رونویسی Ste 2 در هر سدی که نیاز به پروتئین Ste 2 دارد، افزایش می‌یابد پروتئین Ste12 به طور موثری به عنصر پاسخ به فرومون در URS از Ste12 وقتی که MCM1 به طور هم‌زمان به جایگاه P مجاور متصل شده است و من می‌شود.

به ترکیبی از دو فاکتور دارد هیچکدام از آنها به تنهایی نمی‌توانند رن‌های هدف را فعال کنند.

کنش‌های MCM1- α و α - α رونویسی را مهار می‌کند. اتصال حبس اختصاصی در نتیجه میانکشی α با فاکتورهای رونویسی دیگر در جایگاه‌های مختلف DNA اتفاق می‌افتد. در اطراف جعبه P در هر URS خاص α دو جایگاه اتصال α وجود دارد هم MCM1 و هم α می‌تواند به طور مستقل به یک URS مختص α یا تمایل نسبتاً کم متصل شود در سلول‌های α اتصال خیلی متناوب و هم‌زمان هم α و هم پروتئین MCM1 به این جایگاه با تمایل بالا اتفاق می‌افتد این اتصال با تمایل بالا رونویسی ژن‌های خاص α را مهار می‌کند و این امر را که آنها در سلول‌های α و سلول‌های دیپلوئید بیان می‌شوند را تصحیح می‌کند (شکل ۱۸-۲۱) سمت راست را ملاحظه کنید. MCM1 اتصال α به یک URS مختص α توسط جهت‌دهی ذمین‌های اتصال به DNA از دیمر α به بالای‌های اتصال باقیمانده α را در این URS امار می‌کند از بین جهت مولکول α دیمری به هر دو جایگاه در URS مختص α (هر جایگاه DNA بسوای یک نیمه جایگاه شناخته می‌شود) متصل می‌شود. موقعیت‌های سببی هر دو نیمه جایگاه و جهت‌دهی آن‌ها به طور زیادی در بین URS‌های مختص α متفاوت حفظ شده است.

ترکیبات فاکتورهای رونویسی اختصاصیت زیادی را در تصمیم ژن به وجود می‌آورد. وجود چندین جایگاه اتصال α در روم و خصوصیت 'شش بودن' پروتئین α ممکن است معنادار ژن‌هایی را که این پروتئین می‌تواند آنها را تنظیم کند را توسعه می‌دهد. برای مثال، در سلول‌های دیپلوئید α و α با α تشکیل هترودیمر می‌دهد که هم ژن‌های مختص هاپلوئیدی و هم ژن رمزنده α را مهار می‌کند (شکل ۱۷-۲۱) را ملاحظه کنید) مثالی از α بیسپاد می‌کند که خصوصیت شش بودن ممکن است اسرآنژن عمومی برای افزایش محدوده تنظیمی یک فاکتور رونویسی معرود باشد.

فرومون‌ها آمیرش سلول‌های α و α به منظور تولید گونه سلولی سوم را آگاه می‌کند.

یک ویژگی مهم از چرخه حیاتی محرک توانایی سلول‌های α و هاپلوئید برای آمیرش است که به هم متصل شده و به هم برای ایجاد سلول α/α دیپلوئید امتزاج می‌یابد (شکل ۶-۱۰) را ملاحظه کنید. هر گونه سلولی هاپلوئید فاکتور آمیرشی متفاوتی را ترشح می‌کند یک پی‌پپید کوچک فرومون) و یک پروتئین جهت

ما قبلاً دیدیم که MCM1 می‌تواند به‌صورت یک فعال‌کننده یا مهارگر در RS‌های مختلف بسته به یک‌ه‌آ یا α_2 یا α_1 تشکیل کمپلکس می‌دهد، عمل کند در این حالت عملکرد MCM1 به‌صورت یک فعال‌کننده توسط اتصال فاکتور رونویسی دیگر (Ste 2) که فعالیت آن توسط پیام‌های خارج سلولی تنظیم می‌گردد تحریک می‌شود.

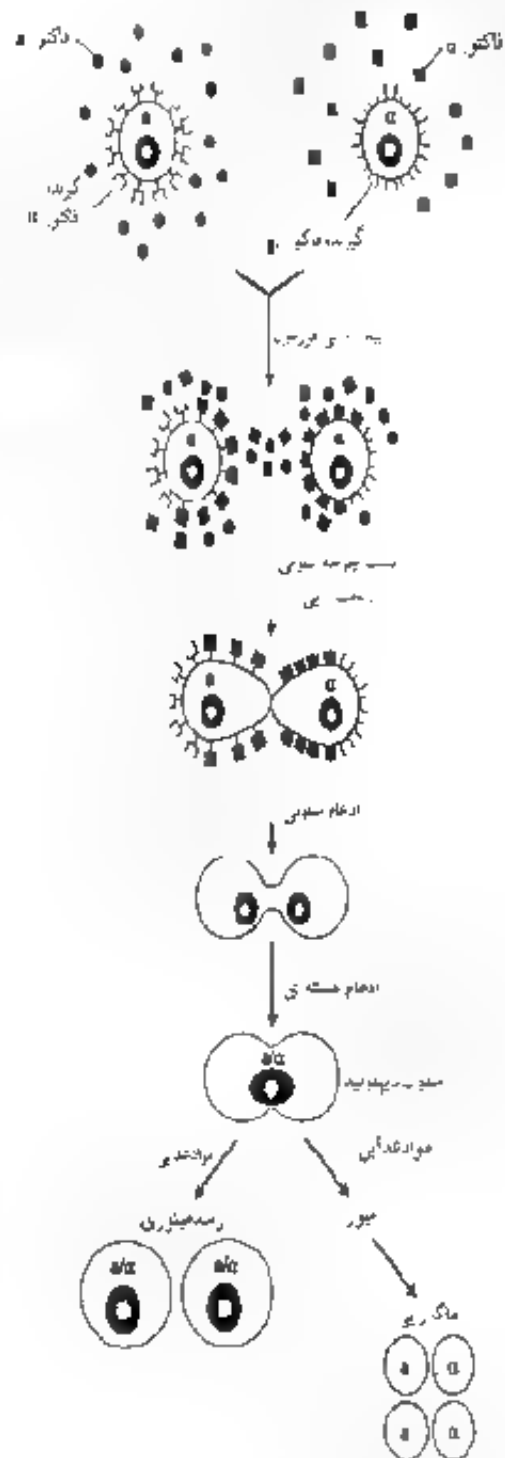
لکات کلیدی بخش ۲-۲۱

تخصصی شدن گونه سلولی در مخمر

- تخصصی شدن هر یک از سه گونه سلولی مخمر (سلول‌های دیپلوئید α و α_2 و سلول‌های دیپلوئید $\alpha_1\alpha_2$) توسط غذای منحصر به فرد از فاکتورهای رونویسی عمل‌کننده در ترکیبات مختلف در جایگاههای تنظیمی ویژه در ژنوم مخمر انجام می‌شود (شکل ۱۶-۲۱ را ملاحظه کنید).
- برخی از فاکتورهای رونویسی می‌توانند بسته به جایگاههای تنظیمی که آنها متصل می‌شوند و بسته به حضور یا غیاب سایر فاکتورهای رونویسی متصل‌شده به جایگاههای مجاور، به صورت مهارگر یا فعال‌کننده عمل کنند.
- اتصال فرم‌های گونه آمیزش توسط سلول‌های مخمری هاپلوئید رونویسی ژن‌های رمزکننده پروتئین‌هایی که آمیزش را واسطه‌گری می‌کنند و بدین جهت ایجاد گونه سلولی سوم مخمری را می‌کنند (شکل ۱۹-۲۱ را ملاحظه نمایید).

۲۱-۲۳ اختصاصی شدن و تمایز ماهیچه

برس موثری از اسراف‌های مویکوبی (برخی از آنها سبیه فرایدهایی هستند که در تخصصی شدن گونه سلولی در مخمر وجود دارند) در انجام مسیرهای مویکوبی پیچیده که موجودات پسرسلولی را تعیین خصوصیت می‌کند به کار می‌روند. سلول‌های ماهیچه‌ای برای چنین مطالعاتی بسیار مورد توجه قرار گرفته‌اند به این دلیل که تکوین آنها می‌تواند در سلول‌های کشت داده شده و همچنین در حیوانات سالم مطالعه شود. پیشرفت‌های اولیه در فهم سکین سلول‌های ماهیچه‌ای (میوزر از کشف ژن‌های تنظیمی که می‌توانست سلول‌های کشت داده شده را به سلول‌های ماهیچه‌ای تبدیل کند حاصل شد سپس جهش‌هایی در موش که آن ژن‌ها را تحت تأثیر قرار دادند ایجاد شدند و به منظور درک عملکردهای پروتئین‌های رمزدار شده توسط این ژن‌ها مطالعه شدند، سپس دانشمندان بررسی کردند که چگونه ژن‌های تنظیمی



■ شکل ۱۹-۲۱ آمیزش القاشده توسط فرم‌های سلول‌های مخمری هاپلوئید، سلول‌های α تولید فاکتور آمیزش α_2 و گیرنده فاکتور α_1 را می‌کند، سلول‌های α_2 تولید فاکتور α_1 و گیرنده فاکتور α_2 را می‌کند، اتصال فاکتورهای آمیزش به گیرنده‌هایشان بر روی سلول‌های گونه مخالف منجر به فعال‌سازی ژنی می‌شود که نتیجه‌اش آمیزش و تولید سلول‌های دیپلوئید است. در حصر مولد هدایی کافی، این سلول‌ها به‌طور دیپلوئید شد خواهند کرد بدون مولد هدایی کافی، سلول‌ها متحمل می‌شوند و چهار هاپلوئید را تشکیل خواهند داد.



سایر ژن‌ها را کنترل می‌کند.

مطالعات ریزآرایه‌ای خیز ژن‌هایی را که رونویسی آنها در ریزگروه‌های ماهیچه‌ای موش فرق می‌کرد مورد بررسی قرار دادند. این مطالعات ۴۹ ژن از بیش از ۳۰۰۰ ژن بررسی شده را شناسایی کرد که در سطوح مختلف در ماهیچه قرمز (آهسته) و ماهیچه سفید (سریع) رونویسی می‌شوند. رسانه‌هایی برای پایه مولکولی تفاوت‌های عملکردی بین ماهیچه قرمز و سفید به نظر می‌رسد که از مطالعه این ۴۹ ژن و محصولات سل حاصل می‌شود. در اینجا ما نقش فاکتورهای رونویسی مشخص را در ایجاد ماهیچه اسکلتی در مهره‌داری بررسی می‌کنیم. این تنظیم گرهای ماهیچه‌ای روش می‌سازند که چگونه رونویسی هماهنگ شده‌ای از ژن‌های هدف می‌تواند انواع سلولی تمایز یافته را تولید کند و چگونه اشاری از رویدادهای رونویسی و پیام‌ها برای هماهنگ کردن رفتارها و عملکردهای سول لازم هستند.

سوییت‌های حینی میوبلاست‌ها را به وجود می‌آورند.

ایجاد ماهیچه اسکلتی مهره‌داری از طریق سه مرحله پیش می‌رود. تعیین سلول‌های ماهیچه‌ای پیش ساز که میوبلاست نامیده می‌شود که آنها را به صرف سرخوش سول ماهیچه‌ای می‌برد تکثیر و در برخی حالات مهاجرت میوبلاست‌ها و تمایز نهایی آنها به ماهیچه بالغ (شکل ۲۰-۲۱) در دوین مرحله میوبلاست‌ها از واحدهای سلول‌های مرودرمی که سوییت‌ها^(۱) نامیده می‌شوند حاصل می‌شوند که در کنار بوله عصبی در جبین قرار گرفته‌اند. پیام‌های اختصاصی از بافت‌های اطراف نقش مهمی را در تعیین اینکه کجا میوبلاست‌ها در سرخوش در حال توسعه بخند خواهند شد، بازی می‌کنند در سطوح مولکولی تصمیم یک سول مرودرمی برای قبول سرخوش سلول ماهیچه‌ای اندک‌اندی از فعال‌سازی ژن‌های مرودرگنده فاکتورهای رونویسی خاصی است. همچنانکه میوبلاست‌ها تکثیر می‌یابند و مهاجرت می‌کنند (در جوانه عصبی در حال تکوین) آنها در کنار یکدیگر قرار می‌گیرند و تقسیم آن‌ها عروق می‌شود و برای تشکیل من سی‌میوم یا هم استراج حاصل می‌کنند (یک سلول محتوی چندین هسته بدون سمپلاسم مجزا). ما به این سلول چندهسته‌ای میوبیوب می‌گوییم. همراه با استراج سولی، افزایش در بین ژن‌های لازم برای مکرر بیشتر ماهیچه‌ای و عملکرد آن رخ می‌دهد.

پیام‌های خارج سلولی خاصی که تخصصی شدن هر گروه از میوبلاست‌ها را آغاز می‌کند فقط به طور موقت پیاپی می‌شوند. این پیام‌های تولید فاکتور داخل سلولی را باعث می‌شوند که برنامه

میوزی را بعد از بکه پیام‌ها آغاز کرده او بین رشد را حفظ می‌کند. ما مشخص و عملکردهای این پروتئین‌های میوزی و میانکنش آنها را در چندین قسمت بعدی توضیح می‌دهیم.

ژن‌های میوزی اولین بار در مطالعات فیروپلاست‌های کشت داده شده شناخته شدند.

ژن‌های میوزی یک مثال خوبی از این است که چگونه فاکتورهای رونویسی نمای پیش‌رونده را که در رده‌بندی سول اتفاق می‌افتد کنترل می‌کند، مطالعات *in vitro* با رده سلولی فیروپلاست C3H10T1/2 بخش مهمی را در تشریح مکانیسم‌های کنترلی رونویسی تنظیم‌کننده تشکیل ماهیچه اسکلتی بازی می‌کنند. وقتی که آنها در حضور ۵-آزاسیتیدین (یک مشتق سیتیدینی که نمی‌تواند متیله شود) انکوبه شدند به میوتیوب‌ها تمایز یافتند پس از ورود ۵-آزاسیتیدین به سلول‌ها. آن به ۵-آزادئوکسی سیتیدین سه هسات تبدیل می‌شود و سپس در داخل DNA به جای دئوکسی سیتیدین قرار می‌گیرد به دلیل اینکه دئوکسی سیتیدین متیله شده به طور معمول در مناطق DNA غیرفعال از لحاظ رونویسی وجود دارد. جانگزی ریدوهای سیتیدین یا مشتقی که نمی‌تواند متیله شود ممکن است حازه فعال‌سازی ژن‌هایی را که قبلاً متیله شده‌اند را بدهد.

درکاس ریاد تبدیل سول‌های C3H10T1/2 تیمار شده با آزاسیتیدین به میوبیوب‌ها پس از آن می‌رساند که دوباره فعال‌سازی یک یا تعداد کمی از ژن‌های حلی مرتبط به هم برای به پیش بردن برنامه میوزی کافی است. برای آزمایش این فرضیه محققان DNA سلول‌های C3H10T1/2 کشف داده شده در حضور ۵-آزاسیتیدین ر جداسازی کردند و آن را به سول‌های بیمار شده منتقل کردند. مشاهده اینکه یک سلول از ۱۰^۴ سلولی که به آن‌ها DNA منتقل شده بود به میوتیوب تبدیل شدند در راستای فرضیه‌ای بود که می‌گوید یک یا تعداد کمی از ژن‌های حلی مرتبط به هم مسوول تبدیل فیروپلاست‌ها به میوبیوب‌ها هستند.

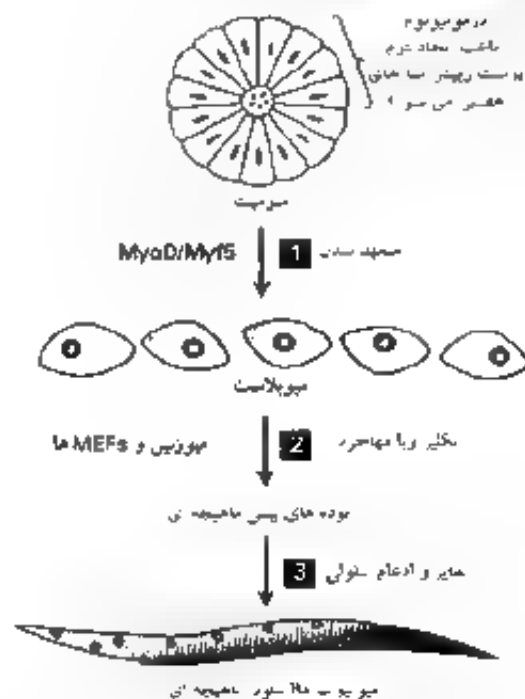
مطالعات بعدی منجر به جداسازی و تعیین ویژگی چهار ژن متفاوت ولی مرتبط به هم شد که می‌توانستند سول‌های C3H10T1/2 را به ماهیچه تبدیل کند. شکل ۲۱-۲۱ پروتوکل آزمایشگاهی را برای شناسایی و ارزیابی یکی از این ژن‌ها که تعیین میوزی (myoD) نامیده می‌شود آورده است. سلول‌های C3H10T1/2 که به آن‌ها DNA myoD منتقل شده بود و



فعال سازی وجود دارد ما به چهار پروتئین bHLH میوزی که در مجموع فاکتورهای تنظیمی ماهیچه^(۱) یا MRF ها نامیده می شوند، مراجعه می کنیم (شکل ۲۱-۲۲).

پروتئین های bHLH موزم و هترو دیمرهای ر تشکیل می دهند که به جایگاه ۶ جفت بازی با توانی مورد توانی CANNTC, N= نوکلئوتید متصل می شوند که به آن جبهه E اطلاق می شود. این توانی در بسیاری از متن های مختلف در ژنوم وجود دارد [تنها بر اساس تصادف جبهه E هر ۲۵۶ نوکلئوتید یک بار یافت می شود]، بنابراین برخی مکانیسم ها بیسی بی را که MRF ها به طور اختصاصی رن های متن ماهیچه را سطح می کند و سایر رن ها در توانی کنترل شان جبهه E ر ندارند. متصل کند یک نشانه برای اینکه چگونه این اختصاصیت میوزی حاصل می شود این بود که نمای اتصال MyoD به DNA و تنی که به صورت هترو دیمر ب E2A (که یک پروتئین bHLH دیگر است) تشکیل کمپلکس می دهد ده برابر بیشتر از وقتی که آن بصورت یک هترو دیمر متصل می شود به علاوه در متون های C3H10T^۱ میخار شده با آراستیدین، MyoD بصورت یک هترو دیمر کمپلکس داده ب E2A یافت شده است و هر دو پروتئین برای میوزی در این سلول ها لازم هستند. ذمیم های اتصال پاییده به DNA ی E2A و MyoD توانی های اسید آمینه ای مشابه و به کاملاً یکس دارند و هر دو پروتئین توانی جبهه E را شناسایی می کنند. MRF های دیگر نیز هترو دیمرهایی با E2A ر تشکیل می دهند که خصوصیات مشابه با کمپلکس های MyoD-E2A دارند این هترو دیمری شدن، فعالیت میوزی فاکتورهای رونویسی ر نسبت به ژن هایی که حدانس لاری دو جبهه E قرار گرفته نزدیک یکدیگر هستند را محدود می کند.

گرچه E2A در بسیاری از بافت ها بیان می شود ولی وجود E2A برای القای خصوصیت میوزی کافی نیست. مطالعات بعدی پیشنهاد کرد که اسیدهای آمینه اختصاصی در همین bHLH همه MRF ها خصوصیت میوزی را توسط اجازه دادن به کمپلکس های MRF-E2A برای اتصال اختصاصی به خانواده دیگری از پروتئین های متصل شونده به DNA که فاکتورهای افزایش دهنده میوسیتی یا MEF نامیده می شوند، القاء می کند. MEF ها به دو دلیل با مرف های بسیار خوبی برای میانکشی با MRF ها هستند. اول اینکه بسیاری از ژن های متن منحصراً ماهیچه ای لاری جایگاه های



شکل ۲۱-۲۰ به مرحله در تکوین ماهیچه اسکلتی مهره داران سوسپاندا این تئال کرفای شکل ر سلول های موزومی خمیس هستند برخی از آنها (میوبوم) بعد از دریافت پیام هایی از سایر بافت ها بصورت میوبلاست ها تبدیل می شوند (۱) بعد از اینکه میوبلاست ها تکثیر و به جوانه های عصبی و یا حای دیگر مهاجرت می کنند (۲) به سلول های ماهیچه ای چند هسته ای نمایر می یابند که میوبوب نامیده می شود. (۳) فاکتورهای رونویسی کلیدی که به برنامه میوزی کمک می کنند.

ما با آراستیدین بیخار شده بودند هر دو تشکیل میوتوب را دادند cDNA ی myoD نیز قادر به تبدیل تعدادی از رنه های سلولی کشت داده شده دیگر به ماهیچه بود. بر اساس این یافته ها گفته شد ژن myoD نقش کلیدی را در تکوین ماهیچه بازی می کند یک روش مشابه سه ژن دیگر را شناسایی کرده است، میوزین، myf5 و myf4 که در تکوین ماهیچه عمل می کنند.

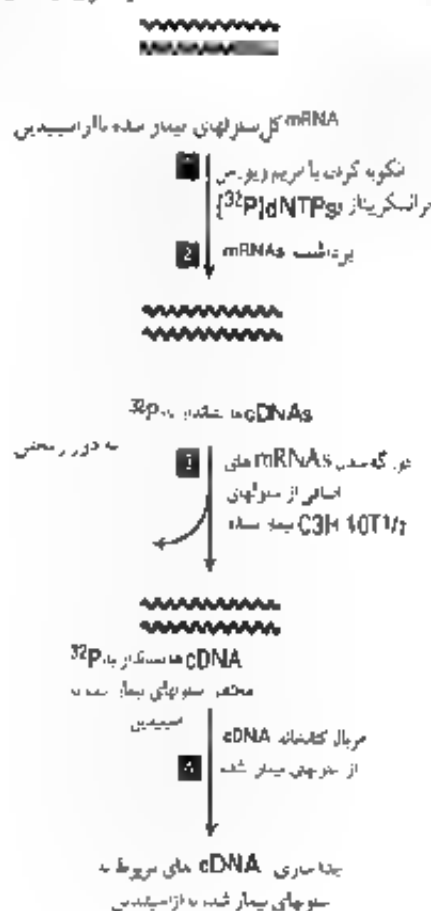
دو دسته از فاکتورهای تنظیمی با هم برای راهنمایی تولید سلول های ماهیچه ای عمل می کنند.

چهار پروتئین میوزی (MyoD, Myf5, MRF4, و MRF4) از اعضای خانواده مایو-ج - حلقه - مایو-ج بازی (bHLH) از فاکتورهای رونویسی اتصال پاییده به DNA هستند (شکل ۲۶-۲۷ ر ملاحظه کنید). نزدیک به مرکزین پروتئین ها یک ناحیه (B) اتصال پاییده به DNA نزدیک به دهمین HLH وجود دارد که تشکیل دیمر ر واسطه گری می کند در اطراف این ناحیه مرکزی دیمری شدن ناحیه اتصال DNA دو نمین

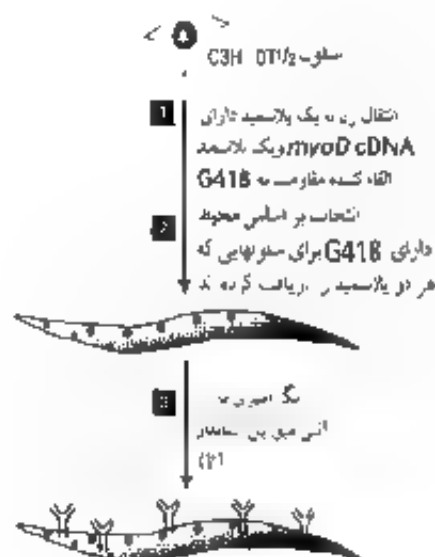
► شکل تجربی ۲-۲۱ (شکل رنگی) ژن‌های میوزن جدا شده از سلول‌های تیمارشده با آراسیتیدین می‌توانند میوزین‌ها را وقتی که به سایر سلول‌ها منتقل می‌شوند پیش می‌روند. (a) وقتی سلول‌های C3H10T1/2 (رده سلولی هیبریدالاست) با آراسیتیدین تیمار می‌شوند، با فرکانس بالا به میوئوبلاست تبدیل می‌شوند به منظور جداسازی ژن‌های مسئول تبدیل سلول‌های تیمارشده با آراسیتیدین به میوئوبلاست، همه mRNA های سلول‌های تیمارشده در ابتدا از عناصرهای سلولی بر روی سون dT جداسازی شدند. به خاطر دماهای یخ، A، mRNA ها به طور انتخابی بر روی این سون می‌مانند. mRNA ها قرمز، از سلول‌های تیمارشده با آراسیتیدین به دست آمدند. mRNA های صورتی سایر mRNA ها هستند مرحله ۱ و ۲ mRNA های جداسازی شده به cDNA های نشاندار با رادیواکتیو تبدیل شدند. مرحله ۱ وقتی که cDNA ها با mRNA های به دست آمده از سون‌های C3H 10T1/2 تیمارشده مخلوط شدند، قطع cDNA های حاصل از mRNA های (قرمز روشن) بویید شده هم توسط سلول‌های تیمارشده با آراسیتیدین و هم سلول‌های تیمارشده با هم تورگه شدند. DNA دو رسته‌ای حاصل از cDNA های تورگه نشده (این پیر) جداسازی شد که تنها توسط سلول‌های تیمارشده توصیف شده بود. مرحله ۱ cDNA مختص سلول‌های تیمارشده با آراسیتیدین به‌مناسبت‌های برای غربالگری کتابخانه cDNA ی سلول‌های تیمارشده با آراسیتیدین استفاده شد (شکل ۲۶-۵ را ملاحظه کنید). حداقل برخی از کپی‌های شناسایی شده با این شناساگرها مرتبط با ژن‌های مورد نیاز برای میوزین بودند (b) هر کدام از کپی‌های cDNA شناسایی شده در قسمت (a) در داخل پلاسمید حامل یک پروموتور قوی قرار گرفتند. مرحله ۱ و ۲ سلول‌های C3H10T1/2 با پلاسمید دوترکیب علاوه یک پلاسمید ثانویه حامل ژن الفاکتند مقاومت به یک آنتی بیوتیک به نام G418 مورد انتقال ژن قرار گرفتند. فقط سلول‌هایی که پلاسمیدها وارد آنها شده‌اند در محیط دارای G418 رشد خواهند کرد. یکی از کلون‌های انتخاب شده (که با myoD نشان داده شده‌اند) به منظور پیش‌برد بدین سلول‌های C3H10T1/2 به سلول‌های ماهیچه‌ای نشان داده شده است که توسط اتصال اسی نادی‌ها بر علیه میوزین (یک پروتئین مختص ماهیچه) شناخته شدند. ۳

شناسایی برای MEF ها و MRF ها هستند دوم اینکه اگر چه MEF ها به خودشان نمی‌توانند تبدیل میوزینی سلول‌های C3H10T1/2 تیمار شده با آراسیتیدین را القاء کند ولی توانایی MRF ها برای این امر افزایش می‌دهد، این افزایش نیاز به سانکشن فیزیکی مابین MEF و هترودمر MRF-E2A دارد.

(a) غربالگری ژن‌های میوزن



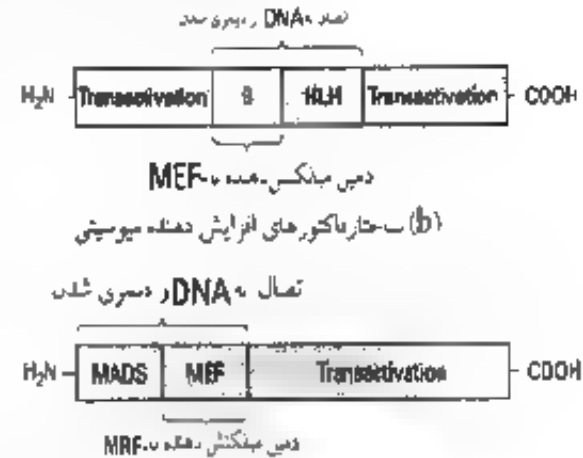
(b) غربالگری برای فعالیت myoD cDNA



چندین سطح مخلوط می‌شود. اول اینکه تولید سطحی‌کننده‌های ماهیچه‌ای فقط در سلول‌های سروردرم در پاسخ به پیام‌های عمل‌کننده محلی فعال می‌شود، مثلاً جهش‌های Wnt و BMP که بر زمان و مکان صحیح در جین تولید می‌شوند. پروتئین‌های دیگر مکانیسم‌های بیشتری را برای تضمین کنترل دقیق در میوزین واسطه‌گری می‌کند. پروتئین‌های تغییر شکل کروماتینی برای در دسترس قرار دادن ژن‌های هدف به MRF‌ها مورد نیاز هستند. پروتئین‌های مه‌ری وقتی که MRF‌ها عمل می‌کنند محدود می‌شوند و روابط انتاگونیستی بین تنظیم‌گرهای چرخه سلولی و فاکتورهای مهارتی (شبه MRF‌ها) تغییر سلول‌های در حال تغییر را که تقسیم نخواهند شد تضمین خواهد کرد. همه این فاکتورها، زمان و مکان تشکیل ماهیچه را کنترل می‌کنند.

فعال‌سازی پروتئین‌های تغییر شکل کروماتینی، پروتئین‌های MRF در سلول‌های مختص ماهیچه‌ای را کنترل می‌کند ولی فقط اگر فاکتورهای اجازه دهنده برای این امر انجام می‌گیرد، تغییر شکل کروماتین که معمولاً برای فعال‌سازی ژن لازم است توسط کمپلکس‌های پروتئینی بزرگ انجام می‌شود (مانند کمپلکس SWI/SNF) که فعالیت ATPase ای و شاید هلیکازی دارند این کمپلکس‌ها، هستون استیلرها را فر می‌خوانند که کروماتین را به منظور دسترسی‌پذیر کردن آن برای فاکتورهای رونویسی تغییر می‌دهند (فصل ۲). این فرایند که کمپلکس‌های تغییر شکل به فاکتورهای میوزینی کمک می‌کند با استفاده از گونه‌های غالب سعی از پروتئین‌های ATPase که تشکیل هسته‌های این کمپلکس‌ها را می‌دهند، آزمایش شده است. از فصل ۵ به خاطر نوری که جهش سعی غالب یک فوتوپ چشم‌یافته‌ای را، وقتی که یک آل طبیعی از ژن موجود است ایجاد می‌کند، وقتی که ژن‌ها خاص این جهش‌های غالب سعی به سلول‌های C3H10T1/2 منتقل شدند، ورود ژن‌های میوزینی این سلول‌ها را کمتر به میوتیوب‌های تبدیل می‌کرد. علاوه بر این مختص ماهیچه‌ای که به طور طبیعی فعال شده است الگوی معمول تغییرات کروماتینی را در سلول‌های C3H10T1 که دو بار مورد انتقال در قرار گرفته‌اند، نشان می‌دهد این نتایج حاکی از این امر است که فعل‌ناشی رونویسی توسط پروتئین‌های میوزینی بستگی به یک ساختار کروماتینی مناسب در نواحی ژن‌های مختص ماهیچه‌ای دارد. MEF2 هیسون اسیلارهایی از قبل p300/CBP را از طریق یک پروتئین دیگر که به صورت واسطه عمل می‌کند، فر می‌خواند

(فاکتورهای تغییر ماهیچه‌ای (MRFs))



شکل ۲۲-۲۱ ساختارهای عمومی دو دسته از فاکتورهای رونویسی که در میوزین شرکت می‌کنند. MRF (فاکتورهای تنظیمی ماهیچه‌ای) و myoD پروتئین‌های bHLH هستند که توسط ماهیچه در حال تکوین تولید می‌شوند. MEF‌ها که در جندین یافت علاوه بر ماهیچه در حال تکوین وجود دارند و متعلق به خانواده MADS هستند. فعالیت میوزینی MRF‌ها توسط میانکشی‌شان با MEF‌ها افزایش داده می‌شود. ساختارهای دومی پروتئین‌ها نشان داده شده است. شامل دومی‌های فعل‌کننده همدیگر بازی (B) ماریج - حلقه - ماریج (HLH) و دومی‌های MADS و MEF است.

MEF، به خانواده فاکتورهای رونویسی MADS ملحق دارند و دارای یک دومی MEF نزدیک به دومی MADS هستند که میانکشی به میوزینی را واسطه‌گری می‌کند (شکل ۲۲-۲۱). عمل‌کنار می‌شود تقویتی همودیر MEF و همودیر MRF-E2A بیان یا میزان زیاد ژن‌های مختص ماهیچه‌ای را پیش می‌برد. موش‌های دچار تخریب ژنی و جهش‌یافته‌های دروزوفیلا برای بررسی نقش پروتئین‌های MEF و MRF در انقاع خصوصیت میوزینی در حیوانات سالم و بیمار آن به کشت سلولی استفاده شده است. این آزمایشات به‌میب سه پروتئین MRF (myf5, myoD) و میوزینی، و اهمیت پروتئین MEF را برای مراحل متفاوت در تکوین ماهیچه ثابت کرده است (شکل ۲۲-۲۰). ملاحظه کنید، عملکرد پروتئین میوزینی چهارم، Mrf4 به طور کامل روشن نشده است.

تمایز میوبلاست‌ها تحت کنترل مثبت و منفی است

تخلیه‌کننده‌های نکوتی فدرمیدی مانند MRF‌ها می‌توانند در همه جا عمل کنند در حقیقت عمل‌های آنها در

ژن‌های ماهیچه‌ای توسط ساختارهای کروماتینی مهارکننده است. پروتئین‌های چرخه سلولی شروع به تیر بهی در بسیاری از گونه‌های سلولی مرتبط با اینست چرخه سلولی معمولاً در G₁ است و این ر می‌سازند که گذر از حالت بعد به حالت مایه‌یافته ممکن است توسط پروتئین‌های چرخه سلولی شامل سیکلین‌ها^(۱) و کینازهای وابسته به سیکلین^(۲) تحت تأثیر قرار گیرد (فصل ۲۰) برای مثال مهارگرهای کینازهای وابسته به سیکلین می‌توانند تغییر ماهیچه‌ای را در کشت سلولی القا می‌کند و معادیر این مهارگرها بطور باری در سلول‌های ماهیچه‌ای در حال تمایز بیشتر از سلول‌های تمایز یافته در محیط *In Vivo* است برخلاف لی تمایز میوبلاست‌های کشت‌داده شده می‌تواند توسط انتقال DNAی رمزدار کسده سیکلین D1 تحت کنترل پروموتور فعال مهر شود بیان سیکلین D1 که به طور طبیعی فقط در طی G₁ اتفاق می‌افتد توسط فاکتورهای میوزی در بسیاری از گونه‌های سلولی القا می‌شود (سکال ۳۲-۲۰) (ملاحظه کنید) توانایی سیکلین D برای جلوگیری از تمایز میوبلاستی در *In Vivo* ممکن است از خصوصیات پیام‌های *In Vivo* نفید کند که مسیر تمایز ر مانع می‌شوند. به نظر می‌رسد اتاگوسم بین تنظیم‌کننده‌های مثبت و منفی در پیشرفت G₁ نقش مهمی ر در کنترل میوز در *In Vivo* بازی می‌کند.

پیام‌های سلول به سلول برای تمایز و مهاجرت میوبلاست‌ها اساسی است

همچنانکه قبلاً مورد توجه واقع شده است بعد از اینکه میوبلاست‌ها ر سومیت‌ها حاصل شدت آنها بایستی به مکانهای مورد نظرنان حرکت کند و تشکیل اتصالات صحیح را همچنانکه به سلول‌های ماهیچه‌ای تمایز می‌یابد بدهد (شکل ۲۳-۲۱). بیان ژن‌های میوزی اغلب بعد از رویدادهای پیچیده‌ای اتفاق می‌افتد که سلول‌های سومیتی مشخص از ای تلیوم سومیتی به صورت ورقه در می آیند و حرکت بعدی خودشان را به جاهایهای تجمع ماهیچه‌ای اخصی می‌کنند.

بک فاکتور رونویسی، Pax3 در یک هده از سلول‌های سومیتی تشکیل خواهد شد که تشکیل ماهیچه را می‌دهد. به نظر می‌رسد Pax3 در رأس رویدادهای سطحی کنترل کسده تشکیل ماهیچه در تمه و اندام‌ها است. میوبلاست‌هایی که مهاجرت می‌کنند توسط فاکتور

بایزاین رونویسی ژن‌های هدف را فعال می‌کند آزمایشات رسوب بمی کروماتین ب آنی‌زادی‌هایی بر غیه هیستون اسبیله شده H4 نشان داده است میوزل هیستون اسبیله شده با ژن‌های سطحی شده ب MEF2 مرتبط است که در میوبوب‌های تمایز یافته بیشتر از میوبلاست‌ها است (شکل ۲۷-۷ را ملاحظه کنید).

پروتئین‌های مهاری، عبارالگری برای ژن‌های مرتبط با myoD منجر به ششایی یک پروتئین مرتبط سد که دارای ناحیه دیمری شدن HLH بود وی فاقد ناحیه بازی اتصال‌یابده به DNA بود و از اینجهت قادر به اتصال به توانی حبه E در DNA بود این پروتئین ب اتصال به myoD ب E2A، تشکیل هتروداپمرهای myoD-E2A را مهر می‌کند و از این رو میل بالای اتصال آنها ر به DNA مهر می‌کند این پروتئین به حاضر مهر اتصال به DNA، Id نامیده می‌شود. Id مانع می‌شود سلول‌ها myoD و E2A را از طریق فعل‌سازی ژن مختص ماهیچه‌ای رمزکنده کراتین کیلز تولیدکنند. در سبجه، سلول‌های در حالت رشد تکثیری باقی می‌مانند. ولی که این سلول‌ها برای تمایز به ماهیچه القا می‌شوند برای مثال با برناشت سرم که دارای فاکتورهای رشد لازم برای رشد تکثیری است (عظمت Id کاهش می‌یابد دپمرهای myoD-E2A اکنون می‌توانند تشکیل شوند و به بواجی تنظیمی ژن‌های هدف متصل شوند که تمایز سلول‌های C3H10T1/2 را به سلول‌های شبه میوبلاست پیش می‌برد.

نقش هیستون تاستیلارها (که رونویسی را مهر می‌کنند) در تکوین ماهیچه در آزمایشاتی که در آن دانشمندان ابتدا ژن‌های myoD را به سلول‌های C3H10T1/2 به منظور ایزایس میزان myoD وارد کردند، آشکار شد. به هر حال، وقتی که ژن‌های رمزدارکنده هیستون تاستیلارها میر به داخل سلول‌های C3H10T1/2 وارد شده‌اند اثر القاکسگی ماهیچه‌ای myoD بویک شد و سلول‌ها به میوبوب‌ها تمایز بیافتند. توضیح اینکه چگونه هیستون تاستیلارها تمایز ماهیچه‌ای القاشده توسط myoD را مهر می‌کنند از این یافته جالب حاصل می‌شود که در آن فعال سازی ژن ماهیچه‌ای MEF2 می‌تواند از طریق دمن MADS به یک هیستون تاستیلار متصل شود این میانکشی که می‌تواند مانع عملکرد MEF2 و تمایز ماهیچه‌ای شود بطور برمال در طی تمایز بویک می‌شود، ریر هیستون تاستیلار توسط پروتئین کیسر وابسته به کالیمولین Ca^{+2} هسرینه می‌شود. تاستیلارهای هسرینه شده پس از هسته به میوبلاسم حرکت می‌کنند. در مجموع، این نتایج حاکی از آن است که فعال‌سازی ژن‌های ماهیچه‌ای توسط MEF1, myoD در رقابت با غیرفعال‌سازی

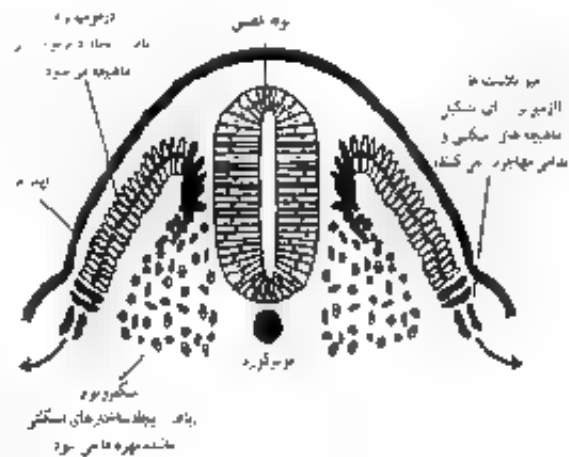
بایستی هم در فضا و هم در زمان در طی میوزن هماهنگ شود.

پروتئین‌های تنظیمی bHLH در ایجاد سایر بافت‌ها بر عمل می‌کند.

چهار فاکتور روبریس bHLH که به طور بارزی مشابه پروتئین‌های bHH میوزمی هستند نوروزن را در دروزوفیلا کنترل می‌کنند. پروتئین‌های مشابه با این پروتئین‌ها در نوروزن در مهره‌داران و شاید در تمام رتبه‌های سلول‌های خون‌ساز عمل می‌کنند.

پروتئین‌های bHLH دروزوفیلا عصبی توسط یک بونی حدود ۹۰۰ کلو بازی از DNA، بومی که کمپلکس آکاته^(۳) اسکونه^(۴) (AS-C) به آنها اطلاق می‌شود و حاوی چهار ژن آکاته (ac)، اسکونه (sc)، (L'sc)^(۵) و اسر^(۶) (a) است. تجزیه تحلیل اثرات جهش‌های ضلایل عملکردی حاکی از این امر است که پروتئین‌های آکاته (AC) و اسکونه (SC) در تعهد سلول‌های بیادی عصبی شرکت می‌کنند که در مگس سرکه نوروبلاست نامیده می‌شوند، در حالی که پروتئین اسر (AS) برای تسایر سلول حاصل از این سلول‌ها به نوروزن لازم است (نوجه کنید که واژه نوروبلاست‌ها به سلول‌های بیادی در مگس‌های سرکه اطلاق می‌شود و بی به سلول‌های پیش‌ساز در پستانداران اطلاق می‌شود). این عملکرد مشابه نقش‌های myoD و myf5 در سحبد ماهیچه‌ای و میوزین در تسایر هستند. دو پروتئین دروزوفیلائی دیگر که با Da و Emc نشان داده می‌شوند از لحاظ ساختار و عملکرد شبیه به E2A و Id هستند برای مثال کمپلکس‌های هترودیمری Da یا Ac یا Sc به DNA بهتر از اسکال هومودیمری Ac یا Sc متصل می‌شوند. Emc مانند Id فاقد دس اسال به DNA بوده و به پروتئین‌های Ac و Sc منس می‌شود و بنابراین ارتباط آنها با Da و اتصال آنها را به DNA را چهار می‌کند. عملکردهای این پروتئین‌ها مشابه با پروتئین‌های میوزن و نوروزن است که در شکل ۲۴-۲۶ ترسیم شده است.

یک خانواده از پروتئین‌های bHLH مرتبط با پروتئین‌های آکاته و اسکونه دروزوفیلا در مهره‌داران شناخته شده است. یکی از این پروتئین‌ها که نوروزین نامیده می‌شود تشکیل نوروبلاست‌ها را کنترل می‌کند. آزمایشات دوگانه سازی در خا نشان داده است که نوروزین در مرحله اولیه نکوپن سیستم عصبی تولید می‌شود.



شکل ۲۱-۲۳ تعهد جینی و مهاجرت میوبلاست‌ها در

پستانداران. بعد از تشکیل لوله عصبی هر سومیت اسکروتوم را تشکیل می‌دهد که به ساختارهای اسکلتی تبدیل می‌شود. در میوتوم که باعث ایجاد درم پوست و ماهیچه‌ها می‌شود میوبلاست‌های جانبی از درمیوتوم به جوانه اندامی مهاجرت می‌کنند. میوبلاست‌های میانی به ماهیچه‌های تنه تبدیل می‌شوند. بقیه درمیوتوم‌ها باعث ایجاد بافت پیوندی پوست می‌شوند.

روبوئیسی را می‌کنند که Lbx1 نامیده می‌شود. اگر Pax3 عملکردی نداشته باشد روئوسهای Lbx1 تولید نمی‌شوند و میوبلاست‌ها مهاجرت نمی‌کنند. هر دو فاکتور Pax3 و Lbx1 می‌توانند بیان myoD را تحت تاثیر قرار دهند جدا شدن میوبلاست‌ها از سومیت‌ها بستگی به دریافت یک پیام بیرونیی تشریح شده، دارد که فاکتور تورج^(۱) یا فاکتور رشد هپاتوسیسی^(۲) (SF/HGF) نامیده می‌شود این پیام که توسط سلول‌های بافت پیوندی جیبی، تولید می‌شود (مراشیم) در جوانه‌های اندامی، میوبلاست‌های مهاجرت کرده را جذب می‌کند بنابراین آنها را به سرشفت صحیح‌شان هدایت می‌کند.

تولید SF/HGF قبلا توسط سایر پیام‌های تشریح شده القا شده است. اگر پیام SF/HGF با گیرنده‌اش بر روی میوبلاست‌ها عملکردی نداشته سلول‌های میوسیتی Lbx1 را تولید خواهد کرد و بی مهاجرت نخواهد کرد بنابراین ماهیچه‌ای بر اندامها تشکیل نخواهد شد. بیان ژن‌های میوزین و myf4 شروع نمی‌شود تا میوبلاست‌های مهاجرت کرده به جوانه‌های اندامی بروند (شکل ۲۶-۲۷). ملاحظه کنید.

ما بافت‌های از پدماهای خارجی و فاکتورهای روبوئیسی که در نکوپن صحیح ماهیچه نفس دارند برخورد کرده‌ایم. عملکرد همه این مکره‌های سطحی

- 1 Scatter factor
- 2 Scatter factor hepatocyte growth factor
- 3 Achaete
- 4 Scute
- 5 Lethal of scute
- 6 Asense

ماهیه‌ها تا زمانی که میوبلاست‌ها اینست تقسیم و مهاجرت یافته‌اند، اتفاق نمی‌افتد.

■ موروزین در مگس سرکه به یک عده از چهار پروتئین bHLH موروزینی سنگینی دارد که از لحاظ ساختاری مشابه با پروتئین‌های میوزی مهره‌داران هستند (شکل ۲۴-۲۶ را ملاحظه کنید).

■ یک پروتئین مهره‌داری مرتبط (موروزین) برای تشکیل پیش‌سازهای عصبی لازم است و همچنین سرنوشت آنها را به صورت سلول‌های گلیال یا عصبی تعیین می‌کند.

۲-۲۱ تنظیم تقسیم سلولی نامتقارن

در می جین‌زایی (اولین مرحله در تکوین جانور)، تقسیم سلولی نامتقارن اغلب نوع اولیه‌ای را ایجاد می‌کند که سرانجام منجر به تشکیل انواع سلولی نامتقارنه می‌شود. هم سلول‌های بیادای و هم سلول‌های پیش‌ساز می‌توانند به طور نامتقارن به مکانیسم‌های مشابه اگر چه جزییات آن‌ها در بافت فرق می‌کند تقسیم شوند حتی در باکتری‌ها تقسیم سلولی ممکن است سلول‌های دختری نامتقارن را ایجاد کند، برای مثال باکتری که متص به یک پایه باقی می‌ماند و باکتری که نازک مورد استفاده برای شمار ایجاد می‌کند.

اساس تقسیم سلولی نامتقارن، قطبی شدن سلول والدی و سپس تقسیم متفاوت قسمت‌های سلول والدی به دو سلول دختری است (شکل ۲۴-۲۶). یک عده از مکانیسم‌های مولکولی برای ایجاد و زدن نامتقارن اولیه که سلول والدی را قطبی می‌کند به کار می‌روند، علاوه بر متغیر شدن سلول‌های دختری بهیستی اغلب در یک جهت اختصاصی یا سوچه به ساختارهای اطراف جاگذاری شوند. وقتی که سلول‌های بیادای به طور نامتقارن تقسیم می‌شوند سلولی که در ارتباط با پیام‌های آنبیانی می‌ماند بصورت یک سلول بیادای خواهد ماند. بیداری دوک‌های میتوزی و قطبیت سلول بایستی با کل ناب هماهنگ شوند، همچنین سلول‌های در حال تمایز به طرف صحیح حرکت می‌کند و حداقل یک سلول دختری در یک آنبیانه سلول بیادای به منظور تنووم جمعیت سلول بیادای باقی بماند. این پدیده به صورت مثال در تقسیم سلول‌های بیادای عصبی در طی تکوین جینی آورده شده است (شکل ۲۴-۲۶ را ملاحظه کنید). ما با یک مثال خوب درک شده از تقسیم سلولی نامتقارن (جانورهای سلول‌های محرمی) و از کمپلکس‌های پروتئین‌های که اخیراً کشف شده‌اند و برای تقسیمات سلولی نامتقارن در موجودات رنده پرسالوین

موروزین تولید بورو D که یک پروتئین bHLH دیگر بوده و بعداً عمل می‌کند را القا می‌کند (شکل ۲۵-۲۶). تزریق مقادیر رید mRNA ی موروزین به جن‌های گزنوبوس توانایی موروزین را برای القا عصب‌زایی بیشتر ثابت می‌نماید (شکل ۲۵-۲۶). این عملکرد موروزین مشابه آگانه و اسکوت در دروزوفیلا است. همچنین بورو D و آسر ممکن است عملکردهای مشابهی در مهره‌داران و دروزوفیلا داشته باشند.

تکات کلیدی بحث ۲-۲۱

تخصصی شدن و تمایز ماهیه‌ها

■ تکوین ماهیه اسکلتی با تمهید افتاد شده توسط پیام سلول‌های مروردمی معین در سوخته‌ها که میوبلاست‌ها هستند، شروع می‌شود. به دنبال نکثیر و مهاجرت میوبلاست‌ها اینست تقسیم در آنها ایجاد می‌شود و میوبلاست‌ها به سلول‌های ماهیه‌های چندبسته‌ای (میوبوب‌ها) که پروتئین‌های مختص ماهیه‌های را بیان می‌کند، تدیر می‌یابند (شکل ۲۶-۲۷ را ملاحظه کنید).

■ چهار فاکتور روپوسی bHLH میوزی (MyoD)، میوزین، Myf5 و MRF4 که مجموعاً فاکتورهای تنظیم ماهیه‌های (MRF) نامیده می‌شوند با E2A و MEF‌ها به منظور تشکیل کمپلکس‌های روپوسی بزرگ که میورر و بیان ژن‌های مختص ماهیه‌های را پیش می‌برند متص می‌شوند.

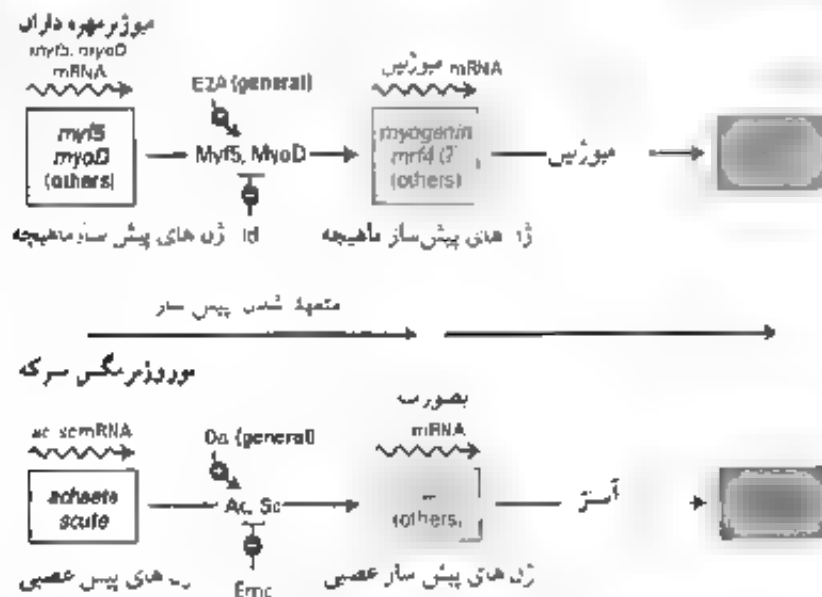
■ دیمرشن فاکتورهای روپوسی bHLH با شریک‌های متعصب و ویژگی یا سایل اتصال آنها را به جایگاه‌های تنظیمی DNA تنظیم می‌کند و همچنین ممکن است مانع اتصال کامل آنها شود.

■ برنامه میوزی پس در نه شده توسط MRF به کمپلکس میورر شکل کروماتینی SWI/SNF سنگینی دارد که ژن‌های هدف را دسرس‌پذیر می‌کند.

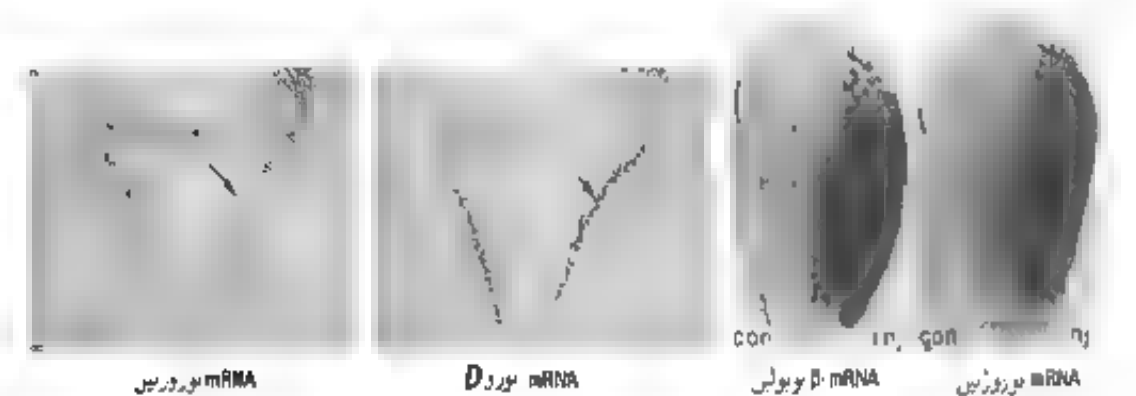
■ برنامه میوزی توسط اتصال پروتئین Id به MyoD که اتصال MyoD به DNA را بنوک می‌کند و توسط هیستون داصیلارز که فعال‌سازی ژن‌های هدف توسط MRF را سرکوب می‌کند، مهار می‌شود.

■ مهاجرت میوبلاست‌ها به خوانه‌های عضوی توسط فاکتور توریر / فاکتور رشد هیپوتوسیت (SF/HGF) (یک پیام ترمج شده از سلول‌های مرانشیمی) القا می‌شود (شکل ۲۳-۲۶ را ملاحظه کنید). میوبلاست‌ها بایستی برای مهاجرت هر دو فاکتور روپوسی Pax3 و Lbx1 را بیان کنند.

■ تمایز نهایی میوبلاست‌ها و القا پروتئین‌های مختص



▲ شکل تجربی ۲۴-۲۱ مقایسه ژن‌هایی که میوژن مهره‌داران و میوژن مگس سرکه با تنظیم می‌کنند. فکتورهای رونویسی *bHLH*، عملکردهای مشابهی در سجد سلول‌های پیش ساز عصبی و منبجه‌ای و تمایز آن‌ها به سلول‌های ماهیچه‌ای و عصبی بالغ دارند. در هر دو حالت پروتئین‌های رمزدار سده توسط ژن‌های عمل کننده اولیه (جی) تحت کنترل مثبت و منفی توسط پروتئین‌های مرتبط دیگر (بوغ ایی) هستند.



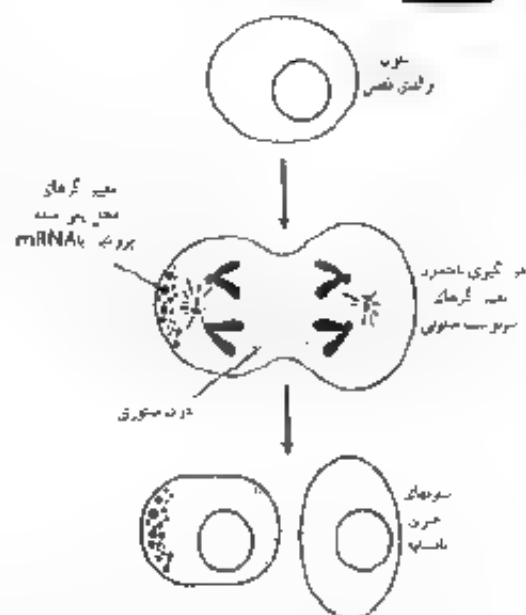
▲ شکل تجربی ۲۵-۲۱ آرمایش‌های دورگه‌سازی در ج و تزریق ثبت می‌کند که میوژن لیل از میو D در عصب‌زایی مهره‌داران عمل می‌کنند. (a) قسمت‌هایی از لوله عصبی تیمار شده با یک شناسگر خاص برای mRNA میوژن (سمت چپ) با mRNA میو D (سمت راست). فضای b: در مرکز بطن است و سلول‌های قرار گرفته در بین حفره لایه ساب وشریکولار را ایجاد می‌کند همه سلول‌های عصبی در لایه ساب وشریکولار به وجود آمده و به بیرون مهاجرت می‌کنند (شکل ۱۲-۲۱) ملاحظه کنید، هیچ‌چیز در این عکس‌ها شایان داده شده است. mRNA میوژن در میوژن‌های در حال تکثیر در لایه ساب وشریکولار دیده می‌شود. در صورتی که mRNA میو D در میوژن‌های مهاجرت‌کننده‌ای که ناحیه بطن را ترک کرده‌اند وجود دارد. (b) یکی از دو سلول در جیب‌های بویه گربوبوس که به آنها mRNA میوژن می‌وروزین برزین سده است (a) با یک شناسگر خاص mRNA‌های مختص میوژن رمزدارکننده b (میوژن سم چپ) یا میو D (سمت راست) رنگ‌آمیزی شد ناحیه‌ای از جیب که از سلول‌های تزریق شده حاصل شده است بدون کنترل عمل می‌کند (con). mRNA میوژن افزایش بادی ز در تعداد میوژن‌های بیان کننده mRNA میو D و میوژن‌های بیان کننده b: میوژن در ناحیه بویه عصبی حاصل از سلول تزریق شده را القا کرد.

مهم هستند شروع می‌کنیم. در محترم یک سیستم دفعی که تبدیل به گونه آمیزشی مخفیری به تقسیم نامتقارن بستگی دارد. تقسیم نامتقارن را به فرایندهای کنترل کننده گونه مولولی مرتبط می‌کند را ملاحظه می‌کنیم. سلول‌های با کاروماسیس سروپره مکانیسم قایل ملاحظاتی برای کنترل تمایز سلولی همچنانکه رده‌بندی سلولی پیشرفت

سلول های مادری (شکل ۲۷، ۲۱)، ریبوسی ژن HO وابسته به کمپلکس بهیبر شکل کروماتین است (شکل ۴۳-۷) را ملاحظه کنید، همس کمپلکس که ما قبلاً در بحث های میوزنیز یا آن برخورد کردیم. سلول های محرم دختر یا جوانه های از سلول های مادری دارای پروتئینی که Ash1p نامیده می شود (برای مستقر نامتقارن HO) و جلوی فوایدی کمپلکس SWI/SNF می گیرد، حاصل می شوند. بدینجهت مانع از ریبوسی اش می شود. عاب Ash1 در سلول های مادری اجازه ریبوسی ژن HO را به آنها می دهد. رعایشان اخیر آشکار کرده است که چگونگی نامتقارن در توزیع Ash1 بین سلول های دختر و مادری تأیید شده است. mRNA می Ash1 در جوانه در حال رشد جمع می باشد که تشکیل یک سلول دختر را هنگام به عمل پروتئین حرکتی میورین خواهد داد (فصل ۱۷). ی پروتئین موتوری که Myo4p نامیده می شود mRNA می Ash1 را بصورت کمپلکس ریبونکئوپروتئین در طول هیلانهای کتین فقط در یک جهت به طرف جوانه حرکت می دهد (شکل ۲۸-۲۱). دو پروتئین رابط به سمتهای she2p و she3p (بسیار HO وابسته به SWI5p) mRNA می Ash1 را به پروتئین حرکتی MYO4P متصل می کند تا گذشت زمان جوانه از سلول مادری جدا می شود. سلول مادری غیری از mRNA می Ash1 می شود و سایرین می تواند گونه آمیرشی را به دیال G1 قبل از اینکه mRNA اضافی تولید می شود و قبل از همانندسازی DNA در فاز S تمیز دهد. محرم های در حال جوانه ریبونکئوپروتئین یک مکانیسم نسبتاً ساده ای را به منظور ایجاد اختلافات مولکولی بین دو سلول تشکیل شده توسط تقسیم استفاده می کند. در موجودات رنده عالی تر، مانند محرم، دوک میتوزی نیستی در جهی باشد که هر سلول دختر پروتئین میتوچالاسمی مختص خودش را دریافت کند. مطالعات ژنیکی در کرم الگاتس و دروروفیلا عوامل کلیدی را آشکار کرده است. اولین مرحله ترک سطوح مولکولی یس است که چگونه تقسیم سلولی نامتقارن در موجودات پرمیوسی تنظیم می شود به منظور توضیح یس موارد پیچیده، ما بر روی تقسیم نامتقارن یوروبلاست ها در دروروفیلا تمرکز می کنیم.

پروتئین هایی که نامتقارن را تنظیم می کنند در انتهای مخالف یوروبلاست های در حال تقسیم در دروروفیلا قرار گرفته اند.

یوروبلاست های مکس سرکه که سلول های بیضی هستند از



شکل ۲۶، ۲۱ خصوصیات عمومی تقسیم سلولی نامتقارن. چندین مکانیسم می تواند منجر به توزیع نامتقارن ترکیبات سیتوپلاسمی مانند پروتئین های خاص یا mRNA شود. بدینجهت تشکیل سلول والدی قطبی شده را می کند تقسیم سلول قطبی شده. اگر دوک میتوچالاسمی در جهی باشد که ترکیبات سیتوپلاسمی به طور نامتقارن به دو سلول دختر توزیع شود، نامتقارن خواهد بود که در اینجا شش داده شده است. به هر حال اگر دوک به طور متعادل سیت به ترکیبات سیتوپلاسمی قرار گیرد تقسیم سلول قطبی شده ممکن است سلول های دختر مشابه ایجاد کند.

می کند، استفاده می کند. اینکه با یک سلول محرمی هابلونیدی نوع آمیرشی α با β باشد توسط این رها تعیین می شود که در جایگاه MAT موجود هستند (شکل ۲۷-۲۱) را ملاحظه کنید. همچنانکه در فصل ۷ شرح داده شده است در اهداف جایگاه MAT در ژنوم ساکارومایسس سروریه دو جایگاه غیرفعال از لحاظ ریبوسی (خاموش) دارای توالی های موالی α و β قرار گرفته است (شکل ۲۳-۷) را ملاحظه کنید. یک سازآرایی DNA بی ویژه یس رها را که ناکتورهای ریبوسی مختص α یا مختص β رمزدار می کنند را از این جایگاههای خاموش به جایگاه MAT که آنها در اینجا می توانند ریبوسی شوند می آورد.

به طور جالبی برخی از سلول های محرمی هابلونید می توانند مکرراً بین گونه های α و β تمیز حالت دهد. تمیز گونه آمیرشی وقتی اتفاق می افتد که آل α اشغال شده جایگاه MAT با آل β جایگزین شود. اولین مرحله یس فرآید توسط آندونکئاز HO که در سلول های مادری بهی می شود ولی در سلول های دختر یس نمی شود، کاتالیز می شود. بنابراین تمیز گونه آمیرشی فقط در

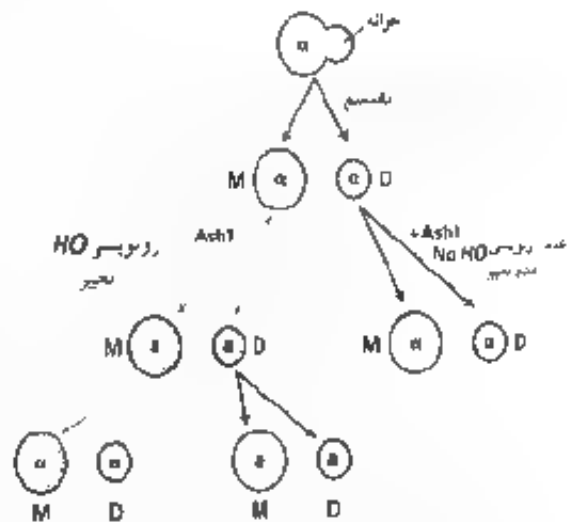
می‌کند که باعث انقباض حدود ۷۰۰ پوروی در هر قطعه می‌شود.

وقتی که سورویلاست‌ها تشکیل شدند متحمل تغییرات دمغاری می‌شوند و در هر تقسیم این سلول‌ها هم جوشان را محدود می‌کند و هم تولید سلول مادری گانگلیون (GMC) در روی طرف پایه سورویلاست را می‌کند (شکل ۲۹-۲۱). یک سلول سورویلاست تولید چندین GMC را خواهد کرد، در عوض هر GMC دوسال پوروی را تشکیل می‌دهد. به یک در جای جایی آنها بسکلی می‌شوند و چه رویدادهای تنظیمی در سورویلاست‌ها ممکن است تشکیل GMC‌های بیشتر یا کمتر را بدهد. سورویلاست‌ها و GMC‌ها در محل‌های متفاوت، الگوهای معدومی از بین رن را سال می‌دهند که سال دهمده سورویلاست است. تجربه و تحلیل جهش‌یافته‌های مگس سرکه به کشف پروتئین‌های کلیدی شد که (۱) قطبیت نامدهای راسی در سورویلاست را تبیین می‌کند (۲) دوک میوری سورویلاست‌های در حال تقسیم با قطبیت‌شان را هماهنگ می‌کند و (۳) تشکیل مستقیم سلول‌های دجری که سرپوش و اندازه آنها از سورویلاست‌ها متفاوت است. مطالعات ژنتیکی تقسیمات سلولی نامغاری در جین کرم الگاس به طور جداگانه منجر به کشف پروتئین‌های مهم تقسیم نامغاری سلولی شد. سیستم کنترل‌کننده تقسیم سلولی نامغاری به طور زیادی حفظ شده است و به راحتی از کرم‌ها به صفر حشرات و پستانداران شخته می‌شود و حاکی از حفظ عملکردهای پروتئینی برای بیش از نیم میلیون سال است.

کمپلکس‌های پروتئینی راسی و نامدهای در طی تقسیم هر سورویلاست تجمع حاصل کرده و توزیع می‌شوند و سپس دوباره در دور بعدی تقسیم در جای خود قرار می‌گیرند. چهار کمپلکس پروتئینی که ما آنها را BPP, MPSB, DSL و IPLC می‌شناسیم کل فرآیندها را رهبری می‌کند (شکل ۳۰-۲۱).

BPP یک کمپلکس راسی است که بصورت کمپلکس PAR نیز شناخته می‌شود، مسئول تبیین هدف سلول است که یک سورویلاست خواهد ماند بین کمپلکس پروتئینی دارای Bazooka و Par6. هر کدام شامل ذمین‌های PDZ است و یک PKC (یک پروفرم معول از پروتئین کیناز C) است.

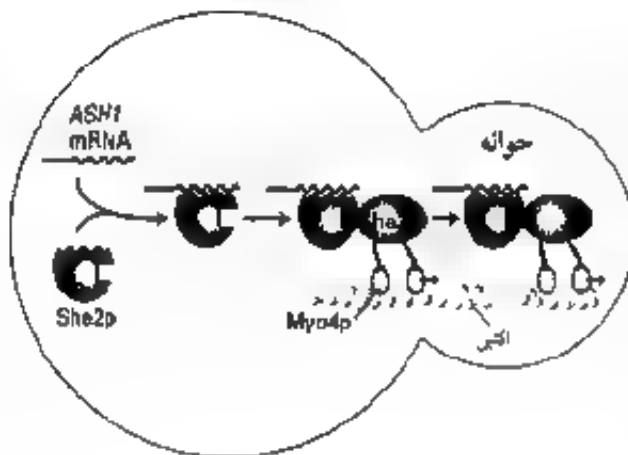
IPLC ذمین کمپلکس راسی متشکل از ایسکوبیل^۱ (Insc) و شریک ایسکوبیل (Pms) است. پروتئین معص حرکتی (Loo) و G_i (یک G پروتئین هیدروپاتی (فصل ۱۵)



▲ شکل ۲۱-۲۷ تغییر گونه جفت‌گیرنده در سلول‌های مغز

هپلوتید، تقسیم توسط خوانه‌ری، یک سلول مادری برتر (HO) و سلول دجری کوچکتر (D) را تشکیل می‌دهد. هر دو آنها پس‌گو جفت‌گیرنده را بصورت سلول اصلی (α) بر این مثال دارند. سلول مادری می‌تواند در طی C1 از چرخه سلولی دیگر به گونه جفت‌گیرنده تغییر یابد و دوباره تقسیم شود و تولید دو سلول از گونه متفاوت را بکند. این تغییر به رونویسی از HO بستگی دارد که مها در غیاب پروتئین Ash1 اتفاق می‌افتد. سلول‌های دجری کوچکتر که پروتئین Ash1 را تولید می‌کند می‌تواند به گونه دیگر تغییر یابد. این سلول‌ها بعد از رسد در اندازه در طی پیراز ای سلول‌ها به منظور تشکیل یک سلول مادری و سلول دجری تقسیم شوند. بیگانه سال دهمده رویدادهای غیر هستند.

ورق‌های سلول‌های اکتودرمی حاصل می‌شوند که ضخامت آن به اندازه یک سلول است. همانند مهره‌داران، اکتودرم درورویلا هم اپیدرم و هم سیستم عصبی را تشکیل می‌دهد و بسیاری از سلول‌های اکتودرمی توانایی تبدیل به عصب و اپیدرم را دارند. برخی از سلول‌ها تحت کنتر برخی ژن‌ها که فصل بر سلول‌های خاص فعال می‌شوند، افزایش می‌یابند و شروع به جد شدن از لایه اکتودرمی می‌کند. در این نقطه در حال ورقه شدن، از مسیر پیام رسانی دلتا منتج به منظور واسطه‌گری مهار جایی سلول‌های همسایه سال استفاده می‌کند و باعث می‌شوند که آنها سرپوش ایبری می‌حاصل کنند (اشکال ۳۶-۱۶ و ۴۲-۲۲). ملاحظه کنید سلول‌های در حال ورقه شدن به درون خربک می‌کند و سورویلاست‌های کوه‌ای شکل را ایجاد می‌کند. در حالی که سلول‌های اپیدرمی باقی می‌مانند و تشکیل یک ورقه محکم را می‌دهد. این فرآیند ۶۰ سورویلاست را بر هر قطعه‌بندی تولید



شکل ۲۸-۲۱ مدلی برای محدودیت تبدیل گونه

آمیختگی به سلول‌های مادری ساکارومایسس سروریه. پروتئین Ash1 مانع از این می‌شود که سلولی که از زن HO مسجهرتاری می‌کند که پروتئین رمزدار شده آن نواری DNA را که نتیجه‌اش تغییر گونه میراثی از 2 به 2 یا 2 به 2 است شروع کند. تغییر فقط در سون مادری بعد از اینکه آن از سلول دختری تازه جوانه رته جدا می‌شود به دلیل وجود پروتئین Ash1 فقط در سلول دختری اتفاق می‌افتد اساس مولکولی برای این جابجایی متفاوت Ash1 انتقال یک جهش mRNA می‌باشد به طرف جوانه است. یک پروتئین رابط (She2p) به نواری‌های ترجمه شده^۱ دامن در mRNA می‌Ash1 متصل می‌شود و همچنین به پروتئین She3p متصل می‌شود. این پروتئین به یک موتور میویری (Myo4p) متصل می‌شود که در طول رشته‌های اکتینی در داخل جوانه حرکت می‌کند.

(شکل ۲۹-۲۱). کمپلکس‌های IPLG و BPP که قبل از چرخش دوک تقسیم موجود بودند جهت‌گیری بهایی دوک را کنترل می‌کنند این نکته با یافتن جهش‌هایی در برخی از اجزاء این کمپلکس‌ها تایید شد زیرا این جهش‌ها همبستگی بین دوک و قطبیت راسی قاعده‌ای را هدف می‌کند و باعث تضادگی نسبی جهت‌گیری دوک می‌شوند.

دو کمپلکس پروتئین راسی نقش‌های مختلفی در جهت‌گیری دوک دارند. اول اینکه کمپلکس‌های BPP به علامت‌های خارج از اکودرم به منظور تشکیل یک هلال راسی در ابتداء نایجری پاسخ می‌دهند در این روش کمپلکس BPP قطبیت نوروبلاست را همسو با جهت اطراف می‌کند طوری که طرف راسی نوروبلاست همیشه به طرف اکودرم است. دوم اینکه کمپلکس BPP، کمپلکس IPLG را به نوروتکس در می‌خواند. بنابراین دوک را همسو با محور قاعده‌ای راسی می‌کند. ارتباط مستقیم با دوک توسط پروتئین NIMA واسطه‌گری می‌نمود که پروتئین Pins را از کمپلکس IPLG به میکروتوبول‌ها متصل می‌کند. کمپلکس IPLG برای لنگر شدن دوک و شروع تقسیم مستقری کافی است.

است. این کمپلکس برای جهت‌گیری دوک در طی تقسیم نامتقارن انسانی است.

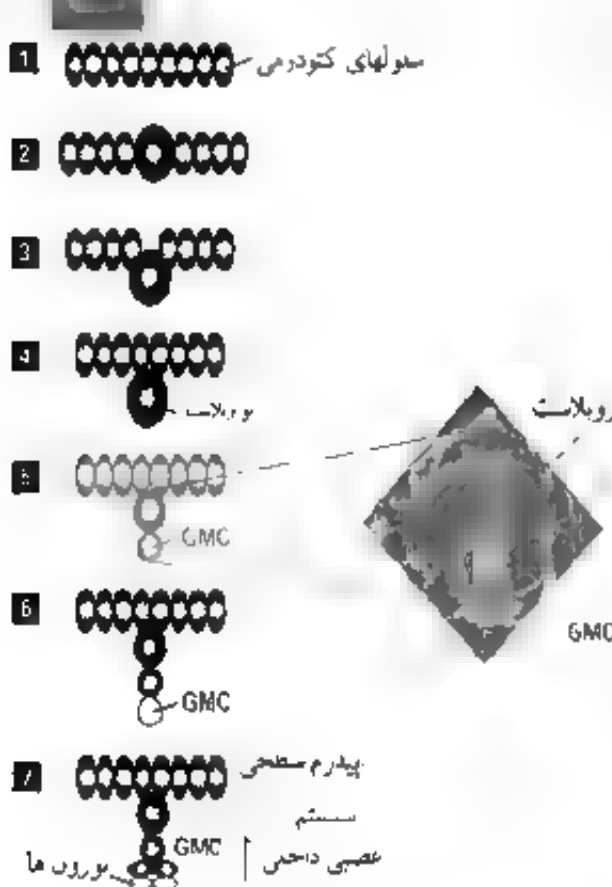
DSL کمپلکس است که به‌طور مساوی در اطراف سلول توزیع شده است و از پروتئین‌های دیسک بزرگ^(۱) (Dlg) اسکریبل^(۲) (scribble) و لارو بزرگ^(۳) کشیده (Lgl) تشکیل شده است. Lgl به‌طور برگشت‌پذیر به اسکلت سلولی متصل می‌شود کمپلکس DSL اغلب در فرارگیری پروتئین‌های قاعده‌ای به کار می‌رود.

MPSB یک کمپلکس قاعده‌ای که سرپشت سلولی GMC را اقامه می‌کند. برای پروتئین اسکافولد ماریچ‌دار میراندا^(۴) (Miranda) اسب هاکور روسی رده هومو دمن به نام پروسپرو^(۵) پروتئین متصل‌شونده به RNA و پروتئین مهرگر ترجمه که تومور مغزی (Brat)^(۶) نامیده می‌شود.

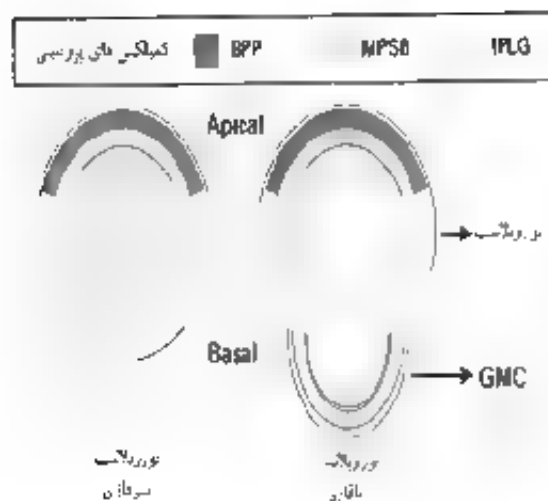
با بازیگرهای کلیدی در تقسیم سونی نامتقارن نوروبلاست آشنا شدید. اجازه دهید عملکردهای آنها را بررسی کنیم.

کمپلکس‌های راسی و جهت‌گیری دوک تقسیم برای اینکه کمپلکس‌های پروتئینی به‌طور متفاوت به داخل سلول‌های دختری منتقل شوند بایستی صفحه تقسیم سلولی به‌طور مناسبی جهت‌گیری شود. در نوروبلاست‌های در حال تقسیم، دوک میویری در ابتدا به‌صورت عمود به محور راسی - قاعده‌ای قرار می‌گیرد و سپس ۹۰ درجه به‌طور موازی شدن با آن محور در زمانی که کمپلکس‌های قاعده‌ای به طرف قاعده قرار گرفته‌اند، می‌چرخد.

- 1 Partner of insceteable (Pins)
- 2 Discs large 3 - Scribble
- 4 Miranda 5- prospero
- 6 Brain tumor gunt larvae (Lgl)



شکل ۲۹-۲۱ تقسیم سلولی نامتقارن در طی هجسزایی دروروفیلا. وجه اکتودرمی ① از یک حین باعث ایجاد سلول های ایدرمی و سلول های عصبی می شود. نورویلاست ها، سلول های بیای برای سیستم عصبی سنگ سرکه) وقتی تشکیل می شود که سلول های اکتودرمی برگشته و از این نلیم اکتودرمی جیا می شوند و به طرف بخش داخلی جین می روند ② ③. هر نورویلاست که حاصل می شود به طور نامتقارن به مضور تجدید خود و تولید یک سلول مادری گانگیون یا GMC تقسیم می شود ④ تقسیمات بعدی یک نورویلاست نوید GMC های بیصری را می کند و یک بدهای از سلول های یش ساز را ایجاد می کند ⑤ هر GMC به مضور ایجاد دو مورون یک مرتبه تقسیم می شود ⑥ نورویلاست ها و سلول های عصبی خاص از آنها می تواند بسته به محتشالی سرپوشش های متفاوتی دانسته باشند. این میکروگراف تقسیم نامتقارن نورویلاست دروروفیلا را نشان می دهد. انتهای راسی تشکیل یک نورویلاست جدید و انتهای فاعدهای تشکیل یک GMC را خواهد داد میکروبوپول ها میر مشحص هستند.



شکل ۳۰-۲۱ کمپلکس های پروتئین جایی شده که تقسیم سلولی نامتقارن را کنترل می کنند (a) در نورویلاست دروروفیلا کمپلکس BPP به طور راسی در سلول های اکتودرمی و در نورویلاست های در حال ورقتن قرار گرفته است. امراحل ①-③ در شکل ۲۹-۲۱. کمپلکس IPLG نیز به طور راسی قرار گرفته است. کمپلکس DSL (نشان داده نشده است) به طور مساوی اطراف سلول توزیع شده است و در پاسخ به تنظیم توسط BPP کمپلکس MPSB به طرف پایه فور می گیرد در انتهای کمپلکس وارد سلول مادری گانگیون می شود (GMC) سپس در زن های که پروتئین های لطفی شده و دردار می کند تقسیم سلولی را از بین می برد و بنابراین کشنده است. انتقال واسطه شده توسط پروتئین حرکتی در طول رصمهای سیواسمکتی، کمپلکس فاعدهای MPSB را جایی می کند.

عشای پلاسمایی فاعدهای لازم است پس از هر تقسیم پروتئین های MPSB که در فاعده سلول دختری قرار گرفته اند خصوصیات نورویلاستی را مهر می کند و خصوصیات GMC را القا می کند. پروسپرو به طور عصبی رونویسی زن های چرخه سلولی را تنظیم می کند که در نورویلاست در حال تقسیم فعال

کمپلکس قاعدهای تعیین سرپوشش GMC در طی تقسیم نورویلاست مکس سرکه، قبل از تقسیم کمپلکس MPSB به طرف کوریکس پایه قرار می گیرد و در آنجا باقی می ماند در حالیکه قسمت قاعدهای نورویلاست یک GMC جدید می شود (شکل ۳۰-۲۱ را ملاحظه کنید). پروتئین میراند چارچوبی را برای سه پروتئین دیگر در این کمپلکس ایجاد می کند (پروسپرو، استوف ① و برلت) و برای هر خواندن آنها به ترکیب

ایجاد یک GMC و یک مورویلاست تقسیم می‌شود. GMC معمولاً کوچکتر است. همچنین توضیح دادیم دوک در جهت قاعدی - راسی قرار می‌گیرد و در مثالاز تقسیم مورویلاستی اندازه‌اش دو نیمه دوک تقریباً مساوی است. به هر حال از دو سانتروروم رفتارش یکی در قطب دوک متفاوت می‌شود. سانتروروم قاعده‌ای نشان‌دهنده قطبی است که GMC بشکلی خواهد شد و میکروتوبولهای استری کمتری دارد این در حالی است که سانتروروم رسی اسناد می‌یابد و بصورت توده‌ای از میکروتوبولهای استری رشد می‌کند و مورویلاست را که بزرگتر است ایجاد می‌کند (شکل ۲۱.۲۲).

لزامش‌های ژنتیکی کنترل نامتقارمی اندازه سول را بین دو سلول دختر نشان داده است. اگر هم کمپلکس راسی BPP و هم کمپلکس راسی IPLC دارای عملکرد باشد سول‌های تشکیل یافته، GMC کوچک و مورویلاست بزرگ خواهند داشت. برخلاف آن یک جهش یافته، با نقص در کمپلکس‌های BPP و IPLG (مانند جهش یافته دوگانه بر baz , pins) دو سلول دختری را که اندریشان مساوی است ایجاد خواهد کرد جهش‌های دوگانه‌ای که ریزراحد‌های G_{α} و G_{β} را غیرفعال می‌سازد ولی بر روی ریزواحد G_{α} از حزای G_{β} پروتئین کمپلکس IPLG تأثیری ندارد باعث می‌شود که میکروتوبول‌های استری یادی در هر دو سانتروروم تولید گردند. تولید زیاد پروتئین G_{β} اثر مخالبی دارد (توبول‌های استری روی سانتروروما دیده می‌شوند). از این ارزیابی‌های رسیکی ممکن است نتیجه بگیریم که عملکرد طبیعی پروتئین G_{β} به طور انتخابی مانع از تجمع میکروتوبولهای استری در سانتروروم قاعده‌ای می‌شود پس تنظیم شابل عملکرد ریزواحد‌های G_{α}/G_{β} خواهد بود که قسمی از کمپلکس‌های IPLG راسی میسب در جهت G_{β} به طور یک دست در اطراف کورتکس مورویلاست توزیع می‌گردد.

G پروتئین‌های همروپرمیری مانند آه‌بی که در کمپلکس IPLG هستند اغلب توسط گیرنده جفت‌سده با G پروتئین کنترل می‌شود (وقتی که فعال می‌شوند) که بریمر توسط اتصال G_{α} و رهایی ریزواحد‌های G_{α}/G_{β} فعال تجزیه می‌شود (فصل ۱۵). در جستجو برای پروتئین‌های کسرکننده نامتقارمی مورویلاست هیچ سالی از گیرنده حب شده با G پروتئین یافت شده است. اجزای کمپلکس IPLG، Pins و LOCO به جای گیرنده در شروع خانش G پروتئین هتروتریمری جایگزین می‌شوند. Pins و

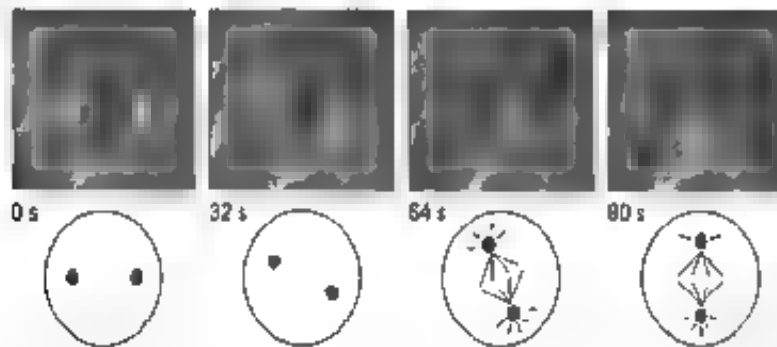
باقی می‌ماند. برات (Brat) فاکتور روموئسی MYC را که یک تنظیم گر مثبت تقسیم سولی و تنظیم گر منفی اندازه سولی است در بعد از ترجمه مدهر می‌کند. به این طریق برات GMC را کوچک نگه می‌دارد و حلوی تقسیم آن را می‌گیرد. مطالعات رسیکی نقش پروسپرو و برات را در تبس GMC حمایت می‌کند. برای مثال جهش‌های brat باعث می‌شود که GMC‌ها به مورویلاست‌ها تبدیل و تقسیم شوند در صورتیکه حذف پروسپرو باعث می‌شود که GMC‌ها کوچک باقی بماند ولی بین زن و بکتیر همساند مورویلاست را حفظ کند.

چگونه کمپلکس MPSB قبل از هر تقسیم مورویلاستی در قاعده قرار می‌گیرد؟ پاسخ بسیار پیچیده‌تر از قرارگیری Ash Ip محمر است. هر دو کمپلکس BPP راسی و DSL کورتکسی واحد در این امر دحالت دارند کمپلکس BPP قرارگیری MPSB را کنترل می‌کند پروتئین کینازی غیرمعمول^(۱) یک جزء از کمپلکس BPP و پروتئین Lgl را که جرشی از کمپلکس DSL است فسفرینه و غیرفعال می‌کند. Lgl برای آورس پروتئین‌های MPSB به کورتکس قاعده‌ای ضروری است. از این رو aPKC در انتهای راسی سول‌ها قرار گرفته است و Lgl فقط در بوحی قاعده‌ای فعال است. محدودش Lgl مال به کورتکس قاعده‌ای این امر را بوحیه می‌کند که چگونه پروتئین‌های MPSB را به کورتکس قاعده‌ای جایی که آنها باعث می‌شوند که سلول دختری یک GMC بشود می‌آورد.

چگونه Lgl قاعده‌ای که قرارگیری MPSB را کنترل می‌کند فعال می‌شود؟ اگر چه کل ماجرا هنوز ناشناخته است مطالعات ژنتیکی و بیوشیمیایی نشان دادند که کتین میورین II و میورین VI در این عمل نقش دارند. برای مثال تخریب الفاسده توسط دارو در مورد رشته‌های اکتینی هدفیابی MPSB را به کورتکس مورویلاست بنوکه می‌کند میورین VI به طور مستقیم به میراندا (M) از واژه MPSB متص می‌شود و برای هدفیابی قاعده‌ای کمپلکس MPSB ضروری است.

نامتقارمی اندازه سلول دختری. یک خصوصیت قابل توجه تقسیم نامتقارن مورویلاست اختلاف بار در اندازه مورویلاست‌ها و CMC است. این اختلاف در اندازه سلولی توسط Pins و اجزای G_{α} کمپلکس IPLG تنظیم می‌شود کمپلکس IPLG به طرف کورتکس راسی توسط اتصال با جز Insc با اجزاء Baz کمپلکس BPP آورده می‌شود. زمانی که یک مورویلاست به سطور

1- Atypical protein kinase C (aPKC)

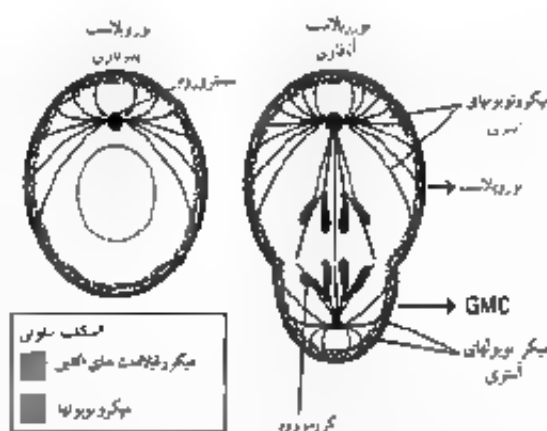


شکل ۳۱-۲۱ تصویربرداری فلورسانس تایم لاپس چرخش دوک میئوزی، در تقسیم نامتقارن یوروپلاست‌ها، آشکار می‌گردد. به حین‌های اولیه ترورویلا یک زن هیبرید (نورگه، مسکل) از زن رمزدار کشته پروتئین فلورسانس سبز الحاق شده به زن رمزدار کشته پروتئین Tad که به میکروویولایا متصل می‌شود، مزریق شد. در قسمت بالا تصویر تایم لاپس از یک یوروپلاست در حال تقسیم بر یک جنین رنده هستند. طرف قاعده‌ای در بالا و طرف راسی در زیر است. در رهن صفر پروفاز) دو سانتوروم در سمت‌های مخالف سول فاین مشاهده هستند این دو سول قطب‌های دوک عمل می‌کند، همچنانکه میئوزی پیش می‌رود میکروویولایایی که دوک میئوزی را تشکیل می‌دهد از آن قطب‌ها جمع حاصل می‌کند. شکل ۳۴-۱۵۰ ملاحظه کنید در تصاویر پی‌درپی. در تائیه‌های ۳۲، ۶۲ و ۸۰ دوک دو قطبی می‌نماید به نظر می‌رسد که بسکریل شده و ۶۰ درجه به منظور همراهی‌ها در محور قاعده‌ای راسی چرخش می‌کند، همچنانکه به طور شمایک در زیر تصویر میکروسکوپی ترسیم شده است.

Loco به G_{eff} CDP متصل می‌شوند و مانند مهارگرهای جانشین نوکلئید گوانین عمل می‌کند، به این ترتیب G_{eff} را متصل با GDP نگه می‌دارد و تشکیل GDP ، G_{eff} را می‌دهد، G_{eff} بر روی هدف‌هایشان عمل می‌کند همانطور که از یک چرخه G پیروئین انشطار می‌رود یک پروتئین فعال‌کننده $GTPase$ (GAP) (۱) و یک فاکتور تبادل GDP (GEF) (۲) بر یافت شده است که تقسیم نامتقارن یوروپلاست را تنظیم می‌کند و اکشن G GAP پروتئین را توسط شکست GTP به GDP غیرفعال می‌کند، در حالیکه واکشن GEF فعالیت G پروتئین را با آوردن یک GTP جدید محدود می‌کند، مکانیسمی که توسط آن جزء G پروتئین از کمپلکس $IPLG$ فعالیت سانتوروم را تنظیم می‌کند ناشناخته باقی می‌ماند.

خلاصه‌ای از کمپلکس‌های پروتئینی تعیین‌کننده نامتقارنی
و خارج ازیه در قطعی‌شدن و سازماندهی تقسیم سلولی نامتقارن در سه فاز می‌تواند خلاصه شود: (۱) تعیین قطبیت سلولی، (۲) هم‌ریف شدن دوک میوزی با قطبیت سلول (۳) تعیین سربوشت‌های متفاوت.

برای فاز ۱، کمپلکس BPP قبلاً در راس سول‌های کودر می‌قرار گرفته است، زمانی‌که برخی از آن سول‌ها به زیر



شکل ۳۲-۲۱ جهت‌گیری دوک میئوزی و اختلاف در اندازه سلول دختر در تقسیم نامتقارن یوروپلاست‌ها، همان‌کشی‌های پس میکروویولایای دوکی و کمپلکس‌های راسی $IPLG$ به دوک جهت می‌دهند. میکروویولایای اکتیو اغلب بوفات در زیر سطح سول قرار می‌گیرند، میکروویولایا از سانتوروم در طی اینترفاز شعاعی می‌شوند و پس به منظور تشکیل دوک میئوزی تجمع حاصل می‌کند و در حین تقسیم سلولی به سانتوروم‌های مصاعف‌سده متصل می‌شوند. به محل سانتوروم در طی اینترفاز در انتهای راسی سلول توجه کنید. نامتقارنی در انتله سول دختر با تجمع متفاوت میکروویولایای اسیری شروع می‌شود که به طور بلوری کوتاه‌تر یا دارای مقدار کمتری در انتهای قاعده‌ای سول در حال تقسیم هستند و سول مادری گنگلیون (GMC) را تشکیل می‌دهد.

LOCO تا حدی اصلی هستند و جهش هر دوی آنها باعث نقیصی مشابه با جهش ریر و احدهای G_{eff} یا G_{eff} می‌شود Pins و

1- GTPase activating protein (GAP)

2- GDP exchange factor (GEF)



■ در تقسیم نامتقارن مخمرهای در حال جوانی یک موسم انتقالی وابسته به میوین (ASH1-mRNA) را به جوانه حمل می‌کند (شکل ۲۸-۲۹) را ملاحظه کنید.

■ پروتئین Ash1 در سون دختری توسط بعد از تقسیم ایجاد می‌شود و مانع از بیان آنوبولکاز HO می‌شود که برای تغییر حالت گره عمری ضروری است (شکل ۲۷-۲۹) را ملاحظه کنید.

■ تقسیم نامتقارن در موروپلاست‌های دروپریلا به دو کمپلکس پروتئینی راسی (BPP IPLG)، یک کمپلکس قاعده‌ای (MPSB) و یک کمپلکس پورین شده یکسان (DSL) بستگی دارد. پروتئین‌های قاعده‌ای به سون مادر گانانگوس (GMC) می‌روند و دارای پروتئین‌هایی هستند که سروشت سلولی را تعیین می‌کنند (شکل ۳۰-۳۱) را ملاحظه کنید.

■ فاکتورهای نامتقارسی تأثیرشان را حداقل توسط کنترل جهت دوک میویری اعمال می‌کنند. هوریکه پروتئین‌ها وساختارهایی که به طور نامتقارن قرار گرفته‌اند به طور متفاوتی به داخل دو سون دختر می‌روند (شکل ۲۲-۳۱) را ملاحظه کنید.

■ پروتئین کیناز میرومبول (aPKC) در کمپلکس راسی BPP پروتئین LCL (جرئی از کمپلکس DSL) را فسفریله می‌کند ولی فقط در ناحیه راسی به طیل محل قرارگیری BPP عمل می‌کند. LCL فسفریله شده که فقط بر سلولی قاعده‌ای وجود دارد در نوزد MPSB به نثره جایی که آن نیاز به اسکلت سلولی اکتیوی دارد فعال است.

■ در پدهای کلی تقسیم سلولی نامتقارن و کمپلکس‌های پروتئینی کنترل کننده آن در طی نکات تا حد زیادی حفظ شده است.

۳۱-۲ مرگ سلولی و تنظیم آن

مرگ برنامه دار سلولی سروشت مهم سلولی است. مرگ سلولی مانع از پرده‌دار شدن دست‌های ما و مخلوط دم جیبی‌ها و همچنین مانع از پاسخ سیستم ایمنی بدن به پروتئین‌های خودی می‌شود. در حقیقت عمده سلول‌های تولیدشده در طی تکوین معر بعداً می‌میرند.

میانکس‌های سلولی مرگ سلولی را به دو طریق مختلف تنظیم می‌کنند. اولاً اغلب سلول‌ها در موجودات پرسلولی باز به پیام‌هایی دردد که رنده همانند در غیاب چنین پیام‌های حیاتی که عمدتاً به آنها فاکتورهای تروفیک^(۱) اطلاق می‌گردد سلول‌ها برنامه خودکشی را فعال می‌کنند. ثانیاً در برخی از رسیه‌های

سطح به منظور تبدیل شدن به موروپلاست می‌روند محل راسی BPP ثابت می‌شود (کمپلکس IPLG در راس بدن از کمپلکس BPP فرار گرفته است). همراه با کمپلکس DSL، این دو کمپلکس راسی، قرارگیری قاعده‌ای MPSB را هدایت می‌کند. برای فاز ۲، جهت‌گیری دوک نسبت به اکتودرم نتیجه غیرمستقیم کمپلکس BPP قرار گرفته به صورت راسی است که اکتودرم جهت دهی شده را با کمپلکس IPLG مرتبط می‌کند. میکروبول‌های درک میویری توسط پروتئین Numa مگس سرکه به کمپلکس IPLG راسی متصل می‌شوند. بنابراین دوک را جهت‌دهی می‌کند.

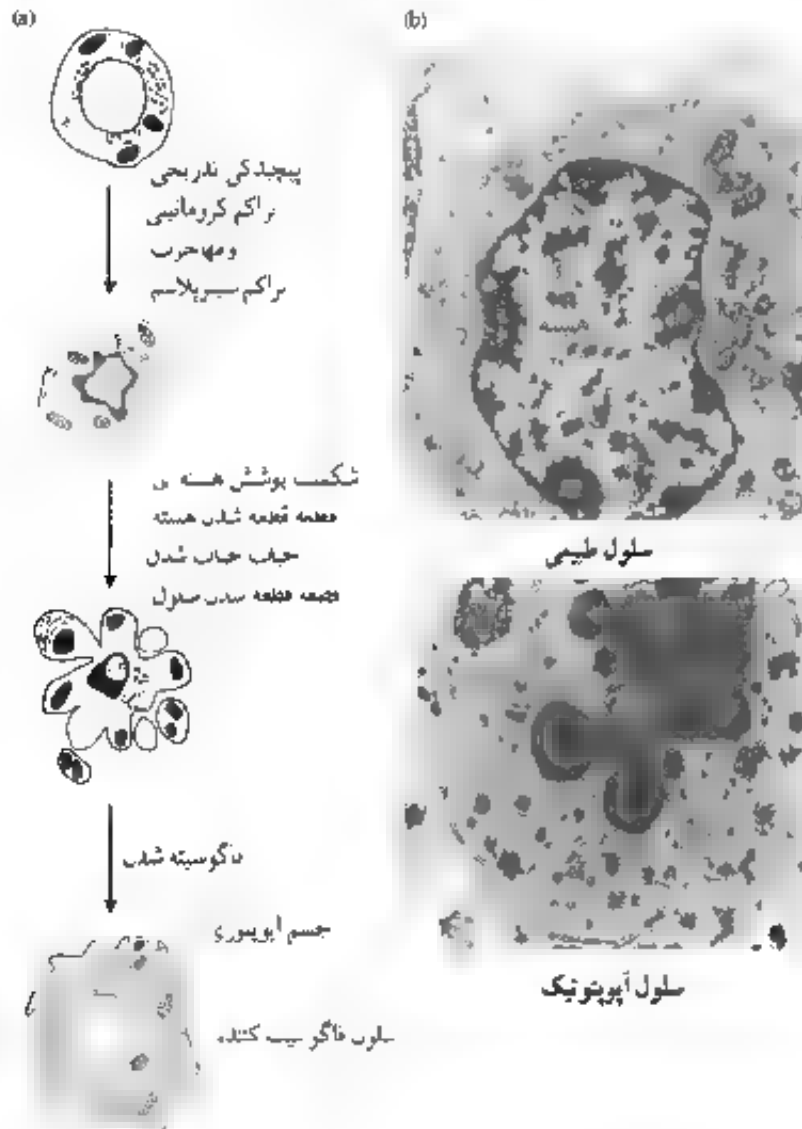
برای فاز ۳، همچنانکه تقسیمات سلولی نامتقارن شروع می‌شود هر موروپلاست در حالی که یک سلول GMC کوچکتر در جهت داخلی (قاعده) ایجاد می‌کند، خودش را تجدید می‌کند. سروشت‌های متفاوت توسط پروتئین‌های قرار گرفته در سلول‌های دختری تعیین می‌شود. موروپلاست‌ها خصوصیات سلول بیادری دارند و سروشت سلول بیادری توسط aPKC که قسمتی از کمپلکس BPP است و تجدیدش موروپلاست را شروع می‌کند، کسب می‌کند. برات و پروتئین‌ها اجزاء کمپلکس MPSB هستند که در سلول دختری کوچکتر داخلی (قاعده‌ای) قرار گرفته‌اند و نمایر GMC را شروع می‌کند. اجزاء G پروتئین از کمپلکس IPLG تجمع میکروبول‌های آسیری را در موروپلاست درحال تقسیم فعال می‌کند و اندازه دو قطب و در نتیجه اندازه سلول‌های دختری را تعیین می‌کند. از این رو IPLG در راس قرار گرفته است و سلول دختری راسی (یک موروپلاست) بزرگتر از سلول دختری قاعده‌ای (یک GMC) است.

از این خلاصه ما می‌دانیم سیستمی که چگونه یک عدد از کمپلکس‌های پروتئینی رویدادهای اساسی را در طی تقسیم سلولی نامتقارن، قرارگیری و همان‌سازی تنظیم کرده‌ای نامتقارنی تقسیم متفاوت پروتئین‌های تنظیمی تعیین‌کننده سروشت سلولی، جهت‌دهی دوک و تولید سلول‌های دختری با اندازه‌های متفاوت را هماهنگ می‌کند.

نکات کلیدی بخش ۴-۲۱

تنظیم تقسیم سلولی نامتقارن

■ تقسیم سلولی نامتقارن باز به طلی شدن یک سلول در حال تقسیم (که معمولاً شش جابجایی برخی از ترکیب میوبلاستی است) و سپس مورخ نامتقارن این ترکیبات به سلول‌های دختری دارد (شکل ۲۶-۲۹) را ملاحظه کنید.



شکل ۲۳-۲۴ خصوصیات لراساختاری^(۱) مرگ سلولی توسط آپوتوتورس. (a) طرح شماتیک پیشرفت تغییرات مورفولوژیک مشاهده شده در سلولهای آپوپتوزی را توضیح می دهد. در ابتدای آپوتوز تراکم کروماتینی در اطراف هسته اتفاق می افتد. سلول چروکیده می شود، گرچه آنشامکها سالم و دست نخورده باقی می ماند. بعداً هم قطعات هسته ای و هم سبویالسمی شکلی اجسام آپوتوزی را می دهد که توسط سلول های همسایه فاگوسیت می شوند. (b) تصویر یک سلول طبیعی (در بالا) و یک سلول آپوپتیک (در پایین) را با هم مقایسه می کند. در مورد سلول آپوپتوزی تغییراتی از کروماتین تراکم همچنانکه هسته شروع به قطعه قطعه شدن می کند آشکار است.

محرر به خودکشی یا مرگ سلولی می شود شرح می دهیم.

مرگ برنامه دار سلول از طریق آپوتوز اتفاق می افتد.

سلول هایی که به طریق مرگ برنامه دار سلولی می میرند توسط نزدیک شاخته شده از سیات مورفولوژیکی که مجموعاً آپوتوز^(۲) نامیده می شود شناخته می شوند (آپوپتوز واژه یونانی به معنی ریختن برگ درخت است). سلول های در حال مرگ چروکیده

تکوینی مانند سیستم یسی پیام های ویژه پیام مرگ را الف می کنند که سلول ها را می کشد. سلول ها یا در عدم وجود پیام های حیاتی می میرند و یا توسط پیام های کشنده از سایر سلول ها کشنده می شوند. مرگ توسط مسیر مولکولی مشترکی واسطه گیری می شود. در این بخش ما ابتدا مرگ برنامه دار سلولی را از مرگی که به دلیل آسیب بافتی حاصل می شود شناسایی می کنیم. سپس نقش فاکتورهای ترانزیپتور در تکون عصبی مورد توجه قرار می دهیم و سرانجام مسیر اثرگر حفظ شده از لحاظ تکامی را که

سلولی شای را آزاد می‌کند که می‌تواند به سلول‌های اطراف حمله ده و باعث التهاب شود.

پروترئوفین‌ها باعث بقا، دوری‌های شوند

مطالعات اولیه‌ای که اهمیت فاکتورهای پروتئیک را در نکروز سلولی تأیید می‌کردند از بررسی‌های سیستم عصبی در حال نکروز به دست آمدند. مانیکه بورون به منظور ایجاد ارتباط با سایر بورون‌ها و با ماهیچه‌ها (برخی اوقات مسافت‌های قابل ملاحظه‌ای دارند) رشد می‌کند. غالب اوقات سلول‌هایی که رشد می‌کند رنده خواهند ماند بورون‌ها اجسام سلولی هستند که در طباب عصبی و نزدیک به عده‌های عصبی قرار دارند. در حالیکه زائده‌های آن‌ها به خارج از این بواهی گسترش می‌یابند. آنهایی که ارتباطات خود را بیسر می‌کنند، رنده می‌مانند و آنهایی که می‌توانند ارتباط برقرار کنند می‌میرند.

در اوایل ۱۹۰۰ نشن داده شد تعداد بورون‌هایی که بخش محیط ر عصبدهی می‌کنند به اندازه فانی که آنها ارتباط خواهند داد (در میدان هدف نامیده می‌شود)، پسگی دره مثلاً برادانت جوانه‌های انامی از جبین‌های حوجه در حال نکروز محتر به کاهش در تعداد بورون‌های حسی و بورون‌های حرکتی عصبدهی کنند جوانه شد (شکل ۳۴-۲).

برخلاف آن پیوند بافت‌نامی دیگر به جوانه انامی محتر به افزایش تعداد بورون‌ها در بواهی مربوط، طباب عصبی و عده‌های عصبی حسی شد در واقع افزایش در اندازه میدان هدف با افزایش اضافی متناسب در تعداد بورون‌های عصبدهی کنند میلان هدف همراه می‌شود این تناسب بیشتر در نتیجه بقا انتخابی بورون‌ها تا تمایز و پ‌رشد آنها است مشاهده پسکه عده بورون‌های حرکتی و حسی بعد از اینکه به میدان هدف محیطی سان رسیده می‌میرد این ر پیشنهاد می‌کند که بورون‌ها برای فاکتورهای رشد تولیدشده توسط بافت هدف رقابت می‌کنند بعد از مشاهدات اولیه دانشمندان کشف کردند که انتقال یک تومور سرگومای موشی به یک جوجه منجر به افزایش باری در تعداد انواع مشخصی از بورون‌ها شد. این یافته حاکی از این امر است که تومور بصورت طبیعی عی ف فاکتور رشد فرصی عمل می‌کند به منظور جناسازی و خالص سازی این فاکتور که بعنوان فاکتور رشد عصبی (NGF) شناخته می‌شود، دانشمندان یک مسخش *In Vitro* که در آن رشد نوریت‌ها از عده‌های حسی اعصاب (اندازه‌گیری می‌شد استفاده کردند بوریت‌ها امتدادهایی از سینوپلاسم سلولی هستند که می‌توانند به منظور تشکیل

شده، متراکم می‌شوند پس فاصه‌قطه می‌شود و اجسام آپوپتوری کوچک متصل به عشاء ر آزاد می‌کند که به طور کلی توسط سایر سلول‌ها از میان برداشته می‌شود (شکل ۳۳-۲۱ و شکل ۱۹-۱) را نیز ملاحظه کنید. هسته متراکم‌شده و DNA فاصه‌قطه می‌شود ترکیبات درون سلول به محیط خارج سلول راد می‌شود تا اثرات تحریکی بر روی سلول‌های همسایه مناسبه باشد. تغییراتی که سلول‌ها در هنگام آپوپور محتر می‌شوند مانند مترکس هسته و از میان برداشته شدن توسط سلول‌های اطراف باعث شد که محققان بگویند که این نوع مرگ سلولی تحت کنترل برنامه‌ای دقیق است. این برنامه در طی هم رشدی جبین و هم در بلوغ به منظور حفظ طبیعی تعداد و ترکیب سلولی اساسی است.

ژن‌های حجب در کنترل مرگ سلول پروتئین‌هایی با سه عملکرد مختلف را رمزدار می‌کنند.

■ پروتئین‌های کشنده که به منظور شروع فرایندهای آپوپتوری لازم هستند.

■ پروتئین‌های تحریکی، اعمالی مانند حضم DNA در سلول در حال مرگ را انجام می‌دهند.

■ پروتئین‌های فروبرنده که برای فاکتوسور سلول‌های در حال مرگ توسط سلول دیگر لازم هستند.

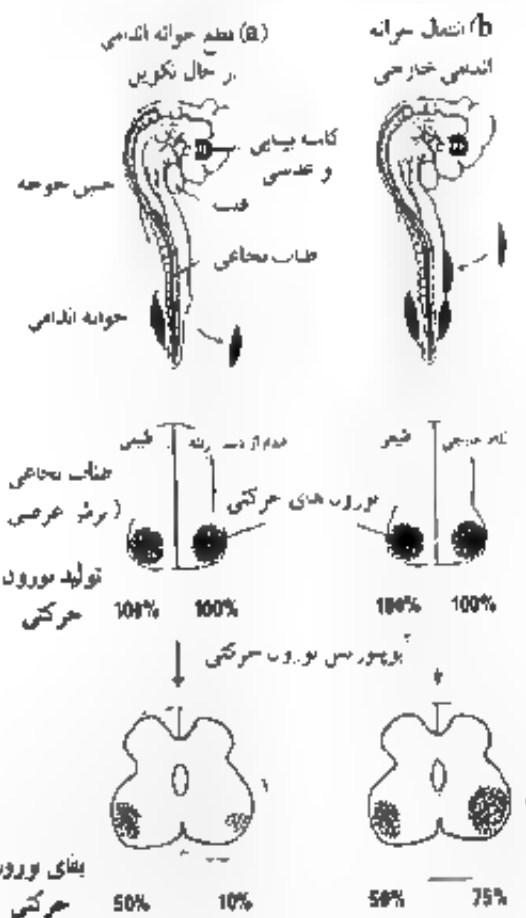
در نگاه اول به فرو برن، فرایند تمیزکردن ساده بعد از مرگ است. ولی برخی مدارک می‌گویند که آن قسمی از تصمیم بهایی برای مرگ است. برای مثال جهش‌هایی در ژن‌های سلول‌های کشنده همیشه مانع از شروع آپوپور می‌شود، در صورتیکه جهش‌هایی که فروبرن را بوقه می‌کند برخی اوقات به سلول‌ها اجازه می‌دهد که رنده بماند تا با مرگ طبیعی بمیرد. سلول‌های تازای جهش در ژن فروبرنده می‌توانند آپوپور ر شروع کنند ولی برخی اوقات رنده می‌ماند فرو برن شامل تجمع هالهای از اکتین در اطراف سلول در حال مرگ است که توسط پروتئین‌های آپوپتوری مانند Rac که یک پروتئین موبومری است و به تنظیم پلیمریزاسون اکتین کمک می‌کند شروع می‌شود (سکن ۴۲-۱۷) را ملاحظه کنید) یک پیام بر روی سطح سلول‌های در حال مرگ گیرنده‌ای ر بر روی سلول‌های همسایه تحریک می‌کند و آن بر تغییرات عنبی منترشونده به فرو برن را شروع می‌کند.

برخلاف آپوپور، سلول‌هایی که در پاسخ به آسیب بافتی می‌میرند تغییرات مورفولوژیکی جبین متفاوتی ر نشان می‌دهند که به آن نکروزیس^(۱) اطلاق می‌گردد. سلول‌های که منجمدین فروآیند می‌شوند متورم شده، منعرج می‌شوند و محتویات داخل

از فاکتورهای سروتونیک وابسته است که در مجموع به آنها سروتونین‌ها اطلاق می‌گردد. فاکتور نوروتروفیک مشتق شده از مغز^۱ (BDNF) و نوروفین ۳ (NT-3) نیز از اعضای بی خانواده پروتئینی است.

نوروفین‌ها به یک خانواده از گیرنده‌های تیروزین کینازی که Trk نامیده می‌شوند، متصل شده و آنها را فعال می‌سازند (ساختار عمومی گیرنده‌های تیروزین کینازی و مسیرهای پیام رسانی سلولی که آنها فعال می‌سازند در فصل ۱۶ آورده شده است). هر نوروفین با نمایی بالا به یک گیرنده Trk متصل می‌شود. NGF به TrkA، BDNF به TrkB و NT-3 به TrkC متصل می‌شود. NT3 همچنین می‌تواند با نمایی پایین‌تر هم به TrkA و هم TrkB متصل شود اتصال بین فاکتورها به گیرنده‌هایشان یک پیام رسانی را برای رده‌های متفاوت نورون‌ها ایجاد می‌کند همچنانکه نورون‌ها از طناب نخاعی به طرف محیط رشد می‌کند نوروفین‌های تولید شده توسط بافت‌های هدف به گیرنده‌های Trk بر روی مخروط‌های^۲ رشد اکسون‌های در حال امتداد متصل می‌شوند و باعث بقای نوروفین می‌شوند که به طور موفقیت‌آمیز به اهدافشان می‌رسند. علاوه بر این نوروفین‌ها به سوع متفاوتی از گیرنده به نام p75^{NTR} (NTR = گیرنده نوروفین) با نمایی کمتر متصل می‌شوند. به هر حال p75^{NTR} تشکیل کمپلکس‌های هتروپلاسمی پلیمری را با گیرنده‌های Trk متفاوت می‌کند این ارتباط نمایی Trk‌ها را برای لیگاند‌هایش افزایش می‌دهد بسته به گونه سلولی اتصال NGF و BDNF به p75^{NTR} در غیاب TrkA ممکن است مرگ سلولی را شروع کند. اپیدیمی‌های که در آن چندین نوروفین با چندین گیرنده مشابه میانگش می‌دهند که فابن هدایسه با پیگاند‌های شبه EGF و گیرنده‌های HER آنهاست که در شکل ۱۸-۱۶ توضیح داده شده است.

به منظور شناسایی نقش نوروفین‌ها در تکوین، دانشمندان موش‌هایی با نقص در ژن هر یک از نوروفین‌ها و گیرنده‌هایشان ایجاد کردند این مطالعات روشن ساخت که نوروفین‌های مختلف و گیرنده مرتبط با آن‌ها برای بقای رده‌های مختلف از نورون‌های حساس لازم هستند (شکل ۲۵-۲۶). برای مثال نورون‌های حساس به درد (نوسی سیمپو)^۳ که TrkA را بیان می‌کند بطور انتخابی از رشته عصبی پشی موش صحره دیده فاقد NGF با TrkA حذف شده است. در صورتیکه نورون‌های بی‌کند TrkB و TrkC در چین موش‌هایی دست‌نخورده باقی ماندند



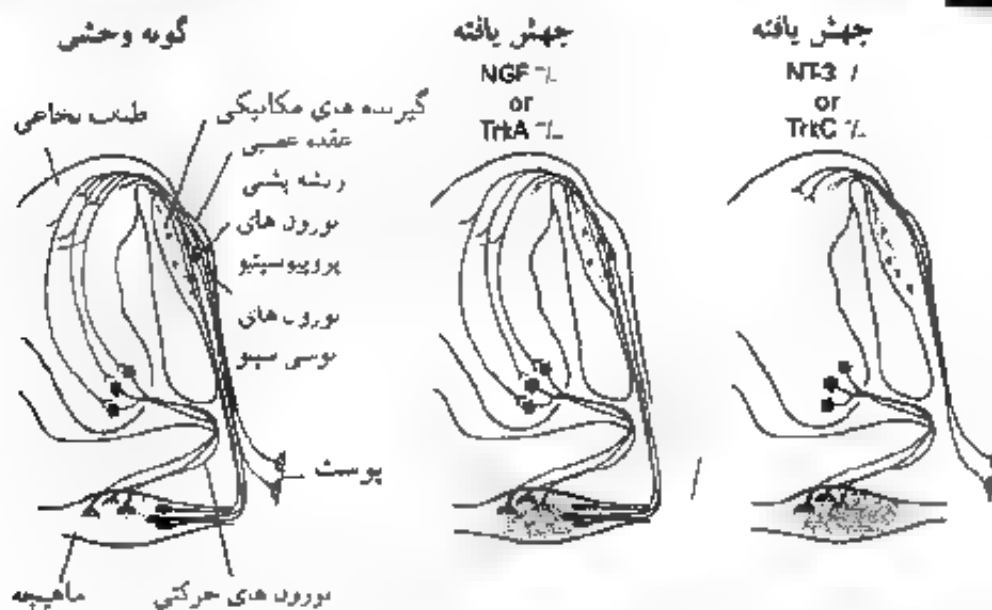
▲ شکل تجربی ۳۴-۲۱ بقای نورون‌های حرکتی به اندازه پدای هدف منیجه‌ای که آن را عصبدهی می‌کنند، بستگی دارد. (a) سیجی برناتس یک جراته اندامی از یک طرف چین جوجه ۲/۵ روزه کاهش فاحش در تعداد نورون‌های حرکتی در طرف دست خورده است. در یک چین بریده شده تمدلا طبیعی از نورون‌های حرکتی در هر دو طرف تولید می‌شوند (وسط) در مراحلی بعدی تکوین نورون‌های حرکتی بسیار کمتری در طرف طناب نخاعی که انعام‌س را در دست داده سبب به طرف طبیعی (پایین) باقی می‌مانند توجه کنید که عدد ۵۰ درصد از نورون‌های حرکتی که تشکیل شده‌اند به طور طبیعی رده می‌مانند. (b) انتقال جواته اندامی خارجی به یک چین اولیه جوجه اثر متفاوتی را ایجاد می‌کند بدین ترتیب که نورون‌های حرکتی بیشتری در طرفی که باعث هدف اضافه وجود ندارد سبب به طرف طبیعی به وجود می‌یابد.

رشته‌های بزرگ سیستم عصبی رشد کنند (اکسون‌ها و دنریت‌ها) (شکل ۲-۲۳ را ملاحظه کنید) کشف بعدی یکه عده سانب ماکسیلاری در موش تولید مفادیر ریلادی از NGF را می‌کند، پیوسته‌میت‌ها را قادر به تحلیس و تعیین توانی این پروتئین کرده یک هومودیمری از دو پلی پپتید دارای ۱۱۸ اسیدآمینهای، NGFRC از لحاظ ساختاری و عملکردی به یک عده

۱ Brain derived neurotrophic factor (BDNF)

2 Growth Cones

3 - Noci Ceptive



▲ شکل تجربی ۳۵-۴۱ (شکل رنگی) رده های مختلفی از بورون های حسی، در موش های تخریب ژنی فاقد فاکتورهای ترانزیفیک متفاوت یا گیرنده آنها حذف می شوند، در جنورین فاقد فاکتور رشد عصبی (NGF) یا گیرنده های عصبی TrkA، بورون های (حسگر در با پوستی) سبیل (آبی) کوچک عصبی که پوست از بین می روند این بورون ها گیرنده TrkA را بیان می کنند و بافت های هدف تولیدکننده NGF را عصبی می کنند. در حیوانات فاقد هم بورونین ۳ (NT 3) و یا گیرنده آن یعنی TrkC بورون های پروپریوسپتو (قرمز) که نوک های ماهیچه ای را عصبی می کنند از بین می روند. ماهیچه تولید NT-3 را می کنند و بورون های پروپریوسپتو، TrkC را بیان می کنند گیرنده های مکانیکی^(۱) (نارنجی)، رده دیگری از بورون های حسی در عقده عصبی از ریشه پشتی در این جهش یافته ها دست بخورده هستند.

CED-4، CED-9 و EGL-1 مرتبه هستند در شکل ۳۷-۴۱ مثال دانه شده اند. در توضیح پروتئین های کرمی اسمی پستانداری ر در بارانت به منظور ساده تر کردن ارتباطات آنها خواهیم آورد.

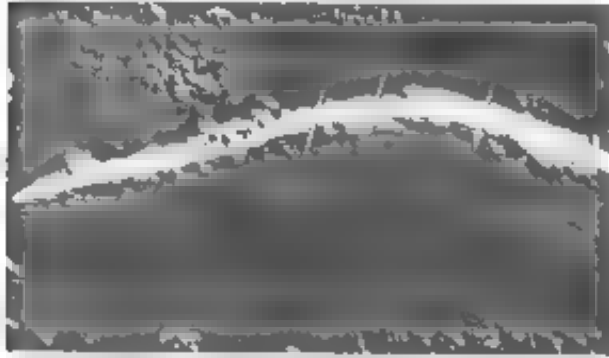
در نتیجه مطالعات ژنتیکی در کرم ها و مطالعات بر روی سلول های سرطانی انسانی در ابتدا پیشنهاد شد که یک مسیر حفاظت شده تکاملی، آپوپتوز را واسطه گیری می کند. اویس ژن آپوپتوزی کلون شده انسانی bcl-2 بود که از سرهای همیوگلی انسانی حفاظت می شد. یک نوع جهش یافته ای از این ژن در سلول های نوعا توسط بازآرایی کروموزومی تولید می شود که نشان داده شده است که بصورت یک آنکوژن عمل می کند و باعث بقای سلول می شود (فصل ۲۵). بازآرایی کروموزومی ناحیه زمرده ژن bcl-2 به یک افزایش ژن همولوگولین متصل می کند. نتایج نشان می دهد که تولید بیش از حد پروتئین Bcl-2 سلول های سرطانی را که برای مرگ برنامه دار شده اند رده نگه می دارد. پروتئین Bcl-2 انسانی و پروتئین CED-9 کرمی مشابه هم هستند و یک ترانس ژن bcl-2 می تواند مرگ سلولی ریاد را

برخلاف آن در بورون های پروپریوسپتو^(۲) بیان کننده TrkC که موفقیت اندام ها را شناسایی می کند در ریشه عقده عصبی پشتی در جهش یافته های TrkC و NT-3 از بین رفته است.

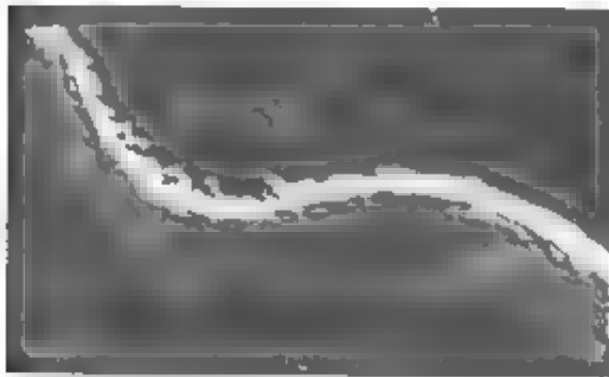
آشنایی از پروتئین های کاسپاری در پیکه سیر آپوپتوزی عمل می کنند

نوتروپین ها و سایر پپتیدهای که سلول ها را رده نگه می دارند بر روی سیستم کسری مرگ سلولی که از لحاظ تکاملی حفظ شده اند عمل می کنند دیدگاه های کلیدی در روی مکانیسم های مونوکولی تنظیم کننده مرگ سلولی از مطالعات ژنتیکی با استفاده از کرم الگاس حاصل می شود. از ۹۴۷ سلول غیرحسی تولید شده در طی تکوین در نوع هرمافرودیت بالغ، ۱۲۸ سلول متحمل مرگ برنامه دار سلولی می شوند. جهش های ویژه، چهار ژن را که مسئول ایجاد پروتئین هایی هستند که نقش اساسی را در کسری مرگ برنامه دار سلولی در طی تکوین کرم الگاس شناسایی کرده اند. ced-3 و ced-4 و ced-9 و egl-1 در جهش های ced-3 و ced-4 ۱۳۱ سلول که در حالت طبیعی می میرند رده می مانند (شکل ۳۶-۴۱) پروتئین های پستانداری که با پروتئین ها CED-3،

(a)



(b)



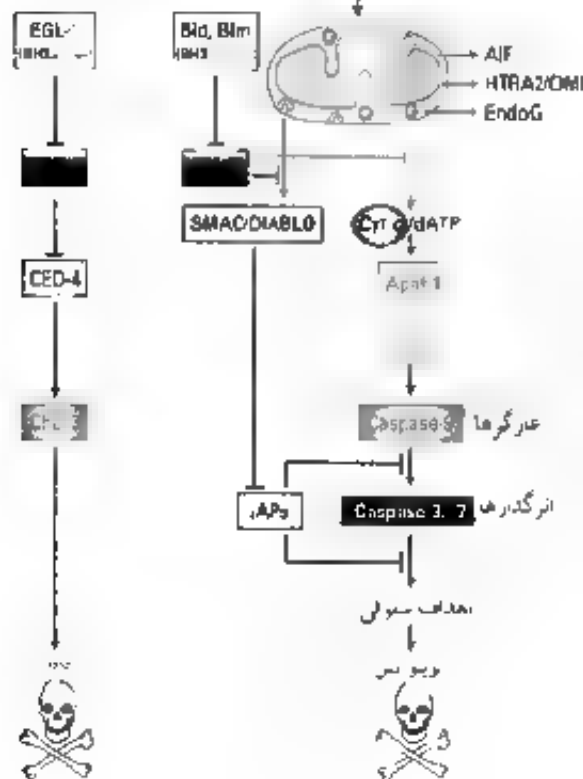
◀ شکل تجربی ۲۱-۳۶ جهش در ژن *ced-3* مرگ برنامه‌دار سلولی در کرم الگانس را بلوکه می‌کند. (a) یک لارو جهش یافته که سازه ایجاد شده است دارای جهش در *ced-4* است به خاطر جهش‌هایی در این ژن از هر دو سر سلول‌های مرده محافظت می‌شود و سلول‌های مرده ممکن است در نور مجتمع حاس می‌کند، که به شکل نشان داده شده است و مشاهده آن‌ها را آسان می‌سازد (b) لارو ایجاد شده جدید با جهش‌هایی در هر دو ژن *ced-1* و *ced-3* بود سلول‌های مرده منعکس کند، نور در این جهش یافته‌های دوگانه حاکی از عدم مرگ سلولی است. بنابراین پروتئین *CED-3* برای مرگ برنامه‌دار سلولی لازم است.

◀ شکل ۲۱-۳۷ (شکل رنگی) حفظ تک‌بلی مسیری آپوپتوز پروتئین‌هایی که به رنگ‌های مشابه نشان داده شده‌اند. جهش‌های مشابه با هم در پستانداران و هم میانه‌ها (کرم‌های حلقوی) ساری می‌کند. (a) در میانه‌ها پروتئینی که EGL-1 نامیده می‌شود به CED-9 بر روی سطح میوکندری متصل می‌شود. این می‌افکند *CED-4* را از کمپلکس *CED-9/CED-4* جدا می‌کند. *CED-4* آزاد خودپروتئین‌های کاسپاز *CED-3* با که پروتئین‌های سلولی را تخریب کرده و باعث آپوپتوز می‌شوند و فعال می‌کند. این ارتباط بصورت یک مسیر ژنتیکی نشان داده شده است. با مهار *CED-9* توسط EGL-1، *CED-4* می‌تواند مهار می‌شود. *CED-4* فعال *CED-3* با فعال می‌سازد (b) در پستانداران هم‌انتهای پروتئین‌های میانه‌ای و سایر پروتئین‌ها وجود را تنظیم می‌کنند. پروتئین *Bcl-2* مشابه پروتئین *CED-9* در شروع فعال سلولی با جلوگیری از فعال‌سازی *Apaf-1* عمل می‌کند که آن می‌تواند *CED-4* است. دو پروتئین تنها دارای *Bcl-2* BH3 (*Bim*, *Bid*) را به منظور ایجاد آپوپتوز مهار می‌کند. محرک‌های آپوپتوز که به میوکندری آسیب می‌رساند باعث رهایی چندین پروتئین می‌شود که مرگ سلولی را تحریک می‌کنند مخصوص سبک‌وزن *c*، ره‌اشده از میوکندری *Apaf-1* را فعال می‌کند که آن می‌تواند کاسپاز ۹ را فعال می‌سازد و سرانجام باعث مرگ سلولی می‌گردد. متن را برای توضیح سایر پروتئین‌های پستانداری ملاحظه فرمائید. (*SMAC/DIABLO* و *JAP*) که در میانه‌ها هم‌بانی ندارند.

(a) میانه‌ها

(b) پستانداران

محرک‌های آپوپتوزی



تحریک می شود، پروتئین EGL-1 تازه تولید شده رهایی CED-4 را از CED-9 کاتالیز می کند. هم EGL 1 و هم CED-9 دارای یک دُمین BH3 هستند. EGL-1 به این جهت که EGL-2 اغلب فاقد دُمین های دیگر CED-9 است پروتئین تنها دارای BH3 نامیده می شود. پروتئین های تنها دارای BH3 مشابه پروتئین پستانماری Bim و Bid هستند. دگرشی بر بکه چگونه EGL-1 کمپلکس CED-4/CED-9 را تجزیه می کند از ساختار کریستالی EGL-1 (Bid/Bim) در کمپلکس با CED-9 و (Bcl-2) حاصل می شود. در این کمپلکس دُمین BH3 تشکیل قسمت کلیدی از سطح تماسی بین دو پروتئین را می دهد. CED-9 وقتی که متصل به EGL-1 است شکل پذیری متفاوتی را نسبت به وقتی که متصل به CED-4 است دارد. این یافته پیشنهاد می کند که اتصال EGL 1، CED-9 را تجزیه می کند و میانکشی آن را با CED-4 کمتر و پایدارتر می سازد. زمانی که EGL-1 باعث تجزیه کمپلکس CED-4/CED-9 می شود دیگر CED-4 رها شده دوباره به منظور ایجاد مترسور دimer می شود و سپس CED-3 را فعال می سازد و مرگ سلولی به دنبال آن اتفاق می افتد (شکل ۲۹-۳۱). مدرکی برای رویدادهای مشابه در سلول های کشت داده شده انسانی یافت شده است.

مذاکره می گوید هر حل شرح داده شده در این جا برای فعال سازی کاسپاز کافی است از آزمایشاتی که در آنها رویدادها در محیط *In Vitro* با رمزازی شده اند، با استفاده از ترکیب حاصل شده به دست آمده اند. CED-3، CED-4، CED-9 یک EGL-1 که فاقد بخش گسترده از عشای میتوکندریایی است و EGL-1 حاصل سازی شده است و همچنین کمپلکس CED-4/CED-9 بود. CED-4 حاصل سازی شده (Apaf-1)، قادر به سبب دادن خود کاتالیزی CED-3 (کاسپاز ۹) حاصل شده است. وی افزایش CED-9 (Bcl-2) بریده شده به ترکیب واکتشی خود شکافی را مهار کرد. وقتی که کمپلکس CED-4/CED-9 با CED-3 ترکیب شد خود شکافی اتفاق افتاد، وی افزایش EGL-1 به واکتشی خاصیت خود شکافی CED-3 را بازگرداند.

نام پروتئین های اثرگذار در مسیر آپوپتوزی (کاسپازها) آنها به علت وجود یک ریشه سبستین کلیدی در جایگاه کاتالیتیک است که به طور انتهای پروتئین ها را در جایگاههای انتهایی C در ریشه آسپاراتات برش می دهد. کاسپازها بصورت هومودimer عمل

در گرم های جهش یافته در CED-9 حتی با وجود اینکه این دو پروتئین فقط ۲۲ درصد شبیه هم هستند را بگونه کند. بنابراین هر دو پروتئین بصورت تنظیم کننده های عمل می کنند که مسیر آپوپتوزی را مهار می کند (شکل ۳۲-۳۱). علاوه بر دو پروتئین دارای یک دُمین منهدر گسترده از عشای هستند که به طرف عشای بیرونی میتوکندری، شبکه اندریلاسمی و هستای قرار گرفته است و در آنجا آنها بعنوان همگره های عمل می کنند که مسیر آپوپتوزی را در پاسخ به محرک های خارجی کسر می کنند. همچنین با در زیر توضیح می دهیم سایر تنظیم گر ها، آپوپتوز را شروع می کند.

در مسیر آپوپتوزی از پروتئین کرمی CED-3 (کاسپاز ۹) به منظور تجزیه اجزاء سلولی در طی آپوپتوز لازم است. CED-4 (Apaf-1)، یک فاکتور فعال سازی پروتئین CED-3 می شود و ایجاد یک خود شکافی پروتئین پیش ساز CED-3 را شروع می کند (شکل ۳۳-۳۱). ملاحظه کنید مرگ سلولی در جهش یافته های CED-3 و CED-4 یا در جهش یافته های نوکانه CED-3/CED-9 اتفاق نمی افتد. چنانکه گرم به نوع صالح تکامل می یابد، این مطالعات ژنتیکی نشان داد که CED-3 و CED-4 پروتئین های کشته مورد نیاز مرگ سلولی هستند و CED (Bcl 2) جلوی آپوپتوزیس را می گیرد و این مسیر آپوپتوزی می تواند در همه سلول ها فعال شود. به هر حال نبود مرگ سلولی در جهش یافته های نوکانه CED-3/CED-3 پیشنهاد می کند که CED-9 در بالادست CED-3 به منظور مهار آپوپتوز عمل می کند.

مکانیسمی که توسط آن CED-9 (Bcl-2)، CED-3 (کاسپاز ۹) را کنترل می کند ناشناخته است. پروتئین CED-9 به طور طبیعی به عشای خارجی میتوکندری متصل می شود و تشکیل کمپلکس با CED-4 (Apaf-1) را می دهد و بدینجهت مانع از فعال سازی CED-3 توسط CED-4 می شود. در نتیجه سلول زنده می ماند. این مکانیسم با یافته های ژنتیکی مطابقت دارد که نشان می دهد CED-9 اثری ندارد اگر CED-3 هم باشد (جهش یافته های CED-3/CED-9 مرگ سلولی ندارند). ساختار کریستالی کمپلکس های تریمری CED-4/CED-9 سطح معاصی قلاب مانند را بین دو مولکول CED-4 و یک مولکول CED-9 ظاهر ساخت. (شکل ۳۸-۳۱) سطح تماسی زیاد، ارتباط را خیلی اختصاصی می کند. ولی در چنین روشی است که تجزیه کمپلکس می تواند تنظیم شود.

روپوسی EGL-1، اچهرمین ژن تنظیم کننده آپوپتوز و به طور ژنتیکی تعیین شده است که در پاسخ به پیام های مرگ



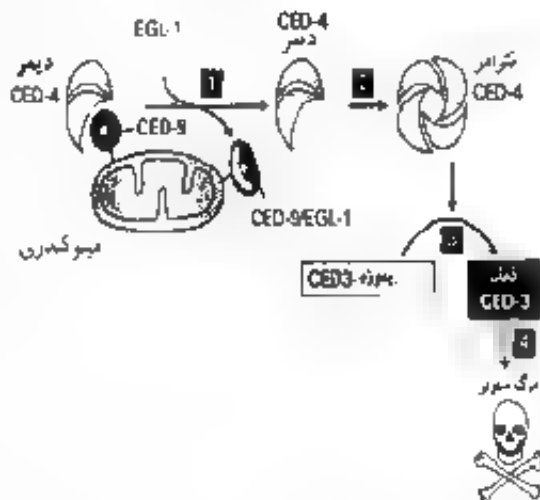
تنظیم کننده‌های پروابوتوری اجاره فعال سازی کسپار را در
هاب فاکتورهای تر و غریبه می‌دهند

می‌کند که یک دُم از هر کدام جایگاه فعال دیگری را پایدار می‌کند. کامپاز اثرگذار مهم در کرم انگشس، CED-3 است. انسان‌ها ۱۵ کامپاز مختلف دارد همه کامپازها در ابتدا به صورت پروکامپازها ساخته می‌شوند که با بستی به حضور فعال شدن شکافته شوند. چنین فرآیند پروتئولیتیک در پروتئین‌ها به صورت مکرر در لخته شدن خون، تولید آنزیم‌های گوارشی و تولید هورمون‌ها استفاده می‌شود. در مهره‌داران کامپازهای آغازگر (مانند کامپاز ۹) توسط خود پروتئولیزی که توسط انواع دیگری از پروتئین‌ها (Apaf-1) آغاز می‌شود، فعال می‌شود که به تجمع عزیزها کمک می‌کند. کامپازهای آغازگر فعال شده کامپازهای اثرگذار (مانند کامپاز ۲) را برش می‌دهد و بنابراین به طور سریع سطح فعالیت کامپازی که در سلول در حال مرگ تشدید می‌کنند. چندین کامپاز اثرگذار بوالی‌های سیدآمیه کوتاهی را در بسیاری از پروتئین‌های هدف شناخته و برش می‌دهند. آنها در توالی هدف مورد ترجیح‌شای تفاوت دارند. اهداف داخل سلولی ویژه آنها شامل پروتئین‌های لایمانی هسته‌ای و سیتواسکلتون است که شکاف آنها محور به مرگ سلول می‌شود.

در پستانداران و خزندگان و آبیپوتور توسط چندین پروتئین دیگر تنظیم می‌شود (سمت راست شکل 27-26) را ملاحظه کنید. برای مثال خانواده‌ای از مهارگرهای پروتئین‌های آبیپوتور (1) (IAPها) یک روش دیگر برای تروشانس کاسپازهای اثرگذار و آغازگر ایجاد می‌کند IAPها یک با چندین زمین متصل‌شونده به عنصر روی دارند که می‌تواند به طور مستقیم به کاسپازها متصل شده و فعالیت پروتئازی آنها را مهار کند (پاکولوپروس، یک ویروس حشره پروتئینی را تولید می‌کند که به طور مشابه به کاسپازها متصل می‌شود و آنها را مهار می‌کند و به‌این مانع از رفتن سلول به طرف مرگ به منظور ایست ویروسی قبل از اینکه ویروس جدید ساخته شود، می‌شود). مهار کاسپازها توسط IAPها وقتی سلول نیاز به آبیپوتور دارند مشکل ایجاد می‌کند میتوکندری‌ها منبع خانواده‌ای از پروتئین‌ها هستند که SMAC/DIABLOها نامیده می‌شوند که IAPها را مهار می‌کنند. بعد از اینکه سلول آسیب دید SMAC/DIABLOها از میتوکندری‌ها رها شده و به IAPها در سیورول متصل می‌شوند و به این طریق جلوی اتصال APها به کاسپازها را می‌گیرند یا کاهش مهار واسطه شده توسط IAPها، SMAC/DIABLO فعالیت کاسپازی و مرگ سلولی را شروع می‌کند سه پروتئین مرتبط با میتوکندری دیگر اسرین پروتئاز Htra2/omi، فاکتور القاکننده آبیپوتور (AIF) و آندوپکئاز G نیز به کشته سلول با

کند.

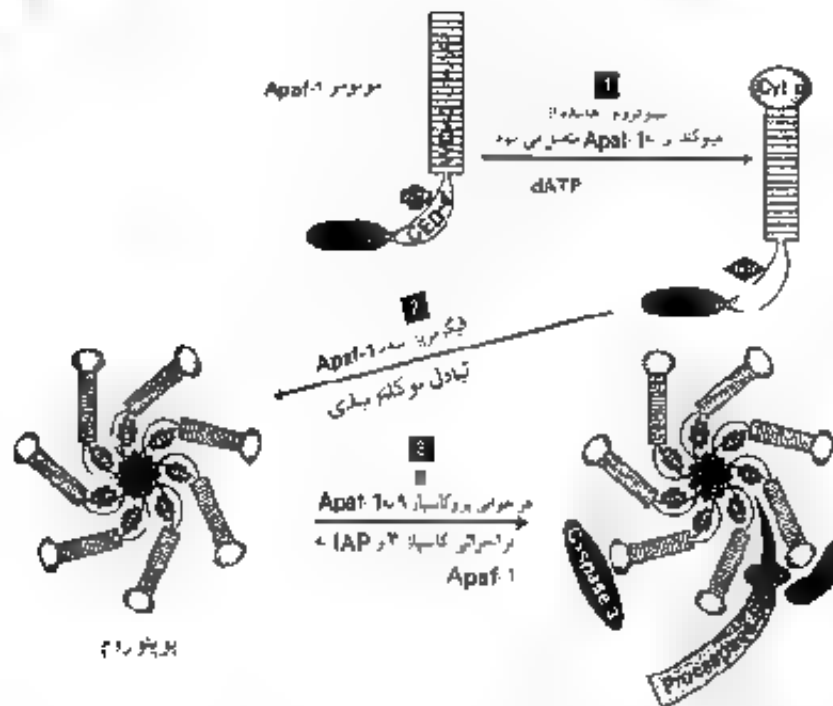
برخی از اعضای خانواده Bcl-2 یکپارچگی غشای بیرونی میتوکندری را یا حصد می‌کند و یا از بین می‌برد و بدین ترتیب رهایی پروتئین‌های میتوکندریایی مانند سیتوکروم C را باعث می‌شوند. در سلول‌های طبیعی و سالم، سیتوکروم C در بین غشای داخلی و خارجی میتوکندری قرار گرفته است ولی در سلول‌های متحمل آپوپتوز، سیتوکروم C به داخل سیتوزول رها می‌شود. تولید بیش از حد Bcl-2، هایی سیتوکروم C را مهار کرده و آپوپتوز را بویکه می‌کند. برعکس تولید بیش از حد Bax، رهایی سیتوکروم C به داخل سیتوزول را شروع کرده و باعث آپوپتوز می‌گردد. به علاوه، تخریب سیتوزول C به سیتوزول ملول‌ها، آپوپتوز را القا می‌کند. یک سلسله از محرک‌های الق کننده مرگ باعث می‌شوند که مولومرهای Bax از سیتوزول به طرف غشای خارجی میتوکندری که در آنجا الیگومریزه می‌شوند، حرکت کند. مولومرهای Bax (نه مولومرهای Bcl-2 یا مولومرهای Bcl-2/Bax) جریان یافتن یونها را از غشای میتوکندری باعث می‌شوند. این موضوع مبهم باقی می‌ماند که چگونه جریان یونی باعث رهایی سیتوکروم C می‌گردد. اثر اعضای خانواده Bcl-2 بر روی مولومرهای غشای بیرونی میتوکندری در *In Vitro* استفاده از وزیکول‌های متشکل از غشاء خارجی میتوکندری تقلید شده است. افزایش Bax حاصل سازی شده در حضور یک پروتئین دارای BH3 (مانند EGL-1 از کرم یا Bid/Bim در مهره‌داران) باعث مولومرهای Bcl-2، توانایی عمومی آنها را برای تغییر غشای میتوکندریایی آشکار می‌سازد. علاوه بر اثرش مولومرهای Bcl-2، میتوکندری‌ها به طور طبیعی متحمل تغییراتی در مولومرهای (اندام و تقسیم میتوکندری) در طی مرگ سلولی می‌شوند. Bcl-2 (عضوی از خانواده Bcl-2 در مهره‌داران) و CED-9 داخل شده به سلول‌های پستاندار، می‌تواند باعث اعدام میتوکندریایی شوند. بنابراین این پروتئین‌ها توانایی‌های قابل توجهی به منظور تنظیم خصوصیات غشاءهای خارجی میتوکندری دارند. زمانی که سیتوکروم C به داخل سیتوزول رها می‌شود، به Apaf-1 (مشابه پستانداری CED-4) متصل شده و فعال سازی اشار کاسپازی را که منجر به مرگ برنامه‌دار سلولی می‌شود شروع می‌کند (سمت راست شکل ۲۱-۲۷ را ملاحظه کنید). در غیاب سیتوکروم C، Apaf-1 به dATP متصل شده است. بعد از اتصال سیتوکروم C، dATP متصل به Apaf-1 را به dADP تبدیل می‌کند و متحمل فرایند تحمیلی به یک هپتایمر دیپکسی شکی می‌شود. یک کمپلکس چرخ مانند بزرگ مولکولی ۱۴ مگادالتون



▲ شکل ۲۱-۲۶ فعال سازی پروتئین CED-3 در کرم الگاتس. پروتئین EGL-1 در پاسخ به پیام‌هایی که مرگ سلولی را شروع می‌کند، سبید می‌شود و دیمر CED-4 را از CED-9 بر روی سطح غشاء میتوکندری جدا می‌سازد. ۱ دیمر CED-4 آزاد با دیمر دیگر ترکیب شده و یک تترامر را تشکیل می‌دهد. ۲ که بدین ریموز CED-3 (پس ساز غیرفعال آنزیمی از یک پروتئین) را به پروتئین CED-3 فعال را کاتالیز می‌کند. ۳ سپس این کلساز اثرگذار تحریک اجزاء سلولی را شروع کرده و بنابراین باعث آپوپتوز و مرگ سلولی می‌گردد. ۴

نسبت به کارکرد پروتئین‌های غشایی میتوکندری که آپوپتوز را تنظیم می‌کنند معطوف می‌کنیم. اگر چه عملکرد طبیعی CED-9 و Bcl-2 مسیر مرگ سلولی را مهار می‌کند ولی دیگر پروتئین‌های تنظیمی درون سلولی آپوپتوز را شروع می‌کند. تنظیم کننده پرو آپوپتوزی که برای اولین بار شناخته شده Bax نامیده شد که توانایی‌اش مشابه با CED-9 و Bcl-2 است تولید بیش از حد Bax مرگ سلولی را شروع می‌کند که مخالف با CED-9 و Bcl-2 عمل می‌کند و جنوی آپوپتوز را می‌گیرد. بنابراین این خانواده از پروتئین‌های تنظیمی دارای هم اعضای انی آپوپتوزی (مانند CED-9 و Bcl-2) و هم اعضای پرو آپوپتوزی (مانند Bax) است.

همه اعضای این خانواده که ما در آنها یسوان خانواده Bcl-2 یادمی‌کنیم پروتئین‌های یک باز گذرنده از غشاء هستند و در میانکشی‌های الیگومری شرکت می‌کنند. در پستانداران شش عضو خانواده Bcl-2 مانع از آپوپتوز می‌شوند و ۹ عضو آن را شروع می‌کند. بنابراین سربوشت یک سلول (مرگ یا بقا) ممکن است طبق خاص، اعضای خانواده Bcl-2 ایجاد شده توسط سلول و مسیرهای پیام رسانی داخل سلولی تنظیم کننده آنها را معکس



▲ شکل ۴۰-۲۱ تجمع آپوپتوزوم پستاندار در غیاب آغازگر آپوپتوز. Apaf-1 در سیتوزول بصورت یک مونومر غیرفعال متصل به dATP موجود است. Apaf-1 دارای چندین تکرار WD40، همین متصل‌شده به dATP و یک دامنه CARD است. مرحله ۱: وقتی که پروتئین شروع می‌شود، آسیب به میتوکندریها اجازه رهایی سیتوکروم c می‌دهد که به Apaf-1 متصل می‌شود. این میانکشی منجر به هیدروفر dATP متصل به ADP می‌شود و همبستگی را در ساختار Apaf-1 وجود می‌آورد. مرحله ۲: در ساختار گسترده Apaf-1، پروتئین به یک کمپلکس جمع پروتئین می‌شود (آپوپتوزوم). مرحله ۳: میانکشی آپوپتوزوم پروکاسپاز ۹ آغازگر خودشکافی و ذیمر به دو بخش این پروکاسپاز را شروع می‌کند که برای فعالیتهای ضروری است. کاسپاز ۹ فعال بر روی کاسپازهای اثرگذاری مانند کاسپاز ۳ عمل می‌کند. اگر چه عمل‌های دقیق آنها شناخته شده است پروتئین‌های مهارگر آپوپتوز (IAP) نیز به آپوپتوزوم متصل می‌شوند.

بقاء خواهد بود. شماری از فاکتورهای تروفیک شامل NGF پس‌ناده شده است که مسیر پیام‌رسانی PI 3 کیناز را شروع می‌کند که منجر به فعال‌سازی پروتئین کیناز B می‌گردد. شکل ۲۰-۱۶ را ملاحظه کنید) پروتئین کیناز B فعال شده Bad را در جایگاههای شناخته‌شده‌ای به منظور مهار فعالیت پروآپوپتوزی آن فسخ می‌کند. علاوه بر یک نوع فعال پروتئین کیناز B می‌تواند مانع از آپوپتوز و مرگ نورون‌های محروم از تروفین شود. این یافته‌ها مکانیسم عمل بهای فاکتورهای تروفیک را حمایت می‌کند که در شکل ۴۱-۲۱ ترسیم شده‌اند. در سایر انواع سلولی، فاکتور تروفیک متفاوت ممکن است بهای سلولی را از طریق تغییرات پس از ترجمه سایر ترکیبات و اجرای ماشین مرگ سلولی شروع کند. مکانیسم دیگری که توسط این موتروفین‌ها می‌تواند آپوپتوز را تحت تاثیر قرار دهد (در این فصل به طور مثبت) شامل p75^{NTR} است که گیرنده موتروفین یا تمایل باین است و در بالا

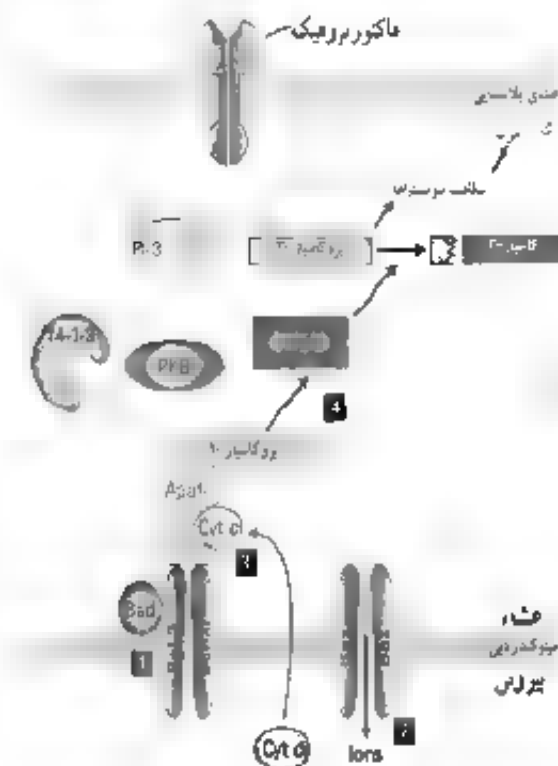
که آپوپتوز^(۱) (شکل ۴۰-۲۱) نامیده می‌شود. آپوپتوز بصورت ماشین فعال‌سازی برای کاسپازیهای (آغازگر و اثرگذار عمل می‌کند.

بررسی از فاکتورهای تروفیک غیرفعال‌سازی تنظیم‌گر پروآپوپتوزی را فراهم می‌کند

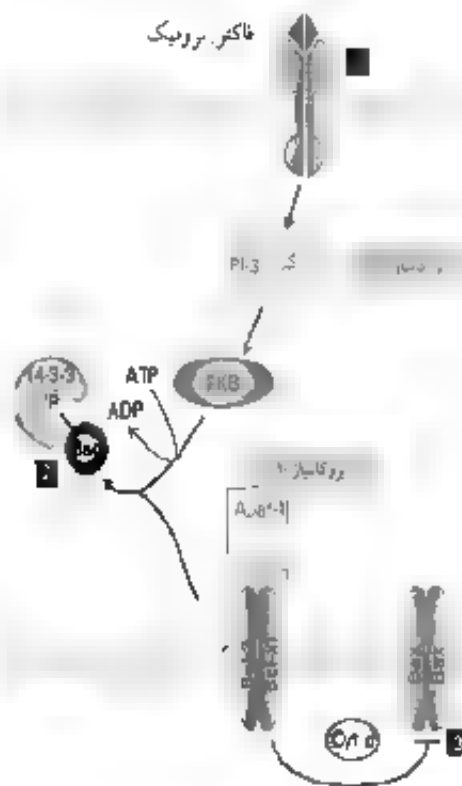
ما قبلاً دیدیم که موتروفین‌هایی مانند فاکتور رشد عصبی نورون‌ها را از مرگ سلولی محافظت می‌کند. در غیاب فاکتورهای تروفیک، نوع فسخ‌شده پروتئین پروآپوپتوزی Bad به Bcl2/Bcl-x1 در غشای میتوکندریایی متصل می‌شود (شکل ۴۱-۲۱). اتصال Bad عملکرد ضد آپوپتوزی Bcl2/Bcl-x1 را مهار می‌کند و بنابراین مرگ سلولی را شروع می‌کند. Bad فسخ‌شده شده می‌تواند به Bcl-2/Bcl-x1 متصل شود و در سیتوزول بصورت کمپلکس با پروتئین ۳-۱۴ متصل شونده به فسفوسرین یافت می‌شود. از این رو، مسیر پیام‌رسانی که منجر به فسخ‌شدن Bad می‌گردد، کاندید خوبی برای انتقال پیام‌های



(a) عیاب فاکتور پروتیک فعالسازی کاپاز



(b) وجود فاکتور پروتیک مهم فعالسازی کاپاز



شکل ۲۱-۴۱ مسیرهای داخل سلولی پیشنهادی، منجر به مرگ سلولی توسط آپوپتوز را باعث بقاء سلولی واسطه شده توسط فاکتور پروتیک در سلول‌های پستاندار می‌شود. (a) در عیاب فاکتور پروتیک پروآپوپتوزی محلول Bad به پروتئین‌های ضد آپوپتوتیک Bcl-2 و Bcl-xL متصل می‌شود که به غشای میسوکرومی وارد شده‌اند. ۱ اتصال Bad مانع میانگش پروتئین‌های ضد آپوپتوزی با Bax که یک پروتئین پروآپوپتوزی متصل به غشاء است، می‌شود. در نتیجه Bax کانال‌هایی هم‌مولکومری را در غشاء به وجود می‌آورد که جریان یونی را باعث می‌شود. ۲ در طریق یک مکانیسم ناشناخته این جریان یونی منجر به رهایی میسوکروم C به داخل سیورون می‌گردد که در اینجا به یک پروتئین وقتی دهنده Apaf-1 متصل می‌شود. ۳ شروع آیسار کاسپازی که منجر به مرگ سلولی می‌شود. ۴ در برخی از سلول‌ها اتصال فاکتور پروتیک مانند NGF ۱ فعالیت PI-3 کینازی را تحریک می‌کند که منجر به فعال‌سازی بکین دسی پروتئین کیناز (PKB) می‌شود که Bad را فسفریله می‌کند سپس Bad فسفریله شده با پروتئین ۱۴۳۳ کمپلکس تشکیل می‌دهد. ۵ وجود Bad حاد شده در سیورون پروتئین‌های ضد آپوپتوزی Bcl-2/Bcl-xL می‌تواند فعالیت Bax را مهار کنند بدینجهت مانع از رهایی میسوکروم C و فعال‌سازی فشار کاسپازی می‌شود.

بنابراین آن را فعال می‌سازد و همچنین پروتئین پیش‌ساز آمینوئید (APP) را که در ایجاد بیماری آلزایمر نقش دارد، فعال می‌سازد (سکال‌های ۱۶-۳۶ و ۱۶-۳۷ را ملاحظه کنید).

فاکتور تکرور نوموری و پیام‌های مرگ مرتبط با آن، مرگ سلولی را توسط فعال‌سازی کاسپاز شروع می‌کنند.

اگر چه مرگ سلولی می‌تواند در عیاب فاکتورهای رست (بده) ایجاد شود، آپوپتوز همچنین می‌تواند توسط پیام‌های مرگ سیر تحریک شود. برای مثال فاکتور تکرور نوموری (TNF) که توسط ماکروفاژها رها شده و مرگ سلولی و تخریب بافتی مشاهده شده در بیماری‌های التهابی مزمن خاص را باعث می‌شود (فصل ۲۴).

شرح داده شده است. این پروتئین آپوپتوز را هم می‌تواند مهار و هم شروع کند که این امر بستگی به زمینه سلولی دارد. در نورون‌های خاص پیام‌های بوتروئین مانند BDNF آپوپتوز را از طریق $p75^{NTR}$ تحریک می‌کند در این سیورون‌ها، شکافت $p75^{NTR}$ توسط یک پروتئاز متصل به غشاء که (که گاما - سکرترز نامیده می‌شود) همین داخل سلولی گیرنده را رها می‌کند که به یک پروتئین متصل شونده به DNA که NRIF نامیده می‌شود متصل می‌شود شکافت $p75^{NTR}$ منجر به یونی کوئیسیم شدن NRIF و حرکت آن به طرف هسته می‌شود و در آنجا آپوپتوز را و شاید روموسی را تحریک می‌کند. گاما سکرترز همین پروتئازی است که شکافت داخل غشایی گیرنده بوتج را کاتالیز می‌کند و

فعال‌سازی کاسپاز لازم هستند (اشکال ۳۹-۴۱ و ۴۰-۴۱ را ملاحظه کنید).

■ پروتئین‌های تنظیمی پروآپوپتوزی مانند Bax و Bad فعال‌سازی کاسپاز را شروع می‌کند و تنظیم‌کننده‌های آنی آپوپتوزی (مانند Bcl-2) فعال‌سازی را مهار می‌کند. میانکشی‌های مستقیم بین پروتئین‌های پروآپوپتوزی و آنی آپوپتوزی منجر به مرگ سلولی در عیاب فاکتورهای تروفیک می‌شوند. اتصال فاکتورهای تروفیک خارج سلولی می‌تواند تغییراتی را در این میانکشی‌ها ایجاد کند که نتیجه آن بقا، سلول است.

■ خانواده Bcl-2 دارای هم پروتئین‌های پروآپوپتوزی و هم پروتئین‌های آنی آپوپتوزی است؛ همه آنها پروتئین‌های دیکار گذرنده از عشاء هستند و در میانکشی‌های پروتئین - پروتئین به کار می‌روند. مولکول‌های Bcl-2 جنوی رهایی سیوکروم C از میوکندریوم می‌گیرند و مرگ سلولی را مهار می‌کند در حالی که فاکتورهای پروآپوپتوزی شکست عضه را تحریک می‌کند که حازه رهایی سیوکروم C و اتصال بی به Apaf-1 را می‌دهند و بنابراین کاسپازها را فعال می‌کند. ■ اتصال پم‌های مرگ خارج سلولی (مانند فاکتور بکرور توموری و بیگاند Fas) به گیرنده‌هایشان یک پروتئین مرتبط را فعال می‌کند (FADD) که آشپاز را که محرک به مرگ سلولی می‌شود را شروع می‌کند.

پیام القاکننده مرگ دیگر، لیگاند (Fas) یک پروتئین سطحی است که توسط سلول‌های کشنده طبیعی فعال شده و همچنین لیموسیت‌های T سیتوتوکسیک تولید می‌شود. این پیام مرگ سلول‌های عصبی سده ب ویروس، برخی از سلول‌های توموری و سلول‌های پیوندشده خارجی را شروع کند.

هر دو بیگاند TNF و Fas از طریق گیرنده‌های مرگ در سطح سلول عمل می‌کند که یک دُمی گذرنده از عشاء دارند و وقتی که اتصال لیگاند به مولکول گیرنده را به نزدیکی یکدیگر می‌آورد شروع می‌شود کمپلکس سه‌نایی گیرنده پروتئینی را که FADD^(۱) (دُمین مرگ مرتبط با Fas) نام دارد به طرف خود می‌کشد که سلول یک وحق دهنده به منظور فراخوانی و فعال‌سازی کاسپاز ۸ (یک کاسپاز آغازگر) در سلول‌های دریافت‌کننده پیام مرگ عمل می‌کند. دُمین مرگ یافت‌شده در FADD تسالی سید اسید آمینه‌ای هست که در بیسماری از پروتئین‌های دخیل در آپوپتوز وجود دارد زمانی که کاسپاز ۸ فعال شد سایر کاسپازها را فعال می‌کند و آشپاز تحذیری شروع می‌شود به منظور آمادش توانایی گیرنده Fas برای القاء مرگ سلولی، محقق سلول‌ها را با آنی‌بادی‌هایی بر علیه گیرنده Fas انکوبه کردند. این آنی‌بادی‌ها به گیرنده Fas متصل شده و با آن ارتباط متقابل می‌دهند و مرگ سلولی را تحریک می‌کند که پس از امر حاکی از فعال‌سازی گیرنده Fas است که برای شروع آپوپتوز کافی است.

جسم‌اندازی به آینده

بولد رده‌بندی و مرگ سلولی در قلب نکوپ، رشد و سلامتی یک موجود زنده قرار می‌گیرد که برای فرآیندهای بیماری‌ساز اساسی هستند به نظر می‌رسد چندین تغییر شکل که نه‌تنها برجسته‌تر از اسناد انواع سلولی در طی نکوپ است در شروع رده‌بندی با یک حجم لقاح‌یافته، یک کره ۲۰۰ میکرومتری در "plain vanilla" تولید سوزن‌هایی ب طول رید سلول‌های ماهیچه‌ای چند هسته‌ای صریح‌دار، سلول‌های شکیه حسان به بزر، ماکروفاژی که اجسام را تسایی کرده و می‌بلند و همه صدها نوع سلول دیگر را می‌کند. تنظیم‌کننده‌های رده‌بندی سلولی این نوع را توسط دو تصمیم اساسی، ایجاد می‌کند (۱) چه زمانی و کجا چرخه سلولی فعال شود (فصل ۴۰) و (۲) آیا دو سلول

تکات کلیدی بخش ۵-۲۱

مرگ سلولی و تنظیم آن

- همه سلول‌ها برای جلوگیری از آپوپتوز و زنده ماندن نیاز به فاکتورهای تروفیک دارند در عیاب این فاکتورها، سلول‌ها خودکشی می‌کند.
- مطالب ژنتیکی در کرم الگاس یک مسیر آپوپتوزی حفظ شده تکاملی را به سه جزء تعیین کرد. پروتئین‌های تنظیمی متصل به عشاء پروتئین‌های تنظیمی سمیتوروی و پروتئین‌های اثرگذار که در مهره‌داران کاسپاز نامیده می‌شوند (اشکال ۳۷-۴۱ را ملاحظه کنید).
- زمانی که پروتئین‌های آپوپتوزی فعال می‌شوند سوبسرایهای درون سلولی حاسی می‌شوند که این امر منجر به مرگ سلول می‌شود پروتئین‌هایی مانند CED-4 و Apaf-1 که به پروتئین‌های تنظیمی و کاسپازها متصل می‌شوند برای

۱ Fas-associated death domain

پروتئین‌هایی که مانع از مرگ سلول‌های سرطانی می‌شوند، هدف‌هایی برای داروها هستند یک تومور ممکن است دارای ترکیبی از سلول‌ها باشد که برخی از آنها توانایی شروع تومورهای جدید یا رشد کنترل شده ادامه دار را دارند و برخی فقط توانایی رشد در مکانی یا زمان محدودی را دارند. بیماری، تومور دارای سلول‌های بی‌ایادی خودش است و آنها بی‌بستی یافت شده و مورد مطالعه قرار گیرند چنانکه آنها به درمان پزشکی مقاوم می‌شوند یک گزینه دستکاری مسیر مرگ سلولی توسط فرستادن پیام‌هایی است که باعث می‌شوند که سلول‌های سرطانی خودش را از بین ببرند.

اکنون توجه بیشتر به تنظیم سلول‌های بی‌ایادی به منظور تلاش برای فهم اینکه چگونه جمعیت‌های سلولی به وجود آمده و حفظ می‌شوند معطوف شده است. این امر در ترمیم سافت‌ها در حالت بازرری دردت برای مثال، به منظور تجدید چشم‌های آسیب دیده، عصب‌های پاره شده، مات مغزی تحلیل رفته یا اندام‌های دلقص به کار می‌رود. یک امکان جالب توجه این است که برخی از جمعیت‌های سلول‌های بی‌ایادی با توانایی ایجاد و تحلیل یافتی به طور طبیعی توسط مرگ سلولی در طی مراحل بعدی تکوین حذف می‌شوند. اگر چیزی باشد روش یافت شده به طور انتخابی مرگ این سلول‌ها را که می‌توانند باعث تجدید شوند را بگویم می‌کند آیا حذف چیزی سلول‌هایی در طی تکوین پستاندرلی می‌تواند در بین یک بوریست دارای توانایی تجدید عضو و یک پستاندر که بی عمل را می‌تواند انجام دهد، تفاوت ایجاد کند؟

تجربه و تحلیل داده‌ها

فرمیه رجیره نامیرا می‌گوید وقتی که یک سلول بی‌ایادی به طور نامتقارن بری ایجاد یک سلول بی‌ایادی جدید و یک سلول پیش ساز تقسیم می‌شود سلول بی‌ایادی جدید کروماتیدهای خولهری دارای رجیره قدیمی DNA است (رجیره نامیرا). سلول دختری دیگر که سلول پیش ساز است و سرانجام باعث ایجاد سلول‌های تمایز یافته می‌شود کروماتیدهای خولهری دارای رجیره‌های جدید DNA را دریافت می‌کند (دیاگرام زیر را ملاحظه کنید). اگر مکانیسم رجیره نامیرا واقعاً انجام شود، این مانع از تجمع جهش در سلول‌های بی‌ایادی بالغ خواهد شد که در هر دو راز همانند سازی DNA اتفاق می‌افتد.

سلول‌های مهورهای ماهیجانی پیش‌سازهای میوبلاست‌ها هستند و منبع سلول‌هایی هستند که از رشد منهیجه بند از تولد و

دختری مانند هم به متفاوت از هم خواهند بود یک سلول ممکن است شبیه سلول والدش باشد به ممکن است وارد مسیر جدیدی شود.

تولد سلول به طور طبیعی و به دقت در زمان و مکانهای خاص مانند لایه فاعده‌ای پوست یا مریستم ریشه محدود می‌شود. کید وقتی که آسیب می‌بیند تجدید می‌شود ولی جنوی سرطانی کید توسط همانند از رشد غیر ضروری در سایر زمان‌ها گرفته می‌شود. رده‌بندی سلولی توسط توزیع نامتقارن تنظیم کننده‌های کیدی به سلول‌های دختری حاصل از یک تقسیم به وجود می‌آید برخی از این تنظیم کننده‌ها درون سلول والدی هستند و به طور نامتقارن در طی قطبی‌نسی سلول توزیع می‌شوند. تنظیم کننده‌های دیگر، پیام‌های خارجی هستند که به طور متدونی به سلول‌های دختری می‌رسند نامتقارنی سلول‌ها باعث نامتقارنی بافت‌ها و در نهایت کل موجودات زنده می‌شود. دست‌های راست و چپ ما فقط در نتیجه نامتقارنی سلولی از هم فرق می‌کنند.

برخی از سلول‌ها در تمام دوره حیات موجود زنده دوام می‌آورند، و بی سایر سلول‌ها مانند سلول‌های جنینی و روده‌ای به سرعت تویس می‌شوند. بسیاری از سلول‌ها برای مدتی زنده می‌مانند و سپس به صورت برنامه‌دار می‌میرند و با سایر سلول‌های حاصل از یک جمعیت سلول بی‌ایادی جایگزین می‌شوند. مرگ برنامه‌دار سوبی همچنین، برای حذف دقیق سلول‌های آسیب زنده مانند سلول‌های ایمنی خود واکس‌گر می‌شود که به سلول‌های بدن حمله می‌کند یا باعث حذف نورون‌هایی می‌شود که به طور سادسی از تباط برقرار نگردانند برنامه‌های مرگ سلولی برای دفاع در مقابل عفونت نیز به کار می‌روند و سلول‌های آلوده شده به طور انتخابی در پاسخ به پیام‌های مرگ می‌میرند و پروس‌ها تلاش‌های دفاعی سلول‌های میزبان را بی‌اثر می‌کنند برای مثال p53 فاکتور رونویسی است که آسیب و استرس‌های سوبی را حس می‌کند و رونویسی اعضای پروآپوپتوری ژ خانواده ژنی bcl-2 را فعال می‌کند که توسط پروتئین E B آدنوپروپتوری مهار می‌شود. برآورد شده است که در حدود یک سوم از سوم آدنوپروس برای غلبه بر دفاع میزبان طرخی شده است. مرگ سلولی مرتبط با عفونت شیمیایی سمی و همچنین عفونت‌های ویروسی است. در شکلی‌هایی به جهت وجود سموم اعصاب از ایویور اضافی منشاء می‌گیرند بعضی مرگ برنامه‌دار سلولی می‌تواند منجر به رشد سرطانی کسرس سلف شود (فصل ۲۵).

۲) بعد از چهار روز در محیط دارای BrdU، همه سلول‌های ماهورهای به شدت ب BrdU نشاندار شدید (صربه)، هم‌طور که انتظار می‌رفت اگر این سلول‌ها بطور متقارن تقسیم می‌شدند، سپس سلول‌ها به مدت ۱۸ ساعت در عیاب BrdU (تعقیب) (زمانی که معادل تقریباً دو تقسیم سلولی در این سلول‌ها است) انکوبه شد. تصویر زیر دو مثال از سلول‌های ماهورهای متحمل تقسیم را بعد از ۱۸ ساعت انکوبه شدن در عیاب BrdU نشان می‌دهد. رنگ این (هوکست) کل DNA را نشان می‌دهد. رنگ قرمز جایی که DNA نشاندار با BrdU در ژن قرار گرفته است را نشان می‌دهد.

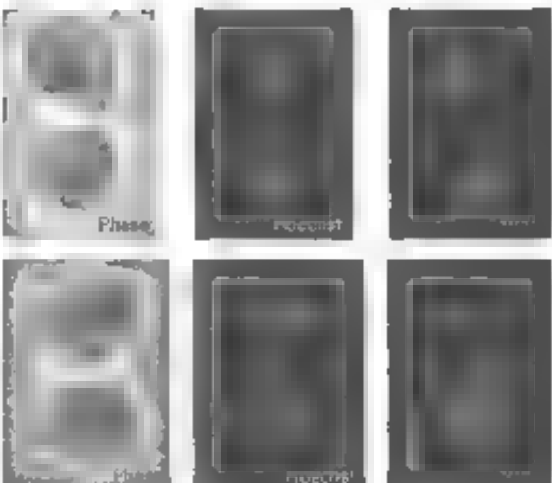
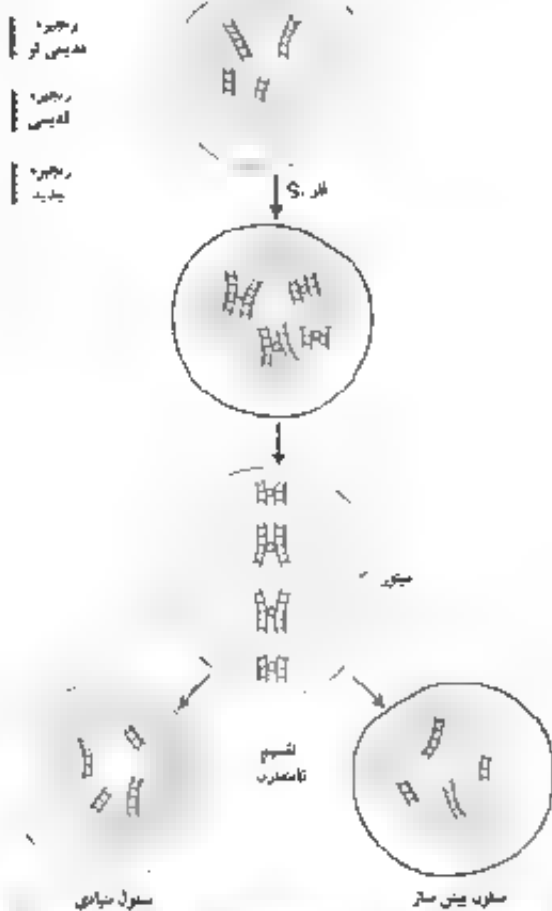
عمده سلول‌ها مانند سلول در حال تقسیم در قسمت بالای شکل به نظر می‌رسند و در حدود ۱/۵ درصد از سلول‌های در حال تقسیم مانند قسمت پایین شکل به نظر می‌رسند. شما می‌توانید این مشاهدات را توجیه کنید؟ ب موش‌هایی که ۴۰ کروموزوم دارند (این تقسیم کروماتیدهای خواهر نشاندار یا BrdU می‌توانست انجام شود) قسمت پایین شکل مشاهده شد آیا این امر به طور شانس اتفاق افتاده است؟

۳) سلول‌های ماهورهای مورد آزمایش صربه و تعقیب مشابه با قسمت ۲ قرار گرفته و سپس برای تولید Numb (پروتئینی که حضور و عدم حضور آن به سلول‌های دختری اجازه می‌دهد که سرکشت‌های تک‌پایه متغیبه را عیون کند) مورد ارزیابی واقع شد. عکس‌های زیر یک سلول در حال تقسیم رنگ‌آمیزی شده برای Numb (قرمز) و DNA (سبز) دارای BrdU را نشان می‌دهد. شما چه انتظاری از نتیجه سلولی دختری دارید که Numb دریافت کرده است؟ شما چگونه بیسی تعیین کنید Numb در بچ‌ها و بچ‌های DNA قدیمی‌تر نقش دارد؟



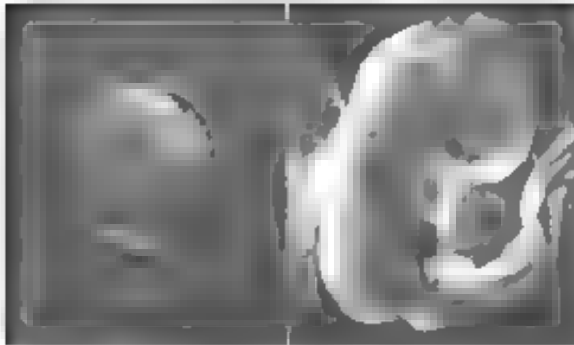
۴) فرض کنید شما یک آزمایش صربه و تعقیب را با استفاده از یک رده سلولی انجام دادید. تقسیم سلولی مشابه با قسمت پایینی شکل ۳ مشاهده شد. این نتیجه را توجیه کنید.

تعبیر ماهیچه بعد از آسیب حاصل می‌شود. سلول‌های ماهورهای می‌توانند خودشان را تجدید و احیا کنند که حاکی از این امر است که آنها خصوصیات سلول‌های بنیادی را نیز دارند. برای آزمایش فرضیه رنجیره نامیره، محققان اخیراً مطالعات زیر را انجام داده‌اند. سلول‌های ماهورهای را از فیبرهای ماهیچه‌ای موش جداسازی شده و در *in vitro* در حضور BrdU یک مشتق نوکلئوتیدی که در طی همانند سازی DNA در ساختار آن وارد می‌شود، کشت دادند.



زیست‌شناسی سلولی و مولکولی

تکوین



یک تک‌سلولی تا جایی که ۲۰۰۰ سلول بعد از لقاح تخمک انسان، پیش‌هسته‌های بر و نافه با هم ادغام شده و اطلاعات ژنتیکی در مادر و پدر با هم ترکیب می‌شود. ۴۶ روز بعد جبین ۲ سانتی‌متری، شروع به تکوین اندام‌ها و بافت‌ها نموده که تا حور و رودی توسط پمپاغ تغذیه می‌شود.

زنوی مطالب

- ۲۲.۱. مهم‌ترین رویدادهای تکوین
- ۲۲.۲. گام‌ها و لقاح
- ۲۲.۳. نوع سلولی و الگوی در حین‌های اولیه
مهره‌داران
- ۲۲.۴. کترین بندبندی شدن بدن: موضوعات و تنوعات
در حشرات و پستانداران
- ۲۲.۵. تشخیص نوع سلول در تکوین عصبی اولیه
- ۲۲.۶. رشد و الگوی اعضای

جانوری به علاوه گیاهان ذکر می‌کنیم. بعد از یک خلاصه مختصر از تکوین اولیه، توضیح می‌دهیم که چطور تخمک و اسپرم شکل می‌گیرند، لقاح چگونه رخ می‌دهد و خواص ژنتیکی ویژه سلول‌های اولیه پستانداران را شرح می‌دهیم. سپس نگاهی به تقسیمات اولیه سلولی در تکوین پستانداران و ایجاد لایه‌های مختلف بافت می‌اندازیم. شکل‌گیری قطعات تکراری در جبین حیوانات و ژن‌هایی که سرانجام باعث می‌شوند که آن قطعات تغییر یابند، بعداً بحث می‌شود. ما همچنین به طور ویژه جدیدی حیطه اطلاعاتی از تکوین بعدی حیوانات، شامل شکل‌گیری نامتقارن قسمت راست-چپ بدن کمری سرخشت سلول‌ها در سیستم عصبی اولیه و الگوی اندام‌ها (دست و پا) را آزمایش نمودیم. همچنین موضوعات وسیعی را پوشش دادیم و خواهیم دید که چگونه روم‌های آزمایشگاهی (زیستی دودمانی، کریال‌های طبیعی، حیوانات موزائیک) تسکیری

در تکوین جبین^(۱)، ژن‌ها، پروتئین‌ها و سلول‌هایی که در سیستم پیچیده جبین‌زایی عمل می‌کنند، مهم می‌باشد. پیام‌ها در داخل و بین سلول‌ها جریان می‌یابند و بین طیف وسیعی از ژن‌ها اجازه تشکیل هزاران نوع سلول در شکل مختلف را می‌دهند (فصول ۷، ۱۵ و ۱۶). همان‌گونه که در فصل ۲۰ توصیف شد، برای جبین‌زایی طبیعی، چرخه سلولی باستانی تنظیم شود، تا رشد و تقسیم سلول در زمان و مکان مناسب اتفاق بیفتد: دو همان‌های سلولی مانند آنها می‌شود که در فصل ۲۱ توصیف شد، باید در زمان مناسب سازماندهی شده باشند. مکانیسم‌های توصیف شده در فصول ۱۹-۱۷ باید سلول‌ها را به بافت‌ها اندام‌ها و کل بدن سازماندهی کنند؛ و مرگ سلولی (فصل ۲۱) باید برهم‌ریزی شده باشد تا پرده‌های بین انگشتان (به خود انگشتان) برداشته شوند.

در این فصل ما تنظیم مراحل اولیه جبین جانوران را برای مشاهده مکانیسم‌های تکوینی در بافت بررسی می‌کنیم. ما بر روی حشرات و پستانداران متمرکز می‌کنیم و مثال‌هایی از بقیه گونه‌های



می‌شود، یک تخمک (اووسیت) ناقل مجموعه‌ای از کروموزوم‌های مادر و یک اسپرم حاوی مجموعه‌ای از کروموزوم‌های پدر است. گامت‌ها با سلول‌های جنسی، جوش می‌ورند^(۳) انجام می‌دهند، هاپلوئید^(۴) بوده و بنابراین تنها حامل یک مجموعه کروموزومی هستند (شکل ۳). آنها طی فرآیندی که لقاح نامیده می‌شود ترکیب شده، سلول مبرد آغازی، (تخم)^(۵) را ایجاد می‌کنند که دو مجموعه کروموزومی (یکی مادری و دیگری پدری) دارد و در نتیجه دیپلوئید^(۶) است. تخم طی پروسه‌ای که تسجیم^(۷) نامیده می‌شود شروع به تسجیم می‌کند و تولید نوده‌ای سلول که اغلب شبیه به هم به نظر می‌آید، می‌کند (شکل ۴-۱). زاده‌های حاصل از این سلول‌های آغازی به طور انبساطی می‌شوند، همه بافت‌ها و اندام‌ها ایجاد می‌شوند.

در اوایل جنین‌زایی سلول‌ها به دو دسته تسجیم می‌شوند. سلول‌های لایه زایا^(۸) که گامت‌ها را ایجاد می‌کنند و سلول‌های سوماتیک^(۹) که بیشتر بدن را ایجاد می‌کنند اما به سل بعد نمی‌رسند. سلول‌های لایه زایا ناقلین تغییرات ژنتیکی‌اند، در بعضی موارد ناقل حالات بیماری ارثی می‌باشند. تسجیم اند تعییری که در DNA سلول‌های سوماتیک اتفاق می‌افتد، به سل بعد انتقال نمی‌یابد به منظور اینکه موجود زنده بتواند تکوین یابد، جنین باید قطبی^(۱۰) شود، یعنی این که یک سلول در یک جهت (چپ - راست) سر دم، جلو - عقب) به یک جهت از سلول در جهت دیگر رفتار کند. اصطلاحات قطبیت شاید به شکل پروتئین‌ها یا مولکول‌هایی در تخمک و یا در محلی در تخمک که اسپرم وارد می‌شود مربوط باشد که می‌تواند باعث تغییرات موضعی که فرایند قطبی شدن را شروع می‌کنند شود. محضراً عدم تقارن صافیتی جنین اولیه ممکن است به عنوان قطبیت پدید جنین تثبیت شود. برای ایجاد لایه‌های بافتی اولیه، صفحه‌های سلولی تا جوده و بعضی سلول‌ها به سمت داخل می‌روند که پس مرحله گاسترولاسیون^(۱۱) نامیده می‌شود. جنین ششتر سه بدی سه و شامل سه لایه زایا^(۱۲) می‌شود، اکتودرم (بوسته خارجی) مزودرم (بوسته میانی) و انودرم (بوسته داخلی). اگرچه مفهوم سه لایه زایا به مختصر سازی یک حقیقت پیچیده است که باعث ایجاد بافت‌های

پروتئین‌های پیچیده و پیوند - برای کشف و تجزیه و تحلیل رویدادهای ساختمانی حیوانات استفاده می‌شود.

سایند با تکرار تدریجاً موقعیت ماده‌ای که سلول‌ها از طریق تقسیم سلولی ایجاد می‌شوند اما همه سلول‌ها یکسان هستند شروع کنیم. برای ایجاد بافت‌های عمل کننده، هر سلول باید کار خود را انجام دهد. بعضی‌ها باید تقسیم شوند، بعضی هم شوند و بعضی به خارج پیام بفرستند. هر سلول تا حدی باید درباره موقعیت و مربوط به خود بیانوردد به درستی شروع به تمایز نماید. تمایز^(۱) ممکن است باعث فعال سازی ژن‌های صحیح، تولید پروتئین‌های ویژه، افزایش یا کاهش تقسیم سلول، تغییر شکل، تغییر پروتئین‌های سطحی و اتصال به دیگر سلول‌ها، آزادسازی پیام‌های برشخی، کسب فعالیت الکتریکی، قطبی شدن در یک یا چند محور، مهاجرت و یا ترکیب چند تا از این موارد شود. شباهت در هر جنبه از تمایز اولیه سلولی تکوین می‌تواند برای ارگانیسم کشنده باشد. حدیث ریست‌شناسی سلولی تکوینی در کشف این که چگونه سیستم‌های پیچیده تکوینی کمر می‌کنند و چرا با وجود سواد در محیط، ژن‌های به ارث رسیده، تعداد سلول‌ها و تعدیه این سیستم‌ها همچنان به موقعیت عمل می‌کنند. در بن رمان، این رشته راهی جدید برای توضیح تکامل و مسأله انسان، (چگونه جانوران شکل می‌گیرند) گونه‌ها به وجود می‌آیند و تغییر می‌یابند) پیشنهاد می‌کند. علاوه بر این اغلب بیماری‌ها در زمینه تکوین طبیعی و انحراف ژنوم سریع‌تر شناخته می‌شوند در حقیقت همه این بیماری‌ها با یک سلول آغاز می‌شوند.

۲۲-۱ مهم‌ترین رویدادهای تکوینی

موجودیت تک‌سلولی چرخه زندگی تکوین پیچیده‌ای را طی می‌کند که می‌تواند شکل و رفتارشان را به صورت شگفت‌انگیزی تغییر دهد. یک مثال چرخه زندگی پلاسودیوم مالاریا است که در فصل (۱) بحث شد (شکل ۱-۴). در این فصل ما بر روی تکوین حیوانات پُرسلولی تمرکز می‌کنیم. مراحل اولیه تکوین حیوانات چندین هدف اساسی دارد که عبارتند از: تکوین ژنوم پدری و مادری در موجود جدید، افزایش در تعداد سلول‌ها، شکل‌گیری سه لایه سلولی؛ اولین مرحله در ایجاد سلول متمایز و انواع بافت‌ها و اشکار کردن سازماندهی اصلی جنین از سمت جلوه عقب، سر به دم و چپ به راست.

پیشرفت تکوین از تخمک و اسپرم به جنین اولیه

تکوین موجود جدید یا انعام گامت‌های^(۲) بر و مانده شروع

- | | |
|--------------------|--------------------|
| 1- Differentiation | 2- Gametes |
| 3- Meiosis | 4- Haploid |
| 5- Zygote | 6- Diploid |
| 7- Cleavage | 8- Germ-line cells |
| 9- Somatic | 10- Polarized |
| 11- Gastrulation | 12- Germ Layers |



این نالیال هم می‌شوند همچنین معیبراب هماهنگ در شکل اسکلت سلولی و سازماندهی آن، به عنوان پیام‌هایی در بین لایه‌های بانی متفاوت ضروری هستند. سیستم گردش خون و قلب به طور معمول از انجایی که بند اکسیژن زیاد به همه سلول‌ها انتقال دهد، در ابتدا اندامزایی می‌شود.

انواع مشخص سلولی از رده‌های مشخص، یک اسلم را می‌سازند پوست دارای این درم با مشاء کثردم است در حالیکه درمیس مشاء مزودرمی دارد عین چشم از یک رده سلولی و شبکه از رده دیگر به وجود می‌آید اعصاب از ماهیچه و استخوان و پوست و اعصاب تشکیل شده‌اند. پیام‌های بین بافت‌هایی یا سنت مختلف اجازه تشکیل ساختارهای مناسب در زمان و مکان درست را می‌دهند.

سازمان کل بافت‌ها، به عنوان الگوییدی^(۴) شناخته می‌شود که اغلب برای ریانی جهان طبیعی مانند گل‌ها، بال‌های پروانه، صورت‌ها، ماهی صخره مرجانی، رنگ‌های هشتاد رهنده پوشش و شباهت خارجی را خبر می‌گیرد الگوهای تقارنی در حیوانات مشترک هستند برای مثال دست چپ‌ها امه دست راست‌ها است. الگوها اغلب شامل واحدهای تکراری مثل قطعات بدن یا مهره یا انگشت‌ها هستند. تنوعات تکراری اعمال متفاوتی مانند انگشتان شست قابس تنابن را اعطا می‌کنند شکست بهرین، یا الگوییدی نامنجان، برای تکوین جلی در حیوانات مانند انسانی اساسی است. برای مثال، قلب در حال رشد ما در یک مسیر مارپیچی ویژه برای شروع شکل‌گیری حرم‌های قلبی پیچ می‌چورد.

گرچه این فصل بر روی تکوین جین متمرکز است و بی تکوین بعد از تولد نوراد جانوران نیز ائامه می‌یابد جینی از بافت‌ها، زمانی که به مرحله بلوغ می‌رسد پیوسته رشد و تکوین می‌یابد. همان طور که در فصل ۲۱ بحث شده بعضی بافت‌ها مانند پوست، خون، هیوکامپ (جینی در مرن)، استر روده و چشم ماهی به طور پیوسته حتی در زمان بلوغ یا بعد از آسیب ترمیم می‌شوند (مثل کبد). در جینی از حیوانات، پیچیدگی‌های اکونوزیکی مانند تغییر شرایط یا مهاجرت باعث شروع دگر دیسی^(۵) می‌شوند. جین خشرات دگر دیسی می‌یابد تابه لارو بدین شوند (خولی‌ها)، که بعداً برای بالغ شدن، نیز دگر دیسی می‌یابد مادی آزاد برای سازگاری از آب شیرین به شور دگر دیسی می‌یابد.

دهد. یک سلول می‌تواند چندین پیام را ترکیب نموده^(۶) و همراه با پیام‌های مختلف پاسخ دهد. در بعضی موارد، پاسخ بهانی سنون مجموعه ساده‌ای از پیام‌های جداگانه نخواهد بود به جای آن، یک پیام ممکن است پاسخ سلولی به پیام دیگر را تغییر دهد. علاوه بر این برای پیام‌های موضعی، پیام‌هایی با فواصل طولانی مانند هورمون‌ها، می‌تواند به اغلب یا تمام قسمت‌های جنون در حال تکوین یا بالغ برسد و زمان رویدادهای تحریک رشد با شروع تحیرات دیگر هماهنگ کند.

بعضی پیام‌های تکوینی بصورت وابسته به غلظت عین می‌کند بعضی سلول‌های دریافت‌کننده در یک مسیر به سطوح بالای پیام و در مسیر دیگر به سطوح پائین پیام پاسخ می‌دهند. به طور کلی، سلول‌های نزدیک به منبع پیام در معرض سطوح بالا و سلول‌های دورتر از آن در معرض سطوح پائین قرار می‌گیرند. بنابراین، موقعیت منبع، موقعیت سلولی که دارای گیرنده است و توانایی پیام برای حرکت از بافت، مکانی را که پاسخ ویژه به پیام وابسته به غلظت رخ می‌دهد را هدایت می‌کند.

همچنانکه جین تکوین پیدا می‌کند، لایه‌های سلولی بافت و اندام‌ها را می‌سازند.

ریست‌شناسی مولکولی مسیرهای پیام سلول‌های منفرد به انواع متفاوت سلولی مثلاً شکل‌گیری کلبه یا پوست را بررسی می‌کند اساس برای سلول، فعال شدن ژن‌های ویژه مانند ژن‌هایی که کراتین‌های صومع، پروتئین‌های فیبری پوست را رمز می‌کند می‌باشد علاوه بر بیان افتراقی آن که نوع سلولی را ایجاد و معین می‌کند، شکل‌گیری بافت و اندام‌ها به آرایش^(۷) اختصاصی سلول‌ها وابسته است. برای مثال، سلول‌های خساس به نور باید در سطح شبکه قرار بگیرند و سلول‌های ماهیچه‌ای باید سازماندهی شده باشند تا بتواند عین و حرکت دهد و تصویر روی شبکه متمرکز کنند. بنابراین شکل‌گیری اندام‌ها و بافت‌ها وابسته به اتصالات بین سلولی حرکات و نظم دوباره سلول‌ها است. الگوی ساختمانی رنگ‌های جونی و اتصالات اختصاصی بین اعصاب و ماهیچه‌ها ممکن است به دلیل ارتباط سلول‌های در حال تکوین باشد.

فرآیند تشکیل همه قسمت‌های کارآمد بدن (قلب، کبد، کلبه، گندها، شش‌ها و غیره) به عنوان اندام‌زایی^(۳) شناخته می‌شود. اسام‌زایی اغلب شامل تاندگی و پیچشی لایه‌های سلولی است. اگر سلول‌های خط میانی پائینی، انهایی آسی خود را منقبض می‌یابد در حالی که انتهای دیگر آنها در حال اسسخت باشد، سلول‌های

1- Integrate

2- Arrangement

3- Organogenesis

4- Pattern formation

5- metamorphosis

پیری همچنین می‌تواند به عنوان بخشی از فرآیند تکوین نگریسته شود. همچنین یک حیوان مس می‌سود، انواع سول‌ها، تغییرات هیپریلوژیک که زمینه تغییرات بافت و اندام است را می‌گذرانند از انحراف که پیری یک جنبه ژنتیکی برنامه‌ریزی شده نکوین است، واضح است که بافت‌های مختلف در گونه‌های مختلف حیوانات با سرعت متفاوت پیر شوند. همچنین پیری ثواباً می‌تواند با عوامل محیطی تحت تاثیر واقع شود. بنابراین در همه فرآیندهای نکوینی یک تاثیر متقابل بین ژن‌ها، تجربه و وجود دارد.

ژن‌هایی که تکوین را تنظیم می‌کنند، قلب تکامل هستند

تکامل فرآیند تغییر اشکال و توانایی‌های موجودات رسته در سس‌های سئولی می‌باشد. همچنین که امروزه دو انسان مشابه وجود ندارد (حتی دوقلوهای همسان مشابه نیستند)، اختلافات در درون همه گروه‌های موجودات وجود دارد. گاهی اوقات موحد یک مریب در تولیدمثل می‌باشد. در حقیقت فرآیندهای مکانی توسط کشاورزی و دیگران هزاران سال برای انتخاب گیاهان و حیوانات با خواص مفید و آمیزش انتخابی آنها به کار گرفته شده است. برای مثال تغییرات وسیع در بین نژادهای سگ، نتیجه انتخاب انسان شاید طی ۱۰ هزار تا ۲۰ هزار سال باشد. سسل‌های ثبت شده نشان می‌دهد انتخاب طبیعی، که میلیون‌ها سال عمل کرده است، منجر به تغییرات بزرگ‌تری در تنوع بین سگ‌ها شده است. تغییرات آب و هوایی، جغرافیایی، موقعیت و حضور مخلوقات دیگر، میج‌های اکولوژیک جدیدی ایجاد می‌کند و حیوانات در مسیری قرار می‌گیرند که حازه زندگی به حیاتی از آنها می‌دهد.

از نتایجی که شکل و عمل حیلی از موجودات با عده زیادی از ژن‌های تنظیم کننده تکوین کنترل می‌شود، مسیر چنین ژن‌هایی موروثی است که زمینه تکامل گیاهان و حیوانات مختلف هستند. به هر حال، جهش‌هایی که زمینه تغییرات تکاملی ژنی هستند (چه انتخاب توسط انسان بوده و چه توسط دلایل طبیعی) معمولاً به صورت ناآسان در گذشته باقی مانده‌اند به همراه افزایش دسرسی به توالی DNA، آغاز یک تغییر درباره ماده ژنی نکوین بافت‌ها و اندام‌های حیاتی از موجودات است. این پیشرفت‌ها اختلافات ژنتیک مولکولی را که نوهات گیاهان و حیوانات را مشخص می‌کند آشکار می‌سازد.

حیلی از تغییرات در ژن‌ها مصر است و تغییرات در ژن‌هایی که رشد و با تکوین را کنترل می‌کند ممکن است که اثرات تخریبی بزرگی داشته باشد در حقیقت حیلی از سدرم‌های ژنتیکی ازنی

انسان (سدرم، گروهی از اشکال بیماری می‌باشد که با هم مرور می‌کند)، شامل تغییرات تولدی یا سرطانی مربوط به رن‌های نکوینی می‌باشد.

حفظ اغلب انواع پروتئین‌های مهم نکوینی در میان گونه‌های حیوانی مختلف نشان می‌دهد که این پروتئین‌ها در بیوپلیس سال قبل در میان اجنات حیوانات وجود داشته‌اند. در حیلی از سوزد، پروتئین‌های حفظ شده منهد به ایجاد یک نوع بافت یا اندام در کل جان‌ها هستند، با وجود تفاوت‌های مورفولوژیک زیادی که بین قلب پستانداران و حشرات وجود دارد. از روی بسایهات عملکردی بین گونه‌های جانوری و بر پایه اطلاعات در گونه‌های متفاوت می‌توان به نقش ژن‌ها و بیماری‌های ژنی انسانی پی برد.

تکامل جانوران اصولاً می‌تواند به واسطه منهور رن‌ها و پروتئین‌های جدید باشد اما به نسبت حیلی کمی شناخته شده است. در عوض تغییرات در شکل بدن در طی سسل‌ها به نظر می‌رسد اساساً به واسطه تغییر در صدها هزار توالی تنظیمی کوتاه DNA است که سخته‌برداری رن‌ها و پرذارس RNA در تحت تاثیر قرار می‌دهد. اغلب «سخته‌برداری» پروتئینی در حیوانات متفاوت مشابه می‌باشد اما «برم‌افزار» به سادگی و سریعاً می‌تواند تغییر یابد.

تکامل کلیدی بخش ۲۲.۱

رویدادهای مهم تکوین

- زبوم مادری و پتری در نجم لقاخ یافته گردید می‌یابد.
- سلول‌های لایه زایشی تحمک و اسپرم را می‌سازند و اغلب در حلال به ارث می‌رسد، سلول‌های سوماتیک بقیه بدن را می‌سازند ولی به سسل بعد می‌رسند.
- طی حیدرزی، یک نجم لقاخ یافته متقارن انسان جینی اولیه‌ای است که در طول محوره‌های جلویی - عقبی (سر - دم)، چپ و راست و پس - شکمی (پشت - جلو) نامعاری است (سکل ۱-۲۲).
- همین اولیه سه لایه سلولی غازی - اکتودرم، مزودرم و اندودرم - را می‌سازد که بافت‌ها و اندام‌های متفاوت را ایجاد می‌کند.
- سلول‌های جینی از طریق پیام‌های پروتئینی مرشچی که به گیرنده در سطح سلول دریافت کننده متصل می‌شود، یکدیگر، ارتباط دارند و تغییراتی در سلول دریافت کننده ایجاد می‌کند که منجر به تغییر در انواع سلول‌های ویژه می‌شود. این هر سسل که یک با گروهی از سلول‌ها پیامی را می‌فرستد که بقیه سلول‌ها را تحت تاثیر قرار می‌دهد، القاء نامیده می‌شود.
- اندام‌زایی فرامندی است که در آن کل بافت‌ها و اندام‌های بدن شکل می‌گیرند.



می‌کند. یکی از این سلول‌ها می‌تواند به لئوسیت‌ها تحمک می‌شود و ۱۵ سلول دیگر سلول پرستار^(۱) می‌شوند که پروتئین و mRNAهایی بسازند که از طریق پل‌های سیموبلاستی به اووسیت انتقال می‌یابند (شکل ۲۲). پروتئین‌ها و mRNAهایی که توسط سلول‌های پرستار فراهم می‌شوند برای نوع اووسیت و برای مراحل اولیه حنجره ضروری هستند و بخش کلیدی در تنظیم اصلی پل‌های حنجره دارند. حنجره یک سوم (۱/۳) ژنوم دروزوفیلا می‌باشد که ژنوم مادر است که به اووسیت رسیده است (یک جهیره اساسی). هر گروه ۱۶ سلولی با تک لایه‌ای از سلول‌های سوماتیک که مولیکول نامیده می‌شود احاطه می‌شود که پوسته تحمک را حفظ می‌کند، اووسیت بالغ یا تخمک در اوویداکت‌ها می‌موند، جایی که لقاح رخ می‌دهد و سپس تحمک لقاح یافته (تخم) شکل می‌گیرد.

در پستانداران حدود ۲۵۰ سلول پیش‌ساز رده زایه سلول‌های ریخته اولیه (PGCs)، طی گاسترولاسیون به وجود آمده و به قسمی از مزوخرم حنجره شکمی، جایی که نهایتاً عدد جنسی (تخمین به نرینه) به وجود می‌آید، مهاجرت می‌کند. این سلول‌های ریخته اولیه تولید پروتئین Kit، گیرنده سطحی برای استیل (Steel)، پیام پروتئینی منوژنیک برششی از سلول‌ها طی مسیر مهاجرت PGC را می‌کند. پس، همچنانکه سلول‌های زایده اولیه مهاجرت می‌کنند، تحت تأثیر استیل تقسیم می‌شوند سلول‌های زایده اولیه بعد از رسیدن به مقصدشان در عدد جنسی، برای اووژنز یا اسپرماتوزنز آماده می‌شوند.

همانطور که در شکل ۲۲، ۲۴۳۵ شان داده شده است سلول‌های ریخته اولیه در تخمیان در حال تکوین انسان به طور پیوسته طی ۷ ماه حاملگی برای تولید حدود ۶ میلیون اووسیت اولیه تقسیم می‌شوند. در ابتدا حدود ۴۰۰ هزار سلول نا رمان به نوع رنده می‌مانند و حدود ۵۰۰ تا ۶۰۰ سلول عمر فرد تحمک‌گذاری می‌شوند. اووسیت‌های اولیه شروع به میوز می‌شوند اما در پروفاز میوز این متوقف می‌شوند. به دلیل این توقف پروفازی، اووسیت‌های اولیه ترمزپلوتید هستند که سخته‌هایی اضافی از ژنوم برای کمک به پدیده بعدی سلول تحمک غیر معمول بزرگ فراهم می‌کند. بعضی اووسیت‌ها در پروفاز میوز ۱ نزدیک به ۵۰ سال باقی می‌مانند. نرخ بلوغ، رشد سریع اووسیت‌های اولیه شروع می‌شود که سرانجام صحت‌آمیز آنها به ۳۰۰ میکرومتر می‌رسد. میوز طی تحمک‌گذاری ادامه می‌یابد اما تنها بعد از لقاح

الگوپذیری، در ابتدا سازمندی شکل استخوان و رنگ بافتها و اندام‌ها طی تکوین است.

ژن‌های یادی مشخص شده‌اند که تکوین را کنترل می‌کند و اسباب به این روش‌ها می‌تواند به قص تولد سرطان یا تخریب بافت منجر شود.

انواع زیادی از روش‌های کسری کننده تکوین را لحاظ نکاتی حفظ شده‌اند به تنهایی این ژن‌ها در حیف وسیعی از انواع حیوانات می‌تواند مشخص شوند، بلکه در خیلی از موارد به نظر می‌رسد بعضی مشابهی در حیوانات مختلف بازی می‌کند این عمل تکامل حیوانات را ایجاد مشترک را منعکس می‌کند.

۲-۲ گامتوزن و لقاح

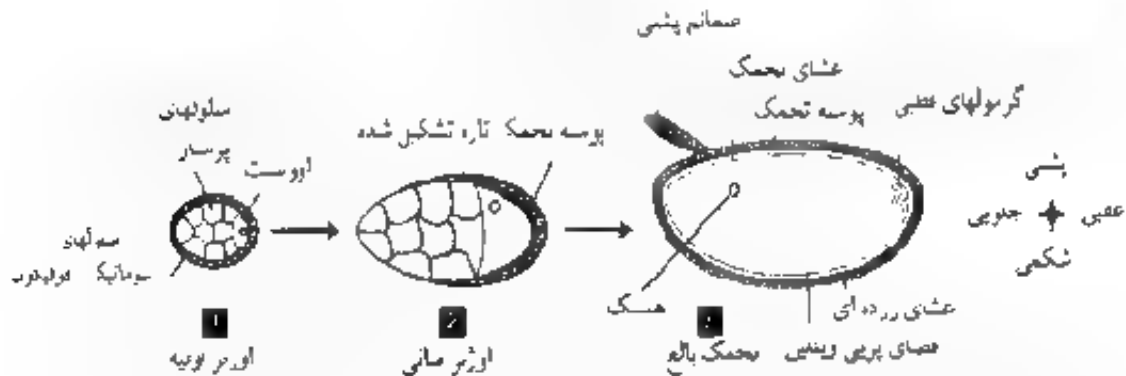
حوا در رحم (رهدن) حوا در پناهگاه صدف، چنین با جان‌های منتهی مواه می‌شود شروع جین با کروموزوم‌های صحیح، معدیه سازماندهی رشد ساخت انواع مختلف سلول و ایجاد الگو

سلول‌های رده زایه‌ها که جری هستند که به ارث می‌بریم

نصوری می‌شود که کنتر گنادین سلول‌های رده زایه در اوایل تکوین کروموزوم‌ها را از اسباب به وسیله‌کاهی تعداد دورهای همانندسازی حفظ می‌کند یا با بحث حفاظت از سلول‌ها که برای وراثت اساسی هستند، می‌شود به هر دلیل، غرق اولیه رده زایه در بین حیوانات (گرچه عمومی نیست) گسترده است. در گیاهان اصلاً چنین چیزی نیست؛ اغلب مریستم‌ها، گروهی از سلول‌های تقسیم موند در نوک ساقه‌ها و ریشه‌های در حال رشد، می‌تواند سلول‌های رده زایه را ایجاد نماید یک نتیجه غرق اولیه سلول‌های رده‌زاد این است که از دست رفتن و نظم دوباره روش در سلول‌های سوماتیک نمی‌تواند ژنوم به ارث رسیده به تخم آینده و تحت تأثیر قرار دهد.

مگس سرکه (دروزیلا) اساس خیلی از کارهای بیادی اتحاد شده در زمینه رفتار کروموزوم‌ها در قرن قبل بود. امروزه آنها در تحقیقات تکوین، ژنومیک و زیست‌شناسی سلولی مولکولی به کار می‌روند و انواعی از جهش یافته‌های خضرات به عنوان مدل‌های بیماری‌های انسانی به کار گرفته می‌شود. همچنین این موجودات مدل برای بررسی گامتوزن، ایجاد تحمک (اووژن) و اسپرم (اسپرماتوزن) مفید هستند.

اووژن در دروزوفیلا با یک سلول بیادی شروع می‌شود که به طور نامتوزن برای تولید تک سلول رده زایه (یا نقطه سلول زایه) تقسیم می‌شود، که این سلول ۴ بار تقسیم شده و ۱۶ سلول ایجاد



شکل ۲۲-۲ (شکل رنگی) اووژن در دروزفیل: یک سلول بیضه در نه روز از ایجاد ۶۵ سلول پرستار (سپرا) و یک سلول اووسیت (آفیر) در اوایل اووژن می‌کند. ۱) اووسیت اولیه به اندازه سلول‌های پرستار همسایه است و فولیکول سلولی سوماتیکی، اووسیت و سلول‌های پرستار را دربر می‌گیرد. سلول‌های پرستار شروع به سنتز mRNA و پروتئین‌های ضروری برای نوع اووسیت می‌کنند و سلول‌های لویکول شروع به ساخت پوسه محکم می‌کنند. ۲) در اووژن میانی اندازه اووسیت به طور قابل ملاحظه‌ای افزایش یافته است. ۳) محکم بالغ، پوسه محکم حاکی از کاملاً اطعمه می‌شود سلول‌های پرستار دور ریخته شده اند اما mRNA سر زده و به عمد کرد سلول‌های پرستار در جین بولیه به اووسیت انتقال داده شده اند. گرانول‌های قطعی در ناحیه قطبی سیتوپلاسم تخمک ناحیه‌ای که سلول‌های رده زایا ایجاد خواهد شد را نشان می‌دهد. عدم تقارن اووسیت بالغ (موقعیت خارج از مرکز هسته) مرحله آغازی تعیین سرنوشت سلولی در جین را تعیین می‌کند بعد از این که تخمک به یوویفکات رها شده، لقاح تخمک جین‌رایی را به راه می‌اندازد.

در انتهای دیگری می‌کند سیتوکینری‌ها در پایه تازک به هم می‌رسند تا آماده تولید ATP برای شنای اسپرم‌ها شود. سیتوپلاسم بیرون ریخته می‌شود. پل‌های سیتوپلاسمی از بین می‌روند و هسته با اثر سابق خود، پوسه نهایت پروتئین پروتئین عی از آرژینین، که هیستون‌های طبیعی را تر کروماتین جیجا می‌کند متراکم می‌شود.

در انسان ایجاد سلول اسپرم در اسپرماتوسیت، حدود ۲ ماه طول می‌کشد در مرد حدود ۶ سلول اسپرم در هر روز و بیشتر از ۱۰^{۱۲} اسپرم در طول عمر تولید می‌شود. طول اسپرم انسانی حدود ۵۰ میکرومتر است، اما اسپرم دروزفیل به طور قابل ملاحظه‌ای بزرگتر است. به طور شگفت‌انگیزی اسپرم در یک گونه مگس سرکه حدود ۵/۸ میلی‌متر طول دارد که ۲۰ برابر طولی‌تر از حشره بزرگ است که آن را ایجاد می‌کند! اسپرم بالغ شام سر حاوی آکروم و هسته مراکم و یک دم تازکی است. دم دارای ساختار پیچیده‌ای است، آکسوم، که تشکیل شده از میکروبول و پروتئین حرکتی لاینین و حرکات آن، اسپرم را به سمت تخمک جلو می‌برد. شکل ۱۸-۳۹ و ۱۸-۴۱). میکوکتری‌های در پایه دم انرژی را برای حرکت آکسوم به شکل ATP فراهم می‌کنند.

چشم‌هایی که به پروتئین‌های حرکتی اسپرم حساس



کامل می‌شود. هر محور باعث ایجاد یک اووسیت بالغ و سلول تخمک می‌شود.

سلول‌های زایده اولیه که به بیضه‌های سو در حال تکوین مهاجرت می‌کنند سرنوشت کاملاً متفاوتی دارند (شکل ۲۲-۲). در بیضه، آنها در G₁ حرحه سلول متوقف می‌شوند و هیچ میوزی رخ نمی‌دهد. بعد از تولید این سلول‌های متوقف شده که اسپرماتوگونیای نامیده می‌شوند، میوز را از سر می‌گیرند. در این لحاظ که سیتوکینر ناقص باعث می‌شود سلول‌های با پل سیتوپلاسمی (سیتوستما، سلول‌های مشابه) شکل بگیرند میوز آنها ویژه است. در اسپرماتوگونیای اسپرماتوسیت اولیه به وجود می‌آید که وارد میوز می‌شود اما محور دارای پل سیتوپلاسمی هستند هر محور ۴ گامت هاپلوئید یا اسپرماتید ایجاد می‌کند که با پل‌های سیتوپلاسمی به هم دیگر متصلند این پل‌ها هم‌راست شدن بلوغ سلول زایا را باعث می‌شود و اجازه می‌دهد تا محتویات بین سلول‌ها تقسیم شوند. بنابراین، سلول‌های هاپلوئید خاص از میوز می‌توانند محصولات کروموزومی مختص X یا Y که هر سلول هاپلوئید انتقال می‌دهد، را شریک شوند.

اسپرماتیدها فرایند تمایز برجسته‌ای را می‌گذرانند (اسپرمیوژن) که سلول‌های اسپرم بالغ را تولید می‌کند (۲۲-۴). دستگاه گلزی برای ایجاد کلاه آکرومومی^{۱۱} در بالای هسته به یک انتهای سلول حرکت می‌کند، در حالی که تازک شروع به ساخته شدن

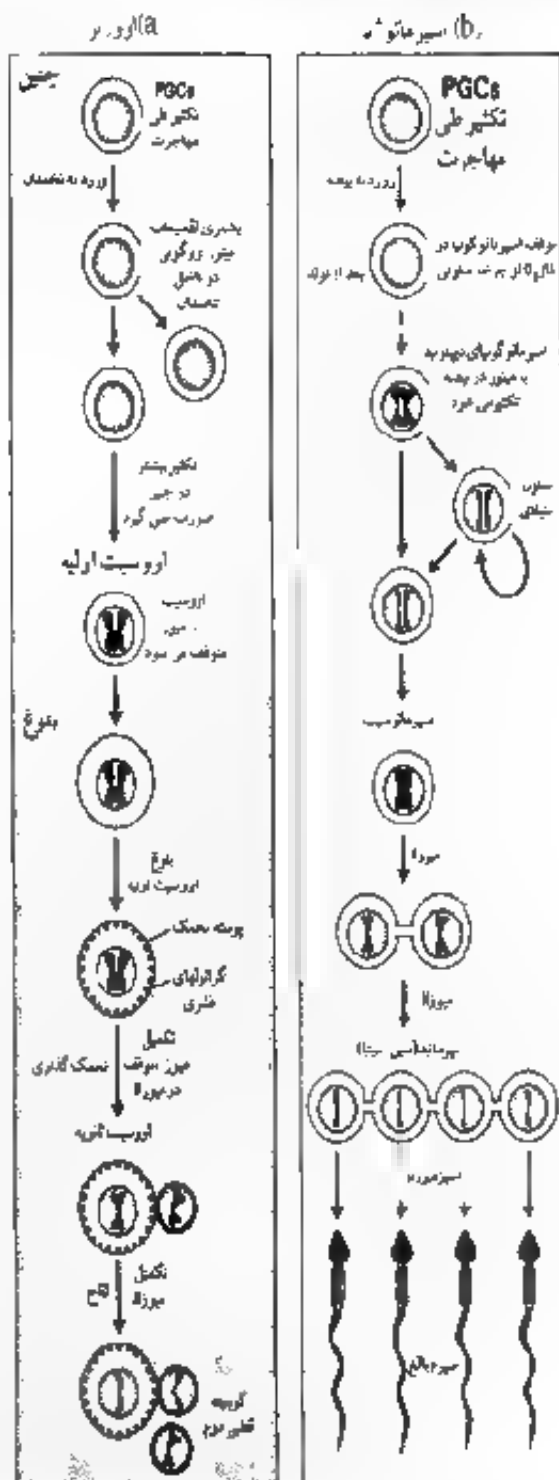


گاسرو لایسین را قطبی شکل ۲۲-۳ گامتوزیر پستانداران، در هر دو نوع نر و ماده گامتوزیر در حین شروع شده و در مرحله یخوع کاملاً می شود (a) اوویر با کمترین سلول های زایای لویه (PGC) در حین زنجایی شروع می شود و در حینگاهی که تخمین شکل خواهد گرفت جمع پوری می شوند اوووسیت های اولیه در میور I موقوف شده و تا بلوغ در این مرحله باقی می مانند. بعد از تخمگذاری اوووسیت میور I را کاملاً کرده و در میور II موقوف می شود اگر اوووسیت لقاح بابت میور II کاملاً می شود حاصل هر میور یک اوووسیت مفرد است بهیه محصولات میور جسم قطبی را ایجاد می کند که عسکرد ندارد (b) اسپرماتوزیر همچنین با جدیرابر شش PGC در حین شروع می شود و در بیصه در حال نکوین جمع می شوند. برخلاف بیس سازهای اوووسیت، بیس سازهای اسپرم (اسپرماتوگونا) در G₁ چرخه سلولی موقوف شده و میور را تا بعد از مولد شروع نمی کنند. بعداً تقسیم سلولی میور و هیتر کاملاً می شود، حاصل این اسپرماتیدهای هاپلوید به سیموپلاسم محصل به هم (سیرمی تیای) است اسپرماتید طی پدیده ای که اسپرمیوز نامیده می شود به اسپرم بالغ نحایر می یابد شکل ۲۲-۴.

می‌کنند - شرح مبسوط این منابع را در بخش ۲۲.۲ خواهیم دید.

چندین رویداد مهم ملی گامون‌تر رخ می‌دهد. در هر نو جس، میور تعداد کروموزوم‌ها را به دسته‌ها بلونید کاهش می‌دهد. دسته‌بندی کروموزوم که ادامه می‌یابد خودن یک تولیدکننده استثنایی تعیرات است. از انجایی که ۲۳ جفت کروموزوم در انسان وجود دارد و شانس مساوی برای رسیدن هر حب به یک گام وجود دارد ۲^{۲۳} ترکیب احتمالی از کروموزوم می‌تواند ملی میور به وجود آید. در بین جمعیه‌های انسانی، سالی معدود نوکلونید هرزوی در حدود ۱ در ۱۰۰۰ حب باز وجود دارد همچنین اندازه متوسط کروموزوم انسان حدود $10^6 \times 10^6$ حب بر دارای ۱۳۰۰ نوع از مولوک خود است.

این گوناگونی را به سوترکیبی (حدوثاً یک کراس‌آور در هر کروموزوم) که ترکیبات جدیدی از نواری‌ها را ایجاد می‌کند، اضافه کنید و گوناگونی حالا نمایان می‌شود. همچنین گامتوز در جنس نر، جیسیت مثل بعد از اذاره می‌کند. اسپرم حاصل کروموزوم X ایجاد نوزاد ماده می‌کند در حالی که انباهی که حاوی کروموزوم Y هستند، نوزاد نر ایجاد می‌کند.



می‌دانستند، می‌توانند باعث عصبی شوند. برای مثال در بیماری
ارتی سردم کارتاژ^(۱)، بعضی بازوهای دیستلی در آکسونیم
(بعضی موانع یا جهت خود را تأسیس ایجاد می‌شوند) باعث بی‌حرکت
شدن تارک و مرکز می‌شوند. در نتیجه آن نابالیزی جسم مر و سیوس
ابدوسوم^(۲) است. سیوس ابدوسوم نقص در پوند است که قلب و
بقیه اندامها در جهت آسمان در بدن قرار دارند. این ناهنجاری در نتیجه
عدم حرکت مرکزهای استبا که محور عصبی جیب - استبا بدن طی

1- Kartagener's syndrome

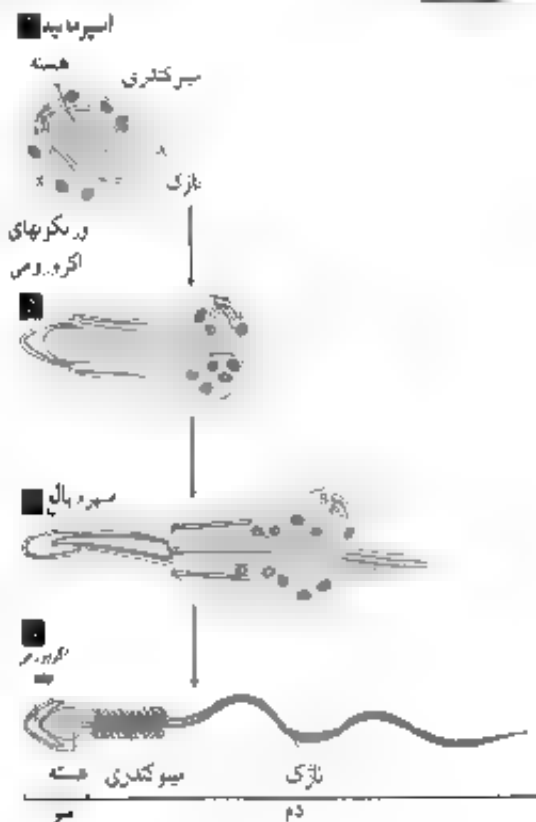
2. Situs inversus



اسپرم و تخمک آن به راحتی جدا شده، کشت و به آسانی دیده می‌شود. مساهات اذعام پس هسه‌های تخمک و اسپرم به طرح یه نوله‌که اسپرم موجود رنده آلوده کننده در مایع می‌است، کمک کرد

قابل ملاحظه است که اسپرم حتی توانایی رسیدن و نفوذپذیر کردن تخمک را دارد برای مثال در انسان‌ها، یک اسپرم در حال رقابت با بیش از ۱۰۰ میلیون اسپرم دیگر برای ورود به یک تخمک می‌باشد و مسافت طولانی برای رسیدن به تخمک را شنا می‌کند. علاوه بر این تخمک دارای چندین لایه احاطه کننده است که از ورود اسپرم جلوگیری می‌کند گرچه اسپرم‌ها توانایی بالایی برای سرعت و مسافت دارند ولی تنها تعداد کمی به تخمک موجود در اووی‌دکام می‌رسند (شکل ۲۲-۱). تازک اسپرم انسانی شامل حدود ۹۰۰۰ موتور دایشی است که میکروتویون را در اکسوسم انعطاف می‌دهد و باعث خمش متوالی اسپرم شده و آن را به طرف جلو می‌راند (شکل ۱۸-۳۱). برآورد، نیروی تولیدشده با پروتئین حرکتی دایشی دانه‌ای از ۱ تا ۶ میکونیوتون (pN) دارد. از آنجا که یک pN برای حرکت سلول قرمر خون کافی است، یک اسپرم به وضوح مقدر زیادی قدرت حرکتی ایجاد می‌کند.

کلاه آکرورومی (با به‌طور ساده، آکروروم) که در نوک سر اسپرم پدید شده است، یک قطعه تخصصی شده متصل به عشاء برای برهمکنش با اووسیت است. عشاء آکرورومی فقط در زیر عشاء پلاسمایی در سر اسپرم قرار دارد، در جهت دیگر آکروروم، عشاء آن یه‌نوی عشاء هسه قرار گرفته است (شکل ۲۲-۴). در داخل آکروروم آریب‌های محلول شامل هیسترولازها و پروتئازها قرار دارند در ابتدا که اسپرم به تخمک می‌رسد، دند لایه‌ای از سلول‌های کومونوس که از فویکول تخمناهی جایی که اووسیت بالغ می‌شود مشتق شده‌اند را نفوذپذیر کند سپس اسپرم با روپلاسمیدا^(۱)، یک ماتریکس ژلاتینه خارج سلولی با محتامب تقریباً ۶ میکرومتر، مواجه می‌شود که نهم احاطه می‌کند (شکل ۲۲-۵). روپلاسمیدا تا درجه زیادی از ۳ گلیکوپرونتین که ZP1، ZP2 و ZP3 نامیده می‌شوند، تشکیل شده است. ZP3 جالب توجه‌ترین آنها است چون اسپرم به آن متصل می‌شود. ماقیامدهای قندی بر روی ZP3 برای اسپرم به‌طور تشخیص اووسیت لازم می‌شود و برناشتن آنها از لقاح جلوگیری می‌کند. قندهای روی ZP3 به بتا ۴-۱ و گالاکتوزین ترنس‌سراز I (GalT) روی سطح اسپرم متصل می‌شود. زمانی که ZP3 در تخمک تجمع کپی‌های چندگانه GalT روی سر اسپرم را اثناء



شکل ۲۲-۴ اسپرمیوتر تمایز اسپرم‌ناید (●) به سلول اسپرم بالغ (○) شش یک سری از تغییرات مورفولوژیک است در یک فتها. کلاه آکرورومی در بالای هسته شکل می‌گیرد که فوق‌العاده متراکم می‌شود. در انهای دیگر تازک طویل می‌شود و بیسر سینوبلاسم اطراف آن از دست رفته و یک غلاف میکروتویایی شکل می‌گیرد گرچه در ابتدا شلی داده شده است. هر اسپرم‌ناید با پلی سینوبلاسمی به اسپرم‌ناید محور متصل است (شکل ۲۲-۵). آنها طی اسپرمیوتر جدا می‌شوند همچنین هر سلول اسپرم بالغ می‌تواند به صورت غیرمستقل حرکت کند

عمل لقاح ژنوم را یکی می‌کند

لقاح می‌تواند یک بدیده تماشایی باشد مخصوصاً زمانی که همه حیوانات مرجانی صخره‌های بزرگ اسرائیل، تخمک و اسپرم را در یک سب در اوایل سال در مهتاب کامل آزاد می‌کنند. فرایند لقاح که برنتیخته اتحاد یک اسپرم و تخمک است، چندین رویداد چالش‌آور را شامل می‌شود. نمود یک سلول اسپرم به تخمک، جمع شدن ژنوم دیپلوئید (نه کسر و نه بیشتر)، کامل شدن تقسیم میوزی تخمک و غار برنمه ویژه فعال سازی آن. اسپرم اولین بار در اواخر سال ۱۶۰۰ توصیف شد و تخمک‌ها که بزرگتر هستند خیلی قبل‌تر مشخص شده بودند. اما خود لقاح مستقیماً مشاهده شد و در اواخر سال ۸۰۰، مسد شد. مطالعات اولیه لقاح بر روی آرکین دریایی انجام شد چون



می‌توانند با هم ادغام شوند و هسته دیپلوئید تخم حاصل می‌شود. یک لووسیت امکانات قابل ملاحظه‌ای برای تخم تازه شکل گرفته دارد در پستانداران و حیلی از گونه‌های دیگر جانوری، همه DNA میوکندریایی تخم از تخمک می‌آید. هیچ DNA میتوکندریایی اسپرمی بعد از لقاح باقی نمی‌ماند. مولر DNA میوکندریایی مختص جنس ماده برای ردیابی وراثت مادر (مثلاً منشأ انسانی هلی اوبیه از آفریقا بوده است) به کار برده شده است. طی میوز لووسیت و اولین سperm جنین، مستحضراری کم است و با اتفاق نمی‌افتد، همچنین طی این دوره RNA اووسیت حیاتی است در بین بین اغلب mRNA های هیستونی فراوانی وجود دارد که برای دم کوتاه پلی - A هستند که با اندام کم ترجمه می‌شوند. برخه بین mRNA ها توسط یک پروتئین متصل‌شونده به ساقه - حلقه (SLBP)^(۱) که به نوکلئوتیدهای انتهایی 3' توالی ترجمه‌شده متصل می‌شود، تنظیم می‌شود. SLBP سطیم شده توسط فسفریلاسیون، با چرخه سلولی تا حدی که mRNA هیستونی پایدار شده و ترجیحاً طی فاز S ترجمه شوند تنظیم می‌شود. mRNA های دیگر لووسیت طی تکون اوبیه جنسی به طور متفاوتی فعال می‌شوند.

نقش‌پذیری ژنومی^(۲) فعال‌سازی ژن براساس متا‌مادری یا پری کروموزوم و کنترل می‌کند.

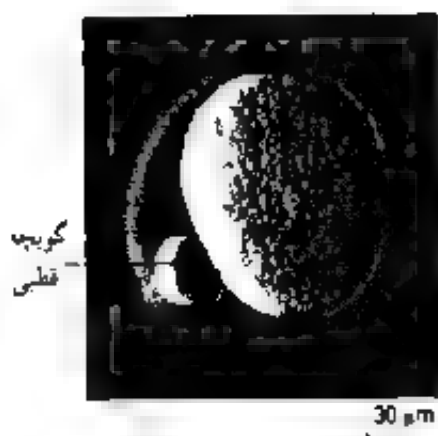
انتظار می‌رود که نو پیش هسته که توسط اسپرم و تخمک احداث می‌شوند دارای توانایی برای فعال کردن ژن‌ها، به جر اختلاف بین کروموزوم‌های X و Y، باشند ولی حتی بعد از لقاح، زمانی که کروموزوم‌های مشتق شده مادری با پری در هسته یکسان هستند، منشأ جنس بر یا ماده پیوسته دارای اثر تأخیری است. این پدیده توسط تخریباتی در جنین موش آشکار شده است. جنین‌های دیپلوئید می‌توانند از دو پیش هسته بر یا ماده که در تئوری کافی است، ساخته شوند. هر چند تخم‌هایی با دو ژنوم هاپلوئید مشتق از جنس بر یا جنس‌های خارج جینی خوبی ایجاد می‌کند، اما جنین‌های فوق‌العاده معمولی هستند. برعکس، تخم‌هایی با دو ژنوم هاپلوئید مشتق از جنس ماده، جنین نسبتاً خوبی ایجاد می‌کند اما کیسه‌های زرده و جهت که بافت‌های خارجی جینی هستند، ندارند. تفسیر این نتایج فرایند نقش‌پذیری ژنومی، مانده می‌شود که

می‌کند، یک اشار G پروتئین در سلول اسپرم را فعال‌سازی می‌شود و در نتیجه آکروموزوم اگزوسپرمیور نموده و محتویات آن بر روی سطح تخمک آزاد می‌شود (شکل ۲۳-۱ و ۲). عموماً این فرایند واکنش آکروموزومی نامیده می‌شود. اسپرم‌های فاقد Galt قادر به اتصال به ZP3 یا گذراندن واکنش آکروموزومی نیستند، گرچه پروتئین‌های دیگر سطح اسپرم اجازه می‌دهند که اسپرم‌های دارای نقص Galt با هم به رونابلاستید متصل شوند. تشخیص ZP3 مختص گونه است. سایرین از تشکیل جنین عبور قابل حیات (مرده) با اسپرم یک گونه و تخمک از گونه دیگر جلوگیری می‌کند. همچنین آنزیم‌های آزاد شده رونابلاستین را هضم می‌کنند، اسپرم می‌تواند این سد را با داخل شدن خودش عبور پذیرد. غشاهای پلاسمایی تخمک و اسپرم بعداً به هم متصل شده و ادغام می‌شوند و اجازه می‌دهند که هسته اسپرم به داخل تخمک برود (شکل ۲۳-۳ تا ۵). باز هم پروتئین‌های تشخیصی ویژه‌ای کشف شده‌اند که ادغام غشاء را واسطه‌گری می‌کنند مثل CD9، یک آنتی‌گیرین در عضای پلاسمایی تخمک، و Izumo یک پروتئین یا ذمب ائموگلوبولینی در غشاء پلاسمایی اسپرم (شکل ۲۳-۴). پروتئین‌هایی مانند CD9 و Izumo می‌توانند هدف‌هایی برای کنترل باروری باشد.

به دنبال جهت‌گیری حیوانات، اسپرم‌ها در مسابقه‌ای برای رسیدن و ادغام با تخمک قرار می‌گیرند. در حالت طبیعی، بعد از زیادی سلول اسپرم احتمال در دره تخمک در دسرس برسد. اسپرم اول به طور موفق به رونابلاستین نمود کرده و با تخمک ادغام می‌شود و پاسخی توسط تخمک ایجاد می‌شود که از پلی اسپرمی، اوور و اسپرم‌های دیگر با کروموزوم‌های اضافی جلوگیری می‌کند. اسپرم بعد از این که در ادغام با سطح نووسیت موفق شد جریانی از Ca^{2+} را جایگاه ورود اسپرم سرخ به جریانی در حدود ۵ تا ۱۰ میکرومتر در ثانیه در نووسیت می‌کند. یک اثر این جریان کلسیم این است که باعث می‌شود وریکول‌های قرار گرفته در زیر غشای پلاسمایی تخمک، گرانول‌های قشری، محتویات خود را از طریق غشای پلاسمایی رها سازند و یک غشای پشمین لقاحی شکل بگیرد که از ورود اسپرم‌های دیگر جلوگیری می‌کند. در این واکنش قشری، حرکت گرانول‌ها توسط کرم‌هایی زیاد میکروفیلaments های اکتین که در پاسخ به ورود اسپرم از اکتین‌های گلیولی ایجاد می‌شوند کنترل می‌شود. جریانی کلسیمی القاء شده توسط ادغام اسپرم، تخمک به عنوان پیامی مؤثر برای آغاز تکونین تخم بر عمل می‌کند از اولین رونادها. تکمیل میوز تخم می‌باشد. چیزی که در میوز، موقوف شده بود، مجدداً از سر گرفته می‌شود، شکل ۲۳-۵). سپس هسته هاپلوئید تخمک و اسپرم

1- Stem-loop binding protein (SLBP)

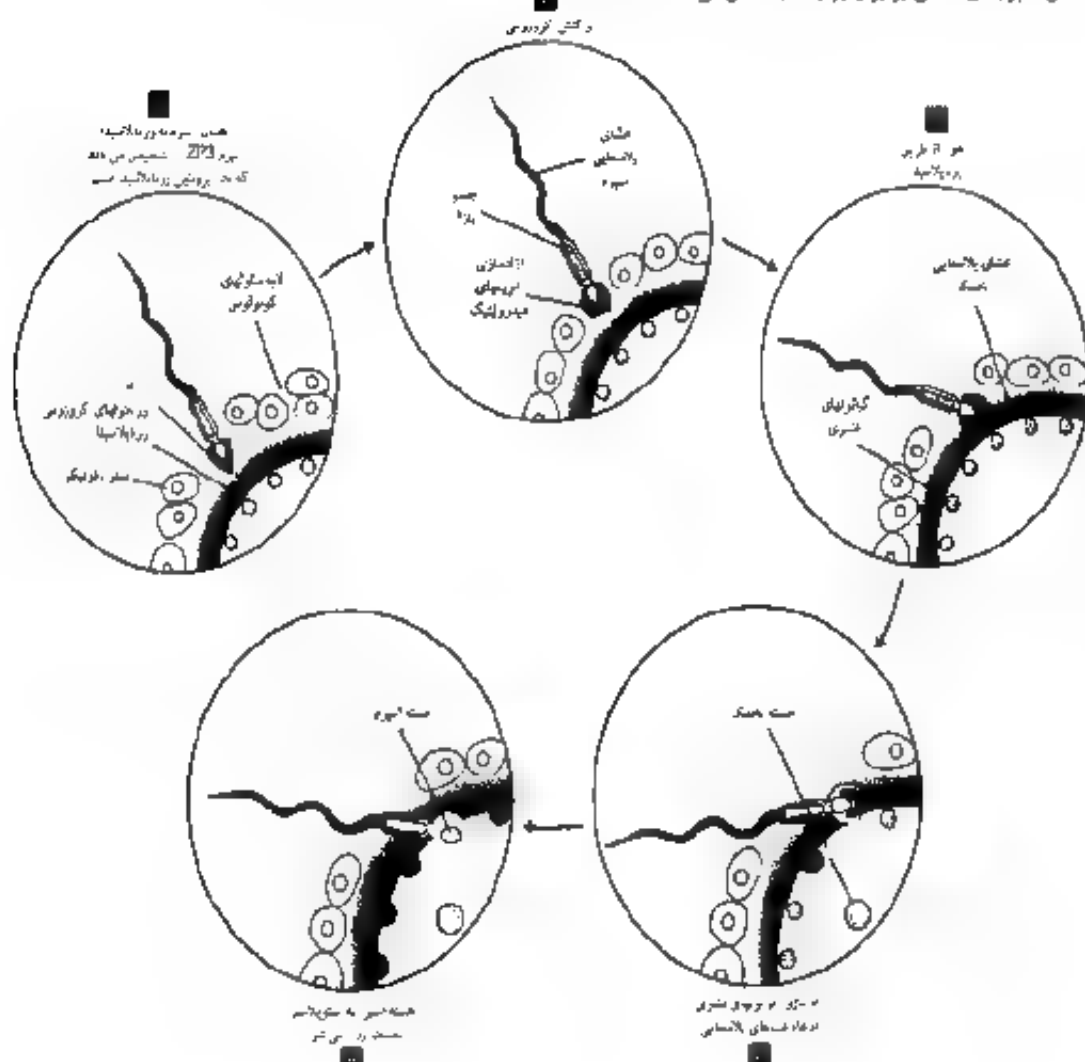
2- Genomic Imprinting

روا
پلاستید

اووسیت

کوبچ
قطبی

شکل ۲۲.۵ (شکل رنگی) ادغام گاست‌ها طی لقاح (a) به‌حک‌های پستاندار، مثل اووسیت موش که ابتدا مثالی ناده شده با یک حلقه از مواد شفاف، روناپلاستید، احاطه می‌شود که یک عاتریکس انصالی برای اسپرم فراهم می‌کند. ضخامت ضخیم موش ۲۰ میکرومتر است و ضخامت روناپلاستید ۶ میکرومتر است. جسم قطبی یک محصول غیرعطرک‌دی میور است (میله مقیاس ۲ μm می‌باشد). (b) در مرحله آغازی لقاح، ۱ اسپرم از لایه سلولی کومولوس اطراف تخمک برای رسیدن به روناپلاستید سرود می‌کند. ۲ برهم‌کش بین GALT، یک پروتئین در سطح اسپرم و ZP3، یک گلیکوپروتئین در روناپلاستید، واکنش آکرورومی را رانندگی می‌کند که آنریم‌ها از وریکول‌های آکروروم آزاد می‌شوند. ۳ مجریه روناپلاستید با هیدرولاز و پروتاز آزاد شده طی واکنش آکرورومی به اسپرم اجازه می‌دهد که وارد تخمک شود. پروتئین‌های ویژه تشخیص دهنده در سطح تخمک و اسپرم، ادغام عتای پلاستیکی آنها را سهیل می‌کند. ۴ و ۵ ادغام و بعداً ورود هسته اولی اسپرم به سیتوپلاسم تخمک از انصاری گنسیم در داخل اووسیت را به راه می‌نوازند. کربون‌های قشری (تاریخی) به موج کلسیم خاص از ادغام عتای اووسیت پاسخ داده و آنریم‌هایی آزاد می‌کند که برای جلوگیری از اتصال اسپرم‌های اضافی پر روی روناپلاستید عمل می‌کند.





در تعداد کروموزوم‌های X در دو جنس، حین ماده به طور بالقوه دوبرابر محصولات بیشتری که با کروموزوم X می‌شوند را نسبت به حین نر می‌سازد. مغز دو برابر محصولات کروموزوم X نمی‌پوشد و مکانیسم‌های زیادی در خیلی از گونه‌ها، شامل انسل، برای بازیابی تعادل خیانی میان نر کروموزوم جنسی به کار رفته‌اند در حدود ۳ روز بعد از لقاح، حین‌های پستانداران از یک غلاف سلول خارجی که بافت خارج جیبی مثل جفت را شاس می‌شود و یک توده سلولی داخلی که جنین را می‌سازد تشکیل شده است. در این مرحله یکی از دو کروموزوم X با X_m از والد مادری یا X_p از والد پدری در همه سلول‌های حین ماده، فوق‌العاده صراکم شده و از لحاظ سخته‌برداری غیرفعال می‌شود، نصف سلول‌ها با کروموزوم X_p فعال هستند، نیمه دیگر با کروموزوم X_m فعال هستند غیرفعال شدن X یک مکانیسم جبران مقداری است که ماده‌ها و نرها سوید سطوح یکسانی از محصولات زن کروموزوم X را می‌کند. برآول که یک سلول جیبی غیرفعال شدن X را می‌گیراند، کروموزوم X مشابه (X_p یا X_m) فعال باقی می‌ماند و بقیه در همه زاده‌های آن سلول غیرفعال باقی می‌ماند. سایرین همه زاده‌ها نا اندام‌های موزائیک ژنتیکی هستند، زیرا نصف سلول‌های آنها دارای کروموزوم X_m فعال و نصف دیگر دارای X_p فعال هستند چون دو کروموزوم X به طور متوسط ۱ در ۱۰۰۰ جفت باز متفاوت هستند سلول‌های افراد ماده با توجه به زن‌های وابسته به کروموزوم X فعال مشابه زیادی خواهد داشت. در نطفه نرها برای کروموزوم فعال مشابه در همه سلول‌ها هستند جبران مقابری پستانداران نیاز به ناحیه‌ای از کروموزوم X که مرکز غیرفعال سازی X نامیده می‌شود دارد (شکل ۲۲.۷۵). در این ناحیه ۲ زن وجود دارد، Tsix و Xist که هر دو RNA طولانی را که می‌کند چون زن‌ها روی هم می‌افتند و در مسیر مخالف سخته‌برداری می‌شوند، محصولات RNA آنها را یکدیگر آنی می‌کنند (بنابراین نام معکوس دارند). Xist RNA که تنها در یکی از دو کروموزوم X سلول ماده ساخته می‌شود، کاملاً کروموزومی که از آن ساخته شده است را می‌پوشاند از آنجایی که Xist RNA نمی‌تواند به کروموزوم دیگر X برود، آن کروموزوم X دیگر پوشانده شده و در نتیجه فعال باقی می‌ماند.

مکانیسم راه‌اندازی میان زن Xist از یک کروموزوم کاملاً شناخته نشده اسند عناصر کنترلی نزدیک^(۲) در مرکز غیرفعال

طی اسپرماتوزوئ و اووژنر رخ می‌دهد نقش‌پذیری با تغییرات کروماتینی، (اما نه نوآلی DNA) بر گامتهای در حال تکوین، تکمیل می‌شود به طوریکه تنها زن‌های حین برای فعال سازی و سخته‌برداری قابل دسترسی می‌شوند. برای مثال در انسان‌ها، زن فاکتور رشد شبه انسوسینی ($Igf2$) روی هر دو سخته کروموزوم ۱۱ حین وجود دارد، اما در کروموزوم مشتق از مادر غیرفعال است، برعکس، در بعضی انسان‌ها زن $Igf2$ ، که گیرنده $Igf2$ را رمز می‌کند تا $Igf2$ را به لیروموزوم به منظور عمل هم‌انقال می‌دهد در کروموزوم ۶ مشتق از جنس نر غیرفعال است در حالی که در جنس ماده فعال می‌باشد نفس‌پذیری نوآلی بوکلوتیدی DNA را تغییر می‌دهد، به این دلیل سخته‌پذیری یا مادری در کروموزوم اگر به گامد لقاح یا بعد انتقال یابد می‌تواند در بکوی زاده‌ها نقش داشته باشد.

ناهنجاری در نفس‌پذیری ژنی که باعث نقص در رشد، بیماری‌های ارثی مختلف و سرطان می‌شود اهمیت این فرایند را شل می‌دهد. مکانیسم نفس‌پذیری ناسی از متیلاسیون افزایی DNA طی سمایر رده رایجا است. نوع مهم و رایج بر متیلاسیون‌های بوکلوتیدی‌های CpG را تغییر می‌دهد که در حدود ۲۰ میلیون بار در نروم پستانداران رخ می‌دهد. عموماً ۶۰ تا ۸۰ درصد باقیمانده‌های C در بوکلوتید CpG با چندین متیل ترانسفراز تغییر داده می‌شوند. بیشتر متیلاسیون‌های CpG در (سلول‌های رده زایی اولیه) می‌تکون حین محو می‌شوند، بنابراین اجازه فعالیت دوباره به زن‌های نقش‌پذیر داده می‌شود متیلاسیون محدود سلول‌های رده زایا بعضی زن‌ها وابسته به این که کروموزوم به اووژنر یا اسپرماتوزنر بروند، (یعنی این که حیوان نر است یا ماده) تحت تأثیر قرار می‌دهد. بنابراین، تحمک و اسپرم با انگشت‌برداری مشخص مجزا می‌شوند بعد از لقاح، موج ثانویه‌ای از متیلاسیون در تسهیم و در مرحله بلاستوسیت جنین موش رخ می‌دهد، اگر چه این امر زن‌های انگشت‌برداری شده را تحت تأثیر قرار نمی‌دهد.

دلیل وجود انگشت‌برداری مشخص بستت تضاد کمی در حدود ۸۰ زن نر پستانداران، حین شده است که انگشت‌برداری می‌شود اما زن‌های منظم شده در این روند، در کتتر رشد و تکوین حین نقش دارند این مشاهدات پیشنهاد می‌کند که یک ارتباط حتمالی بین کنترل رشد و منشأ پذیری یا مادری زن‌ها وجود دارد.

یک یافته خیلی خوب: کروموزوم X با جریان هداری^(۱) تنظیم می‌شود.

نرها یک ماده دو تا کروموزوم X دارند به دلیل این اختلاف

1- Dosage compensation

2- Cis-acting control elements

را در اسپرم رانندگی می‌کند. تحریم‌های ارادشده از آکروم
اسپرم رونایلاسیدا را تحریم می‌کند و منجر به ادغام عسای
یلاسمایی اسپرم و تخمک می‌شوند (شکل ۲۲.۵).

■ لقاح باید به یک سلول اسپرم محدود شود تا از عدم تعادل
کروموزوم جلوگیری کند. ادغام اسپرم - تخمک میبیرانی در
اووسیت آفنا می‌کند که از ورود اسپرم‌های دیگر جلوگیری
می‌کند.

■ گرچه اسپرم و اووسیت هر کدام یک ژنوم هاپلوئید به
انسراک می‌گردند، وی نقش‌پذیری ژنی فعالیت همه آل‌ها
در یک سلول را محدود می‌کند. در بعضی ژن‌های نقش‌پذیر،
ساخته پیری در جنین فعال و ساخته مشابه مادری غیرفعال
است و بالعکس.

■ مرها ب یک کروموزوم X رنده‌اند اما دو کروموزوم X در
ماده‌ها منجر به تولید نوپیربر محصولات ژنی X می‌شود که
معتبر است. این حالت در زن‌ها با غیرفعال شدن یکی از دو
کروموزوم X در هر سلول جنین اولیه جلوگیری شده است، که
درآید جبرین مقداری تأمید می‌شود (شکل ۲۲.۷).

۲۲-۲-۲ انواع سلولی و الگویابی اولیه جنین‌های مهرده‌زبان

لقاح یک سلول معرد (تخم)، باعث می‌شود که سرماً تقسیم
شود، طی روزهایی کمی، سلول‌های شکل گرفته جدید، شروع به
ارسال و دریافت پیام‌هایی می‌کند که سرمنشأ ابده آنها را تعیین
می‌کند. اولین سلول‌ها به نمر می‌رسد که ۲ نوع سلول و سپس
قطبی شدن جنین در امتداد محورهای مختلف باشد. در این زمان،
تفاوت‌های بیشتر منجر به شکل‌گیری لایه‌های چندگانه سلولی
می‌شود که بافت‌ها و اندام‌های مختلف ایجاد می‌کند. بیشتر این تعیین
سرمنشأ‌های اولیه نیاز به سیستم‌های پیامی دارد که در فصول ۱۵ و
۱۶ بحث شد. عمومی‌ترین آنها آن است که هئاذ کمی سلول شروع به
تولید پیام می‌کند و بقیه سلول‌ها گیرنده‌هایی تولید خواهد کرد که
آنها را به پذیرنده پیام تبدیل می‌کند. سپس دریافت پیام تولید
فاکتورهای منجرنداری را آفنا می‌کند که بیان ژن‌ها را برای کثیر
سرمنشأ سلول دریافت کننده تنظیم می‌کند.

سازی X در هر دو کروموزوم X در سلول‌های ماده حضور دارند
(شکل ۲۲.۷b) یک سرمنشأ دربره فرآید sensing از منهدنایی
حاصل می‌شود که مراکز غیرفعال شدن دو کروموزوم X در سلول‌های
ماده قبل از این که یک کروموزوم X غیرفعال شود، به طور موقت هم
معل^(۱) می‌شود. این هم معل شس ممکن است باعث (۱) بیان
پائین Tsix از کروموزومی شود که غیرفعال خواهد شد که منجر به
(۲) خاموشی منجرنداری وابسته به کروماتین Xist شود و به دنبال
آن (۳) موحی از بین بالایی Xist به وجود می‌آید که منجر به
غیرفعال شدن کروموزوم می‌شود.

بعد از تولید RNA Xist، پروتئین‌های گروه چند شانه^(۲)
تاقیمانده‌های لیرین ۲۷ بر روی دم هیسوس H3 از کروموزوم X
پوشیده شده با Xist و تغییر می‌دهند این تغییر و بقیه تغییرات اولیه
محموعه‌ای از تغییرات کروماتینی به راه می‌اندازد که منجر به ترکم
کروماتین و غیرفعال شدن منجرنداری می‌شود.

نکات کلیدی بخش ۲۲.۲

گامتوژنر و لقاح

■ در جنین‌زایی اولیه، سلول‌های زاینده اولیه به گانه‌ها
مهاجرت می‌کند و شروع به تولید گامت‌ها (اووسیت یا اسپرم)
در رهند (utero) می‌کند، اما این سلول‌ها کامل
می‌شوند.

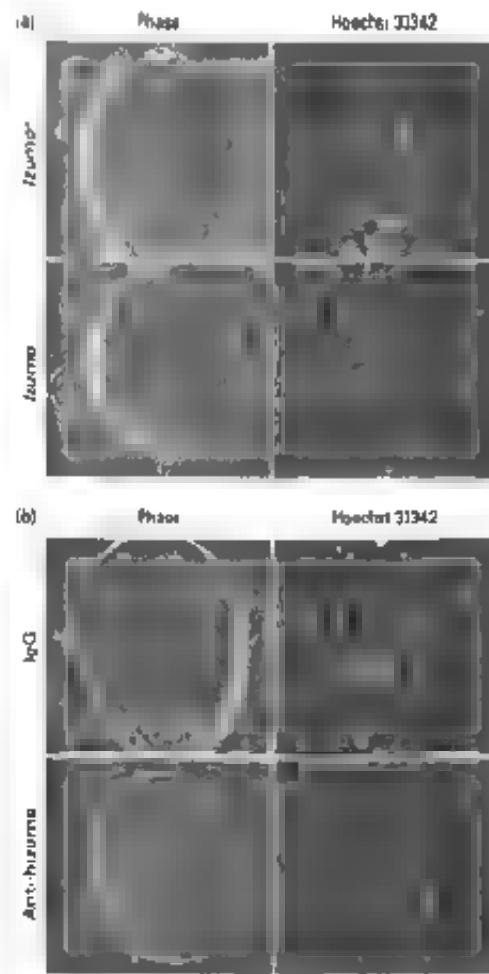
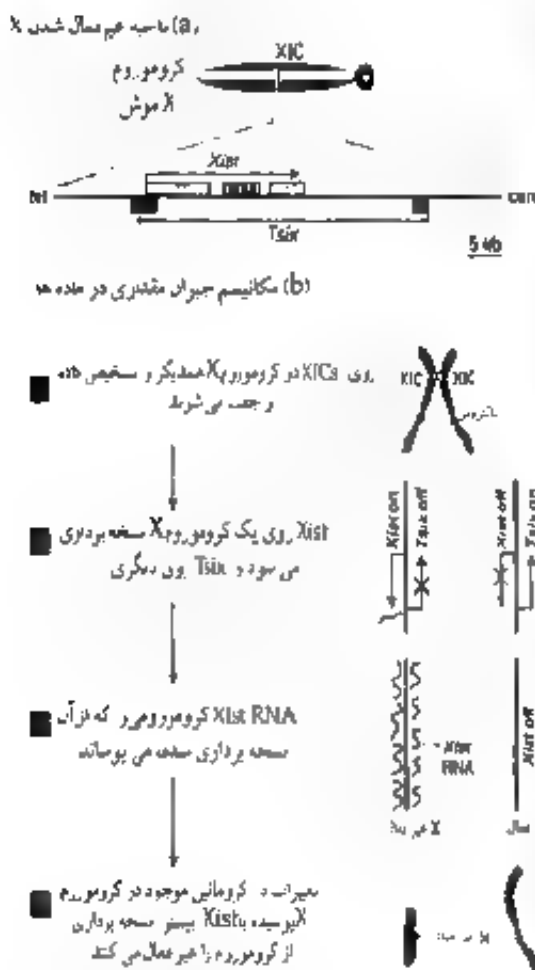
■ در اووژنرستانداران، اووسیت‌های اولیه در داخل جنین در
حال تشکیل در مرحله میوز موقوف و بر تخم‌های ذخیره
می‌شوند. بعد از لقاح آنها میوزر تکمیل نموده و اووسیت‌های
بالغ هاپلوئید یخا می‌کند (شکل ۲۲.۳a). اووسیت‌ها حاوی
میمی از میوکنتری، tRNA و بقیه مواد لازم برای
تکوین اولیه هستند.

■ در اسپرماتوژنرستانداران پیش‌سازهای رده را ب در حین
تشکیل می‌شوند و در میوه ذخیره می‌شوند. این سلول‌های
دییوید بعد از بود میوز انجام داده و اسپرم‌های هاپلوئید
یخا می‌کند (شکل ۲۲.۳b). حاصل سمایر اسپرماتیدها
(اسپرمیوزر) اسپرم بالغ، سلولی با یک نازک قطوب و هسته
فشرده است.

■ طی لقاح، اسپرم ابتدا لایه گرابونی (رونایلاسیدا) در حرج
اووسیت را منحص داده و به آن متصل می‌شود. این
برهمکش، که گلیکوپروتئین‌های رونایلاسیا، من ZP3 و
پروتئین‌های سطح اسپرم را درگیر می‌کند، واکنش آکروموزومی

1 Co-localize

2- Polycomb-group proteins



شکل ۲۳-۶. یک پروتئین عثایی اسپرم ادهام عثای اسپرم - تخمک را میانجیگری می‌کند. *izumo*، یک پروتئین در عثای بلاستامی اسپرم انسان و موش، ادهام بین عثاهای اسپرم و لروسیست را تسهیل می‌کند. (a) تخمک هاستر از طریق روتا پلاستیادی خود با اسپرم هیوریگوت *izumo*^{+/+} به هیوریگوت *izumo*^{-/-} باردار می‌شود این شکل میکروگراف‌های فاز کنتراست یک تخمک را نشان می‌دهد که با چند اسپرم احاطه شده‌اند. ۶ ساعت بعد از آبستنی ماده جوحت 33342 که سر اسپرم با آبی رنگ می‌کند، به محبت اضافه می‌شود در اسپرم *izumo*^{+/+}، پیکان سفید سرهای باد کرده اسپرم را که به تخمک واکنش می‌دهد بعد از رنگ آمیزی با جوحت 33342 را نشان می‌دهد. هیچ ادغامی با اسپرم *izumo*^{-/-} مشاهده شد. (b) در آزمایش دوم، تخمک‌های فاقد رونای هاستر با اسپرم بی‌وحشی انسان در حضور آنتی *izumo* انسانی (Anti hizumo) یا آنتی بادی کنترل IgG باردار شدند. بعد از ۶ ساعت، نمونه‌ها با جوحت 33342 رنگ آمیزی شدند ادغام در عدم حضور آنتی بادی Anti-izumo (پیکال‌های سفید) مشاهده شد. اسپرم غیر فعال بلوک پی اسپرمی ایجاد نمی‌کند

شکل ۲۲-۷. جبران مقداری در پستانداران ماده، در اولین جنین‌زایی، یکی از کروموزوم‌های X ماده در ساختار کروماتینی ویژه فوق‌الاده مراکم می‌شود. این کروموزوم غیر فعال مراکم جسم بار نامیده می‌شود. مکانیسمی که حضور دو کروموزوم X را در جنین ماده نشان می‌کند، شامل یک ناحیه در کروموزوم X است، مرکز غیر فعال سازی X، که در قسمت ۲۸ توصیف شده است. جهت انتقالی XIC ها در کروموزوم‌های پردری و مادری در ماده، فرایند جبران مقیاری مشخص شده را آغاز می‌کند. (b) از اینجا که جهت شدن و در میجه روینادها به صورت تصادفی در هر سلول رخ می‌دهد، نصف سلول‌ها برای X غیر فعال مادری و نصف دیگر برای X غیر فعال پردری هستند. در آنجایی که جنین‌های مرد تنها یک کروموزوم X دارند هیچ جهت شدگی XIC نمی‌تواند رخ دهد و هیچ RNA *xist* تولید نمی‌شود. بنابراین غیر فعال سازی کروموزوم X وجود ندارد

تسهیم منجر به اولین رویداد تمایزی می‌شود

تخم یک سلول بومی پوت (چند نوا) است به خاطر این که

قابلیت تولید همه انواع سلول‌های بدن را دارد. لقاح سریعاً با تسهیم، تقسیم سلولی قبل از لانه‌گزینی جبین در رحم، دنبال می‌شود. اشکل (۲۲-۱)، کروماتین مراکم غیرفعال از لحاظ سطح‌درزاری اسپرم با جایگزینی هیستون‌های ویژه اسپرم با هیستون‌های طبیعی که توسط اومیت فراهم می‌شود، به حالت غلی‌ بر می‌گردد.

در آغاز، سلول‌ها نسبتاً کروی هستند و توانایی اتصال به دیگر سلول‌ها را از دست می‌دهند (اشکل ۲۲-۸). همان‌طوری‌که به صورت تخریبی در گوسد توصیف شد، هر سلول در مرحله ۸ سلولی دارای پتانسیل ایجاد یک حیون کامل است. ۴ روز بعد از لقاح، جبین ۸ سلولی دوباره تقسیم می‌شود و مورولای ۱۶ سلولی ایجاد می‌کند. در مرحله بعدی تمایل ذاتی سلول‌ها افزایش می‌یابد و جبین متحمل فشردگی می‌شود. بر فرایند تا حدودی به مولکول‌های سطحی E-کاده‌رین وابسته است. (فصل ۱۹)، فشردگی^(۱)، از افزایش چسبندگی سلول - سلول ناشی می‌شود و نتیجه آن توده سفی از سلول‌ها (مورولای مراکم) می‌باشد. بعداً، بعضی از چسبندگی‌های سلولی نقاب زائنه و مایع شروع به حرکت به داخل حفره داخلی، بلاستوسل، می‌کند. تقسیمات اضافی جبین مرحله بلاستوسیت را تولید می‌کند که تقریباً از ۶۴ سلول تشکیل شده است که دارای دو نوع سلول هستند: تروفوبلاستودرم (TE)، که بافت‌های خارج جبینی مانند جفت را ایجاد خواهد کرد و توده سلولی داخلی (ICM) که جبین را ایجاد خواهد کرد.

این که یک سلول به عنوان TE یا ICM در نظر گرفته می‌شود با جایگاه آن در جبین اولیه تعیین می‌شود. این خاص به صورت تخریبی با قراردادن یک سلول نشاندار در داخل یا خارج هر جبین اولیه می‌تواند اثبات شود (اشکل ۲۲-۹). تقریباً سلول‌های نشاندار قرار داده شده در خارج محصوراً بافت‌های خارج جبینی (TE fate) را تولید می‌کنند و آنهایی که به داخل وارد شدند، ترجیحاً بافت‌های جبینی را تولید می‌کنند (ICM fate). آنالیز ریرارایه DNA از بیانی در هر مرحله تکوین اولیه بهیرونات برجسته‌ای در بین ژن‌هایی که از مرحله دو سلولی تا مرحله بلاستوسیت نقش دارند، آشکار کرد. حتی بین جبین‌های جبینی اولیه از مسیرهای پیام‌رسانی Wnt1 و Notch استفاده می‌کند.

هر دوی سلول‌های TE و ICM دارای خواص سلول بیادی هستند به این معنی که هر کدام خود تجدیدی نموده و شروع به ایجاد دو نسل مجزایی می‌کنند که جمعیت‌های متنوعی از سلول‌های تعی بافته را تولید می‌نمایند. توده سلولی داخلی (ICM)، منبع سلول‌های پمادی جبینی^(۲) (ES) هستند که در هر قسمت جبین شرکت

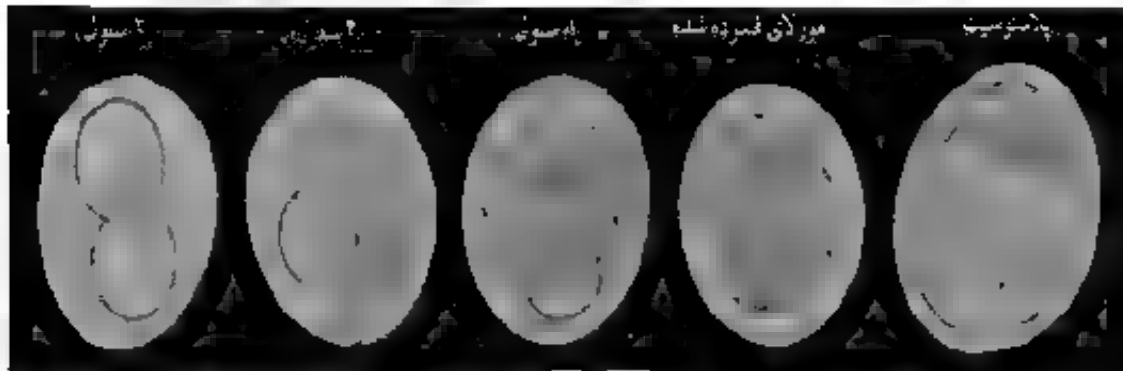
می‌کند (اشکل ۲۲-۷). جناسازی بین سلول‌ها به عنوان یک رده سلولی، پیشرفت‌های حیرت‌انگیزی در تستکاری ژنتیکی موش ایجاد کرده است. اولین علامت ستاحنه شده سروسیت ICM، بین TE و ICM می‌باشد که تنظیم کننده ضروری حفظ سلول‌ها در حالت پرنوال است.

همان‌طور که در شکل ۲۲-۹۸ نشان داده شده، سلول‌های ICM در یک طرف بلاستوسل واقع شده‌اند در حالی که سلول‌های TE یک توپ توحالی در اطراف ICM و بلاستوسل ایجاد می‌کند. در این مرحله، بلاستوسیت به اتصالات سلول - سلول بین سلول‌های مجاور در یک صفحه اپی‌نیالی سازماندهی می‌دهند. در مقاب، سلول‌های ICM یک توده شلی هستند که به عنوان مرانشیم، اصطلاح رایج برای سلول‌هایی که اتصالات ش داشته و سازماندهی شلی دارد، توصیف می‌شود. طی تکوین، سلول‌ها انفعال مرانشیم - اپی‌تلیال و یا بالعکس را می‌گیرند. سلول‌های اپی‌تلیالی، صفحه‌ای ایجاد می‌کند که به عنوان یک سد عمل کرده، حرکت هم‌هنگ داشته، و خاصیت قطبی واضحی از یک جهت صفحه به جهت دیگر دارند. سلول‌های مرانشیمی به صورت نکی عمل می‌کند و به فشار یکسان کمتر پاسخ می‌دهند. بین سلول‌ها به توانایی برای جانشین از هم‌دیگر، به صورت سلول‌های مفرد مهاجرت می‌کند، اندام جدیدی ایجاد می‌کند. سلول‌های حوی گردش حوی را ایجاد می‌کند و در یک توده سه بعدی مانند توده سلول داخلی می‌چسبند.

ژنوم اغلب سلول‌های سوماتیک کامل است

برای ژنوم در مرحله اولیه جبینی چه اتفاقی می‌افتد؟ گرچه بحث‌های مختلف ژنوم در سلول‌های مختلف سطح‌درزاری می‌شوند ولی به نظر می‌رسد که خود ژنوم تقریباً در همه سلول‌ها مشابه باشد. یک استثنا مستند شده، طی تکوین اومیت پیش‌سازهای حوی رخ می‌دهد. قطعاً از ژنوم طی تکوین اومیت از دست رفته یا بازرای می‌شود و کلون‌هایی از اومیت که ژنوم یکسان دارند را تولید می‌کند (فصل ۲۳). همچنین، آریتروسیت‌های بالغ (سلول‌های فرمر حوی) فاقد هسته هستند و ژنوم هسته‌ای ندارند. اما به نظر می‌رسد اغلب سلول‌های سوماتیک دارای یک ژنوم دست‌نخورده، برابر با آن که در رده راپ وجود دارد، هستند.

سواهدی که حدائن بعضی سلول‌های سوماتیک دارای ژنوم کامل و عملکردی هستند از تولید موفق حیوانات کلون شده توسط



شکل ۲۲.۸. تقسیم سهیم در جبین موش. طی این پدیده‌ها، سلول‌های کمی وجود دارد، بنابراین سلول‌ها به‌طور پیاپی رونمایی کوچک می‌شوند. من را ملاحظه بفرمایید.

برای ژنوم سلول‌های سایر یافته می‌تواند به صورت کامل برای تشکیل بافت‌های موش متحد، برنامه‌ریزی شود.

گاسترولاسیون لایه‌های چندگانه سلولی ایجاد می‌کند که قطبی می‌شوند.

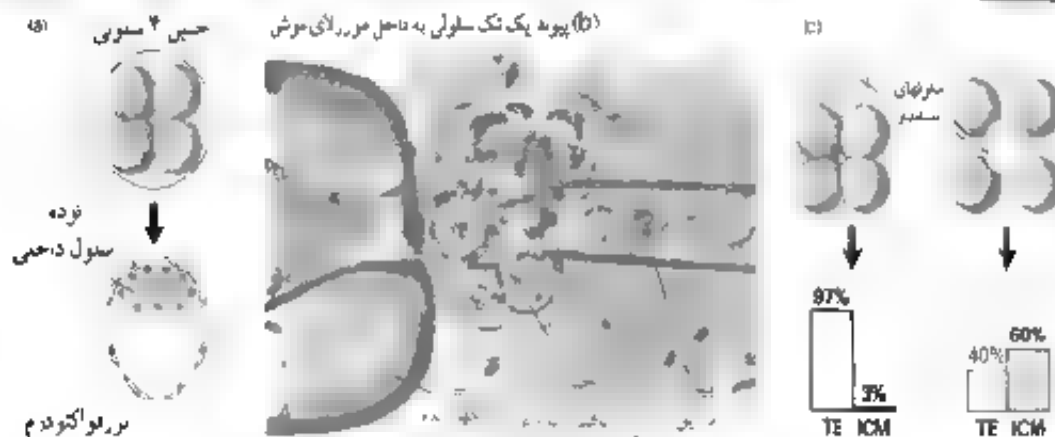
سلول‌های جیبی تشکیل دهنده توده سلولی ناحی مایوسیس دارای توانایی‌های مؤثری هستند، اما نه سختی شبیه یک جیب به نظر می‌رسد. به‌رودی بعد از آنکه مایوسیس در داخل حفر رحم لانه‌گزینی می‌کند، توده در هم پیوسته سلول‌های ICM به ساختار چندلایه‌ای یا قطبیت جلویی - عقبی، سری - دمی و جیب - راست بر می‌گردد. همانطور که در شکل ۲۲-۱۰ شرح داده شد، توده سلولی ناحی به صورت اولیه نه دو لایه که هیپوبلاست و اپی‌بلاست نامیده می‌شوند، متجزا می‌شود. اپی‌بلاست جیبی کامل، متحد خواهد کرد. هیپوبلاست ساختارهای خارج جیبی که با گردش خون مادر ارتباط برقرار می‌کند را متحد می‌کند. بهیبه ساختارهای خارج جیبی، از تروفوبلاست تشکیل خواهد شد که بعد از لانه‌گزینی، پرومپلاست نامیده می‌شوند.

در موش که تشکیل مهره‌ها وسیعاً مطالعه شده است، اولین علامت محور جلویی - عقبی در روز ۶/۵ نمایان می‌شود (هفته دوم در انسان). در این زمان، سیار فابن مشاهده، خط اولیه، در سطح اپی‌بلاست در ناحیه‌ای که عقب جیب خواهد شد، تشکیل می‌شود. سلول‌ها طی فرآیند گاسترولاسیون در امتداد خط اولیه لایه اپی‌بلاست و ترک کرده و به داخل فضای بین اپی‌بلاست و هیپوبلاست می‌روند (شکل ۲۲-۱۱). سلول‌های اولیه به داخل رفته، آندودرم جیبی را تشکیل می‌دهد و سلول‌هایی که بعداً می‌رسد، مزودرم می‌شوند. سلول‌هایی که به داخل برفته مزودرم یا آندودرم

کلونیک انتقال هسته، به دست می‌آید. در این روش هسته از یک سلول بالغ (سوماتیک) به تخمک که جوش فاقد هسته شده است وارد می‌شود. سپس تخم دستکاری شده، که شامل تعداد دیپلوئید کروموزوم است و معادل تخم است در داخل یک مادر پرورش دهنده کاشته می‌شود. تنوع عصب اطلاعات رسیکی برای هدایت تکوین جیبی، به‌هم هسته‌ای از سلول سوماتیک دهنده است. بعضی مکرر برخی آزمایشات کلونیک سوماتیک را درباره این که چطور بعضی سلول‌های پسی دارای ژنوم همال هستند، ایجاد می‌کند. حتی در موارد موفقیت، گوسفند کلون شده، مرگ فذایی، بعضی مسائل پزشکی وجود دارد. حتی اگر سلول‌های سایر یافته دارای ژنوم کامل فیزیکی باشند، به‌صورت سایر جیبی، پرتی‌های آن از نقاط سخت‌داری همال هستند (فصل‌های ۶ و ۱۲). برای مثال یک سلول می‌تواند دارای ژنوم دست بخورده باشد، اما به واسطه وصی‌های کروماتینی به ارت رسیده قادر نخواهد بود به

صورت صحیح متحد، فعال شود.

شواهد بیشتر که ژنوم سلول سایر یافته می‌تواند به دانستن خاصیت پتانسیل تکوینی یک سلول بیابادی جیبی برگشت کند، از آزمایش‌هایی که نورون‌های جیبی سایر یافته پویایی از لحاظ ژنتیکی، بیرونی و فیزیکی (GFP) به‌ساز شده و سپس به عنوان سلول دهنده استفاده شد، به دست می‌آید. زمانی که هسته سلول‌های تمایز یافته پویایی به داخل اووسیت جنین هسته موس کاشته می‌شود، ۱۴ درصد اووسیت‌ها به بلاستوسیت‌هایی که GFP تولید می‌کند، تکوین می‌یابند. این بلاستوسیت‌هایی که نشانده شده با GFP برای اشتقاق رده‌های سلولی بیابادی جیبی (ES) که سپس برای تولید جیبی‌های موس استفاده می‌شوند، به کار می‌روند. بعد از کاشت در موش ماده، این جیبی‌ها که کاملاً از ژنوم نورون پویایی مشتق هستند، موس‌های سنگمی ایجاد می‌کنند.



▲ شکل ۲۲.۹ موقعیت سلول، سرپوشش سلول را در چین اولیه تعیین می‌کند (a) یک جنین ۴ سلولی به صورت طبیعی به پلاستوسیت شامل مروفواکتودرم (TE) سلول‌های خارج و ICM سلول‌های داخلی تکوین می‌یابد (b) برای کشف این که آیا موقعیت سرپوشش سلول‌ها را تحت تأثیر قرار می‌دهد، آزمایشات پیوند با جنین موس انجام شد. سلول‌های جنین مرحله مورو لاگیر شده برافشانه شده و در اتاق برای پیوند نگهداری شدند. سپس جنین مرحله مورو لای دهده توسط رنگی که بین سلول‌ها انتقال می‌یابد، حیسانده شدند. سرانجام همدن طور که در میکروگراف نشان داده شده است سلول‌های نشاندار، جنین‌های دهده به داخل ناحیه خارجی جنین‌های گیرنده بر روی شدند، جنین گیرنده در یک جا توسط حفره کوچک به کار رفته در پیوند نگهدارنده نگهداری می‌شود (c) سرپوشش بعدی سلول‌های حاصل از سلول‌های نشاندار پیوند شده، کسر شدند. برای سرپوشش، سلول‌های گیرنده چهار سلولی سم شدند، گرچه جنین مرحله مورو لا (۱۶ سلولی) به عنوان دهده و گیرنده استفاده شدند. نتایج خلاصه شده در گراف‌ها نشان می‌دهد که سلول‌های خارج به شدت مروفواکتودرم را تشکیل می‌دهند و سلول‌های داخلی ساین دارند ICM شوند. اما به صورت قابل ملاحظه‌ای مروفواکتودرم را ایجاد می‌کنند.

می‌آورد؟ برای پاسخ به چنین سؤالاتی، مهم است به خاطر آوریم که چطور یک سلول در جایگاه طبیعی *In Viro* خود، اگر به صورت تجربی دستکاری شود ممکن است از سلول دیگر بر همان جایگاه متفاوت باشد. بنابراین، محدودیت‌های مشاهده شده در یک سلول ممکن است در نتیجه مکانیسم‌های تنظیمی طبیعی باشد و یا انعکاسی از ناتوانی در یافتن شرایطی باشد که توانایی کامل سلول را بروز دهد.

سرپوشش اجزای متفاوت جنین اولیه در رورهای اولیه جنین‌رایی به شدت، اگرچه سلول‌های جنین نورستان به حوضه با حوضه و ردیابی آنها تعیین شد. خیراً حیوانات کایمر متشکل از سلول‌های حوضه و بلدرچین برای مطالعه و تعیین سرپوشش سلول‌های تکوین جینی استفاده شده است. جنین تشکیل شده از سلول‌های هر دو گونه پریده به طور طبیعی تکوین پیدا می‌کنند اما سلول‌های مشتق از هر دهده در رور میکروسکوپ قابل تشخیص هستند. بنابراین مشارکت سلول‌های متفاوت دهده به پریده نهایی می‌تواند معین شود. علاوه بر این آزمایش‌ها که کدام سلول‌ها می‌توانند چه نوع بافتی ایجاد کنند آنعطاف‌ناپذیری سرپوشش سلول را بهر می‌توان آزمایش کرد. زمانی که سلول‌ها از یک لایه زایا به لایه زایای دیگر پیوند می‌یابند می‌توانند سلول‌های

را ایجاد نمایند، پشت اپی‌بلاست باقی مانده و اکتودرم می‌شوند. جنین کلی بعد از گاسترولاسیون دارای سه لایه قطبی شده در امتداد محور پسی - شکمی و جلویی - عقبی است. اکتودرم، سلول‌های پوستی و عصبی را خواهد ساخت. مروفورم، ماهیچه، بافت پیوندی و خون را خواهد ساخت و اندودرم اپی تلیوم روده را خواهد ساخت. وقتی که سه لایه را ایجاد می‌شود، آنها به جمعیت‌های سلولی با سرپوشش‌های متفاوتی تقسیم می‌شوند. همچنان که تکوین انجام می‌شود، به نظر می‌رسد که محدودیت پیش‌رونده‌ای در دسته انواع سلولی که از سلول‌های بنیادی و سلول‌های پیش‌ساز می‌تواند به وجود آید، ایجاد می‌شود. همان طور که دیدیم، سلول‌های بنیادی اولیه، می‌توانند هر نوع سلولی را تشکیل دهند. سلول کتودرم دارای سرپوشش نوروپی یا اپیترمی می‌باشد؛ پیش‌ساز کراتینوسیت توانایی تشکیل ورور را دارد؛ بلکه تشکیل پوست را می‌دهد. این مشاهدات دو سؤال مهم را ایجاد می‌کند: چطور سرپوشش سلول‌ها می‌تواند محدود می‌شود؟ آیا این محدودیت‌ها غیر قابل برگشت هستند؟ سؤالات این جنین آزمایشات پیوندی را محتاج قرار می‌دهند این که یک سلول وقتی به جایگاه غیرطبیعی در جنین حرکت می‌کند، چطور عمل خواهد کرد. آیا سرپوشش جایگاه قبلی را خواهد داشت یا این که سرپوشش اختصاصی جایگاه جدید را به دست



است (شکل ۱۲-۲۲). مرکز بیوکوب در حای که $vegT$ و $veg-1$ و سطوح بالای β کاتین روی هم می‌افتند، به هارتی در قسمت گیاهی طرف پشی، تشکیل می‌شود قسمتی از آنندرم آینده در این جایگاه قرار دارد. مرکز بیوکوب پروتئین‌های مودال^(۵) که عصبی از خانواده $TGF\beta$ از پیام‌های پروتئینی ترشحی هستند را آزاد می‌کند. فصل ۱۶، مرکز $BCNE$ حای را که سلول‌های اکتودرمی - عصبی آینده به وجود خواهد آمد ایجاد می‌کند. این مرکز از طریق بیان ژن‌های رمزکننده بعضی از فاکتورهای مسجعبرناری به علاوه کوردین و نوگین فایز ردیابی است. این دو پروتئین ترشح شده آنتاگونیست پروتئین‌های شکل دهنده استخوان (BMPs)^(۶)، عضو دیگری از خانواده $TGF\beta$ هستند باین مرکز $BCNE$ به طور ویژه در جلوگیری از عمل BMP درگیر است. کمی بعدتر در ناحیه استوایی، در جبین مرحله گاسترولا، سلول‌های کمربند مرکزی که بین اکتودرم در قطب حیوانی و آنندرم در قطب گیاهی ایجاد می‌شوند به مروتدوم تبدیل می‌شوند. طی گاسترولاسیون گروپوس، سلول‌های تشکیل دهنده آنندرم و مروتدوم آینده ب مجموعه فرآیندهای مشابهی که در جبین بستاندراپ رخ می‌دهد به سمت داخل می‌روند (شکل ۱۱-۲۲).

مروبه می‌دانیم که مروتدوم با پیام‌هایی، به ویژه پروتئین‌های پیام‌رسان $TGF\beta$ ، آقاء می‌شود در جستجو به دنبال فاکتورهای القایی مروتدوم. محققین هر چیزی را به طرف حای جبین اولیه مورب‌ه اضافه کردند. بعداً قاب ملاحظه‌ای از مولکول‌ها برای آقاء سلول‌های مروتدوم باعث شدند، حتی جبین از آنها حمایت نمی‌توانند آقاء کنند صیعی باشند. برای این که یک مولکول به عنوان آقاء کننده صیعی بررسی شود سه معیار باید در نظر گرفته شود (۱) مولکول برای آقاء مروتدوم ضروری باشد (بر اساس مداخله یا جهش قرار دارد). (۲) برای آقاء سلولی که سربوشت مروتدوم می‌سازد به مروتدوم کافی باشد (بر اساس آزمایش‌های بیان نایجا)^(۷). به عبارتی، بیان در جایگاه‌های غیرعادی (۳) در زمان و مکان مناسب در جبین طبیعی تولید شده باشد (بر پایه رنگ‌آمیزی با اسمی بادی یا دورگسازای در داخل). مولکول‌های ردیابی مناسبند، اما بعضی از

متماسب ب جایگاه جدید را ایجاد کنند. بنابراین کوردم، مروتدوم و آنندرم به بها از لحاظ مورفولوژیک متفاوت هستند بلکه به عنوان انواع سلول مختلف ب سربوشت متفاوت هستند.

در مهره‌داران، پیام‌های پروتئینی ترشح شده به طور مستقیم به تنها در تشکیل لایه‌های زایا، بلکه در قطبی شدن آنها در طول محور پس درگیر هستند. در ادامه بحث ۲۲.۳، ما بعضی پیام‌های ترشحی و آنتاگونیست‌های آنها را در تکوین لویه بررسی کردیم.

گزارش‌های پیام ممکن است سربوشت‌های متفاوت سلولی را آقاء کنند.

مطالعات آشکارکننده و گسترده‌ای درباره گاسترولاسیون و تشکیل بافت‌های اولیه در مروتدوم گروپوس لوهس (اغلب به عنوان قورب‌ه توصیف شده است) انجام شده است ب حد کردن و بیودرشن بافت‌های گروپوس. رست شناسان تکوینی پیام‌های لوی که سربوشت سلول را به طور مستقیم بر جبین لویه تعیین می‌کند، مشخص کرده‌اند. بعضی از این پیام‌ها مشخص شد که در روشی مشابه در جبین‌های لویه یستانندراپ عمل می‌کنند.

تخمک گروپوس بزرگ است و در حدود یک میلی‌متر صخامت دارد. بعد از آقاء، این سلول بزرگ بدون رشد کردن تقسیم پیدا می‌کند و سلول‌های کوچک‌تر از نظر اندازه ایجاد می‌کند. در آغاز جبین تری از سلول‌ها است و حمره بلاستوسل در داخل توپ باز می‌شود سلول‌ها در یک انتهای جبین بزرگ‌تر هستند، این جهت جبین، قطب گیاهی^(۱) نامیده می‌شود، سلول‌ها در انتهای مخالف جبین کوچک‌تر هستند و این جهت به عنوان قطب حیوانی^(۲).

شناخته شده است مارکرهای مولکولی و مورفولوژیکی به وضوح قطبی شدن جبین در مرحله بلاستولای میانی را آشکار می‌کند. برای مثال، پروتئین‌های $vegT$ و $veg-1$ مارکرهای فصل گیاهی هستند پروتئین β -کاتین در جهی که سمت پشی جبین خواهد شد، در سطوح بالای جمع می‌شود. موقعیت گردهم آمدن β -کاتین جایگاه ورو، اسپرم را کنترل می‌کند. همان طور که در فصل ۶، دیده‌ایم، β -کاتین به عنوان فاکتور مسجعبرناری فعال شده با پیام Wnt است (شکل ۱۶-۳۲). حتی در غیاب پیام Wnt ، گردهم آمدن β -کاتین می‌تواند آقاء ژن‌های ویژه را راهاندازی کند.

انباشتگی β -کاتین اویس شاخص شناخته شده محور پشی شکمی مورب‌ه است. مهم‌ترین که، β -کاتین برای تشکیل دو مرکز نشر پیام در جهت پشی بلاستولای تأخیری، مرکز بیوکوب^(۳) و مراکز $BCNE$ ^(۴) (بیان نوگین و کوردین بلاستولایی) ضروری

- 1- Vegetal pole
- 2- Animal pole
- 3- Nieuwkoop
- 4- Blastula chordin and noggin expression
- 5- Nodal proteins
- 6- Bone morphogenetic proteins (BMPs)
- 7- Ectopic

پروتئین‌های TGF β آنها را انجام می‌دهند.

در بعضی موارد در القاء سرپوش سلول‌ها دوگرمه درگیر است؛ در حضور یک پیام سلول به صورت مستقیم یک مسیر نکوتی را انجام می‌دهد. به نظر می‌رسد که در غیاب پیام سلول سرپوش نکوتی مصنوعی دارد و با اتصال در تکوین نقص پیدا می‌کند. بعضی پیام‌ها در یک روش **Relay**^(۱) عمل می‌کنند به عبارتی، یک پیام انشعاری القایی برای سلول‌های نزدیک به منبع پیام ایجاد می‌کند که سرپوش ویژه‌ای را تقبل نموده و در عوض آنها پیام‌های دیگری برای سازماندهی سلول‌های محصور تولید می‌کند (شکل ۱۳۸-۱۳۹). محصوراً یک پیام ممکن است بسته به غلظت خود سرپوش‌های سلولی مختلفی را القاء کند. در این روش گرایانی، سرپوش سلول دریافت‌کننده با مقدار پیام در رفتی که وابسته به فاصله آن از منبع پیام است، تعیین می‌شود (۱۳۵-۱۳۶). هر ماده‌ای که می‌تواند پاسخ‌های متفاوت وابسته به غلظت خود ایجاد کند به عنوان **مورفوزن** اطلاق می‌شود.

عنظی که یک پیام پاسخ‌دهنده سلولی را ایجاد می‌کند، آستانه نامیده می‌شود پیام با شیب منظم یا مورفوزن، چنین آستانه را نشان می‌دهد که هر کدام با پاسخ ویژه‌ای در سلول دریافت‌کننده مطابقت دارد. برای مثال غلظت پایین پیام القایی باعث می‌شود یک سلول سرپوش A را بگیرد و غلظت بالای همان پیام باعث می‌شود آن سلول سرپوش B را بگیرد. در روش گرایانی پیام‌رسانی، پیام جدیداً ایجاد می‌شود و بنابراین به میزان برابر به همه جا نمی‌رسد. محصوراً می‌تواند در یک انتهای میله سلول‌ها تولید شود و در انتهای دیگر نابود شده و یا غیرفعال شود (نظریه منبع و طرف) بنابراین توزیع شیب‌دار حفظ می‌شود.

معاملات با اکتیوین، یک پروتئین پیام‌رسان TGF β که سرپوش سلول را در جنین‌های اولیه گزومپوس تغییر می‌دهد، بیش‌هنگامی درباره این که چگونه سلول‌ها غلظت یک پیام القایی ناری شیب را تعیین می‌کنند، فراهم نموده است. اکتیوین به سازماندهی مرودرم در امتداد محور پشتی-شکمی حیوان کمک می‌کند. ژن‌های ویژه‌ای به عنوان شاخص‌های تأثیرات پیام‌های ایجادکننده بافت مانند کریوین استفاده می‌شوند برای مثال، غلظت پایین اکتیوین بیان ژن گزومپوس برانشیوری^(۲) را در سراسر مرودرم اولیه القاء می‌کند. Xbra یک فاکتور مسخ‌برناری ضروری برای تکوین مرودرم اسد غلظت‌های بالاتر اکتیوین بیان ژن Xgsc (گزومپوس) گوجه کوبیده^(۳) را القاء می‌کند. پروتئین Xgsc قادر به تغییر شکل مرودرم شکمی به پشتی است؛ بنابراین القاء موضعی Xgsc توسط

اکتیوین باعث می‌شود سلول‌های مرودرمی پشتی بخای شکمی در نزدیک منبع اکتیوین شوند.

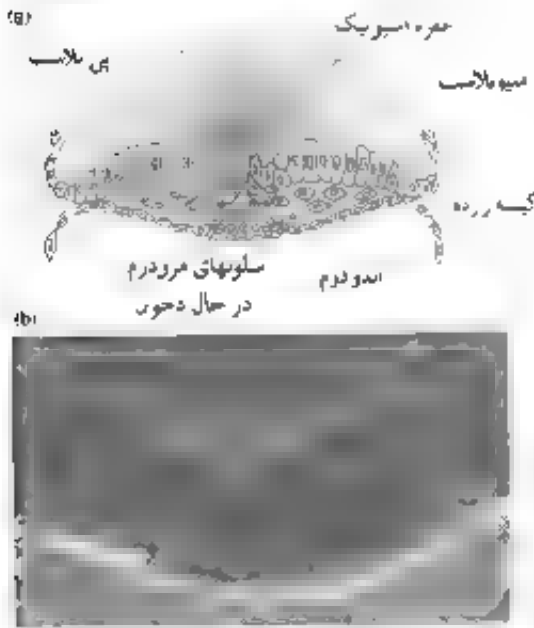
با استفاده از اکتیوین نشان‌دار شده با S35، دانشمندان شش دلدند که هر سلول بلاسلولای گزومپوس تقریباً ۵۰۰۰ گیرنده نوع II ضیه TGF β را تولید می‌کند که به اکتیوین متصل می‌شوند. یافته‌ها از آزمایشات بیشتر نشان دادند که حد اکثر بیان Xbra وقتی که در حدود ۱ گیرنده اشغال شود، به دست می‌یابد. در حلقی از اکتیوین که ۳۰۰ گیرنده اشغال شوند، سلول‌ها شروع به بیان سطوح بالای Xgsc می‌کنند. نتایج مشابهی به صورت تجربی با دستکاری سلول‌های بلاسلولای برای تولید همت برابر بیشتر گیرنده نوع II اکتیوین به دست آمد این یافته دلال بر این دارد که سلول‌های بلاسلولای مقدار واقعی گیرنده‌های متصل به لیگاند را بخای نسبت گیرنده‌های متصل شده به متصل شده اندازه‌گیری می‌کند و اهمیت غلظت پیام را تأیید می‌کند.

آنتاگونیست‌های پیام سرپوش سلول و القاء بافت را تحت تأثیر قرار می‌دهند.

تعب سلول‌های مرودرم پشتی در گاسترولاوی اولیه هورده به یک مرکز پیام‌رسانی مهم به نام سازمان‌دهنده اسپمن^(۴) تبدیل می‌شود (شکل ۱۳۷-۱۳۸). این سازمان‌دهنده که توسط اسپمن^(۵) و مانگوند^(۶) در سال ۱۹۲۴ گزارش شد، می‌تواند در حین میربان بیود شود جایی که آن بخشی از جنین میربان را کنترل می‌کند و باعث تشکیل تقریباً یک محور جدید کامل می‌شود (شکل ۱۳۹-۱۴۰). سازمان‌دهنده اسپمن تحت تأثیر پیام بودال و سید پیام‌های دیگری از مرکز بوکوب شکم می‌شود.

سازمان‌دهنده اسپمن مع تنلا قابل ملاحظه‌ای از پیام‌های آنتاگونیست سرخی است. اینها شامل کوریدین و بوگین (آنتاگونیست‌های BMP)، Frzb-1، کرسنت^(۷)، sFRP2 و Dkk-1 (آنتاگونیست‌های Wnt) و آنتاگونیست پیام چندگانه سرپوس^(۸)، که اثرات پیام‌های Wnt و BMP و بودال را خاموش می‌کند، هستند. وقتی که بوگین برای جنین‌هایی که فاقد سازمان‌دهنده اسپمن عملکردی هستند به کار می‌روند، جنین‌ها به صورت طبیعی تکوین پیدا می‌کنند. این باقیه نشان می‌دهد که خود بوگین می‌تواند اثر سازمان‌دهنده اسپمن را تقلید کند. یک مرکز پیام‌رسانی

- | | |
|----------------------|-----------------------|
| 1. Relay mode | 2. Xenopus branchiury |
| 3. Xenopus goosecoid | 4. Spemann organiser |
| 5. Spemann | 6. Mangold |
| 7. Crescent | 8. Cerberus |



▲ شکل ۱-۱۲۲، گاسترولاسیون در حیوانات. طی گاسترولاسیون، سلول‌های اپی‌بلاست برای ایجاد سه لایه رابا، اندودرم اکسودرم و مزودرم مهاجرت می‌کنند. سلول‌های موجود در سه لایه مختلف سرخوشت‌های متفاوتی دارند و نودمان‌های سلول مغزوتی را نشان می‌دهند. (۸) طبقه سلولهای از جنس انسان در حدود ۶ روز بعد از لقاح یک تخمک سانی ناده شده است. اولین سلول‌های حرکت‌کننده از اپی‌بلاست، اندودرم داخلی را می‌سازند. سلول‌های بعدی داخل رونده، مزودرم می‌شوند. سلول‌های اپی‌بلاست باقی‌مانده اکسودرم می‌شوند. (b) میکروگراف الکترونی از برش عرضی جنین در مرحله مشابه.

در انبهای مخالف مزودرم سازمان‌دهنده اسپهر چندین پیام شامل BMP4، یک پیام خانواده IGFB را ایجاد می‌کند بنابراین دو مرکز پیام‌رسانی، یکی در قسمت پشتی و دیگری در قسمت شکمی، به نظر می‌رسد که با یکدیگر برای کنترل سرخوشت سلول‌ها در عرض مزودرم در برید هستند.

بلون شک توجه کرده‌اید که خیلی از مولکول‌های درگیر در تسکین باعث بر جنین اولیه پیام‌های آنتاگونیست هستند اثر جنین آنتاگونیستی می‌تواند شدیدتر شود و یا مزودرم انواع سلول‌ها باشد، بنابراین یک پیام که از عصبی می‌آید با فاصله گرفتن کم شده و به ریز حد آستانه رسیده و بی‌تأثیر می‌شود. اگر یک آنتاگونیست از جهت مخالف بیاید، عمل پیام ر حتی در سلول‌هایی که بالای سدنا آستانه دریافت پیام دارند متوقف خواهد کرد.

یک مثال از این پدیده در تشکیل سلول‌های عصبی در جنین جنین فورباغه می‌بینیم. به طور طبیعی، پروتئین‌های ترشح شده



▲ شکل ۱-۱۲۲ (شکل رنگی) تکوین انسان از روز ۷ تا ۱۱ بعد از لقاح. لایه گزینی بلاستوسیت در جنین رحم در حدود روز ۷ رخ می‌دهد (شکل ۱-۲۲۱) و برای مراحل ابتدایی تر بسپید) بلاستوسیت سطحی می‌شود ICM در یک انتها و بلاستوس (حفره پر از مایع) در انتهای دیگر قرار می‌گیرد. هر دو در سلول‌های سرخوشت‌گودم که حالا به عنوان تروفوبلاست شناخته می‌شوند محصور شده‌اند. در روز ۷ سلول‌های ICM شروع به مهاجرت به دو لایه می‌کنند (هیپوبلاست، سبب) اپی‌بلاست، آبی). اپی‌بلاست جنین کامل را ایجاد خواهد کرد و هیپوبلاست ساختارهای خارج جنینی (اعلاوه بر انهایی که از تروفوبلاست ایجاد می‌شود) می‌سازند. بعداً سلول‌های تروفوبلاست تکثیر می‌شوند و جنین رحم را مورد تهاجم قرار می‌دهد. (۲) که برای جنین برای دریافت تغذیه از مادر ضروری است. (۱) در روز ۸، حفره امیوتیک (خاکسری) که بین اپی‌بلاست و تروفوبلاست تشکیل می‌شود، بزرگ می‌شود. (۳) روز ۱۱ تا ۱۲، جنین کاملاً لایه‌گزی می‌شود و با سیستم گردش خون صابری حمایت می‌شود. اندودرم خارج جیبی (سفید) از هیپوبلاست مشتق می‌شود و کپه رده را ایجاد خواهد کرد. یلاکاری از سحره تکاملی موفتی که احداث به مقدار مشخصی رده برای تغذیه جنین نیاز داشته. دو لایه سلولی جنین لایه گزینی شده طی مرحله بعد (گاسترولاسیون) به سه لایه رابا تغییر شکل می‌دهد.

آمخته به سوی سر گسترده می شود.

جورکرتی همه این پیامها و آنتاگونیستها که در مسیر سر و شب سلول در طول سه محور پس درگیر هستند بازیه تحقیقات بیشتری خواهد داشت. با این وجود اکنون ریسشناسان، اغلب تنظیم کننده های قوی را که باعث تشکیل انواع مختلف باهاها در جنین اولیه می شوند (شامل آنهایی که اختلافات بین طرف های راست و چپ پس را کنترل می کنند)، مشخص کرده اند.

آیناری از پیامها قسمت چپ و راست را از هم مجزا می کنند.

بعد از بحث در مورد تشکیل محورهای جلویی-پشتی، و پشتی-شکمی به کترین ژنتیکی محور چپ-راست می رسیدیم. رنگ آمیزی با آنتی بادی و دورگذاری در داخل پس برای گریستن بیان ژنی جبین در آخر گاسترولا استفاده شده است. یکی از چشمگیرترین حالتیترین یافته ها این است که بعضی ژنها تنها در سمت چپ و برخی تنها در سمت راست جبین فعالند. این ها شامل ژن هایی هستند که سه پروتئین پیمرسان (سویک هچاک)^(۳)، FGF و نودال را ترشح می کنند (شکل ۲۲-۱۷). در آزمایشاتی که ژن های با این نوع الگوی بیان را حذف کردند، نشان داده است که بعضی ژنها به ندرت به اطلاعات چپ-راست پاسخ می دهند؛ آنها جزئی از سیستم کنترل کننده الگوی بعدی جبین هستند. یک بافت یا اندام حیوانی ممکن است نامتقارنی چپ-راست را به دو طریق نشان دهد. با تشکیل مقدماتی در یک جهت پس یا با داشتن مورفولوژی نامتقارن. برای دیدن پس که بطور نامتقارنی چپ-راست می تواند طی نکویی ایجاد شود، ما قلب را که در دو مسیر نامتقارن است بررسی می کنیم. فرایند طبیعی تکوین قلب در موش در شکل ۲۲-۱۸ نشان داده شده است. جالبترین شکل قلب پس است که یک اندام نازک اولیه تشکیل شده در مرحله تولد جبین را می بیند که در روز ۳۲ ضربان دارد، می باشد (انسان). در این زمان کل جبین در حدود ۲/۵ میلی متر طول دارد و همچنان رشد می کند تا حدود ۶x۸x۱۲ سانتی متر و وزن آن به یک سوم کیلوگرم می رسد قلب به طور پیوسته پیماز دارد.

در مراحل اولیه تکوین قلب ژن *Nkx2.5* عصبی از خانواده ژن های *Nkx* که لاکتوهای سحرآمیزی هومو ژنیم را می کند در سلول های پیش ساز قلب در صفحه جانبی مروجدم بیان می شود. اولین نوع ژن *Nkx2.5* در جهش یافته مگس سرکه بدون قلب کشف

TGF β از تشکیل سلول های عصبی نزدیک قطب جانوری جنین گریپوس جلوگیری می کند. زمانی که قطب جانوری برداشته و کشف شود، «کلاهک جانوری»^(۱) نامیده می شود. تولید BMP4 یک پیام از خانواده TGF β ، فصل ۱۶ توسط کلاهک جانوری از تشکیل بافت عصبی در کشت جلوگیری می کند. اثر پیامها و بقیه تنظیم کننده ها بر القاء عصبی می تواند با فرار دادن جزئی از کلاهک جانوری از جنین گریپوس با پروتئین های منفرد امتحان شود و ملاحظه می شود که آب سلول های عصبی شکل می گیرد با جبر این نوع از آزمایشات *In Vitro* و بین بار نوآوری کوردین را برای مخالفت با عمل BMP4 و القاء هویت سلول عصبی مشخص کرد تنها زمانی که پیمارسانی BMP4 موفق نباشد سلول های غیر عصبی می تواند تشکیل شود. این داده ها منجر به مدل ساده ای می شود که کوردین از اتصال BMP4 به گیرنده اش جلوگیری می کند. در اصل مهار می تواند با اتصال مستقیم کوردین به گیرنده BMP4 یا خود مولکول آنها رخ دهد. مطالعات بیوشیمیایی نشان می دهد که کوردین به همودیر BMP2 یا BMP4 یا همودیر BMP4/BMP7 با معادل بالایی ($M = 3 \times 10^{-6} K_d$) متصل می شود و تر اتصال آنها به گیرنده هایشان جلوگیری می کند (شکل ۲۲-۱۵). مهار با واسطه کوردین پیمرسانی BMP4 توسط پروتئین Xolloid یک پروتئین که به طور ویژه کجایکس کوردین BMP را می شکند و BMP فعال را آزاد می کند تضعیف می شود.

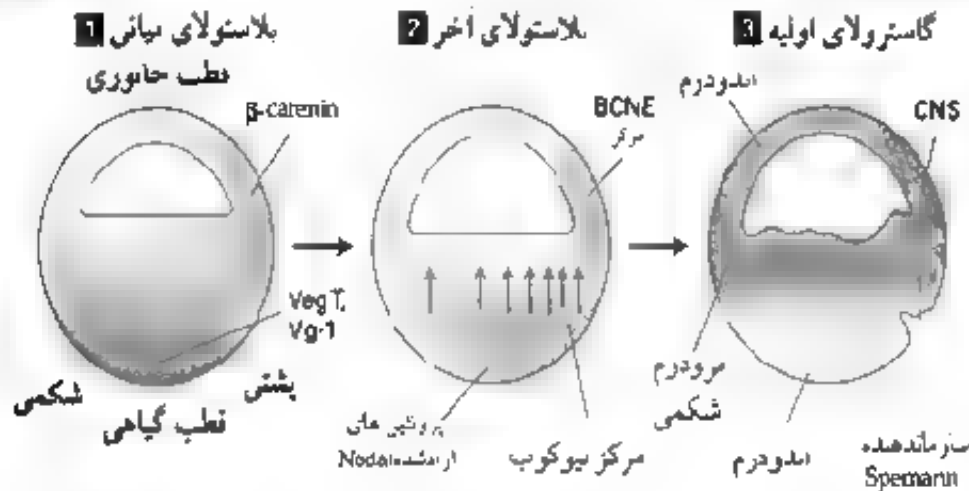
سربروس، که آنتاگونیست دیگر ترشح شده از سلول های سازمان شده اسپن است، دارای سه مر اسب زیر به سه نوع مختلف از جایگاه های پیام های قوی Wnt، نودال و BMP متصل می شود. اتصال این پیامها با سربروس از فعال سازی گیرنده های پاسخ دهنده آنها جلوگیری می کند. با غیر فعال کردن پیام های Wnt، نودال و BMP که نقش در تکوین تنه و دم دارند سربروس تکوین سر را آغاز می کند.

در گریپوس، القاء عصبی به نظر می رسد حالت پیش فرضی است که باید به صورت فعال برای نکوین در سمت انواع دیگر سلولی بزرگ شود اما در جوجه و پستانداران FGF و BMP و Wnt به نظر می رسد پیام های ضروری برای القاء بافت عصبی در عقب جبین باشد. در قسمت جلویی، اعمال BMP و Wnt توسط آنتاگونیستها معانیت می شود (شکل ۲۲-۱۶). این آنتاگونیستها در ناحیه ای که گره^(۲) نامیده می شود، و از لحاظ عملکردی برابر با سازمان دهنده اسپن در مریخه است، تولید می شود. طی گاسترولاسیون، گره یک خاموش کننده در انتهای جلویی خط اولیه است. خط دارای گره به طور

1- Animal Cap

2- Node

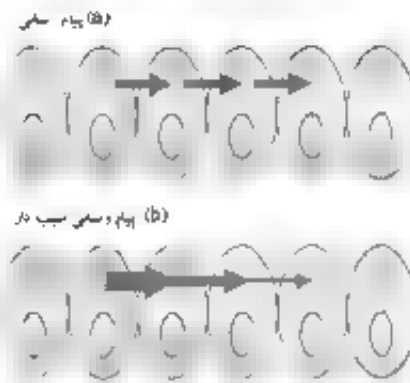
۳- Source: hedges



▲ شکل ۱۲-۲۲ (شکل رنگی) مراکز پیام‌رسانی در جنین اولیه گربه‌پوست. برش عرضی از جنین در سه مرحله سالی داده شده است. سه لایه زائده - اندودرم (دور)، مزودرم (قرمز) و اکتودرم (آبی). مرحله گاسترولا مشخص شده است. ۱ آنها از جنین اولیه مسطح می‌شوند. ۲ و ۳ که توسط VegT (فاکتور سحربرداری) و Veg-1 (پیام TGFβ) برای ایجاد قطب حیوانی و توسط پیام نوتال از مرکز نیوکوب برای ایجاد سلول‌های سگمی به پیش قطبی می‌شود. مزودرم با پیام‌هایی که از ناحیه گیاهی به مرکز جنین می‌رود، القا می‌شود. مزودرم سلول‌های پس-سگمی با پیام‌های سازمان‌دهنده آپسی در گاسترولا کنترل می‌شوند.

می‌کند طراحی شده بود. اکتشافات مشابهی در تنظیم کسبه‌های اولیه انجام داد و بافت‌های دیگر، برارهایی برای کشف این که چه پیام‌هایی تشکیل آنها را کنترل می‌کنند، فراهم می‌کنند. قفسه Nkx2.5 نمونه‌ای از اختصاص فاکتور سحربرداری ویژه به اندام ویژه طی نیم میلیون سال یا به عبارتی واگرایی تکاملی فراهم می‌کند. همچنین ارزش عکس سرکه و بقیه جانداران من برای کشف ژن‌های انسانی درگیر در بیماری‌ها را روشن می‌سازد. سرانجام آن نشان می‌دهد که اتمام‌هایی که به جای هدف مشابه به کار می‌روند اما واقعاً جد بگریخته می‌شوند شبیه قلب حشرات و پستانداران، ممکن است به استفاده از بعضی تنظیم کسبه‌های مولکولی مشابه ساخته شوند. به منظور تشکیل و عملکرد پمپی، لوله قلبی پستانداران هم می‌شود و در مسیر غیرمنتظره پیچ می‌خورد. این پیچ‌خوردگی‌ها با همدیگر اتفاق می‌افتد و به می‌شوند و در بعضی مسیرها سوراخ‌هایی در بین بعضی از آنها ایجاد می‌شود (شکل d و ۲۲-۱۸). این سوراخ‌ها دریچه‌هایی خواهند شد. پیچ‌خوردگی و خمش قلب می‌تواند به صورت چپ‌گرد یا راست‌گرد اتفاق بیفتد همانگونه که خواهیم دید. براساس اطلاعات به لرت رسیده از بیلی ژنی نامتقارن اولیه صورت می‌گیرد شکل ۲۲-۱۹ یک موش جهش یافته به جهت قلبی معکوس را نشان می‌دهد.

در بین جهش‌هایی که باعث اشتباه چپ-راست می‌شوند بعضی‌ها شکل و عملکرد مزکرها را تحت تأثیر قرار می‌دهند.

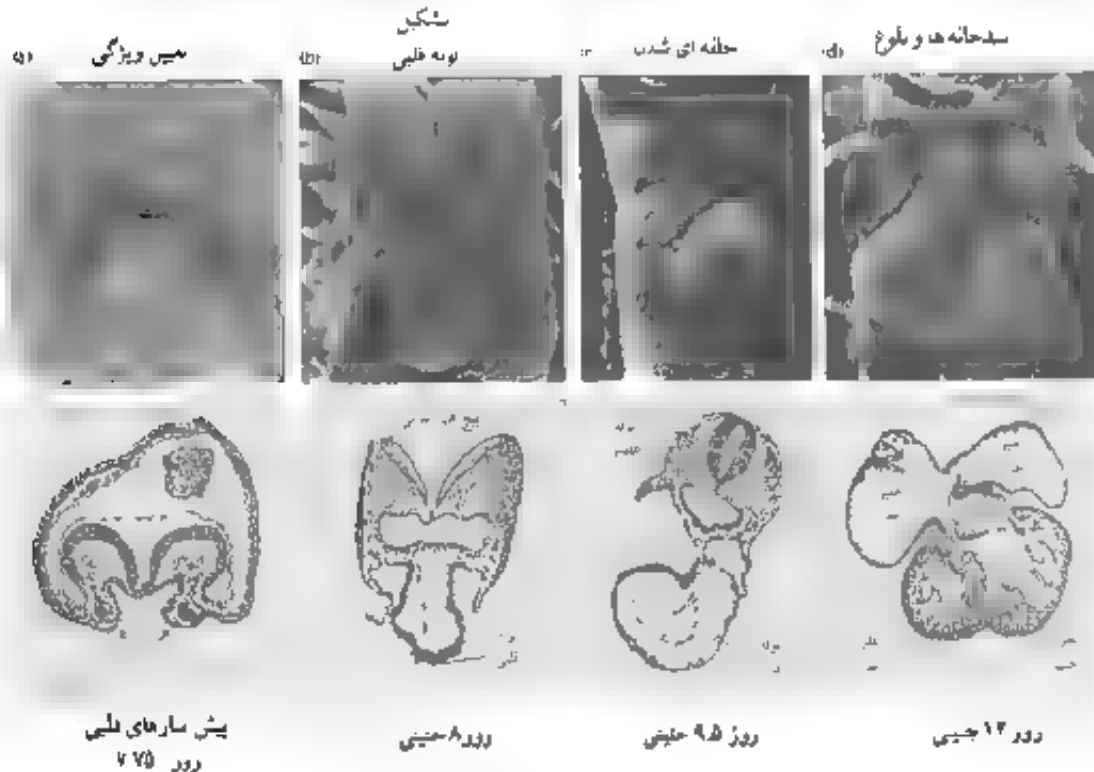


▲ شکل ۱۲-۲۲ (شکل رنگی) دو مدل از پیام‌های القا. در مدل (a) پیام دانه کوتاه (پیکان قرمز) سلول دریافت کننده را برای پیام دیگر (پیش) و به همین ترتیب دوره‌های دیگر تحریک می‌کند. (b) پیام تولید شده در سلول‌های صغ (صورتی) به سلول‌های همسایه در معیاس بیشتری نسبت به سلول‌های دیگر می‌رسند اگر سلول دریافت کننده به صورت متقابل به غصب‌های متقابل پیام پاسخ دهد (پیکان‌های عریض). بنابراین یک پیام ممکن است چندین نوع سلول ایجاد کند.

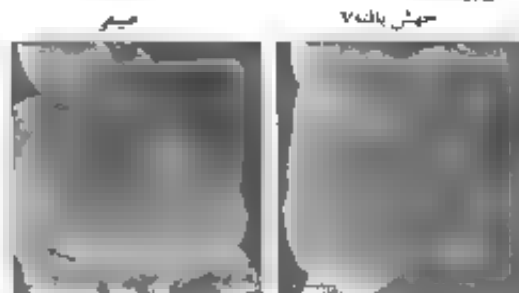
شده بود جهش یافته موتانت عکس سرکه zmm1 نامیده شد. این‌ها به یک نسخه از Nkx2.5 دارای خصوصیات متفاوتی در قلب هستند. شناسایی Nkx2.5 به محققان اجازه ردیابی سلول‌های پیش‌ساز قلب اولیه را که این ژن را بیان می‌کند داد. سلول‌هایی که در بقیه سلول‌های جنینی قبل از دل‌شدن نشانگر قوی مشخص شده بودند (شکل ۲۲-۱۸). آزمایشات بعدی با استفاده از این نشانگر ژنی برای شناسایی فاکتورهایی که مراحل اولیه را در تکوین قلب کنترل



شکل ۲۲-۱۷. پروتئین‌های نودال، تنها در حسین ۸ روزه موش تولید می‌شوند. در این آزمایش In situ، جیس هیپودرم شده و سپس با پروپ ویرس mRNA نودال انکوبه شد. پروپ با نوکلئوتیدهای آنالوگ که به آنتی بادی می‌تواند متصل شوند، ساخته شد. بعد از نورگسازی، نمونه در معرض آنتی بادی آنتی پروپ که به صورت کووالانسی به آنزیم گزارشگر متصل می‌شود، قرار گرفت. بعد از اضافه کردن سوپراترای آنتی-پروپ و سوب رنگی در جایی که پروپ به mRNA نودال باند شده‌ها در یک جهت سکین شد این نوع آزمایش نورگسازی، وسیعاً در مطالعات بیان ژن در حسین به کار رفته است. مطالعات دیگری نشان دادند که طرف تولید نودال سرانجام ساختارهای جهت چپ را تشکیل می‌دهد.



شکل ۲۲-۱۸. تکوین قلب در حسین موش از روز ۷/۷۵ تا ۱۲/۷۵. عکس کلی و میکروگراف الکترونی در بالا نشان داده شده‌اند؛ مقاطع بافت‌شناسی عرضی در زیر دیده می‌شود. نورگسازی In situ، برای دیدن ساختارهای لوبه قلب (آبی) به کار رفته است. (a) هلال قلب، قلب آعاری لوبه تشکیل شده، در روز ۷/۷۵ قابل دیدن است. (b) لوبه‌های قلبی از هلال قلبی در زیر پمپ‌های سری شکل می‌گیرد. (c) لوبه قلبی شروع به پیچ خوردن در زیر فوس‌های مرانشی می‌کند. (d) رشد و پیچ خورده، اجزای ۳ خانه قلبی در روز ۹ می‌کند. رنگ آمیزی In situ آبی در دروس‌های بافتی پروتئین‌هایی که نصب کمپل ژن‌های کلیدی تنظیم کننده قلب هستند مانند Nkx2.5 را آشکار می‌کند. بعضی ژن‌های تنظیمی برای مطالعه مکانیسم‌های تمییز سر و پشت سلولی اهمیت دارند. همچنین همانطور که در اینجا نشان داده شده به عنوان مارکر عالی سلول‌های پیش‌سازی که به جنوبین دیگری نمی‌توانند تشخیص داده شوند به کار می‌روند.

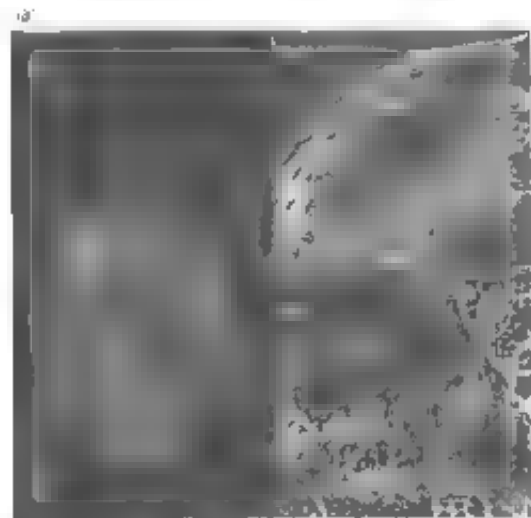


شکل ۲۲-۱۹. قلب طبیعی و معکوس شده، قلب‌ها به صورت ژئینکی برآینه‌برداری می‌شوند تا در مسیر ویرمایی پیچ بخورند. در قلب سالم موش که به‌خاطر نشان داده شده است، پیچش قلب در خلاف جهت قلب موش جهت پانته ۷ همان‌طور که با پروپان نشان داده شده می‌باشد. ژن پروتئین حرکتی پای‌نشین را رمز می‌کند که برای عدم تقارن چپ و راست قلب مهم است.

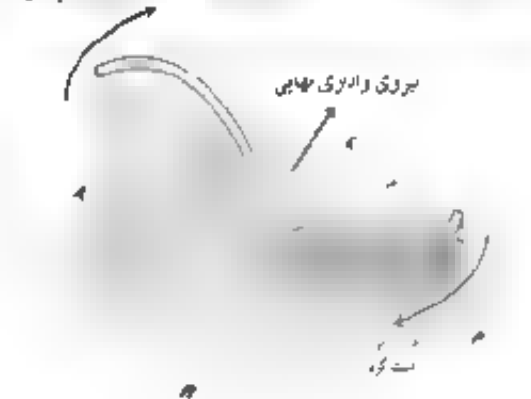


۲۰۲۰). هنوز مشخص نیست که عدم تقارن ناشی از مژک‌ها در همهٔ پستانداران یک اختلاف جینی، راسی خیلی اولیه باشد، زیرا شواهدی که برای عدم تقارن وجود دارد مقدم بر تسکین گره هستند. فرضیه مژک‌ها قویاً با آنالیزهای ژنیکی نقص‌های موجود در تکوین جیب - راست حمایت می‌شود.

بر این که چه چیزی توسط مژک‌های گره‌ای حرکت داده می‌شود شاید با کشف اخیر ذات وریکولی گره‌ای^(۱) (NVPs)، که ۵ تا ۱۰ میکرومتر ضخامت دارند حل شده باشد. NVPs حاوی پروتئین سوبیک هجوهگ (Shh)، و اسید ریبونیک می‌باشد که هر دو به عنوان تنظیم کننده‌های قوی سرخودشت سولی شناخته شده‌اند. در پاسخ به پیام FGF، NVPs از سول‌ها آزاد شده و به طرف چپ گره، جایی که افزایش سطوح Ca^{2+} را تحریک می‌کند، می‌روند که یکی از جبهه‌های «جیبی سب» است. حرکت NVPs و ب مولد ریگر، باعث بین نامتقارن ژن‌های رمزکننده پیام‌دهی TGFβ می‌شود و در نتیجه بیان ژن Pitx2 که فاکتور سحرمداری را در بر می‌گیرد فقط در چپ روی می‌دهد. این رخدادهای تنظیمی باعث آغاز فرآیندهای تنظیمی می‌شود که باعث نظم سول‌های مختلف و سرانجام ساختارهای اندام، در جهت چپ و راست می‌شوند.



شکل ۲۲-۲۰. گره (جیب) گره.



▲ شکل ۲۲-۲۰ نقش مژک‌های گره در کنترل تطبیق جیبی - راستی در جبین‌های پستانداران. (a) جیب موش در روز ۸ (جیب) و دید برگمایی گره (پاست) که مژک‌ها را سالی می‌دهند. A = جنوبی، P = عقبی، L = چپ و R = راست. (b) سل عملکرد مژک‌ها مژک‌ها به طور موثر مایع را حرکت می‌دهند و پروتئین‌های پیام‌رسانی توسط آن به سمت چپ، با صربه تدریجی حرکت می‌کنند «صربه بازگردانده» برای حرکت مایع به سمت راست ناکافی است. بنابراین عدم تقارن ذاتی ساختارهای نازک داخلی مژک‌های حرکتی، منجر به عدم تقارن کل بدن می‌شود.

قبلاً مسلم کار تازتر را ذکر کردیم که جهش در پروتئین حرکتی دابنئین می‌تواند باعث برعکس شدن چپ - راست قلب شده و به علاوه باعث نابرواری به واسطه نازک غیر متحرک اسپرم شود. به علاوه یافته‌های نشان نازک و مژک در کنتور نامتقارن چپ - راست را پیسها می‌کند. در موش، نازک مناسب در گره قرار می‌گیرد (شکل ۲۲-۲۰). ناحیه‌ای در جیب پستانداران که کم و بیش با سازه‌های دهده اسپرم در دوزیسان معاد است، حرکت مورب مژک‌ها در گره باعث می‌شود مایعات و پیام‌ها به سمت چپ جریان یابند (شکل

نکات کلیدی بخش ۲۲.۳

- انواع سلول و الگوی در جبین‌های مهره‌داران اولیه
- تخم لقاح یافته، یک سلول چند تایی است که همهٔ انواع سلول‌های بدن را می‌تواند ایجاد کند.
- سهیم تخم لقاح یافته شامل یک سری از تقسیمات سریع است، که به طور اولیه دسه‌ای از سلول‌ها را ایجاد می‌کند که سبیه به هم به نظر می‌رسد (شکل ۲۲-۸). جاهی که جبین ۶۴ سلولی در پستانداران شکل می‌گیرد، بخشی سول‌ها به خارج رانده می‌شوند و بروهواکتودرم را ایجاد می‌کند، در حالی که بقیه در داخل مانده و ایجاد توده سلولی داخلی می‌کند.
- بروهواکتودرم تشکیل باسهای خارج جیبی، منظر جیب را خواهد کرد و توده سلولی داخلی (ICM) خود جبین را به وجود می‌آورد (شکل ۲۲-۱). ICM منبع سول‌های بیادی جیبی است.
- در انتخابی که اغلب سول‌های سوماتیک دارای ژنوم کامل هستند (ریبونوید)، تمایز سلولی معمولاً وابسته به از دست رفتن فزینگی بعضی ژن‌ها به سبب یک استثناء مغلوبین‌ها هستند، که پروتئین‌های ژنومی نواری می‌شوند و با طی تکوین از دست می‌روند.

1 Nodal vesicle patches (NVPs)



حیوان عملکردی هستند برای مثال، بعضی از مهره‌های ما برای اتصال به دنده هستند و برخی دیگر نیستند. وقتی که در سر قریحی یک ملج را می‌بینید، قطعات بدن آن به وضوح قابل مشاهده‌اند. بعضی قطعات بدن حشرات دارای پا و برخی دیگر فاقد پا هستند. در این بحث ما تنظیم ژنتیکی پدیدگی جبین را در یک حشره و یک مهره‌دار برای دلیلی دو مسیر مختلف پدیدگی شدن برای ایجاد الگوی تکراری بررسی می‌کنیم. سپس به ژن‌هایی که اختلافات بین تکرارها را تنظیم می‌کند، نگاهی خواهیم داشت. به صورت آشکاری، اختلافات ویژه پدیدگی شدن با وجود گنمت نیم میلیون سال یا در زمان رنده بودن حد مشترکشان، توسط ژن‌های مشابهی در حشرات و مهره‌داران کنترل می‌شود.

مطالعه بیست‌شناسی سلولی و مولکولی پدیدگی بدن با عربال‌گری قرن‌تصد ژن‌های ترکیب در پدیدگی شدن مگس سرکه آغاز شد. این نوع عربال‌گری مضمون برای شناسایی اجزاء فرآیندهای ویژه مانند تنظیم نوع جینی محرم به کار رفته است. اما هرگز برای تکوین حیوانات پیچیده بزرگ به کار رفته است. عمل عربال‌گری در شناسایی ژن‌های پدیدگی شدن تا حد زیادی موفق بوده است و عصر جدیدی از آنالیز مونوکلی، تشکیل الگو، جیبندی از مولد سکن (مورفوزن)، می‌گشاید. اما به طور جشعگیری، عربال موفق بیشتر به دو طریق مورد انتظار صورت گرفت: آن خیلی از ژن‌های ترکیب در تکوین بافت‌های داخلی، نه تنها اسکلت خارجی پدیدشده را، مشخص کرد و ژن‌های مشخص شده در مگس سرکه، شاخصی از ژن‌های ترکیب در کمری تکوین جیبی سایر جانوران نیز می‌باشد. آن زمان به بعد عربال‌گری‌های ژنتیکی در بسیاری از فرآیندهای تکوینی دیگر و فرآیندهای بیست‌شناسی سلولی مانند تکوین عصبی و قلبی، یا استفاده از انواعی از موجودات مدل شامل کرم‌ها، مگس سرکه، موش‌ها و zebrafish به کار رفته است. شکل ۱-۲۵ را ملاحظه کنید. در نتیجه ژن‌هایی که در چندین پروژه ژنومی شناسایی شده‌اند از نظر عملکردشان، علاوه بر آن‌ها که قور دارند، زمانی‌های (ژن)، و فرآیندهای که نقش دارند، می‌تواند توصیف شود. آن مرحله اساسی در ترک شبکه کلی از تنظیم‌کننده‌هایی است که تکوین را پیش می‌برد.

برای فهمیدن این که چگونه بتبیلشدن رخ می‌دهد، ما اول تکوین ابتدایی دروفیلار توصیف کرده و سپس انواع و اعمال ژن‌هایی که در عربال‌گری اصلی پیدا شدند. مورد بحث قرار می‌دهیم، سپس فرآیند بتبیلشدن را در مهره‌داران بررسی می‌کنیم و سرانجام این بحث را ب بررسی تشکیل الگو در گیاهان سخته‌گیری می‌کنیم.

■ ICM که بودهای از سلول‌های تمایز یافته است. چند لایه سلولی طی گاسترولاسیون ایجاد می‌کند. ابتدا سلول‌ها دو لایه ایجاد می‌کنند و سپس سلول‌ها در یک لایه به وسط حرکت نموده و لایه سوم را تشکیل می‌دهند. این عامل سه لایه را: آندودرم، مزودرم و اکتودرم (شکل ۲۲-۱) را ایجاد می‌کند.

■ چندین مرکز متر پیام در جبین اولیه مهره‌داران تشکیل می‌شود (شکل ۲۲-۱۲ و ۲۲-۱۶). سلول‌هایی که پیام را دریافت می‌کنند معمولاً آنها را پیام‌ها می‌کنند. ژن‌های میسی در فعال می‌کند. پیام‌های بیرونی ترشح شده و پیام‌های آنتاگونیست از این مرکز می‌جند و سرپوشش سلول را در استامبوز جلویی، عقبی و پشی - سکی تعیین می‌کند.

■ پیام‌هایی که سرپوشش سلول را در مسیر وابسته به در کنترل می‌کنند، مورفوزن نامیده می‌شوند. در مورد چنین پیام‌هایی، سلول‌های دریافت‌کننده، یک سرپوشش را در سطوح بالا کنترل می‌کنند. سرپوشش متفاوت در سطوح متوسط و سومی سرپوشش اصلی که در عدم حضور پیام تعیین می‌شود.

■ آنتاگونیست‌های پیام در موقعیت و محل اثرات پیام‌های اکتانی قوی مهم هستند (سکن ۲۲-۱۵). برای مثال، اکتان مزودرم توسط TGF β در بواجی از جبین که سیستم عصبی تشکیل خواهد شد توسط آنتاگونیست‌های پروتئینی ترشح‌شده که با TGF β رقابت می‌کنند، جلوگیری می‌شود.

■ طی گاسترولاسیون، تعاون در بیان ژن از چپ به راست انیات شده است (شکل ۲۲-۱۷). این فعالیت بیان ژن چپ - راست تا حدودی به مرکزهای گره، یک گودی در ناحیه جلویی خط اولیه، بستگی دارد. به نظر می‌آید که این مرکز، پیام‌ها را در یک جهت بیشتر از جهت دیگر حرکت می‌دهد (شکل ۲۲-۲). باعث تعیین سرپوشش مشخص سلولی در دو جهت جبین می‌شود.

۲۲-۲ تنظیم بتبیلشدن بدن: طرح‌ها و انواع در حشرات و مهره‌داران

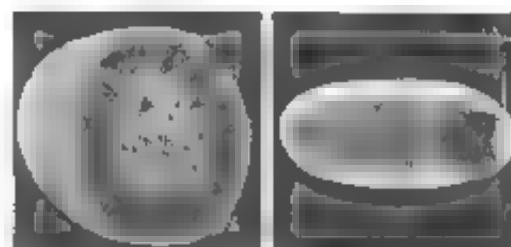
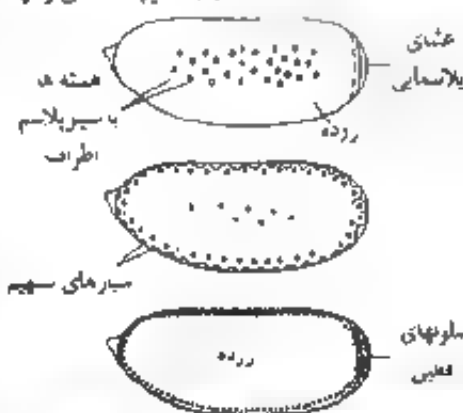
تشکیل ساختار و الگو در حیوانات بیشتر در ایجاد انواع یافت و معین قضیت سر به دم، پهلو به پهلو و جلو به پشت است. حشرات، مهره‌داران و خیلی از مخلوقات دیگر دارای قطعات تکراری بدن هستند. در حقیقت، به خاطر استخوان‌های تکراری (مهره) که ستون نخاعی را می‌سازند مهره‌داران سامگذاری می‌شوند. بعضی قطعات تکراری بدن معمولاً به صورت ترجیحی یکسان نیستند بلکه الگوها و نوعانی را نشان می‌دهند که برای



در حدود ۱۰ دقیقه رخ می‌دهد این همانندسازی DNA سریع‌ترین نوع شناخته شده برای یوکاریوت است. ۱۶- مگاباز از DNA ی کروموزومی دروزوفیلا در فاز S چرخه سلولی تنها در عرض ۳ دقیقه کپی می‌شود. چوس این تقسیمات هسته‌ای با تقسیمات سلولی کامل می‌شوند، تجم چند هسته‌ای سلول تجم، سیستمیوم، با یک سیتوپلاسم و عشا‌ی پلاسمایی تولید می‌شود (۲۲۲۱۸). هم‌چنان که هسته تقسیم می‌شود، آن به سمت خارج عشا‌ی پلاسمایی مهاجرت می‌کند. هسته‌ها در حدود ۲-۳ ساعت بعد از لقاح به سطح می‌رسند و بلاستودرم سینسیتیال را ایجاد می‌کنند. طی ساعت بعدی و با بدتر، عشا‌ی پلاسمایی اطراف هسته‌ها تشکیل می‌شود، و بلاستودرم سلولی یا بلاستولا در ایجاد می‌رسد (شکل ۲۲-۲۱۵). هسته بافت‌های آینده از ۶۰۰۰ سلول با سلول‌های اپی‌نبال در سطح بلاستولا که داخل آن پر از رده است، مشتق می‌شوند. به رودی بعضی از سلول‌های اپی‌نبال به داخل حرکت نموده، سخته حشرانی کاسترولاسیون، و سرانجام به بافت‌های داخلی تکوین پیدا می‌کنند.

در هسته جانوران، خیلی از تنظیم کننده‌های مهم کنترل الگوبندی، زمانی که جنین نسبتاً سلول‌های کمتری دارند عمل می‌کنند. برای مثال بلاستولای مگس در حدود ۱۰۰ سلول طول و ۶۰ سلول در محیط دارند، اما حتی در این مرحله اولیه، قسمت‌های اصلی طرح بدن ایجاد شده‌اند. چوس جنین مگس چند ساعت بعد از تکوین سیستمیوم است، مولکول‌های تنظیم کننده می‌توانند در سیتوپلاسم عمومی بدون داشتن عشا‌های پلاسمایی عرضی حرکت کنند. بعضی مولکول‌ها شیب تشکیل می‌دهند که در مراحل اولیه تعیین سر و پشت سلولی در دروزوفیلا، بین از تقسیم سیستمیوم به سلول‌های معده استفاده می‌شود. بنابراین فاکتورهای سخته‌برداری، به علاوه مولکول‌های ترش‌خی می‌توانند به سلول مورخوز در جنین سیستمیایی عمل کنند. طی روز اول لقاح، در زمان کوتاه تعجب‌آوری، کل موجود زنده تشکیل می‌شود جنین به لارو تبدیل (مرحله جوانی) فاقد بال‌ها و پاها تکوین می‌یابد. تکوین طی سه مرحله لاروی (۴ روز کامل) ادامه می‌یابد و روز تقریباً پنجم طی مرحله شصیرگی، گذردیسی رخ می‌دهد و ساختارهای بالغ ایجاد می‌شود (شکل ۲۲-۲۲۵). در آخر مرحله شصیرگی، حدود ۱۰ روز بعد از لقاح، پوسته شصیره شکافته شده و مگس بالغ بیرون می‌آید. سلول‌های اولیه مادل جنین سیستمیال سریعاً سر و پشت مفاو ر شروع می‌کند، که سجر به الگوی نظم بسیار خوب از هویت‌های مشخص سلول می‌شود این رویدادهای الگوبندی اولیه مرحله را برای تکوین بعدی برقرار می‌کند و جایگزینی بافت‌های مختلف (مانند ماهیچه، عصب، اپی‌درم) و قطعات بدن، به علاوه

(a) تقسیم هسته‌ای و مهاجرت



بلاستودرم سین سی پال

(c) سلولی شدن



طویل شدن هسته‌ای و گسترش تیارهای سیم بین سلولها



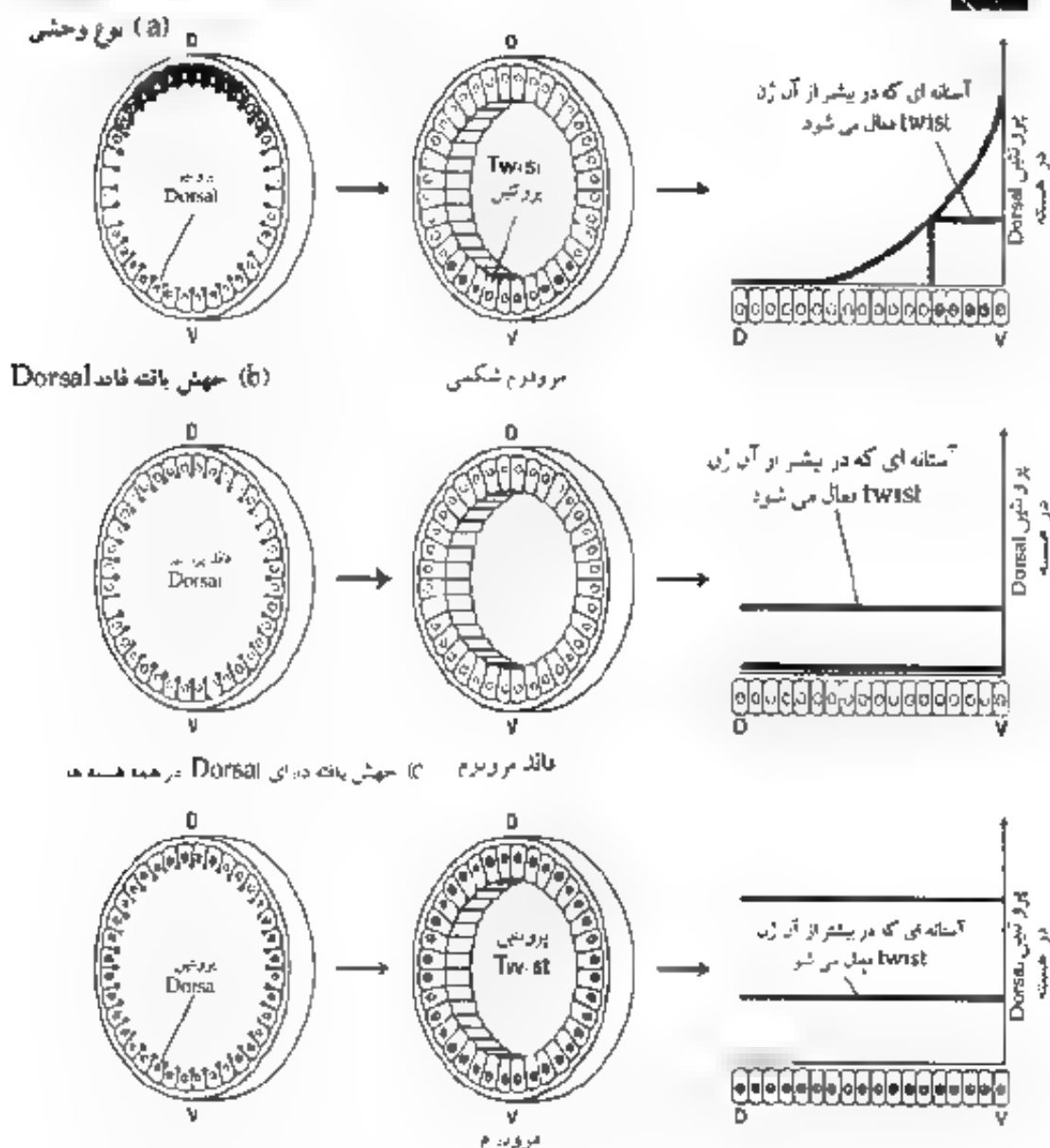
بلاستودرم سلولی

شکل ۲۲-۲۱. تشکیل بلاستودرم سلولی طی جنین‌زایی اولیه دروزوفیلا. مراحل از سیستمیوم (a) به بلاستودرم سلولی (b) در دیاگرام و میکروگراف‌های الکترونی شرح داده می‌شوند. تقسیم هسته‌ای با تقسیم همراه می‌شود تا زمانی که حدود ۶۰۰۰ هسته شکل گرفته و به سمت خارج به طرف عشا‌ی پلاسمایی مهاجرت کنند. قبل از سلولی شدن، جنین برآمدگی‌های سطحی بر روی سطح، هسته‌های معده را نشان می‌دهد که در داخل یک سیتوپلاسم مشترک نگهداری می‌شوند. هیچ عشا‌ی دیگر علاوه بر عشا‌ی که کل جنین را احاطه می‌کند، وجود ندارد. بعد از سلولی شدن، عشا‌های سلول در اطراف هسته‌های منبسط شده تشکیل می‌شوند. به تفرق هسته‌هایی که سلول قطبی نامیده می‌شوند توجه کنید که سلول‌های رده زایا را در انشای عقبی بلاستودرم سینسیتیال به وجود می‌آورند.

تکوین اولیه دروزوفیلا یک تمرین سریع است.

بعد از لقاح و ادغام پیش هسته‌های بر و ماده در دروزوفیلا ۱۲ تقسیم هسته‌ای اولیه تجم همزمان و سریع است، هر تقسیم

2- Dorsal

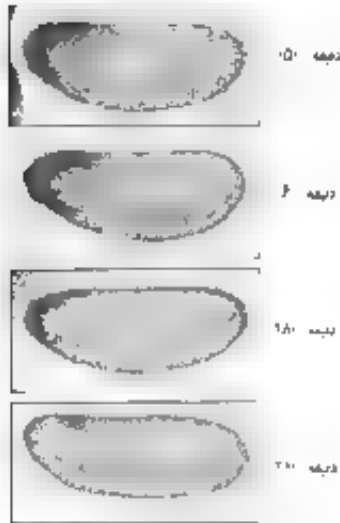


▲ شکل ۲۲.۲۳. شبیهی از فاکتور سخته‌برداری Dorsal سرپوشش سلول پشتی - شکمی در حین اوبه را اداره می‌کند. Dorsal هم‌بوی در زورویلی NF-κB (شکل ۱۶-۲۵) در چین‌های نوع وحشی پروتئین Dorsal پیوستی به داخل هسته‌های حرف پشتی وارد می‌شود در آن در داخل یک هسته Dorsal به هدفی مانند Twist فعال می‌کند که یک فاکتور سخته‌برداری که تسهیل می‌کند، اثره می‌کند. هر می‌کند سپس ورودی اتراف Dorsal ایجاد تطبیق یستی - شکمی در بین Twist کرده و ابقاء می‌کند. NF-κB سیوپلاسمی غیرفعال در سمت پشتی در فعال کردن Twist ناتوان است. (b) جهش یافته فاقد Dorsal هیچ سلول مرودرمی نمی‌سازد (c) برعکس در یک جهش یافته که ذری Dorsal در هسته همه سلول‌ها است، همه سلول‌ها به مرودرم تعابر می‌یابند.

که mRNA مادری تولید شده توسط سلول‌های پرستار به داخل اووسیت انتقال می‌یابد، و در همین‌ها مجزای فضایی قرار گرفته‌اند، آغاز می‌شود (شکل ۲۲.۲). برای مثال، mRNA می‌کود بیشتر در ناحیه جلویی، یا قطب جلویی، جیس می‌شود (شکل ۲۲.۲۴). فرارگری جلویی mRNA می‌کود وابسته به انتهای ۳' برجه شده‌اش و سه پروتئین مستقیم مادری می‌باشد حین‌های

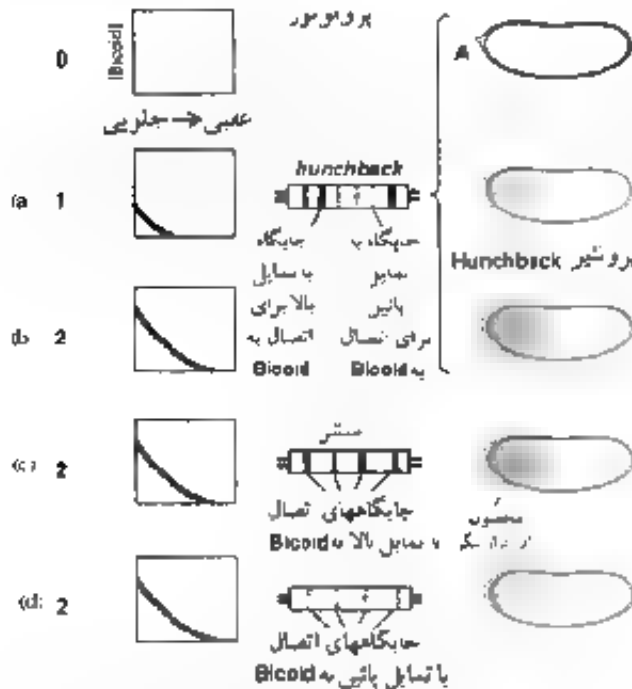
اصول تعیین سرپوشش سلولی و الگوی یافنی که در زورویلی آموخته شد، کاربرد وسیعی را برای تکوین جانوران ایجاد کرد.

کنترل سخته‌برداری، جلو و عقب جیس را تعیین می‌کند. اکون به تعیین محور جلویی - عقبی جیس اوبه مگس در حالی که همور یک سیستموم است بر می‌گردیم، فرآیند طی زورون دمانی



شکل تجربی ۲۲-۲۴. mRNA بیکوئید مشتق از مادر در ناحیه جلویی جنین‌های اوبه دروزوفیلا قرار دارد. همه جنین‌های سالم داده شده، موقعیت قسمت جلویی در سمت چپ و سمت پشتی در بالا هستند. در این آزمایش، تورنگه‌گیری *n situ* با پروب ویژه RNA استاندارد رادیواکتیو برای mRNA بیکوئید، در کل بخش‌های جنین، ۲۵-۳۵ ساعت بعد از لقاح انجام می‌شود. این زمانی است که بلاستودرم میسینال به عاز گاسرولاسیون را پوشش می‌دهد. بعد از این که پروب اضافی برداشته می‌شود پروب تورنگه شده با mRNA بیکوئید ملاری اسید نقره‌ای (حاکستری) با اتورادیوگرافی ردیابی می‌شود. پروتئین بیکوئید یک فاکتور سرکهرزایی است که به سبب‌ها و با دیگر تنظیم‌کننده‌ها برای کنترل بیان ژن‌های معین در ناحیه جلویی جنین عمل می‌کند.

شکل تجربی ۲۲-۲۵. بیکوئید مشتق از مادر بیان ژن هانچ‌بک (hp) جنینی در امتداد محور جلویی - عقبی را کنترل می‌کند. (a-e) افزایش



شکل تجربی ۲۲-۲۵. بیکوئید مشتق از مادر بیان ژن هانچ‌بک (hp) جنینی در امتداد محور جلویی - عقبی را کنترل می‌کند. (a-e) افزایش تعداد ژن‌های بیکوئید در مگس سرکه مادر، سبب بیکوئید در جنین اولیه را تغییر داده و منجر به تغییر همبستگی در سبب پروتئین هانچ‌بک تولید شده از ژن هانچ‌بک در دوم جنین می‌شود. پروموتور هانچ‌بک دارای سه جایگاه اتصال به تمایل بالا و ۳ جایگاه با تمایل پایین به بیکوئید است. مگس‌های ترانس ژن حامل یک ژن گزارشگر متصل به پروموتور مصنوعی شامل ۴ جایگاه با تمایل بالا با (d) چهار جایگاه با تمایل پایین (e) تهیه می‌شوند. در پاسخ به سبب پگسان پروتئین بیکوئید در جنین، بیان ژن گزارشگر که توسط پروموتور حاوی جایگاه اتصال با تمایل بالا کنترل می‌شود نسبت به ژن گزارشگر حامل

جایگاه با تمایل پایین بیشتر به سمت عقب کشیده می‌شود. این نتایج نشان می‌دهد که غلظت اسانه بیکوئید که سرکهرزایی هانچ‌بک را فعال می‌کند، به تعادل جایگاه اتصال بیکوئید بستگی دارد بیکوئید بقیه ژن‌های هدف را با یک مدل مشابه تنظیم می‌کند.

تولید شده توسط مگس‌های ماده که دارای جهش بیکوئید هموزیگوت هستند فاقد قطعات جلویی می‌باشد که اهمیت پروتئین بیکوئید در همین سرکهرزایی سول‌های جلویی را تصدیق می‌کند. پروتئین بیکوئید یک فاکتور سرکهرزایی از نوع همودمین است

که بیان ژن‌های مختص بخش جلویی که بعداً بحث می‌شود را فعال می‌سازد در جنین میسینال مگس، پروتئین بیکوئید در طول محور جلویی - عقبی جنین سیسیپال ایستاده می‌شود. در آن جایی که اثر بیکوئید وابسته به غلظت است، به عنوان یک مورفوزن عمل می‌کند. سواهدی که در آن‌ها شیب پروتئین بیکوئید ساختارهای جلویی را معین می‌کند، از طریق تزریق mRNA بیکوئید مستری در موقعیت‌های مختلف جنین به دست آمد. این بیمار منجر به نسکین ساختارهای جلویی در جایگاه تریپل شد در آزمایش دیگری مگس‌هایی که بیکوئید ریادی تولید کردند، ساختارهای جلویی آنها گسرتن یافت تا بخش عمده‌ای از جنین را اشغال نمود.

تشکیل سلول‌های رده زایا در انتهای عقبی جبین می‌باشد یکی از این ژن‌ها (استوفن)^(۴) برای تکوین سلول‌های زائیده اولیه (PGCs) در Zehrafish ضروری است. بنابراین از آنجا که ماهی‌ها و مگس‌ها دارای جد مشترکی هستند حداقل بعضی از تنظیم‌کننده‌های رده زایا در آنها وجود دارد.

شکل ۲۶-۲۲ نشان می‌دهد که چگونه تنظیم ترجمه توسط نانوس به ثبات شیب جنوبی - عقبی هدایت یک لازم برای تکوین طبیعی مگس کمک می‌کند. سرکوب ترجمه‌های mRNAی hb توسط نانوس به بالای ویژه‌ای در ناحیه ۳، ترجمه شده mRNA (عناصر پاسخ به نانوس (NRE)، بستگی دارد. به همراه دو پروتئین اضافی دیگر به RNA، نانوس به NRE در mRNA متصل می‌شود. نتایج ژنتیکی و مولکولی پیشنهاد می‌کند که نانوس دایدیلاسیون mRNAی hb را بیش می‌برد و بدین وسیله ترجمه آن را کاهش می‌دهد. در غیاب نانوس، گردهم‌بندی پروتئین hb در ناحیه عقبی جبین منجر به نقص تشکیل طبیعی ساختارهای عقبی شده و جبین می‌میرد. بالعکس، اگر نانوس در جنین بود در نتیجه با مهار تولید Hb از هر دوی mRNAی Hb مادری و جبینی، قطعات جنوبی بدن ناقص تولید شده و متیختاً کشنده است. کنترل ترجمه‌ای به واسطه عمل یک مهارکننده جایگیری mRNA ب هر نو، شاید استراتژی رایج برای تنظیم تکوین باند برای مثال، mRNA ویژه‌ای در منی تکوین سلول‌های ماهیچه‌ای و منی عضلات سلولی در محرم ساکارومایس سروریه جایگیری می‌سود (شکل ۲۸-۲۶، ملاحظه کنید).

بمبارندی شدن حضرات توسط آبخاری از فاکتورهای سخمه‌داری کنترل می‌شود.

در مهره‌داران و حشرات، محور جنوبی - عقبی (سر - دم) به مجموعه‌های تکراری یا تکرارهای دقیق متبوع تقسیم می‌شود. مهره و گانگلیای همراه در مهره‌داران، قطعات بدنی در حشرات. ژن‌های ویژه‌ای تعسیمات جبین به تکرارها را کنترل می‌کند، در حالی که ژن‌های دیگر اختلاف بین تکرارها را کنترل می‌کند. همان‌طور که قبلاً ذکر شد همه مهره‌های مهره‌داران دارای دنده می‌باشد و همه قطعات بدن حشرات به پا متصل می‌باشد. ما ژن‌های کنترل کننده بمبارندی حضرات را در این بخش مورد بحث قرار می‌دهیم و

پروتئین بیکوئید سخمه‌داری ژن هانچ‌بک^(۱) (hb) ژنوم جبین را افزایش می‌دهد. سخمه‌داری hb در جنوبی جبین جایی که عظمت بیکوئید بالا است، بیشترین مقدار را دارد. جهش در hb و چند ژن دیگر در ژنوم جبین منجر به ایجاد فاصله بزرگ در الگوی جنوبی - عقبی جبین اولیه می‌شود. بنابراین این ژن‌ها مجموعاً ژن‌های شکل^(۲) نامیده می‌شوند. چندین دلیل وجود دارد که پروتئین بیکوئید مستقیماً سخمه‌داری hb را تنظیم می‌کند. برای مثال، ادایش سخمه‌های ژن بیکوئید شیب پروتئین‌های hb و بیکوئید را در ناحیه عقبی به موزاب هم زیاد می‌کند (شکل c و ۲۸-۲۲). انالیز ژن hb نشان داد که آن دارای سه جایگاه با نمایان پائین و یک جایگاه با نمایان بالا برای پروتئین بیکوئید است. آزمایشات با ژن‌های سنتزی شامل همه جایگاه‌های با نمایان پائین و یا همه جایگاه‌های با نمایان بالا، نشان می‌دهد که نمایان جایگاه عظمت است. بیکوئید که سخمه‌داری از ژن فعال می‌کند، تعیین می‌کند (شکل e و ۲۸-۲۲). علاوه بر این، تعداد جایگاه‌های اتصال سده اضافی - بیکوئید در عظمت مربوطه نشان داده شده است که تقویت یا سطح پاسخ سخمه‌داری را تعیین می‌کند.

مطالعات توانایی بیکوئید برای تنظیم سخمه‌داری ژن hb را نشان می‌دهد که سوعات در سطوح فاکتورهای سخمه‌داری و همچنین در تعداد یا تمایل توانایی‌های تنظیمی ویژه ژن‌های مختلف و ب هر دو، در ایجاد الگوهای بیان ژنی متفاوت طی تکوین دروزوفیلا (مگس سرکه) نقش دارند. مکانیسم‌های مشابهی در تکوین موجودات دیگر به کار رفته است.

مهارکننده‌های ترجمه الگوپردی جنوبی - عقبی را تقویت می‌کند.

سرپوش سلول در انتهای عقبی جبین مگس توسط مکانیسم‌های مختلف تعیین می‌شود. کنترل در سطح ترجمه‌ای بیشتر از سطح سخمه‌داری صورت می‌گیرد. همان‌طور که بحث شد سخمه‌داری ژن hb که سرپوش سلول‌های جنوبی را پیش می‌برد، تولید یک باند hb mRNA و پروتئین hb در سمت جلو می‌شود که به دلیل شیب جنوبی - عقبی پروتئین بیکوئید منس از مادر می‌باشد. اما علاوه بر این، جبین اولیه دارای mRNAی hb مستر شده توسط سلول‌های پرستار می‌باشد. گرچه بین mRNAی hb مادری در سراسر جبین توزیع می‌شود، ترجمه آن در ناحیه عقبی توسط پروتئین مادری دیگری که نانوس^(۳) نامیده می‌شود و در انتهای عقبی جبین واقع می‌باشد جلوگیری می‌شود. مجموعه‌ای از ژن‌های مورد نیاز برای جایگیری عقبی پروتئین نانوس همچنین برای

1. hunch back (hb)

2. Gap genes

3. Nanos

4. Staufen

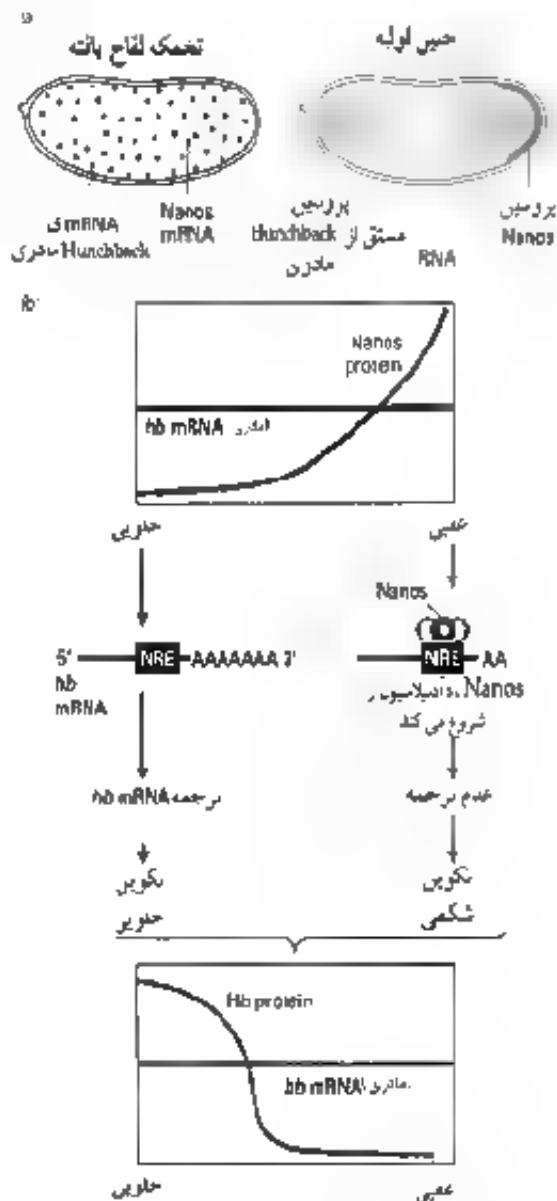


کنترل می‌کند تلاش می‌کنیم.

مانیکه ژن‌های شکاف به طور صحیح در جنین در پروویلا فعال شدند، مرحله بعدی در مسیر بندبندی شدن توسط آبشار فاکتورسخه‌برداری (TF) کسری می‌شود که در آن یک TF بر هرکند TF دیگر کنترل می‌کند و آن هم به نوبه خود یک TF سوم را کنترل می‌کند در هر مرحله، بیش از یک ژن ممکن است تنظیم شود یک آبشار TF می‌تواند تولید جمعیتی از سلول‌ها که ممکن است شبیه به نظر آید بکند اما در سطح سخته‌برداری افر می‌کند. آبشار TF دارای ابعاد دائمی و موقتی است برای مثال در هر مرحله آبشار بیش از یک ساعت طول می‌کشد، RNA پس‌مبار و ریپوروم، فاکتور سخته‌برداری را از mRNA مربوطه تولید بکند. فاکتورهای فصلی وقتی وارد عمل می‌شوند که سلول‌ها در موقعیت‌های متفاوت داخل جنین تولید فاکتورهای سخته‌برداری متفاوتی را می‌کنند.

طرح مادرست سرپشت سلول‌ها که در جنین میسیتال تنظیم می‌شود توسط سیستم دقیق کنترل سرپشت سلول‌های معقد یا لایه می‌شود کشف تنظیم کسده‌های مناسب توسط غرمان‌گری‌های ژنتیکی چهل‌های تغییردهنده بندبندی‌های بن چنین حاصل شد علاوه بر هانتج یک، چهار ژن شکاف دیگر - giant, unipus, druppel و tails در زمین‌های فصلی و بزمای در حدود ۲ ساعت بعد از لقاح شروع به سخته‌برداری می‌کند. شکل ۲۲-۲۷. بیان این ژن‌ها شبیه هانتج یک، او توسط فاکتورهای مادری و سپس توسط برهمکنش عرصی بین ژن‌های شکاف تنظیم می‌شود.

همه پروتئین‌های ژن‌های شکاف فاکتورهای سخته‌برداری هستند، چون این ژن‌ها در قل‌های همپونان توزیع شده‌اند (شکل ۲۲-۲۷). هر سلول در امتداد محور جنینی عقبی شامل ترکیب پروتئینی ویژه‌ای از ژن‌های شکاف است که ژن‌های ویژه‌ای را در سلول فعال یا سرکوب می‌کند به راسی، چیزی شبیه جنگ می‌دهد چون بعضی پروتئین شکاف سخته‌برداری ژن‌های هرکند پروتئین‌های دیگر شکاف را سرکوب می‌کند. گرچه بهای لیگاند‌های حرج سلولی شناخته شده‌ای ندارند، بعضی پروتئین‌های شکاف به نظر گیرنده هسته‌ای می‌آید، که پروتئین داخل سلولی می‌باشد و به یگانند بی‌پروفیک (مثل هورمون‌های استروئیدی) که قادر به عبور از غشای پلاسمایی است متصل می‌شود اغلب کمپلکس‌های گیرنده هسته‌ای - لیگاند به عنوان فاکتور سخته‌برداری عمل می‌کند (شکل ۲۵-۲۸). ملاحظه کنید، شباهت نوالی بین پروتئین‌های شکاف و

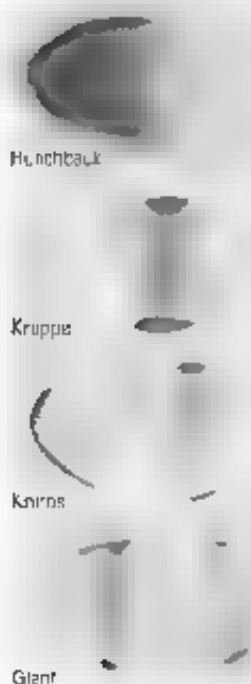


▲ شکل ۲۲-۲۶ (شکل رنگی) نقش پروتئین نانوس در معرود کردن پروتئین Hb مشتق از مادر از ناحیه عقبی جنین‌های در پروویلا. (a) هم mRNA نانوس (آبی) و هم mRNA هانتج یک (قرمز) مشتق از مادر به صورت یکجاست در تخمک لقاح یافته و چنین اویه توزیع شده‌اند. پروتئین نانوس، که بهای در ناحیه عقب تولید می‌شود، نتیجتاً ترجمه mRNA مادری را در ناحیه عقبی مهار می‌کند. (b) انتشار پروتئین نانوس از جایگاه سنرس در ناحیه عقبی، سیب جنینی - عقبی نانوس را برقرار می‌کند ترکیبی از نانوس و دو پروتئین دیگر، ترجمه نانوس و hb را مهار می‌کند. در نتیجه، پروتئین hb مشتق از مادر، در مدل مرحله‌ای بیان می‌شود که سیب پروتئین Hb حاصل از سخته‌برداری کنترل شده با یکنوید از ژن hb جنین را تقویت و همو می‌کند.

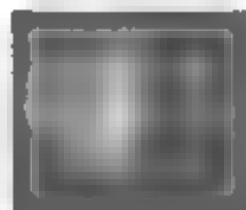
اختلاف بیشتر انواع تنظیم که بندبندی سن را تخصص‌مند دارند در فصل بعد بررسی می‌کنیم. سپس در ژن‌هایی که اختلاف بین آنها ر



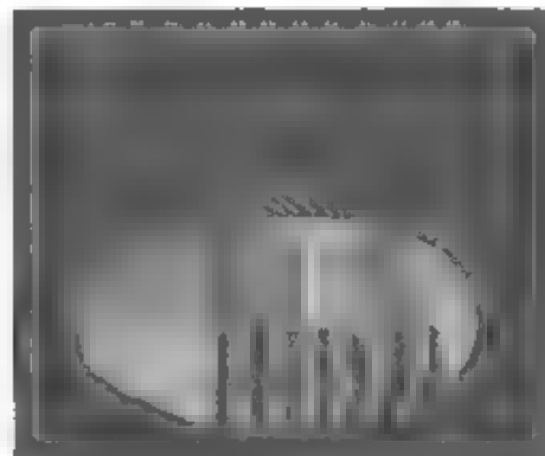
پروتئین های (a) Gap



(b) Hunchback and Kruppel



1d



شکل تجربی ۲۲-۲۷ (شکل رنگی) ژن های gap و جهت-قاعده در الگرهای فضایی مشخص در جنین اولیه در *Drosophila* بیان می‌شوند. جنین‌های تکثیر شده و نگهداری شده با آنتی بادی نشاندهنده فلورسنت برای یک پروتئین ویژه رنگ آمیزی شدند. همه جنین‌های نشان داده شده با موقعیت نصب خلویی، در چپ و پشتی، در بالا قرار دارند. (a) بین جنین‌های سیسیپال به صورت معهود برای پروتئین‌ها مرشد برای ۴ تا از ۵ ژن gap رنگ آمیزی شدند. نسخه برتاری knirps & kruppel و ژن های gap، توسط هنجار یک-یک بکوبند و کودل تنظیم می‌شود. (b) این جنین سیسیپال رنگ آمیزی توانه برای پروتئین هنجار یک (فرس) و کرپل (سبز) شده است. پروتئین هنجار یک عقبی در اینجا تنها به سختی در سمت (۵) قابل مشاهده است. ناحیه زرد جایی ر نشانی می‌دهد که تولیدات این دو پروتئین gap همپوشانی می‌کند. در این جنین مرحله ملاسودوم، پروتئین‌های Fushi tarazu (آبی) و Even-skipped (نارنجی) به ترتیب توسط ژن های ح-قاعده، eve و fushi در می‌نمود که در پلارها بیان می‌شوند. هر سوار معادل سلول‌های پریموردیال یک قطعه پس است. روی هم رفته حدود ۱۴ قطعه شکل می‌گیرد. هیچ شاهد مورهونوزیک برای بلندی در این مرحله دیده شده است. با رنگ آمیزی برای پروتئین mRNA شروع طرح سفیدی را آشکار کرد. (d) رابطه بین پریموردیال اولیه (جنین کوچک‌تر) و بیان پلارهایی از یک ژن جهت-قاعده (حاکستری سبز) و قطعات لاروهای که تشکیل شده‌اند (لارو بزرگ‌تر). سم شده است. رنگ‌ها نشانگر قطعات مختلف هستند، از سر به دم. و این که چگونه آنها از جنین به لارو مرتبط می‌شوند. دقت کنید که هر قطعه از یک پریموردیوم که در حدود ۴ سلول عرض ادر مسیر سر به دم، و در حدود ۶۰ سلول نور تا دور آن است. تکوین می‌یابد. یعنی از قطعات از سلول‌هایی تکوین می‌یابد که در جهت-قاعده و بیان می‌کند و یکی از این پلارها (Interstripes) که آن را بیان می‌کند.

در اوایل تکوین مگس مشخص می‌شود دو همین زمان، سلول‌هایی سیستم کنترلی پشتی - شکمی پاسخ می‌دهند. بنابراین هر سلول به صورت فردی در امتداد هر دو محور مشخص قرار می‌گیرد. اگر هر یک از پنج ژن شکاف در بخش خودشان در جنین در علت مناسبه بیان شوند، تنها پنج نوع سلول می‌تواند شکل بگیرد. موقعیت‌های واقعی اجازه تنوع بیشتری در سلول‌ها می‌دهد. مایل هر پروتئین شکاف از پایین تا بالا تا پایین در امتداد محور خلویی - عقبی تعبیر

گیرنده‌های هسته‌ای پیشنهاد می‌کند که ژن‌های شکاف از ژن‌هایی بیرون می‌آیند که نسخه برتاری آنها توسط سیگنال‌هایی که می‌توانند از عرض عشا عبور کند، کنترل می‌شود. استفاده از این جنین ژن‌های کنترل شونده توسط پیام‌دهای TF، می‌تواند توضیح دهد که چگونه در حیواناتی که مرحله سیسیپال ندارد، تعیین سر و پشت سلولی اولیه عمل می‌کند.

سر و پشت سلول‌های توزیع شده در امتداد محور خلویی - عقبی



یک افزاینده به یک ترکیب فعال کننده تنظیم سحبه‌برداری متصل شود. تصور افزاینده‌های دیگر غیرفعال، حالت «خاموش» (به تنظیم کننده متصل نیست) بخواند. توانست از سحبه‌برداری جلوگیری کند. برای مثال در نوار ۴، ۷۷۳ ترکیب درست و مقادیر کافی از هانج بک و بیکونند حالت «روشن» را ایجاد می‌کند که سحبه‌برداری فعال می‌کند. گرچه به‌شبه افزاینده‌ها در حالت غیرفعال وجود دارند، در هر نوار، حداقل یک افزاینده به ترکیب فعال کرده تنظیم کننده‌ها متصل می‌شود. توجه کنید که این سیستم کنترل ژنی انعطاف‌پذیر است و می‌تواند برای تولید الگوهای غیرتکراری از سحبه‌برداری اگر برای موجود مفید باشد استفاده شود.

پاسخ‌های مشابهی به پروتئین‌های شکافی و مادری، الگوهای نواری سحبه‌برداری دو ژن دیگر جفت-قاعده‌ای *hairy* و *run1* را ارائه می‌کند. چون افزاینده‌های *hairy* و *run1* به طور حرفی یکی با دیگری همپوشانی می‌کنند و هر نوار برای هر کدام از ژن‌ها از نوار ژن دیگر افست می‌شود، نتیجتاً، ژن‌های جفت-قاعده‌ای دیگر شامل *Fushi tarazu (fz)* و *paired* در پاسخ به پروتئین‌های *Eve*، *Run1* و *Hairy* که فاکتورهای سحبه‌برداری هستند و به علاوه در پاسخ به پروتئین‌های شکافی و مادری فعال می‌شوند، نتیجه این آشکار فاکتور سحبه‌برداری، یک الگوی نوارهای همپوشانی است.

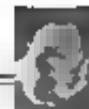
الگوی آغازی نوارهای جفت-قاعده‌ای، که حین صریح و دقیق است، توسط خودتنظیمی دقیق می‌شود. برای مثال، پروتئین *Eve* به ژن خود متصل شده و سحبه‌برداری در نوار افزایش می‌دهد، و یک حلقه خودتنظیمی مثبت ایجاد می‌شود. این افزایش در لبه نوارها جایی که غلظت اولیه پروتئین *Eve* یابش است رخ می‌دهد، بنابراین مرز بین نوار و بین نوار به خوبی سازگار می‌شود.

ژن‌های جفت-قاعده‌ای تشکیل مرزهای مبدعی جیمز را ارائه می‌کند از آنجایی که هر ژن جفت-قاعده‌ای در نوارها بین می‌شود و هر نوار با مرز یک به همپوشانی می‌کند. هر ژن جفت-قاعده‌ای دریمی از مرز قطعه توزیع می‌شود یا عملکرد توأم همه، ژن‌های جفت-قاعده‌ای همه مرزهای بند (قطعه) شکل می‌گیرد و دیگر عناصر الگو در داخل هر بند کنترل می‌شود. در حین اولیه هر قطعه آغازین در امتداد محور طولی - عقبی به اندازه چهار سلول به‌تاز دارد که به شکل تقریبی با عرض نوارهای بیان جفت-قاعده‌ای مطابقت دارد. ب ژن‌های فعال جفت-قاعده‌ای در الگوی ۴ تا خاموش ۴ تا روشن، واحد تکراری در حدود ۸ سلول است.

می‌کند و بین زمین‌های مختلف ژن‌های شکاف همپوشانی می‌کند. این پیچیدگی، ترکیباتی از فاکتورهای سحبه‌برداری ایجاد می‌کند که سحبه‌برداری بیش از پنج نوع سلول می‌شود. به‌طور آشکار، مرحله بعدی در تکوین دروزوفیلا یک الگوی تکراری از انواع سلول‌ها نسبت به الگوی غیرتکراری آشفته دمن‌های بیان ژن شکاف تولید می‌کند.

لوس علامت‌بندی در جیمز مکس، یک الگوی نوارهای تکراری از سحبه‌برداری هنت ژن که مجموعاً ژن‌های جفت-قاعده‌ای^(۱) نامیده می‌شوند، است (شکل ۲۲-۲۷۷). پس لارو مکس از ۱۴ بند تشکیل شده است و هر ژن جفت-قاعده‌ای در نیمه اولیه (جلویی) بند، بیان می‌شود یا از ۷ نوار که توسط نوار بینایی جایی که ژن *par-rule* سحبه‌برداری می‌شود جفا می‌شود (شکل ۲۲-۲۷۸). جیمز چشمت یافته که فاقد عملکرد ژن‌های جفت-قاعده هستند دارای قطعات بدنی لاعام شده با یکدیگر به صورت جفت می‌باشد. نوارهای بیانی هر ژن جفت-قاعده‌ای به طور حرفی با دیگر ژن‌های جفت-قاعده‌ای همپوشانی می‌کند بنابراین هر ژن باید در مسیر واحدی به ژن شکاف و نیمه تنظیم کننده‌های اولیه پاسخ دهد.

سحبه‌برداری ژن‌های جفت-قاعده‌ای توسط فاکتورهای سحبه‌برداری مرز شده توسط ژن‌های مادری و شکاف کنترل می‌شود. چون ژن‌های مادری و شکاف در بیرون بیان می‌شوند، نوارهای غیرتکراری، سمواپی را ایجاد می‌کند. چطور اینچنین الگوی غیرتکراری از فعالیت ژن‌ها یک الگوی تکراری مانند بین نواری ژن‌های جفت-قاعده‌ای را می‌تواند عطا نماید؟ برای پاسخ به این سؤال، ما سحبه‌برداری ژن *even-skipped (eve)* را در نوار ۲ که توسط پروتئین مشق از مادر، بیکوئید و پروتئین‌های *gap*، *krupple* و *Orian* کنترل می‌شود، بررسی می‌کنیم. هر چهار فاکتور سحبه‌برداری به یک مجموعه دستمندی شده از جایگاه‌های تنظیمی یا اثر یده متصل می‌شوند که در بالا دست پروموتور *eve* قرار دارند (۲۲-۲۸۸). هانج بک و بیکوئید سحبه‌برداری *eve* در زمین محرای خارجی فعال می‌کنند بنابراین مرزهای بخش عقبی و بخش جلویی و به صورت تیر در مورد اثرات ترکیبی این پروتئین‌ها که هر کدام شیب واحدی را در امتداد محور طولی - عقبی دارند به صورت بولیه مرز بیان نوار ۲ را بیان گذاری می‌کند (شکل ۲۲-۲۸۹). همچنین بین نوارهای دیگر *eve* به افزاینده‌های^(۲) ویژه‌ای بستگی دارند. هر نوار بین *eve* در پاسخ به یک ترکیب متفاوت تنظیم کننده‌های سحبه‌برداری عمگر بر یک افزاینده ویژه تشکیل می‌شود، بنابراین توزیع غیرتکراری تنظیم کننده‌ها الگوهای تکراری برای سرکوب و فعال کردن ژن جفت-قاعده ایجاد می‌کند. حتی اگر



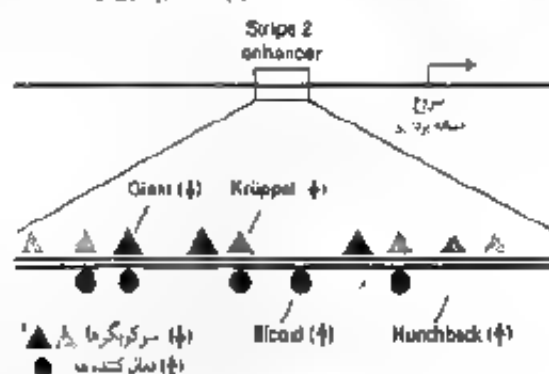
در سلول ترکیبی از فاکتورهای سجه‌برداری را بیان می‌کند که می‌تواند آن را از هر کدام از ۷ سلول مجزای کند. تحت کسری پروتئین‌های جفت-قاعده‌ای و ژن‌های قطبیت بد^(۱) که دیرتر تعریف می‌شود، مورفولوژی تکرار قطعات ظهور پیدا می‌کند؛ و در حدود ۱۰ ساعت بعد از لقاح کامل می‌شود. همان‌طور که چنین سرچشمه‌ها در جنین مگس پیش می‌روند انواعی از پیام‌های پروتئینی نقش بازی می‌کنند. اینها شامل جهش‌ها و Wnt هستند که توسط ژن‌های قطبیت بد که شده و در بوارها، (هر بوار در داخل یک سدا) تحت کنترل محصولات ژن‌های جفت-قاعده‌ای تولید می‌شوند. بوارهای پیش‌رو و بولیفتر یا بیان ژن جفت-قاعده‌ای در بواحی محلی همپوشانی می‌کند و آن جایی است که ترکیبات ویژه فاکتورهای سجه‌برداری جفت-قاعده‌ای الگوی مناسبی از بوارهای ژن قطبیت بد را ایجاد می‌کند. توجه کنید که شروع کنترل‌های مبتنی بر پیام به سلول‌ها اجازه می‌دهد تا به این که چگونه با سلول‌های همسایه رفتار کند و اتصالاتی سازد پاسخ دهد به عبارتی قسمت‌هایی از الگو ممکن است از دست رفته یا دوباره شود.

از شب گسترده بیکوتید مادری تا دقت تک سلول ژن‌های قطبیت بد، چنین مگس به صورت پیش‌رونده‌ای به واحدهای تکراری تقسیم می‌شود. می‌توان تصور کرد که چطور مسیر در افریده‌های ویژه بوار مقادیر فاکتورهای سجه‌برداری و دانه پیام‌های تکوین خواهند توانست الگوی بن‌بندی در موجودات مختلف را تغییر دهد.

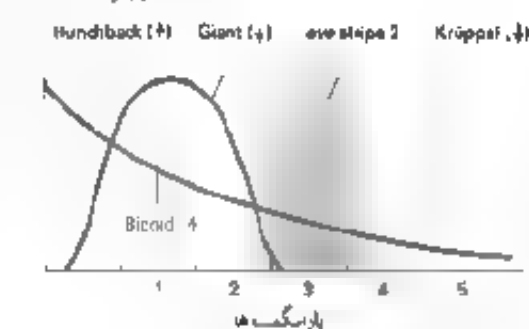
بن‌بندی شدن مهره‌داران با بیان جرح‌های ژن‌های تنظیمی کنترل می‌شود.

حالا به مهره‌داران بر می‌گردیم تا بررسی کنیم چگونه بن‌بندی در این حیوانات قابل مقایسه با حشرات می‌شود. بعد از این که سه محور بدن در جنین مهره‌داران برقرار شدند، تغییرات مهیج در امتداد آنها اتفاق می‌افتد. یکی از قابل مشاهده‌ترین تغییرات آغاز الگوی بن‌بندی شدن است که باعث ایجاد مهره‌ها و دنده‌ها می‌شود. این یک الگوبندی در امتداد محور جلویی (سر) عقبی (دم) است. در موش‌ها و انسان‌ها، اولین نشانه مهره در مرودرمی که زیر خط اولیه جمع می‌شود، نمایان می‌شود. تشکیل مرودرم را به خاطر بوريد که با یک گذر مزانشیم - اپی تها سلول‌ها در امتداد خط اولیه جنا شده و به داخل مهاجرت می‌کند (شکل ۱۱-۲۲).

تغلیم سجه برداری ژن eve (a)



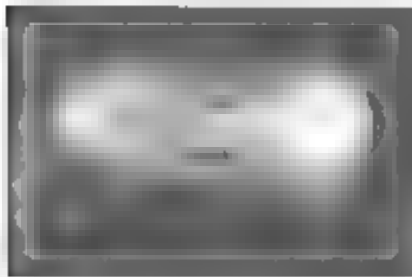
تغلیم بوار ۲ eve (b)



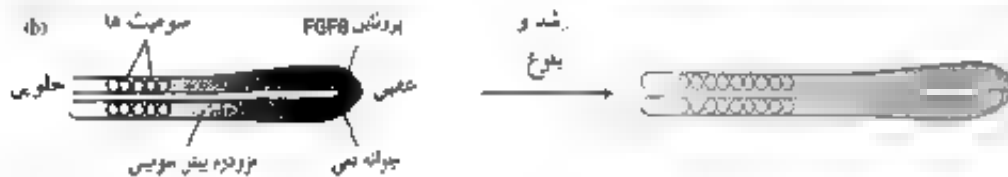
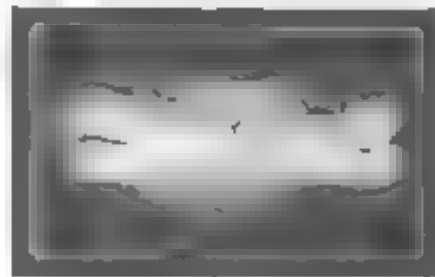
شکل ۲۸-۲۲. کنترل بوار ۲ *even-skipped* (*eve*) در جنین دروزوفیلا. تنها یکی از ژن *eve* بوارها بیان داده شده است. در داخل هر بوار *eve* مر قطعه بعداً تشکیل خواهد شد بنابراین عملکرد *eve* نصف مر ضمیمه ۲ در جنین ایجاد می‌کند (a) دیاگرامی از افزایش ۸۱۵ جفت باری کنترل‌کننده سجه‌برداری ژن جفت-قاعده در بوار ۲ این ناحیه تنظیمی شامل جایگاه‌های اتصال برای پروتئین‌های بیکوتید و هانچبک است که سجه‌برداری *eve* را فعال می‌کند و برای پروتئین‌های *Giant* و *Krüppel* که آن را غیرفعال می‌کنند، افزایش با همه جایگاه‌های اتصال اتصال شده است. اما در جنین انشمال جایگاه‌ها در امتداد محور جلویی - عقبی بسیار مسطح خواهند بود. (b) شیب غصب ۳ فاکتور سجه‌برداری که بوار ۳ *eve* تنظیم می‌کند. اوقات هماهنگ در سرکوبگر (۱) و نو فعال کننده (۲) مرهای دقیق بوار *eve* جلویی دوم را تعیین می‌کند. تنها در ناحیه نارنجی ترکیب تنظیم کننده‌ها برای ژن *eve* که در پاسخ به عنصر کنترل بوار ۳ سجه‌برداری می‌شود، درست است. در ناحیه جلویی *Giant*، *eve* را خاموش می‌کند، در ناحیه عقبی بر سطح فعال کننده بیکوتید برای جنبه بر سرکوب *Krüppel* سیار یثین است. بیان بوارهای دیگر به صورت مستقل با ترکیبی از فاکتورهای سجه‌برداری که به افزایش‌هایی که در قسمت (a) رسم شده‌اند متصل می‌شوند، تنظیم می‌شود.



(a) جبین اولیه (5 جهت سومیت



9 جهت سومیت جبین در مرحله ناحیه‌ی



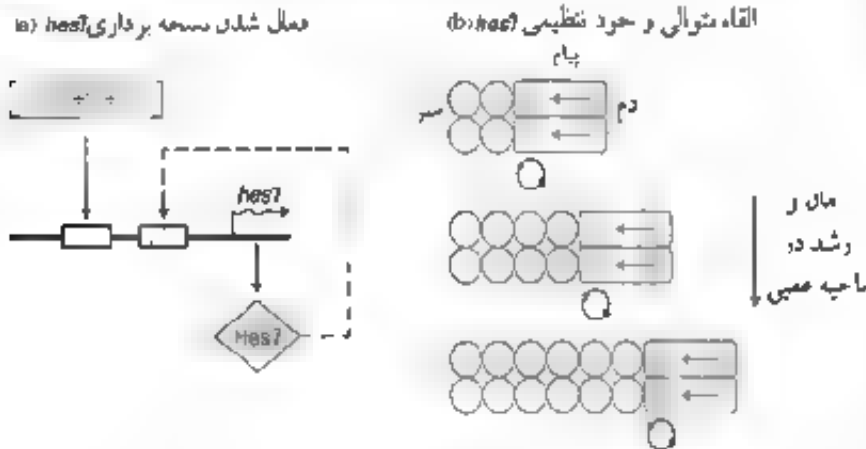
شکل ۲۹-۲۲. تشکیل پیش رونده سومیت‌ها در جبین‌های انسانی. (a) پنج جهت سومیت در جبین اولیه در سمت چپ تشکیل شده‌اند. تشکیل سومیت به سمت ناحیه‌ی عقبی انجام می‌شود و در جبین بعدی در سمت راست ۹ جهت تشکیل شده‌اند. در هر دو میکروگراف، سر در حال تکوین در سمت چپ و جوانه‌دومی در سمت راست است. (b) شیب‌های FGF8. یک پروتئین ترشحی که در جوانه دم تشکیل می‌شود، و ریبونوکلیک اسید از سر تشکیل سومیت را از مزودرم پیش سومیتی کسر می‌کند که در ابتدا از جوفه دمی شروع می‌شود. سطوح بالای FGF8 از بلوغ سلول‌های پیش سومیتی به سمت ناحیه‌ی عقبی جلوگیری می‌کند، در حالی که سطوح بالای ریبونوکلیک اسید تشکیل سومیت‌ها را تحریک می‌کند.

FGF8 از بلوغ سلول‌ها در داخل سومیت‌ها در عقب جلوگیری می‌کند. متعابلاً، ریبونوکلیک اسید در ناحیه‌ی سر جبین در حال شیب‌دار عمل می‌کند، بیشترین مقدار در مزودرم پیش سومیتی جلویی، تا تشکیل سومیت‌ها را تحریک می‌کند (شکل ۲۹b-۲۲).

فوق‌العاده‌ترین جنبه تنظیم تشکیل سومیت در مهره‌داران در مطالعه ژن *hairy1* چرخه که در ارتباط با یکی از ژن‌های بندبندی جهت-قاعده‌ای دروزویلا است، کشف شد. دوره‌سازی در *In situ* تکوین سومیت‌ها در جبین جوفه نشان داد که روشت *hairy1* در چرخه‌هایی تولید می‌شود که هر چرخه به اندازه رهن تشکیل یک سومیت می‌باشد (۹۰ دقیقه در جوفه و طولانی‌تر در پستانداران). موج بین *hairy1* در مزودرم پیش سومیتی (خبررسانی) از عقب به جلو حرکت می‌کند. تحقیقات بعدی ژن‌های بیشتری که چرخه‌های بیانی را می‌کنند آشکار کرد و معلوم شد همه واسطه به مسیر پیام‌رسانی Wnt و بوجه هستند جهش در هر مسیر باعث نقص مؤثری در تشکیل سومیت می‌شود برای نمونه در انسان‌ها، جهش‌هایی که ترکیبات مسیر بوجه تحت تأثیر قرار می‌دهند، باعث سندرم آلزایله و سندرم زاکو-نوی می‌شوند، که هر دو باعث ناقص‌الحلقه بودن مهره‌ها می‌شود.

در هر سمت محور میانی، مزودرم متشکل از سلول‌های مستقراتشیمی شروع به گردش نموده تا ایجاد مسوول‌های جهت پس‌نیای مارپیچی که سومیت نامیده می‌شوند، را یکسند سومیت‌ها به صورت اولیه در خط ایجاد می‌شود و پی در پی در جهت پشتی، جهت جهت به نظر می‌آید (شکل ۲۹a-۲۲). این مورد برجسته از گذر این‌تیا - مرفشیم نتایج ژرفی برای جبین دارد از سومیت‌ها، مهره‌ها و تپده‌ها، ماهیچه‌های دیواره بدن و اعصاب درم (پوست داخلی) پشت بدن ایجاد می‌شوند بدون سومیت‌ها (شکل بدن) ما حباب‌مانند بود.

مزودرمی که هور سومیت‌ها را ایجاد کرده است مزودرم پیش‌سومیتی^(۱) نامیده می‌شود همچنان که گاسترولاسیون در جهت عقبی منتشر می‌شود، سومیت‌ها از مزودرم پیش سومیتی ایجاد شده و مزودرم پیش سومیتی بیسری به صورت عقبی تشکیل می‌شود. فصل و فعال چهار سیستم پیام‌رسانی در محدوده جلویی مزودرم پیش سومیتی، تشکیل سومیت را کنترل می‌کند. یک پیام FGF از دم، یک پیام ریبونوکلیک اسید از ناحیه‌ی سری و پیام‌های Wnt و بوجه در مزودرم پیش سومیتی ژن *fgf8* در مزودرم پیش سومیتی حای در نزدیکی انتهای عقبی جبین بیان می‌شود چون *fgf8* mRNA ناپایدار است، بیشترین سطح پروتئین FGF8 در عقب ساخته شده و شبیهی در جهت جلو ایجاد می‌کند سطوح بالای



▲ شکل ۲۰-۳۰. کنترل بیان چرخه‌ای ژن در سومات‌های در حال تکوین. (a) یک انفجار آغزی در سخته‌برداری *Hes7* توسط یک پیام مشابه، اختلالاً *FGF8* شروع می‌شود همان‌طور که پروتئین *Hes7* (خونی از مسیر بونج) به‌صورت می‌یابد سرانجام به‌ش خود متصل شده و سخته‌برداری را خاموش می‌کند. این فرایند در آغاز تشکیل هر سومات، ناحیه عقبی مزودرم پیش‌سومیتی تکرار می‌شود. (b) پیام *FGF8* در انتهای عقبی است؛ بنابراین مزودرم پیش‌سومیتی عقبی بینبری زائمانازی می‌شود تا برنامه‌های بیان چرخه‌ای *Wnt* و بونج و حلقه‌های فیدبک معی که آنها را خاموش می‌کند نشان می‌دهند.



▲ شکل ۲۰-۳۱. فوت‌های ژن *Hox* مانند دیگر ژن‌های *Hox* در اوسابی نوراکس (*Ubx*) سازماندهی سلول‌ها و در داخل ناحیه‌ای که در آن بدن می‌موت‌کنند می‌کند. عمل طبیعی آن جلوگیری از تشکیل نال مسه به طوری که مگس‌های نرمال یک چشم‌بال دارند. چشم‌های *Hox* عیب‌ه‌س‌ر به تشکیل قطعات در جایی که به صورت طبیعی نباید یافت می‌شود. در مگس چشم‌یافته *Ubx* عملکرد *Ubx* از قطعه سوم سینه‌ای اختلال می‌دهد. نال‌ها در جایی که به صورت طبیعی باید هالترها در اینجا تشکیل می‌شدند، ایجاد شوند.

می‌افتد. سپس این خود طبیعی معی مدت بیان *Hes7* را محدود می‌کند. هر قسمت از مزودرم پیش‌سومیتی به سربه خود چنین عملی را انجام می‌دهد سخته‌برداری *Hes7* روشن، مجمع پروتئین *Hes7* و سپس سخته‌برداری *Hes7* خاموش می‌شود (شکل ۲۰-۳۰b). همچنین زمانی که مسج پیام *FGF* بر نزدیک سر شروع می‌شود و در ناحیه عقبی عقب‌نشینی می‌کند، *Hes7* اول در خلویی‌ترین نواحی سخته‌برداری می‌شود و سپس در نواحی عقبی‌تر پیش می‌رود. یک سیستم فیدبک عصبیه در پی‌ام‌سرانی *Wnt* عمل می‌کند و دوباره باعث انفجار بیان ژن گویی سومات سکین می‌شود، انفجار دیگر در سلول‌هایی که بعداً سومات خواهد شد، رخ می‌دهد اگر حلقه فیدبک *Wnt* یا بونج ملوک شود.

برای هر دو مسیر بونج و *Wnt*، حلقه‌های فیدبک برقرار شده‌اند که باعث بیان چرخه‌ای موقتی می‌شوند برای مثال ژن *Hes7* فاکتور سخته‌برداری را رمز می‌کند و در مسیر پی‌ام‌سرانی *Notch* درگیر است. زمانی که سخته‌برداری *Hes7* توسط پیام *FGF* از مزودرم پیش‌سومیتی عقبی تحریک می‌شود، یک انفجاری از تولید پروتئین *Hes7* اتفاق می‌افتد (شکل ۲۰-۳۰a). پروتئین *Hes7*، در عوض بیان ژن‌های هدف را کنترل می‌کند که در تشکیل سومات مشارکت می‌کنند. به خاطر این که *Hes7* همچنین به عنوان گیرنده بوی ژن خود عمل می‌کند، به ژن خود متصل می‌شود و آن را خاموش می‌کند، مجمع پروتئین *Hes7* وقتی به سطح کافی و بالا رسید مرکوب سخته‌برداری *Hes7* اتفاق



عصکدری ویژه Hox در محلی که به صورت فعال فعال است باعث همیوسیر می‌شود. اگر یک ژن Hox متفاوت در آنجا سرکوب شود، در نتیجه سلول‌ها و صفات ساختاری ژن‌های سرکوب شده شکل می‌گیرند. Hox که به صورت طبیعی در حایی که غیر فعال است بیان می‌شود می‌تواند خاموش شود و مسیر تکوین مناسب خود را در جایگاه جدید تحمیل کند (شکل ۲۲-۲۳).

سازماندهی ژن‌های Hox: مطالعات ژنتیکی کلاسیک در دروزوفیلا منجر به کشف اویس ژن‌های Hox شد (مانند Alienapedia و Ultrabithorax). ژن‌های مرتبط با عصکدهای مشابه (آرنوبک‌ها) در اغلب گروه‌های جانوری مشخص شده‌اند. هر ژن Hox در ناحیه ویژه‌ای در امتداد محور جلو-عقبی در آرایش یارری سخته برداری می‌شود. بطوریکه در آنجا ترتیب ژن‌ها در امتداد کروموزوم برییب ژن‌هایی است که در محور جلو-عقبی بیان می‌شوند (شکل ۲۲-۲۳). ژن‌های Hox در مگس در دو جایگاه کروموزوم یکسال قرار دارند اما در واقع یک دسته هشت‌تایی از ژن‌های Hox هستند. در یک انتهای دسته ژن‌های «سری» هستند، که به طور ویژه در ناحیه سر سخته‌برداری می‌شوند و برای تشکیل ساختارهای ناحیه سری ضروری هستند. در کنار آنها ژن‌ها فعال و عصکدری در سینه هستند و در انتهای دیگر دسته ژن‌های سکمی هستند. این نظم مصاعف‌شدگی‌ها تکاملی ژن را ممکن می‌کند و چون ژن‌ها در توالی‌های تنظیمی مانند افزاینده‌ها شرکت می‌کنند حفظ می‌شود (فصل ۷). بیان ژن‌های Hox می‌تواند روی هم بیفتد، بنابراین تکوین ساختارهای ویژه بدن می‌تواند وابسته به بیش از یک ژن باشد.

در دروزوفیلا، الگوی فضایی سخته‌برداری ژن‌های Hox توسط فاکتورهای سخته‌برداری مادری gap و جفت-قاعده‌ای تنظیم می‌شود. پروتئین رمز شده توسط یک ژن ویژه Hox سازماندهی سلول‌ها در داخل ناحیه‌ای که ژن Hox بیان می‌شود را کس می‌کند. برای مثال، یک پروتئین Hox می‌تواند تولید موضعی پروتئین‌های پیام‌رسانی ترشخی، گیرنده‌های سطح سلولی یا فاکتور سخته‌برداری که برای ساختن یک رانده در یک قطعه ویژه بدن لازم است را هدایت یا ممانعت کند. پروتئین‌های Hox دروزوفیلا سخته‌برداری ژن‌های هدفی که پروتئین‌هایی رمز می‌کند که تنوع مورفولوژیک قطعات بدن را تعیین می‌کنند کنترل می‌کند.

سومیت‌ها شدیداً غیرطبیعی می‌شوند اما حریت این که چطور دو مسیر شکل‌دهی سومیت‌ها را کنترل می‌کند نامناخته است. ما حالا فهمیدیم که دو استراتژی مختلف تشکیل قطعات تکراری بدن در حشرات و مهره‌داران، کنترل می‌کند در دروزوفیلا، تنظیم برای هر قطعه بدن فرق می‌کند. ترکیب متفاوت فاکتورهای سخته‌برداری شکافی، بر نواحی ویژه‌ای در امتداد محور جلو-عقبی، اثرات مادری فعال می‌شود، نوارهای ژن جفت-قاعده‌ای را تنظیم می‌کند و فاکتورهای سخته‌برداری جفت-قاعده‌ای به سطر تنظیم نوارهای ظریف‌تر روی سخته‌برداری ژن قطبیت قطعه ترکیب می‌شوند. هر نوار دارای یک تاریخچه تنظیمی مشخص درگیر در پروتئین‌های جفت-قاعده‌ای و gap محفوظ است. بنابراین تشکیل تکرار توسط تفاوت‌های فضایی کنترل می‌شود. در مگس، سومیت‌های تکراری مهره‌داران توسط مراحل تنظیمی مشابه که دوباره و دوباره در حال رخ دادن هستند تشکیل می‌شوند. یک سیستم فیدبک باز، ایجاد یک ساعت چرخه‌ای می‌کند که باعث می‌شود ژن‌های مسئول ساخت سومیت‌ها به صورت انفعاری بیان شوند. بنابراین تشکیل تکراری توسط اختلاف زمانی (زمان) کنترل می‌شود.

اختلاف بین قطعات توسط ژن‌های Hox کنترل می‌شود

با وجود اختلاف در بین که چطور قطعات تکراری بدن در حشرات و مهره‌داران شکل می‌گیرد، دو گروه از جانوران در یکاگیری خانواده مشابهی از ژن‌ها برای ایجاد تنوع در بین تکرارها یکپارچه می‌شوند. این ژن‌ها، ژن‌های Hox ۱۰ دارند که اختلاف در هویت سلول‌ها را کنترل می‌کنند و در حقیقت هویت کل قطعات بدن یک جانور در امتداد محور جلو-عقبی را کنترل می‌کند. این تفاوت، تکرار طبیعی و اساسی بعضی بافت‌ها را تحت تأثیر قرار می‌دهد. ژن‌های Hox فاکتورهای سخته‌برداری حیاتی وابسته بههم شامل موتیف هومئوگنیم^(۱) را رمز می‌کنند (فصل ۷). در واقع، چیزی که کل گروه پروتئین‌های Hox را متحد می‌کند، یک توالی مشابه همومئوگنیم اتصال به DNA است. این پروتئین‌ها در نواحی دیگر جودشان تشابه کمتری دارند. توالی‌های هومئوگنیم همچنان پایه طبقه‌بندی ژن‌های Hox هستند.

چشم‌ها در ژن‌های Hox اغلب باعث همیوسیر^(۲) می‌شود. همیوسیر به معنی تشکیل یک قطعه بدنی دارای صفات طبیعی یافت شده در جایگاه متفاوت می‌باشد. برای مثال، در بعضی چشم یافته‌های مگس به جای آن‌ها سر در پیدا رشد می‌کند. فلفل

شکل ۲۲-۳۱



Antennapedia کمپلکس Bithorax کمپلکس

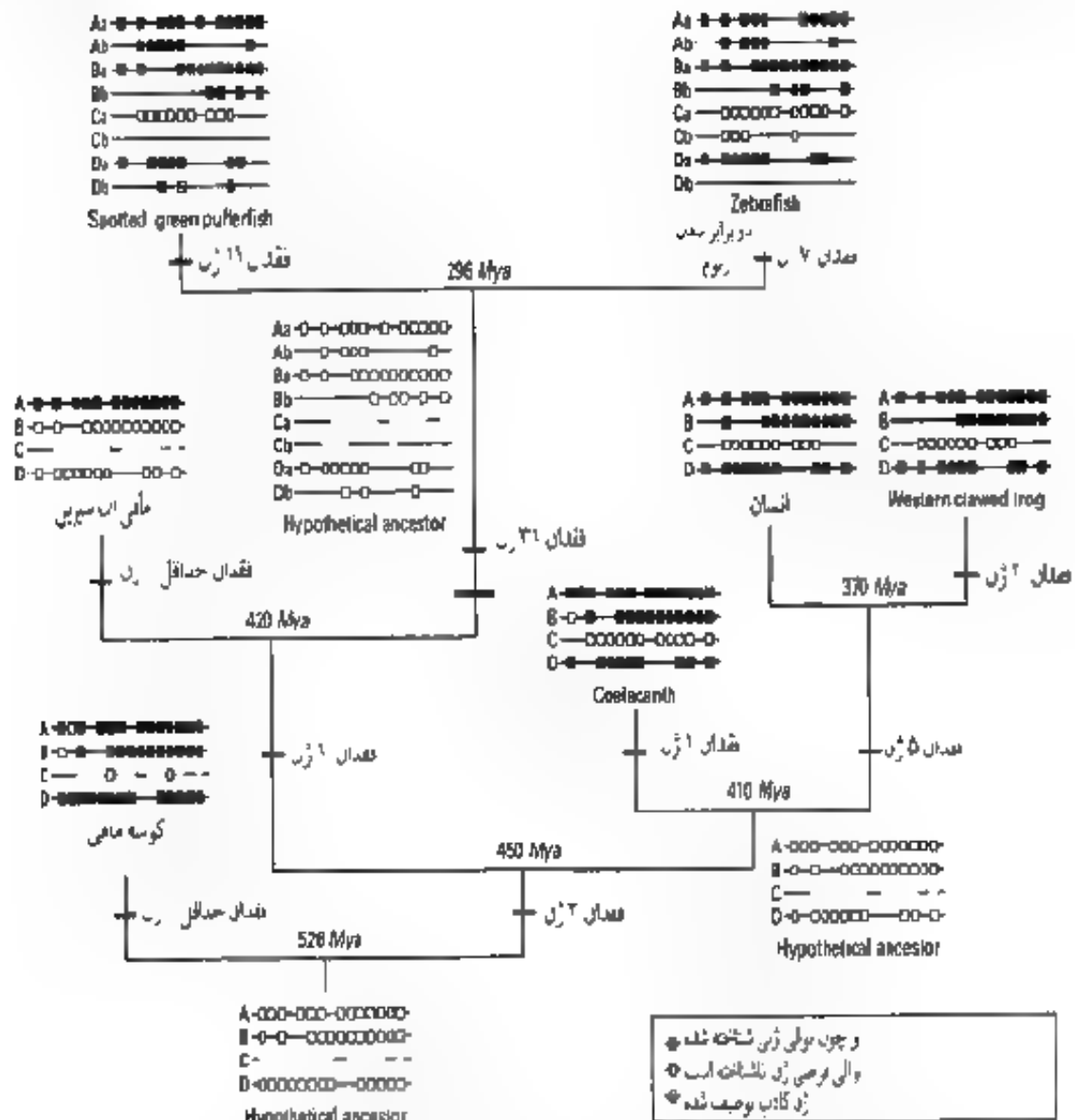
شکل ۲۲-۳۲



شکل ۲۲-۳۲، شکل رنگی، روابط بین دسته‌های ژن *Hox* در دروزوفیلا و پستانداران. (a) یک دسته معرّد ژن *Hox* دروزوفیلا در دو جایگاه کروموزومی سکافته می‌شود، یک گروه ژنی کمپلکس *Antennapedia* و دیگری کمپلکس *Bithorax* است. رنی که تشکیل سر را کس می‌کند در انتهای ۳ دسته (سایه‌های زرد-قرمز) و ابهایی که تشکیل شکم را کس می‌کند در انتهای ۵ (سایه‌های سبز-آبی) هستند و ژنی که در بین آنها است، ساحره‌های سیاه (بیش) را کسول می‌کند، همانطور که در نقشه مگس دیده می‌شود. جایگاه بیان ژن‌های مختلف با نشان می‌دهد (b) حتم ژن‌ها در دسته‌های ژنی *Hox* انسان مشابه با دروزوفیلا است اما ۴ دسته هستند و هر دسته یک مجموعه از ژن‌ها را دارد. برای مثال، دسته ۱ ژن *Hox* موش و انسان مشابه با ژن *lab* دروزوفیلا بر اساس والی پروتئین‌های رمزکننده است. در دسته‌های *Hox a* و *b* یک کلاس ۱ رنی وجود دارد اما در دسته C وجود ندارد. در مقابل، ژن دسته ۴ در همه دسته‌های پستانداران نشان داده می‌شود. اختلاف دیگر بین خشرات و پستانداران، سحجه‌های اصغی و ن‌های عصبی (۹ به بالا) است که با ژن‌های نوع *abd* در مگس‌ها در ارتباطند. سحجه‌های جیبی‌های موش و مگس نشان می‌دهد که جایی که سحجه‌گذاری ژن *Hox* دیده می‌شود، هم بی طی نیم میلیون سال از زمانی که جد مسرک داشتند حفظ شده‌است. نقشه‌های محصورسازی هستند، در حالی که در حلی و موارد یک رن به صورت مرز شدید در سر بین می‌شود و هم برای الگوی بیان سیمی به سمت دم است و الگوهای بیان بین ن‌های مختلف، منهدت است.

قابل ملاحظه‌ای در بین کل ۳۹ ژن بیان می‌دهد. تکامل دسته‌های ژنی *Hox* دسته‌های *Hox* اغلب مهیج‌ترین نمونه از حفظ ژن‌های گروه‌های ژنی در میان دامه وسیعی از حیوانات هستند. سازماندهی آنها بسیار چشمگیر است که آنها به عنوان برارهای مفید برای مطالعه تکامل به کار می‌روند. دسته معرّد *Hox* در دروزوفیلا ۴ برابر در پستانداران معیاران می‌شوند (شکل ۲۲-۳۲ ر ملاحظه کنید). مقایسه توالی‌های ژنوم و بسته‌های مهره‌نارای آشکار کرد که سحجه‌های دسته‌های *Hox* کاملاً نیستند. طی تکامل، بعضی گونه‌ها یک یا بیشتر رن *Hox* از دست می‌دهند، در گونه‌های دیگر، ژن‌های *Hox* در داخل یک دسته دو برابر شدند. انتقالات بین دسته‌های مختلف و ژن دست رفتی‌ها و به دست آوردن ژن‌ها *Hox* معرّد در بین موجودات امروزی اجازه می‌دهد که اشکال اجنادی استاج شوند (شکل ۲۲-۳۳). برای مثال، در حدود ۲۷۰ میلیون سال قبل، زمانی که قورباعه‌ها و انسان‌ها بنیاد مشترکی داشتند قورباعه‌ها ژن *Hox b12* و *b13* را از دست دادند همچنان که مطالب بیشتر برای چگونگی کنترل مورفولوژی بدن توسط ژن‌های *Hox* انجام می‌شود، جالب است که احتمال این می‌رود که تغییرات تکاملی در

هموز دربارہ این که چطور مورفولوژی توسط این رن‌های هدف کس می‌شود مشخص نیست. اما بعضی رن‌های هدف پیام‌های قوی *Wnt* و *TGFβ* را رمز می‌کند. اتحاد پروتئین‌های *Hox* با جایگاه‌های گیرنده روی DNA توسط کوفاکتورهایی که به هر دو DNA و پروتئین‌های *Hox* متصل می‌شوند با اضافه کردن ویژگی و تمایل به این برهمکنش‌ها، مساعدت می‌شود. در مورد مهره‌نارای چطور ۴ در مقایسه با مگس‌ها، که یک دسته معرّد ژن *Hox* دارند، پستانداران ۴ سحجه از دسته *Hox* (a-d) واقع در کروموزوم‌های متفاوت دارند (شکل ۲۲-۳۲b). در داخل هر دسته، ژن‌های انتهایی سری از ۱ تا انتهایی دمی که ۱۳ نامگذاری می‌شوند. سحجه‌های متفاوت از ژن‌های ویژه (مثل *Hox4*) در ۴ دسته به توالی دیگر ژن *Hox* در رده نامگذاری دیگر نزدیک هستند گرچه ژن‌های *Hox* پستانداران به وضوح به ژن‌های *Hox* مگس مرتبط هستند، بیان ژن‌های نوع *abd* مگس در مهره‌نارای گسترش یافته است (رسمهای *Hox* ۸ تا ۱۳). در داخل هر دسته بعضی ژن‌ها از دست رفته‌اند، از قرار معلوم به خاطر این است که ۲ یا ۳ سحجه دیگر کافی هستند. آزمایشات با موش‌هایی که یک یا چند ژن *Hox* را از یک دسته نامگذاری شده از دست داده‌اند تکرار اضافی



شکل ۳۳-۳۴) تکامل دسته‌های Hox پستانداران. پروژه‌های ژنوم که همه ژن‌های از موجودات مختلف تمیز بوالی می‌سود، به علامه تمرکز مطالعات بر روی ژن‌های Hox دیدگاهی را برای تکامل دسته‌های Hox فراهم می‌کنند. دسته‌های Hox نشان داده شده بر اینجا مسیر حیره، این، رزد و قرمز بر پایه تعیین توالی ژنوم از آرگانیسم‌های امروز، هستند. متایب بوالی‌های مهره‌دارین مختلف آشکار نمود که نسخه‌هایی از دسته‌های Hox کامل می‌یستند، در بعضی گونه‌ها، یک ژن را بیشتر از دست. فته‌اسه در حالی که در دیگری ژن‌های در یک دسته دوبرابر شده‌اند. از آنجایی که فیل‌سناسی و مطالعات خط بوالی DNA رابط بین موجودات شش داده شده در اینجا را برقرار نموده، استنتاج نظم ژن‌های Hox در ایجاد فرضی (ژن‌ها در رنگ روش) و در بازسازی خلاصه رویدادهای اتفاق افتاده در دسته‌های ژن Hox مکان دارد. فاصله تقریب زمانی (mya) میلیون سال قبل، از آنجایی که یک جهت گونه جد مشترکی داشتند به صورت قرمز نشان داده می‌شود. البته نه همه جداد در اینجا نشان داده شده‌اند و به هر مرحله استنتاج شده‌اسه. همچنین مطالعات بیشتر انجام شده برای این که چطور ژن‌های Hox مورفونوزی می‌دانگترین می‌کنند، بررسی رابطه احتمالی بین تغییرات تکاملی در ژن‌های Hox و الگوها تشکیل جیبی که آن‌ها کنترل می‌کنند، جالب خواهد بود.



شکل ۲۲-۳۴ بیان ژن $Hoxc10$ موشی در سومیت‌ها. مرور خلویی بیان $Hoxc10$ (پیکار) به وضوح در جیب دور ۹ قابل مشاهده است.

ژن‌های Hox دارای جایگاه‌های اتصال برای پروتئین‌های رمزگذاری هستند. بنابراین پروتئین‌های Hox می‌توانند به جمع بیان خودشان در خیلی از سل‌های سولی با استفاده از یک حلقه خودتنظیمی کمک کنند.

مکانیسم دیگر برای حفظ الگوهای طبیعی بیان ژن‌های Hox بر به پروتئین‌هایی دارد که ساختار کروماتین را تنظیم می‌کنند. این پروتئین‌ها توسط دو دسته از ژن‌ها یا عوامل گروه *تری‌توراکس*^(۱) و گروه *پلی‌کمپ*^(۲) رمزگذاری می‌شوند. الگوی بیان ژن Hox به صورت اولیه در جهش یافته‌های گروه *پلی‌کمپ* طبیعی است، اما سرانجام سحربرداری ژن Hox در جایگاه‌هایی که ژن باید غیرفعال شود، سرکوب می‌شود. نتیجه تغییر شکل‌های هموتوتیک چندگانه است، که دلالت بر این دارد که عملکرد طبیعی پروتئین‌های *پلی‌کمپ* حفظ ژن‌های Hox در حالت غیرفعال از لحاظ سحربرداری است، نتایج مطالعات ایمونوهیستوئیتیک و بیوشیمیایی نشان دادند که پروتئین‌های *پلی‌کمپ* به موقعیت‌های کروماتینی چندتایی متصل می‌شوند و کمپلکس‌های بزرگی شامل پروتئین‌های مختلف گروه *پلی‌کمپ* را تشکیل می‌دهند. دیدگاه اخیر این است که سرکوب موقت ژن‌ها توسط پروتئین‌های انگودهی در مراحل اولیه تکوین توسط پروتئین‌های *پلی‌کمپ* قفل می‌شود. این سرکوب پایدار وابسته به *پلی‌کمپ* ممکن است در نتیجه توانایی این پروتئین‌ها برای گرد هم آیی ساختارهای کروماتین غیرفعال باشد (فصل ۷). ترکیب *پلی‌کمپ* شامل پروتئین‌های زیادی مانند هیستون ناسیلارها هستند و به نظر می‌رسد سحربرداری را با اصلاح هیستون‌ها به منظور شروع خاموشی ژن غیرفعال می‌کنند.

در حالی که پروتئین‌های *پلی‌کمپ* بیان ژن‌های Hox معین را

ژن‌های Hox در ارتباط است با الگوی تشکیل جسمی که این تشکیل آن را کنترل می‌کند. این دیدگاه ژنومیک با ادامه تعیین توانی ژنومی در بررسی تکامل، جریات بیشتر در باره ساینه ریسی فراهم می‌کند.

عملکرد پروتئین‌های Hox در مهره‌داران: پروتئین‌های Hox مورفولوژی‌های متفاوت مهره‌ها، قطعات تکراری معر علی و انگشت‌های اعصاب را کنترل می‌کند. جهش‌ها اغلب بعضی از ژن‌های Hox موجود در قسمت عقبی انسل که باعث سترم‌های وراثتی که درگیر پلی‌داکتیلی (انگشت‌ها یا پنجه‌های اضافی) و سین‌داکتیلی (ادغام انگشت‌ها) هستند، تحت تأثیر قرار می‌دهد. ژن‌های Hox ویژه همچنین در خیلی از ناهت‌های دیگر فعال هستند مانند مگس، پروتئین‌های Hox پستانداران اغلب به ترکیب‌کنش ژن‌های هدف عمل می‌کند و کوفاکتورهای شبیه آنهایی که در مگس استفاده می‌شوند به کار می‌برند. جهش‌ها بعضی از این کوفاکتورها را که در سرطان انسل دخالت دارند، تحت تأثیر قرار می‌دهند.

شبیه سگس بیان ژن‌های Hox در جیب اولیه مهره‌داران ظاهراً مسئول مرزهای نامرئی هستند که بعداً با انتقالات بین واحدهای تکراری پس در ارتباط هستند. هر ژن Hox در بعضی مواقع بیان می‌شود اما بهیله بیلی می‌شود (شکل ۲۲-۳۴). آنها این در مرونم پیش سومیتی بیان می‌شوند، جایی که مورفولوژی مهره‌ها را که بعداً شکل می‌گیرد کنترل می‌کنند.

مهره‌ها بر طبق مورفولوژی و موقعیت‌شان در امتداد محور خلویی عقبی به دو گروه تقسیم می‌شوند. تأثیر جهش‌های Hox در مگوین مهره‌ای توسط جهش یافته‌های مهره‌ای موشی مهندسی شده مطالعه شده است. در یکی از آزمایش‌های سخته موش‌هایی بودند شید که فاقد ژن‌های $Hoxa10$ ، $Hoxc10$ و $Hoxd10$ بودند ($Hox10$ وجود ندارد). این موش‌های تغییر شکل شگفت‌انگیز الگوهای مهره‌ای را نشان دادند. مهره‌های کمری و حی حاجی، که در حالت طبیعی هیچ دندانی ندارند، با درجات متفاوت از دنده‌های جری تکوین پیدا کردند (شکل ۲۲-۳۵). نتیجه این است که بخش طبیعی فاکتورهای سحربرداری ژن $Hox10$ ، جلوگیری از مگوین دنده‌ها می‌باشد.

بیان ژن Hox توسط مکانیسم‌های متوعی حفظ می‌شود.

زمانی که ژن‌های Hox روشن می‌شوند، سحربرداری آنها باید برای حفظ خاص سلول در موقعیت‌های ویژه ادامه یابد. همچنین در حدود حلقه-قاعده *even-skipped* مناطق تنظیمی بعضی



► شکل تجربی ۲۲.۳۵ (شکل رنگی). ژن *Hoxc10* شکل مهره‌ها را تنظیم می‌کند. موش‌های دچار نقص ژنی مجزا تولید شدند که هر کدام فاقد یکی از پروتئین‌های c و *Hox 10a* و d بودند. هر یک از این ژن‌ها روی یک کروموزوم متعوت قرار دارند، در هر مورد، ژن‌های هتروزیگوت چون یک کیس تاوتویه، نوع وحشی را تشکیل می‌دهند. موش‌ها برای تولید چشم‌یافته‌های هتروزیگوت در هر سه جایگاه ژنیک کراس شدند. کراس این موش‌ها با هم‌دیگر جین‌هایی با جهش‌یافته هتروزیگوت فاقد دو کیس از سه تا ژن *Hox10* ایجاد می‌کند. مستخوان از جین‌های چشم‌یافته ۱۸/۵ روزه و نوع وحشی جدا شد و برای آشکار کردن جزئیات اسکلت رنگ‌آمیزی شدند. این دیاگرام‌ها نتایج برش عرضی و نگاه از بالا بر پایه رنگ‌آمیزی اسکلت را نشان می‌دهند. در موش‌های نوع وحشی، مهرهٔ میانی (T)، دارای دنده و غلب دنده‌های عقبی بر روی T13 هستند. مهره‌های کمری (L) و حاجی (قمری) شده سدرند. چشم‌یافته‌های هتروزیگوت برای هر سه رن دارای دنده بر روی مهره‌های کمری (مانند T13) که به صورت نرمال فاقد دنده است و حتی دنده‌های حاجی (مانند S2) دارند. بر طبق این نتایج ما می‌توانیم استنباط کنیم که پروتئین‌های *Hox10* به طور نرمال برای سرکوب تشکیل دنده در تکوین مهره‌های کمری و حاجی به کار هستند. از آنجایی که ژن‌های *Hox10* به صورت نرمال در این نواحی جین بیان می‌شوند، این نتیجه به دست می‌آید اگر هیچ کدام از ژن‌های *Hox10* عملکرد نداشته باشند، دنده اضافی دیده می‌شود یا به صورت نادر دیده می‌شود، بنابراین ژن‌های *Hox10* حداقل دارای عملکرد نسبتاً تکراری اضافی هستند.

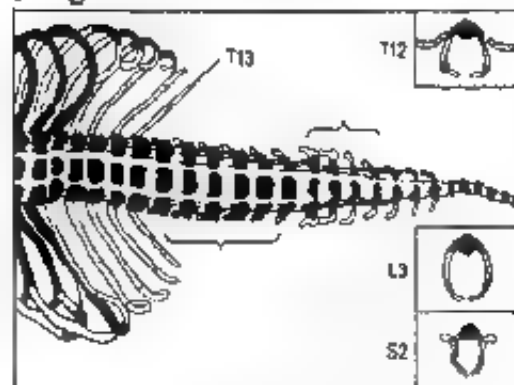
می‌شود یک رن رمزکننده کایمریک تشکیل شود که مکرراً در پروتئین‌های نوکمی پیدا می‌شود برای مثال، بعضی عملکرد می‌تواند لنکوزن‌هایی ایجاد کند که باعث می‌شود سلول‌های ساعد جوی به صورت کسرل شده رشد کنند (شکل ۲۵۴۰ ر ملاحظه کنید). ژن‌های *Hox* در سلول‌های جوی فعل هستند، گرچه اعمال *Hox* در آن سلول‌ها کاملاً مشخص نشده است.

ژن‌های هومئوپیک - به عبارتی، ژن‌هایی شبیه *Hox* که تکوین کل اجزای بدن را کنترل می‌کنند - در تکوین نیز همانطور که در زیر آمده است، اهمیت دارند.

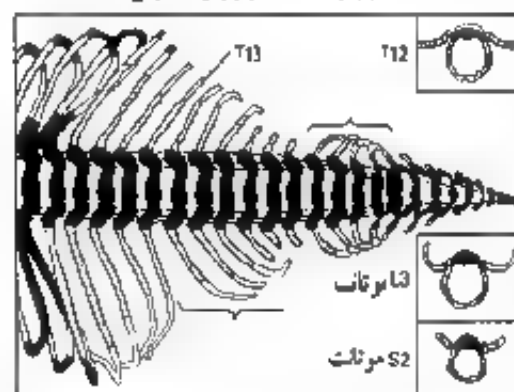
تکوین گل بیاز به تولید تنظیم شده فضایی فاکتورهای نسخه برداری دارد.

به نظر می‌رسد با یک پرش بزرگ از سبندی جانور به گاهان، به جزء در مورد مونکوس‌هایی که تشکیل لگو را کنترل می‌کنند، خیلی از اصول مشابه است. گل‌ها مانند سدهای مهره‌دار به حشره، دارای بخش‌های تکراری هستند. مکانیسم‌های پایه کنترل تکوین در گیاهان بیشتر شبیه آنهایی‌اند که در دروئیدها است: تولید افتراقی فاکتورهای نسخه‌برداری، در مکان و زمان کنترل می‌شود و سرخشت سلول‌ها را مشخص می‌کند.

نوع وحشی



(محل‌ها سه ژن‌های *Hox10a, c* و ژن‌های *Hox10* چشم‌یافته *Hox10*)



سرکوب می‌کند پروتئین‌های رمزکننده توسعه گروه تری‌توراکس ژن‌ها برای حفظ بیان ژن‌های *Hox* ضروری هستند. مانند پروتئین‌های پلی‌کمپ، پروتئین‌های تری‌توراکس به جایگاه‌های چندگانه کروموزوم می‌متصل می‌شوند و ترکیبات چند پروتئین بزرگی تشکیل می‌دهند، بعضی‌ها تقریباً 2×10^6 جرم دارند که در حدود نصف اندازه ریبوزوم هستند. بعضی پروتئین‌های گروه تری‌توراکس با پروتئین‌های مخمری SWI/SNF همولوگ هستند که برای اتصال سازی نسخه‌برداری جینی از ژن‌های مخمری ضروری هستند. پروتئین‌های تری‌توراکس بیان ژن را با اصلاح دوباره ساختار کروماتین در جایگاه‌های معین برای تشکیل نسخه‌برداری فعال محرک می‌کند. شکل ۱۷.۴۲. هسته هر کمپلکس یک ATPase است و اغلب از کلاس Brm پروتئین‌ها است. نوآوری وجود دارد که خیلی به اغلب ژن‌ها چنین کمپلکس‌هایی برای انجام نسخه‌برداری نیاز دارند.

جینی از تنظیم کننده‌های بیان ژن *Hox* در لوسمی درگیر هستند. جایگاهی کروموزومی که ژن‌های رمزکننده این تنظیم‌کننده‌ها را به توانی‌های تازه ادغام می‌کند بعضی اوقات باعث

مقایسه با این ساختارها، که تنها با یک دسته ژنی مشخص می‌شوند، گلبیگ در حلقه ۲ توسط ژن‌های دسته A و B مشخص می‌شود و پرچم در حلقه ۳ توسط ژن‌های دسته B و C مشخص می‌شود این مدل بیان می‌کند که ژن‌های A ژن‌های C و در حلقه ۱ و ۲ و بالکس ژن‌های C، ژن‌های A را در حلقه ۳ و ۴ سرکوب می‌کند.

برای تعیین این که آیا بیان واقعی الگوهای ژنی کلاس A، B و C سازگار با این مدل است، محققان این ژن‌ها را کلون کردند و بیان الگوهای mRNA آنها را در ۴ حلقه گیاهان آرابیدوپسیس نوع وحشی و جهش یافته‌های فاقد عملکرد برآورد کردند (شکل ۲۲-۳۷a). در توافق با مدل ABC، ژن‌های A در حلقه ۱ و ۲ بیان شدت ژن‌های B در حلقه ۲ و ۳ و ژن‌های C در حلقه ۳ و ۴ بیان شدت علاوه بر این، در جهش یافته‌های A، همچنین دسته C در اندام پریموردیای حلقه ۱ و ۲، و مشابه بر جهش یافته‌های C، ژن‌های A در پریموردیای حلقه ۲ و ۴ بیان می‌شود این یافته‌ها سرکار با تعبیر شکل‌های هوموتیک مشاهده شده در این جهش یافته‌ها است.

برای آزمایش این که آیا این الگوهای بیان از لحاظ عملکردی اهمیت دارند دانشمندان گیاهان آرابیدوپسیس ترانس ژن تولید کردند که در آنها ژن‌های تعیین هویت اندام گل در حلقه‌های غیر اختصاصی بیان شدند. برای مثال، دحول یک ترانس ژن خاص ژن دسته B متصل به پروموتور دسته A منجر به بیان فراوانی B در تمام حلقه‌ها می‌شود (شکل ۲۲-۳۷c). در چس ترانس ژن‌ها، حلقه ۱، تحت کنترل ژن‌های دسته A و B، به جای کاسبرگ به گلبیگ تکوین می‌یابد، مشابهاً، حلقه ۴ تحت کنترل هر دو دسته ژنی B و C به جای پرچم، ایجاد پرچم می‌کند، این نتایج از اهمیت عملکردی مدل ABC برای تعیین هویت گل حمایت می‌کند.

تعیین توالی ژن‌های هویت اندام گل آشکار کرد که خیلی از پروتئین‌های رمز شده به خانواده فاکتورهای ساختمندری MADS تعلق دارند که دپمرهای هترو و همو تشکیل می‌دهند بنابراین هویت اندام گل شاید توسط یک مکانیسم ترکیبی مشخص شود که در آن فعالیت متفاوت اشکال هترو و همو تایم پروتئین‌های متنوع A، B و C بین ژن‌های نایب پس دست لازم برای تشکیل انواع سوبی مختلف در اندام را تنظیم می‌کند. فاکتورهای ساختمندری دیگر MADS در تعیین ویژگی تب سلولی محتر و ماهیچه عمل می‌کند (فصل ۲۱).

دسته‌های ما از کنترل هویت سلول در گیاهان تا حد زیادی از انتخاب آرابیدوپسیس تالها^(۱) به عنوان ارگانسیم مدل می‌باشد. این گیاه، حیث بر مزایای مشابه مگس و کرم‌ها را برای استفاده به عنوان سیستم مدل دارد. آسان رشد می‌کند، جهش یافته‌ها می‌تواند به دست آید و ارگانسیم‌های ترانس ژن می‌تواند ایجاد شود. ما بر مکانیسم‌های کنترل ساختمندری تعیین تنظیم کننده تشکیل هویت سلول‌ها در گل‌ها تمرکز می‌کنیم این مکانیسم‌ها شدیداً مشابه با کنترل نوع سلول و تعیین نواحی پشتی جلویی در محتر و حیوانات است.

اندام‌های گل، یک گل شاسی چهار اندام متفاوت به نام‌های کاسبرگ، گلبیگ، پرچم‌ها و پرچه هست که در نایرهای هم‌مرکز که حلقه نایبه می‌شوند، آرایش پیدا می‌کند. حلقه ۱ خارجی برین و حلقه ۴ ناحی‌ترین است. آرابیدوپسیس دارای یک مجموعه کامل از اندام‌های گل شامل ۴ کاسبرگ در حلقه ۱، ۴ گلبیگ در حلقه ۲، ۶ پرچم در حلقه ۳ و ۲ پرچه شامل تحمیل در حلقه ۴ است (شکل ۲۲-۳۶b). این اندام‌ها از سلول‌های تمایز یافته و غیرقابل تشخیص از لحاظ مورفولوژیک که مرستم گل نامیده می‌شود رشد می‌کنند. سلول‌ها در مرکز مرستم تقسیم می‌شوند، ۴ حلقه هم‌مرکز پریموردیا مکرراً شکل می‌گیرند. حلقه پریموردیوم خارجی، که تبدیل به کاسبرگ می‌شود در ابتدا شکل می‌گیرد، به دنبال آن پریموردیوم گلبیگ ایجاد می‌کند و سپس پرچم و پریموردیوم پرچه شکل می‌گیرد.

ژن‌های هویت اندام^(۲) گل مطالعات ژنتیکی سلول‌ها نشانده که تکوین طبیعی گل نیاز به سه دسته از ژن‌های هویت اندام گل، که A، B و C هستند، دارد جهش در اینها تولید فنوتیپ‌هایی برابر با آنهایی که ارتباط با جهش‌های هوموتیک در مگس و پستانداران اسمه می‌کند به عبارتی یک جزء بدن با دیگری جایگزین می‌شود. در گیاهان فاقد عملکرد A، B و C، اندام گل مانند برگ تکوین می‌یابد (شکل ۲۲-۳۶b چپ را ملاحظه کنید).

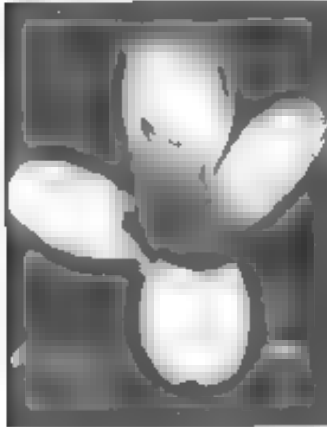
جهش‌های فعال عملکردی که منجر به مشابهی کلاس‌های ژنی A، B و C می‌شوند، در شکل ۲۲-۳۶b (راست) خلاصه شده‌اند بر اساس فنوتیپ‌های هوموتیک مشاهده شده دانشمندان یک مدل برای توضیح چگونگی کنترل ژنی هویت اندام گل توسط این سه دسته پیشنهاد می‌کنند. برطبق مدل ABC برای تعیین اندام گل، ژن‌های کلاس A هویت کاسبرگ در حلقه ۱ را تعیین می‌کند، و به دسته ژنی B یا C نیاز ندارد. مشابهاً، ژن‌های کلاس C هویت پرچم در حلقه ۴ را مشخص می‌کند و مستقل از ژن‌های کلاس B و C عمل می‌کند. در

 1- *Arabidopsis thaliana*

2- Organ-identity



۲۶



۲۷



اندام های گلدار بوخ وحشی

Sepals (۱ حلقه)



گلبرگ

حلقه ۲

پرچم ۵

حلقه ۳

پرچم ۵

حلقه ۴

شکل ۲۲.۳۶ (شکل رنگی). اندام های گلی و

اثرات جهش ها در ژن های هویت اندام. (B)

گل های سب و وحشی (پاپیونسیس تالیان) دارای ۴

گلبرگ در حلقه ۱، ۴ گلبرگ در حلقه ۲، ۲ پرچم در حلقه

۳ و ۲ پرچم در حلقه ۴ هستند. اندام های گلی در

حلقه های هم مرکز در سمت راست ترسیم شده اند (b)

در آرایه پاپیونسیس دارای چش های در هر سه دسته

ژن های هویت اندام گل. اندام های ۴ تایی گل به برگ

معبر شکل می یابند (چپ). به انالیز فوتینی

جهش یافته ها سه دسته ژن که تعیین اندام گل را در

آرایه پاپیونسیس کنترل می کند شناسایی شد (راس).

جهش های دسته A هویت اندام را در حلقه های ۱ و ۲

باعتبار تأثیر بر روی گلبرگ ها (سبز) پرچم

بعضی می شوند و گلبرگ ها (نارنجی) پرچم (قرمز)

می شوند. جهش های دسته B باعث تغییر شکل

حلقه های ۲ و ۳ می شوند. گلبرگ ها، گلبرگ می شوند و

پرچم ها، پرچم می شوند. در جهش های دسته C، حلقه ۳

و ۴ معبر شکل می یابند. پرچم ها تبدیل به گلبرگ و

پرچم ها تبدیل به گلبرگ می شوند.

جهش های از دست رفتن عملکرد هومو ایک

دسته	1	2	3	4
نوع وحشی				
جهش های گلبرگ				
جهش های پرچم				
جهش های گلبرگ و پرچم				

(a) نوع وحشی



(b) فقدان عملکرد



(c) ژن B براس ژن



شکل ۲۲.۲۷ (شکل رنگی). الگوهای بیان ژن های کلاس A، B و C، مدل ABC تعیین اندام گل را حمایت می کند. الگوهای بیان مشاهده

شده ژن های تعیین هویت اندام گل در آرایه پاپیونسیس جهش یافته، براس ژن و نوع وحشی در اینجا توصیف شده است. الگوهای رنگی mRNA برای A و B و

AC را در هر حلقه (W1، W2، W3) نشان می دهد. اندام گل مشاهده شده در هر حلقه به صورت زیر مشخص شده است: Se = گلبرگ، Pe =

پرچم، St = پرچم، Ca = برای بحث بیشتر من را ببینید.

۲۲.۴ نکات کلیدی بخش

کنتون سبیدی بدن، طرحها و تنوعات در حشرات و مهره‌داران

■ سبیدی شش یک شکل رایج از تشکیل ساختار در حیل از حیوانات است، همچنین که توسط مهره‌های ما و قطعات بدن حشرات بشال تاجه شد.

■ در دروزوفیلا، تکوین اولیه جیبی به حدود ۶۰۰۰ سلول در یک ورقه در سطح آن ایجاد می‌کند (شکل ۲۲.۳۱). چون جیب بولیه سیستمیوم است، فاکتورهای سخته‌برداری و پروتئین‌های ترشخی هر دو به عنوان تنظیم کننده‌های گزادی، مورفوزن عمل می‌کند.

■ یک سیستم از ژن‌ها و پروتئین‌ها سازماندهی حیوی - عقی جیب مگس را کسرل می‌کند، و سیستم دیگری الگودهی پشتی شکمی را کترن می‌کند. بنابر این یک سلول در هر موقعیت به خصوص در جیب با دو نوع پیام‌های اطلاعاتی در هم می‌آمزد. RNA و پروتئین نامتقارن مادری در اووسیت عدم بیان آغازی در جیب را ایجاد می‌کند (شکل‌های ۲۲.۲۳ و ۲۲.۲۴ را ملاحظه کنید).

■ سه دسته از ژن‌ها به طور موالی عمل می‌کنند تا جیب مگس را در امتداد محور جلوی - عقبی به قطعاتی تقسیم کند. ژن‌های gap در اول بیان می‌شوند، سپس ژن‌های جهت‌داده و سرانجام ژن‌های قطبیت بد بیان می‌شوند (شکل ۲۲.۲۲). ژن‌های gap و جهت‌داده فاکتورهای سخته‌برداری را رمز می‌کند، ژن‌های قطبیت بد ترکیباتی از مسیر پیام‌رسانی Wnt و هچورک را رمز می‌کند.

■ الگوهای سواری بیان ژن‌های جهت‌داده مانند even-skipped توسط افرایده‌هایی که سخته‌برداری را زمانی که با اتصال به ترکیبات ویژه پروتئین‌های ژن gap فعال می‌کند، کسرل می‌شود (شکل ۲۲.۲۸). هر طناب در جایی که ترکیب پروتئین gap رخ می‌دهد، در یک موقعیت معین در طول محور جلوی - عقبی تشکیل می‌شود مشابه پروتئین‌های جهت‌داده با ژن‌های تنظیم کننده قطبیت بدن ترکیب می‌شوند.

■ سبیدی مهره‌داران با تشکیل بنوکهای تکراری مرودرم که سومیت نامیده می‌شوند، آغاز می‌شود. لاون در نزدیک سر و سپس متوالیاً در نواحی عقی (شکل ۲۲.۳۹).

■ در مهره‌داران، تشکیل سومیت با بیان چرخه‌ای ژن‌هایی مانند hes7 در امتداد محور جلوی - عقبی کسرل می‌شود. این الگوی بیان ژن به پیام‌های پیوسته و یکپارچه FGF از دنباله در حال تکوین و خودتنظیمی منی ژن‌های درگیر در

تشکیل سومیت بستگی دارد (شکل ۲۲.۳۰).

■ در مگس‌ها، انسان‌ها و حیل از حیوانات دیگر، الگوهای متفاوت سبیدی در امتداد محور جلوی - عقبی توسط ژن‌های Hox کنترل می‌شود (شکل ۲۲.۳۲). برای مثال، اختلاف در شکل مهره‌ها توسط محصولات ژن Hox تنظیم می‌شود.

■ ژن‌های Hox فاکتورهای سخته‌برداری را رمز می‌کنند که این فاکتورها ژن‌هایی که مورفوبوری یافت و سول را کنترل می‌کنند تنظیم می‌کند. ژن‌های Hox در حیل از انواع نافه‌ها عرض می‌کند الگوهای بیان آنها با عمل مثبت و معی پروتئین‌های گروه‌باین حفظ می‌شود. جهش در ژن‌های Hox باعث می‌شود قطعات بدن در جایگاه نامناسب تشکیل شوند.

■ شکل و الگوی گلبرگ‌ها، برجه‌ها، برجچه‌ها و کاسبرگ‌ها توسط عمل ترکیبی فاکتورهای سخته‌برداری MADS که توسط سه دسته ژن‌های هویت اندام گل رمز می‌شوند کنترل می‌شود. در گیاهان یا جهش‌هایی در هر سه دسته ژنی، به جای گل‌ها، برگ‌ها تکوین می‌یابند (شکل ۲۲.۳۴b). که یادآور تعبیر شکل جهش Hox در جانوران است.

۲۲-۵ تعیین نوع سلول در تکوین اولیه عصبی

در انبهای گائسرولاسیون، جیب حیوی سه لایه راپ دارد و سه محور آن - سر به دم، جلو به پشت و چپ به راست - به آسانی قابل ردیابی هستند. کتودرم و اندودرم صخته‌های اپی‌تلیال بزرگی هستند و یک توده سست سلول‌های مرودرم مزانشیمی را در بر گرفته‌اند. جیب به منظور ایجاد سیستم عصبی در امتداد محور مرکزی اکودرم عصبی حال شروع به تاخورنگی می‌کند که این پدیده نورولاسیون^(۱) نامیده می‌شود (شکل ۲۲.۳۸).

نورولاسیون، تشکیل معز و طناب نخاعی را آغاز می‌کند.

پیام‌هایی که هور خوب شناخته شده‌اند، سلول‌ها را در امتداد خط میانی و همچنین بافت عصبی بنده اختصاصی می‌کنند. بهترین شونده تا امروز از موش‌ها و نورسان شش می‌دهند که BMP4 اتفاق عصبی جنوگیری می‌کند در حالی که آناگوبیس‌های BMP4 مثل نوگین، کوربین و مبروس می‌توانند سرشست سلول عصبی را

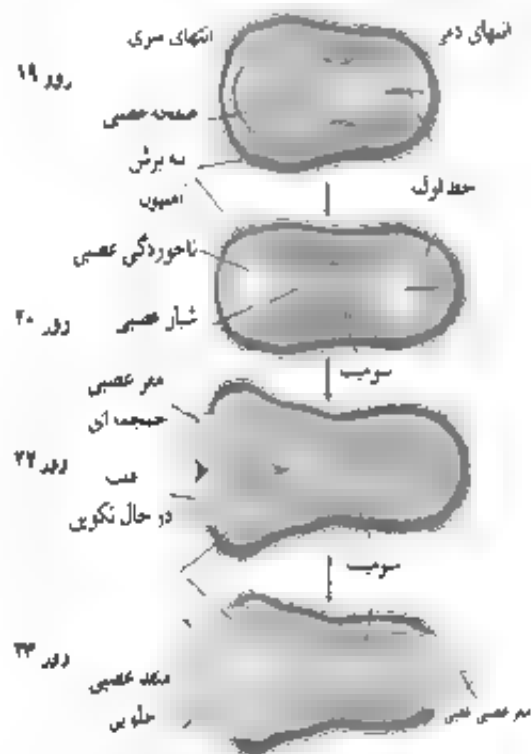


سلول‌ها را گوه‌ای شکل کرده و باعث تاجورگی صفحهٔ اکتودرمی می‌شود (شکل ۳۹-۲۲). این یک مثال واضح از این است که چگونه تغییرات در سلول‌های منفرد می‌توانند در تغییرات شکل سازماندهی شده از ساختارهای جیبی بزرگ شرکت کنند. هر سلول باید دارای اطلاعات کافی و کامل برای شرکت در تشکیل یافت باشد.

تشکیل توله عصبی همچنین به میکرو RNAها (miRNAs) سنگی دارد این‌ها RNAهای کوچکی هستند که بیان ژن را با کنترل عملکرد mRNA یا مهار ترجمه تحت تأثیر قرار می‌دهند (شکل‌های ۲۶-۲۷ و ۲۷-۲۸). ملاحظه کنید، شواهد دخالت میکرو RNAها در نورولاسیون از مطالعات zebrafish که در آن فایسر جهش یافته است، (آنزیمی که میکرو RNAها را پردازش می‌کند) به دست آمده است، بنابراین فعالیت مؤثره میکرو RNAها جدی می‌شود. جین‌های حاصله محور کانی نازد اما نورولاسیون و می‌گذرانند برای توضیح این که mRNAs و به بقیهٔ مولکول‌های تأثیر قرار گرفته توسط فایسر، مسئول این مسئله هستند. دانستن سلاش کردن تا جیب یافته‌های جیب ماهی را با تریپتیک شها با یک دستهٔ غالب از میکرو RNAهای توانایی دهی، این امر تا حد زیادی بیس ریم، و بیسر تکوین عصبی ناقص اصلاح شد در آینده ترک این که چگونه میکرو RNAها مورفوزیر لونه عصبی را کنترل کنند جلب خواهد بود.

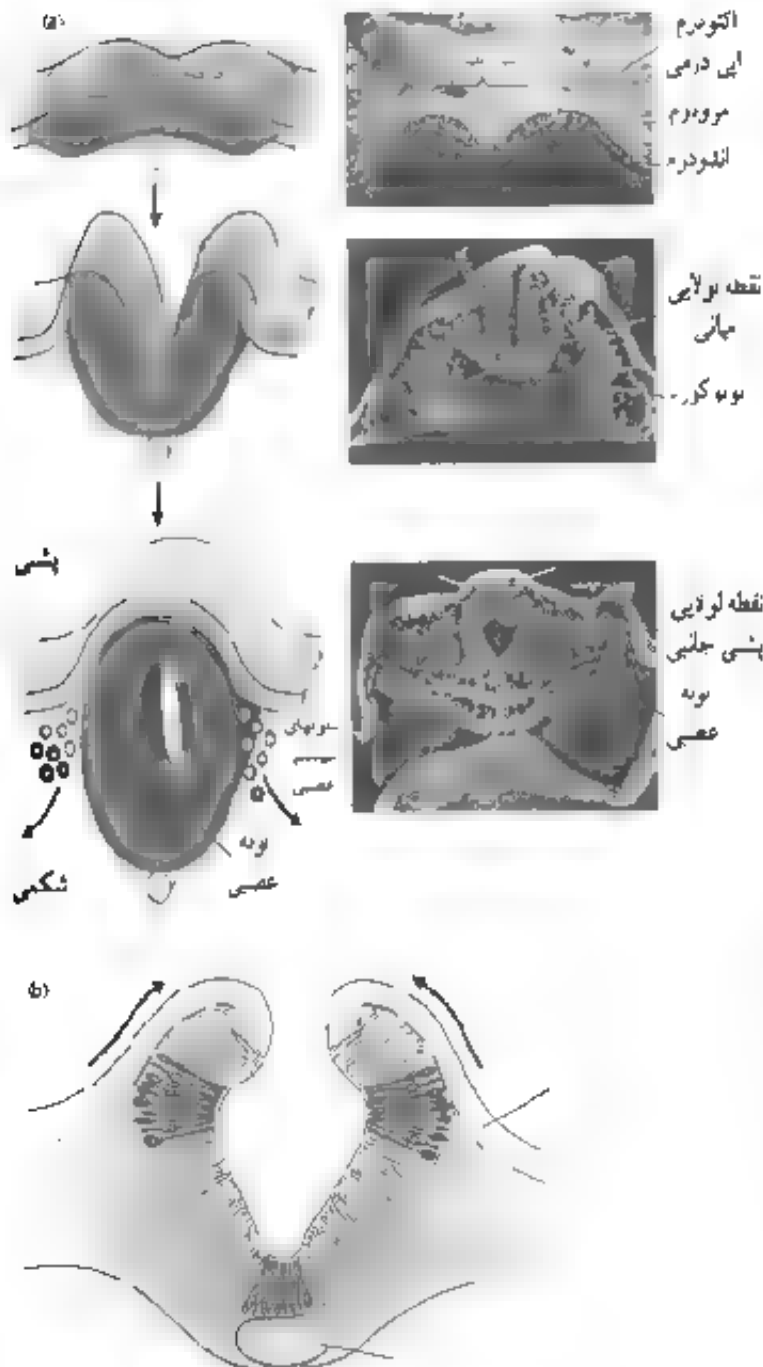
شیب پیام و فاکتورهای سطح برداری، نوع سلول‌ها در توله عصبی و سوبیت‌ها را مشخص می‌کنند.

همانطور که قبلاً دیدیم، پیام‌های تکوینی می‌توانند در مدل رله عمل کنند یک نوع همکاری که هر سلول یک پیام را دریافت می‌کند و به دیگری انتقال می‌دهد، یا در یک مدل سیب‌دار عمل می‌کند، که غشاهای متفاوت یک پیام سرخوش‌های مختلف سلولی را القاء می‌کند. (شکل ۱۲-۲۲). پیام‌های شیب‌دار یا مورفوزی در مشخص کردن سرخوش سلول در قسمت‌های مختلف لونه عصبی اهمیت دارند. مورفوزی حرکتی در بخش شکمی، نوعی از جزیون‌های یسایی در بخش‌های جانبی و نورون‌های حسی در بخش پیشی. انواع مختلف سلولی می‌توانند پس از تمایز مورفولوژیک با پروتئین‌هایی که تولید می‌کند تشخیص داده شوند. غلظت‌های شیب‌دار سوبیک هجوهوگ (Shh)، معادل در برروفیلا، سرخوش تهدیی چهار نوع سلول توله عصبی شکمی جوجه را تعیین می‌کند. این سلول‌ها در موقعیت‌های متفاوت در امتداد محور



شکل ۳۹-۲۲. نورولاسیون در جیب انسان، در این طرح، عتای آمیوتیک برداشته شده تا جیب آشکار شود که در این مرحله جیب نورولا نامیده می‌شود. تاجورگی اکتودرم در مرکز جیب شروع به عصبی شدن در حدود روز ۲۱ تکوین جیبی می‌کند و به سری هر دو انتها گسترش یافته و توله عصبی را تشکیل می‌دهند. در این زمان (زمان مشابه)، سوبیت‌ها به طور پیش‌رونده‌ای در مردوم تشکیل می‌شوند. معد عصبی جیب‌های در انتهایی سری توله عصبی در حدود روز ۲۴ تکوین رویانی استن بیسته می‌شود. توله عصبی در انتهایی دمی (سطح عصبی کوبل) در روز ۲۶ تکوین می‌شود. بعضی در بیسته شدن توله عصبی مجز به انواع نارسایی‌های ارثی جیب تولیدمثل نارسایی مدعی می‌شود.

با مقابله کردن با BMP4 القاء کنند همچنین پیام رسانی Wnt ممکن است سرخوش عصبی را با عمل لولیه و جلوگیری از بیان BMP4 در سلول‌های معین القاء کند. هیچ گونه مجموعهٔ دقیقی از روندهای تنظیمی سلول‌های عصبی پیدا در صفحهٔ سلول‌های اکتودرمی همراه با سلول‌های حفظ شده در کارها، که سرانجام این‌ها می‌شوند وجود ندارد در چگونگی ایجاد ستون فقرات، یک بخشی از صفحهٔ اکتودرمی (صفحهٔ عصبی) به سمت داخل برای ساخت کودی لا شکل تا می‌خورد (شکل ۳۹-۲۲). این شروع توله عصبی^(۱) است. تاجورگی صفحهٔ عصبی نتیجهٔ تغییرات فوق‌العاده سازماندهی شده در اسکلت سلولی سلول‌های شرکت کننده است. آرایش دوباره میکروویلاست‌ها بر بعضی سلول‌های صفحهٔ عصبی،



شکل ۲۲-۳۹ نورولاسیون در جوجه.

(۲) طرح سمت چپ کتودرم را نشان می‌دهد که به سلول‌های عصبی آینده (آبی و قرمز) و سلول‌های اپی‌درمی (خردابی) هضم می‌شود. پریموریدیوم عصبی (پشت عصبی) شروع به تا خوردن می‌کند و سرانجام تارهای عصبی یا هم ادغام شده و لوله عصبی را می‌سازد. قسمتی از مرودرم ببری متحمل گذر اپتول - مزاتسمی می‌شود تا مونوکورد میله‌ای شکل را تشکیل بدهد. (که از آن اصطلاح کوردات مشتق می‌شود). یک جمعیت از سلول‌های نزدیک جایگاه ادغام (قرمز) انتقال عصبی - اپیتالی را گذرانده و به دور از لوله عصبی مهاجرت می‌کند. این سلول‌های سنج عصبی در درجه‌های قلب، لوب استخوان‌های صورت، بیسم عصبی مرکزی و مالتوسیت‌ها که رنگدانه را در پوست تشکیل می‌دهند مشارکت می‌کنند. طی نورولاسیون، اپی‌درم پیوستگی خود را به بافت عصبی از دست داده و در بالای آن ادغام می‌شود. میکروگرافهای الکترونی نمایانی جبین‌های جوجه را در همان مراحل نورولاسیون نشان می‌دهد. (b) در مدل تطویری نورولاسیون (نقطه بولایی) [ریش دوباره میکروخیالانت‌ها باعث گواهی شدن سلول‌های نورولاسیون در داخل دو بومله لولایی پشی - جانبی (آبی) و یک نقطه بولایی وسطی (قرمز) می‌شود. پیکال‌ها گسترش میانی جانبی اکودرم اپی‌درمی را نشان می‌دهند.

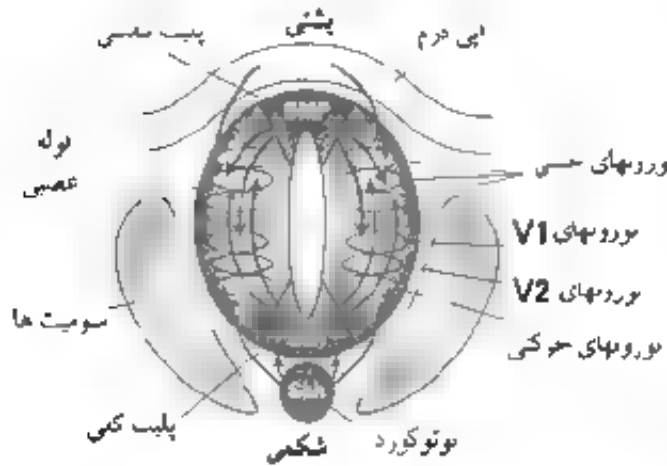
می‌کند و یک مرکز پیام‌رسانی shh در شکمی‌ترین ناحیه لوله عصبی ایجاد می‌کند. آنتی بادی ضد shh تشکیل سلول‌های مختلف لوله عصبی شکمی را در جوجه بونکه می‌کند و این نوع از سلول‌ها در موس‌های جهش‌یافته هموزیگوت برای ژن shh نمی‌توانند تشکیل شوند.

برای تعیین این که آیا لقاح ناشی از shh سلول‌های لوله عصبی شکمی از طریق مکانیسم رانندگی یا شیب‌دار است، دانشمندان

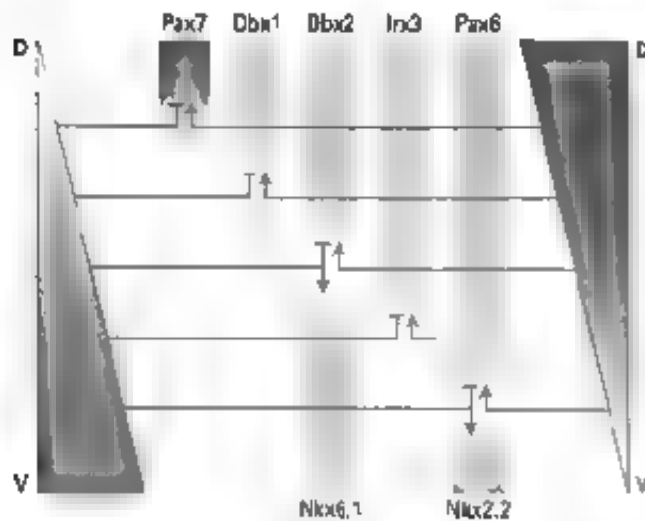
پشتی شکمی به ترتیب زیر از شکم به پشت ریخت می‌شوند. سلول‌های پلیت کمه بورون‌های حرکتی اپی‌بورون‌های V2 و اپی‌بورون‌های V1 طی تکوین shh در سطوح بالا در مونوکورد تولید می‌شود که مستقیماً یا شکمی‌ترین ناحیه لوله عصبی تماس دارد (شکل ۲۲-۴۰). shh مونوکورد، اغلب سلول‌های شکمی لوله عصبی را به سلول‌های پلیت کمه، نوعی سلول‌های غیر بورون‌گنایی لقاح می‌کند (فصل ۲۳). سلول‌های پیت کمه همچنین shh تولید



القاء تدریجی انواع سلول مختلف در لوله عصبی توسط (a) پیامهای shh و BMP



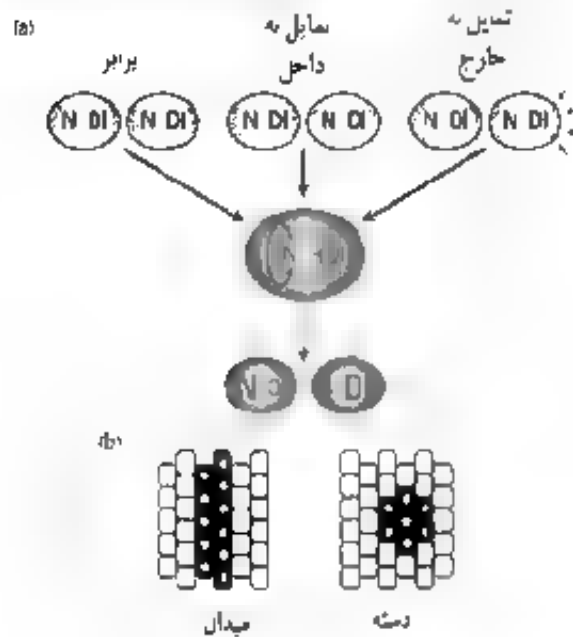
پایب سلولهای لوله عصبی به پیامهای shh و BMP (b) در طول محور پیشی شکمی



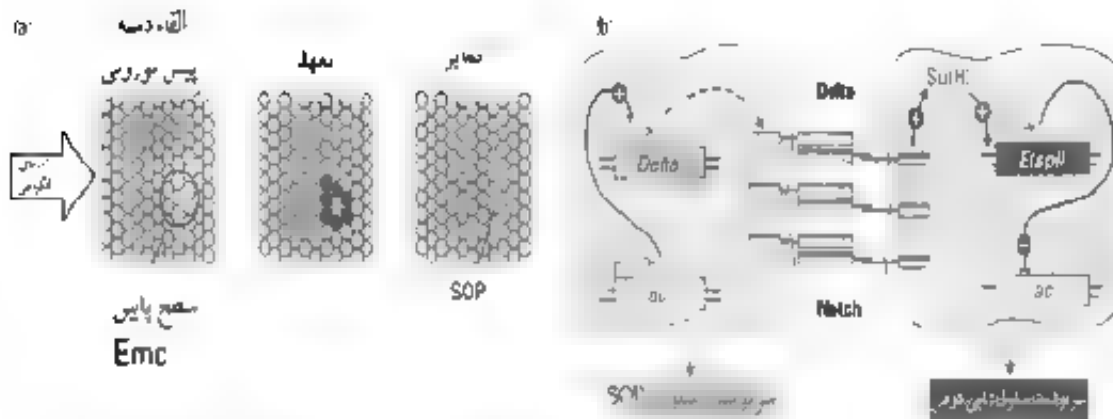
شکل ۴۰-۲۲ (شکل رنگی). تنظیم سرپوشش سلول عصبی در مهره‌داران. (a) shh ترشح شده توسط سلول‌های نوتوگورد نکوپین پلیپ کف را القاء می‌کند. در عوض پدیت کف shh را تولید می‌کند که یک شیب شکمی پشی تشکیل می‌دهد که سرپوشش سلول‌های اضافی را القاء می‌کند. در ناحیه پشی پروتئین‌های BMP (پیام‌های نوع $TGF\beta$) از سلول‌های اکودیمی قرار گرفته در کف و سرانجام از سلول‌های کف پلیپ ترشح می‌شوند. (b) غلظت‌های shh و BMP به شیب رنگی شناخته می‌شوند سرپوشش سلول در لوله عصبی می‌پولند تا تولید انتراتی همه فاکتورهای سخته‌پردازی مثالی داده شده بین شیب‌ها و پشی شوند. سطوح بالا تا متوسط shh بیان ژن‌های $Nkx2.2$ و $Nkx6.1$ را القاء می‌کند اما تولید هیچ فاکتور سخته‌پردازی مثالی داده شده در بالا با بلوک می‌کند (T). حتی سطوح پایین shh می‌تواند بین $Dbx1$ و $Pax7$ را بلوک کند. اینها دو ژنی هستند که بیان‌شان با پیام BMP که از سلول‌های پشی لوله عصبی می‌آید شروع می‌شود. مور بین $Pax6$ و $Nkx2.2$ و بین $Dbx2$ و $Nkx6.1$ با پرهم‌گشتی‌های سرکوبگر متقابل میرتر می‌شود؛ هر پروتئین، روبروی پروتئین دیگر را خاموش می‌کند. نتیجه همه اینها مجموعه‌ای از سرپوشش‌های مختلف سلولی است: نورون‌های حرکتی یا نورون‌های حسی (در امتداد محور پشی - شکمی می‌باشد). هر نوع سلول شامل ترکیب واحدی از فاکتورهای سخته‌پردازی می‌باشد که مثالی ژن‌های دیگری را کنترل می‌کنند که خواص واضحی را به آن نوع سلول می‌دهد.

سرپوشش سلول‌ها در ناحیه پشی لوله عصبی توسط پروتئین‌های BMP (مانند $BMP4$ و $BMP7$)، که به خانواده $TGF\beta$ تعلق دارند تعیین می‌شود. به خاطر آورید که پیام‌های نوع $TGF\beta$ و آنتاگونیست‌های آنها در عین سرپوشش سلول‌های پشی در چین‌های اولیه قورباغه اسامی هستند یک پیام $TGF\beta$ دروروفیلا که Dpp نامیده می‌شود. همچنین در تعیین سرپوشش سلول‌های پشی در چین اولیه مگس عمل می‌کند. به راستی پیام‌های $TGF\beta$ به طر می‌رسد که یک تنظیم کننده قدیمی الگوهای پشی شکمی هستند. در جسی‌های مهره‌داران، پروتئین‌های BMP رشحی سلول‌های اکودیم موجود در جهت پشی لوله عصبی، تشکیل سلول‌های پشی نورون‌های حسی را

غالب‌های متفاوتی از shh را به برون‌کاست‌های لوله عصبی حوجه اضافه کردند. در عیاب shh سلول‌های عصبی شکمی تشکیل نمی‌شوند. در حضور غلظت‌های خیلی بالایی shh سلول‌های پلیپ کف تشکیل می‌شوند. در حالی که در غلظت‌های سبب پائین shh نورون‌های حرکتی تشکیل می‌شوند. وقتی که سطح shh دوبرابر دیگر کاهش یافته، سبها نورون‌های $V2$ شکل گرفتند و سرانجام نورون‌های $V1$ وقتی که غلظت shh دوبرابر دیگر کاهش یافته نکوپین یافتند. این داده‌ها قوی پیشنهاد می‌کند که در بونه عصبی در حال نکوپین، انواع سلول‌های متفاوت بونه عصبی در پاسخ به شیب شکمی به پشی shh تشکیل می‌شوند، گرچه دقیقاً رمال نکوپین پیام که تأثیرش را می‌گذارد ناشناخته است. داده‌های حاصل از مطالعات پیام شیب‌دار می‌تواند پیام‌های اضافی دیگر (لای‌های که هنوز کشف نشده‌اند) را رد کند.



▲ شکل ۲۲-۴۱ (شکل رنگی). بسط یک تمایل اولیه ایجاد انواع مختلف سلول را با مهار جانبی میانجیگری شده توسط بونج می‌کند. (a) اختلاف بین دو سلول برابر اولیه ممکن است به صورت تصادفی به وجود آید (چپ). متحصراً درهم کش سلول‌ها ممکن است دارای تمایل ذاتی یا داخلی (مرکز) یا یک تمایل بیرونی (راسته) باشد. برای نمونه سلول‌هایی که پروتئین‌های محتلفی را در مسیر سلولی نامتوازن دریافت کردند تمایل به درون خواهند داشت. این‌هایی که پیام‌های مختلف (نازخی) دریافت کردند تمایل به بیرون خواهند داشت. بدون توجه به این که معایلات اولیه کوچک چطور آغاز می‌شوند، بونج در یکی از دو سلول غالب شده بهای خودش را شروع نموده و تولید یگاندش یعنی دلتا را سرکوب می‌کند. در سلول دیگر تولید دلتا غالب است. نتیجه تقویت اختلاف آغازی کوچک است. (b) مهار جانبی میانجیگری شده با سوج ممکن است ایجاد یک مرز صریح در میان اولیه سلول‌ها مثلاً در اعتدال لبه پال‌های در حال تکوین در ورهیلای یکد یا یک سلول مرکزی با از دست سلولی اطراف کننده مانند برقراری پیش‌سازهای عصبی مجزا کند.



▲ شکل ۲۲-۴۲. نقش مهار جانبی میانجیگری شده با بونج در تشکیل پیش‌سازهای اندام حسی (SOPs) در درورهیلای (a) مولکول‌های پیام‌رسان خارج سلولی و فاکتورهای سخته‌پردازی در شده بازن‌های انگوبندی بومیه الگوی دقیق فضایی و زمانی پروتئین‌های bHLH مانند آگانه واسکونه (رر) را کنترل می‌کند. اغلب سلول‌ها در داخل میدان EMC (نازخی) یک پروتئین وابسته که انتاگونیست آگانه واسکونه می‌باشد، بیان می‌کند. گروه کوچکی از سلول‌ها، یک دسته پیش‌ساز، بومیه پروتئین‌های bHLH پیش‌ساز را می‌کند. ناحیه‌ای از یک دسته پیش‌ساز، که یک SOP را تشکیل خواهد داد، معطوف پایین‌تری از EMC را بیان می‌کند. این سلول‌ها تمایل به تشکیل SOP دارند. برهمکنش بین سلول‌ها با میانجیگری پیام‌رسانی بونج منجر به گردآوری پروتئین‌های سرکوب‌کننده E(spl) تنظیمی توسط بونج در سلول‌های همسایه (آبی) می‌شود که تشکیل SOP را به یک سلول منفر، محدود می‌کند (سبز). (b) به صورت اولیه، آگانه ac و ژن‌های پیش‌ساز دیگر در همه سلول‌ها در داخل یک دسته پیش‌ساز سخته‌پردازی می‌شوند. همچنین بونج و دلتا نیز وجود دارند. ac و بومیه پروتئین‌های bHLH پیش‌ساز بیان دلتا را افرایش می‌دهند. زمانی که یک سلول به صورت تصادفی تولید بیشتر ac (چپ) را می‌کند تولید دلتا افزایش می‌یابد و منجر به پیام‌رسانی قوی‌تر بونج در همه سلول‌های همسایه (راست) می‌گردد. در سلول‌های دریافت‌کننده مسیر پیام‌رسانی، بونج یک فاکتور سخته‌پردازی معروف Su(H) که به بومیه خود بیان ژن‌های E(spl) را تحریک می‌کند، فعال می‌کند. بیان E(spl) در سلول‌های حصار دلتا پایین می‌ماند (چپ). که باعث سرکوبش بونجی به عبارتی SOP می‌شود. در سلول‌های پروتئین‌های E(spl) به صورت ویژه سخته‌پردازی ac و بقیه ژن‌های پیش‌ساز را سرکوب می‌کند. نتیجه کاهش ac منجر به کاهش در دلتا می‌شود. بنابراین، اختلاف تصادفی اولیه در بین سلول‌ها افزایش می‌یابد. همچنین در نتیجه این برهمکنش و بقیه یک سلول از یک دسته پیش‌ساز بونجی به عنوان SOP انتخاب می‌شود و بقیه بتاتسل بونجی از دست داده و به عنوان سلول‌های ابتداری تکوین پیدا می‌کند.



ساده از داخل به خارج کسب می‌کند. این دانه‌های بزرگ لایه شکل می‌گیرد و سپس به صورت فریبدهای لایه‌های خارج‌شکل می‌گیرد (شکل ۲۱-۱۲). بسیاری از سلول‌هایی که بعداً می‌تواند می‌شوند باید بعد از سلول‌هایی که قبلاً موقعیت‌های خود را اشغال کرده‌اند مهاجرت کنند. مهاجرت اغلب سلول‌ها شامل برهمکنش یا تکیه‌های شغاعی است، سلول‌های خاصی که طول شده و فاصله‌های مناسب و تریکولار تا لایه خارجی کورنکس را دور می‌برند. علاوه بر این، بعضی سلول‌ها مهاجرت مکانی آشکاری در زون‌های درخت از صفحه بطن به سطح را انجام می‌دهند.

ناشمن‌ها از میکروسکوپ تایم لاپس برای مشاهده رفتارهای نورون‌ها استفاده کرده‌اند. حرکت آنها یکسخت و پیوسته نیست. در عوض، زمانی که حرکت می‌کنند متوقف می‌شوند و راندها را گسترش می‌دهند و سپس حرکت خود را در مسیر اصلی با مسیر دیگری از سر می‌گیرند. در بعضی مواقع به نظر می‌رسد نورون‌ها بر روی یکدیگر حرکت می‌کنند. در مورد دیگر، آنها فرایند‌های سلول‌های گلیا را دنبال می‌کنند. سلول‌های مهاجر به تنوع وسیعی از علائم راهنمایی در شکل مولکول‌های سطحی و پیام‌های ترشحی پاسخ می‌دهند. در حالی که هر سلول از نظر درونی معیارات شگفت‌انگیزی در شکل متخمس می‌شود.

وقتی که نورون‌ها به مقاصد نهایی خود می‌رسند و اغلب در حالی که در حال انتقال هستند، راندهای زیادی برای ارتباط با سلول‌های دیگر، تشکیل می‌دهند. دندریت‌ها که پیام را دریافت می‌دارند و آکسون‌ها که پیام را انتقال می‌دهند، در بعضی مواقع به‌سر از یک متر فاصله دارند. ما در فصل ۲۲ توضیح خواهیم داد که چگونه الکتریسیته انتقال می‌دهد (تا حدی که درک شده است).

مهار جانبی مایجیگری شده با پیام‌رسانی بونج باعث می‌شود سلول‌های عصبی اولیه متغای شوند.

تکوین سیستم عصبی یک نمونه مکانیسم عمومی مهم برای تصمیم‌گیری ساختن ساختارهای ضروری می‌باشد. این مکانیسم مهار جانبی نامیده می‌شود که عبارتست از ماهیت ارتباط یک سلول با سلول‌های جدید که منجر به ایجاد شبکه‌ای از سلول‌ها می‌شود. مهار جانبی در این سیستم به سوی سر و پش مجزای با پتانسیل برابر یا غیربرابر در این عصبی درزور و خیلا در ابتدا نقش مسیر فوق‌العاده حفظ شده بونج در مهار جانبی و اشکار کرد در این مسیر پیام‌رسانی بیرون‌شکل‌های بونج و دند در برزور و خیلا به ترتیب فریبدهای بونج و لگاند هستند. هر

شروع می‌کند (شکل ۲۲-۴۰). بسیاری از سلول‌ها در لوبه عصبی پیام‌های چندگانه‌ای دریافت می‌کنند که در موقعیت‌های مختلف محور پستی شکمی سرچشمه می‌گیرند. با برهمکنش سلول‌ها در هر دو مشاء هر سلول، میانت به یک مسیر جدیدی ویژه می‌کند.

شیم‌هایی از $TGF\beta$ و shh منتشر شده از طرف‌های پستی و شکمی لوبه عصبی، تولید فاکتورهای سرچشمه‌رطری ویژه در سلول‌های لوبه عصبی در موقعیت‌های متفاوت در سدا محور پستی - شکمی را فعال یا سرکوب می‌کند (شکل ۲۲-۴۰). وقتی که این فاکتورهای سرچشمه‌رطری در ابتدا ساخته شدند، بین آنها نامعلوم هستند اما عصبی از مرزها به واسطه تنظیم عصبی سرکوب‌گر رقیق هستند.

مکانیسم‌های مشابهی سرچشمه‌رطری سلول‌ها در سرچشمه‌ها تعیین می‌کنند که باعث ایجاد ماهیچه‌های جدار بدن (میوتوم) لایه داخلی پوست که در عصب نامیده می‌شود (درماتودرم) و مهره (اسکلروتوم) می‌شوند. سرچشمه‌های متفاوت سلولی توسط پیام‌هایی از بافت‌های احاطه کننده القاء می‌شود. برای مثال، shh که از بونج‌رطری می‌آید اسکلروتوم را القاء می‌کند. بنابراین پیام مشابه shh نورون‌های حرکتی را در لوبه عصبی و استخوان پریموردیال در سرچشمه‌ها القاء می‌کند. سلول‌های دریافت کننده از قبل برهمه‌رطری شده‌اند تا در مسیرهای متفاوتی به القاء کننده مشابه بسته به تاریخ قبلی پاسخ دهند. سرچشمه‌ها همچنین پیام‌هایی را از مسیرهای دیگر مانند Wnt از لوبه عصبی پستی که در مجموعه متفاوتی از سلول‌ها را القاء می‌کند، دریافت می‌دارند.

اغلب نورون‌های موجود در هر از لوبه عصبی میانی ناشی می‌شوند و به خارج مهاجرت می‌کنند.

کورنکس هر یک منطقه نازک از سلول‌های سازماندهی شده در داخل چندین لایه است. این بخش از آناتومی‌ها - که برای توانایی‌های فکری پیشرفته نیاز است - منبع بزرگ‌ترین عرو و احاساسات عصبی و غریب بهترین دند، بالاتر از موجودات رنده دیگر است. تکوین لوبه عصبی که به صورت اولیه یک تک لایه سلولی صحیم است، در داخل عرو به تولید هم تعداد زیادی سلول‌های پیش‌ساز جدید از سلول‌های سادی و هم سازماندهی آنها در ناحی لایه‌های سلولی جدید نیاز دارد.

سلول‌های جدید اساساً در ناحیه ساب و تریکولار، داخلی‌ترین لایه لوبه عصبی قرار گرفته و در نزدیکی بطن، که حرمه‌های پر از مایع در داخل عرو هستند و از داخل لوبه عصبی به وجود می‌آید تشکیل می‌شوند. سلول‌هایی که موقعیت‌های نهایی خود را به صورت

دو پروتئین‌های بزرگ عرض عثایی هستند که ذمین‌های خارج سلولی آنها شامل نکرهای چندتایی شبه EOF و جایگاه‌های اتصال برای دیگر پروتئین‌ها هستند گرچه دلتا شکافته می‌شود تا یک سطح قابل حل در ذمین خارج سلولی‌اش را بسازد، یافته‌های مطالعات ژنتیک موزائیک دروروفیلا نشان داده‌اند که پیام دلتا تنها به سلول‌های مجاور می‌رسد.

برهمکنش بین دلتا و بونج شکافت پروتولیبیک بونج را شروع می‌کند و قطعه سیورولیک آن را آزاد می‌کند که به هسته تغییر مکان داده و ساخته‌برداری‌های ویرانی را تنظیم می‌کند (شکل ۲۶-۱۶). به طور ویژه، پیام رسانی بونج سخته‌برداری خود Notch را فعال می‌کند و سخته‌برداری دلتا را سرکوب می‌کند و نشان دهنده اختلاف بین سلول‌های برهمکنش کننده را تشدید می‌کند (شکل ۲۶-۱۵). پیام میانجیگری شده با بونج می‌تواند باعث شود یک ممر صریح بین دو جمعیت سلولی به وجود آید یا یک سلول را می‌تواند از یک دسته سلولی جدا کند (شکل ۲۶-۱۶). پیام‌رسانی بونج سرکوبش سلول‌ها را در اغلب بافت‌ها کنترل می‌کند و نتیجتاً باعث تمایز تکثیر، ایجاد همقارنی در سلول و آپوپتوز می‌شود اینجا ما دو نمونه از پیام‌رسانی بونج در تعیین سرکوبش سلول، توصیف می‌کنیم.

جهش‌های از دست رفتن عملکرد ژن‌های بونج و یا دلتا طیف وسیعی از فوئب‌ها را در دروروفیلا تولید می‌کند. یک نتیجه اینچنین جهش‌هایی در هر ژن، افزایش تعداد مورولاست‌ها در سیستم عصبی مرکزی است. در جین‌زایی دروروفیلا، صفحه سلول‌های کورتومی به دو جمعیت سلولی تقسیم می‌شود. انهایی که به داخل جیب حرکت می‌کنند به مورولاست‌ها تکوین می‌دهند که بورون ایجاد می‌کنند، آنهایی که در خارج باقی می‌مانند این‌درم و کوتیکول را تشکیل می‌دهند (شکل ۲۶-۳۹). همچنین بعضی از سلول‌ها بزرگ شده و سپس از صفحه اکودرمی جدا شده تا بورولاست شوند. آنها به سلول‌های اطراف پیام می‌رسانند تا از تشکیل آنها به بورولاست جلوگیری کند. یک مورد از مهار جانبی، پیام‌رسانی بونج دلتا برای این مهار استفاده می‌شود در حین‌های فاقد گیرنده بونج یا لیگاند آن، همه سلول‌های پیش‌ساز اکودرمی، عصبی می‌شوند.

نقش پیام‌رسانی بونج بر مشخص نمودن سرکوبش سلول عصبی وسیعاً در تکوین سیستم عصبی محیطی دروروفیلا مطالعه شده است. در مگس‌ها، اندام‌های حسی زیادی از دسته‌های سلولی بیش بورونی ایجاد می‌شوند که فاکتورهای سرکوب‌داری bHLH مثل آکاته و اسکوت‌ه تولید می‌کنند که سرکوبش سلول عصبی را القاء می‌کند در تکوین طبیعی، یک سلول در داخل یک دسته پس بورونی

ناحیه‌ای اختصاصی شود تا یک پیش‌ساز اندام حسی (SOP) شود.^(۱۱) در سلول‌های دیگر دسته، پیام‌رسانی بونج منجر به سرکوب ژن‌های بیش بورونی شده و بنابراین سرکوبش بورونی مهار می‌شود. این سلول‌های انتخاب شده باعث ایجاد اپی‌درم می‌شوند (شکل ۲۶-۴۲). جهش‌های حسابی به حرارت که باعث فعلی عملکردی بونج یا دلتا می‌شوند منجر به تکوین SOPهای اضافی در یک دسته بیش بورونی می‌شوند در مقابل در تکوین مگس‌هایی که درم فعال بونج (به عبارتی در عیاب لیگاند فعال است) را تولید می‌کند، همه سلول‌ها در دسته پس بورونی به سلول‌های اپی‌درمی تکوین پیدا می‌کند.

برای برآورد نقش مسیر بونج طی بورونز اولیه مهره‌داران، دانشمندان mRNAی رمزکننده اشکال مختلف بونج و دلتا را به داخل جبین‌های گربوبوس تزریق کردند. تزریق mRNAی رمزکننده قطعه سیورولیک فعال بونج تشکیل بورون‌ها را مهار کرد. در مقابل، تزریق mRNAی رمزکننده یک شکل تغییر یافته از دلتا که در فعال‌سازی بونج جلوگیری می‌کند منجر به تشکیل بورون‌های خیلی زیاد می‌شود این یافته‌ها نشان می‌دهند که در مهره‌داران، مانند دروروفیلا، مهار جانبی میانجیگری شده با پیام رسانی بونج سرکوبش سلول بیش‌ساز عصبی را کنترل می‌کند. مشاهدات در گرم‌الگاس، پیام‌رسانی بونج طی تکوین حرارت در تشکیل انواع سلول مجاور محزاً توسط مهار جانبی استفاده می‌شود. مسیر پیام‌رسانی بونج طی تشکیل جبین از اقدام‌ها و بافت‌ها استفاده می‌شود اما همیشه برای مهار جانبی استفاده نمی‌شود.

تکات کلیدی بخش ۲۲.۵

تعمیمی شدن نوع سلول در تکوین اولیه عصبی

■ سیستم عصبی مهره‌داران از سلول‌های اکودرمی تکوین می‌یابد، که به صورت اولیه در یک صفحه طی گاسترولاسیون تشکیل می‌شوند. ت حورن این صفحه کورتومی (صفحه عصبی) ابتدا باعث تشکیل اولیه عصبی طی فرآیند سورولاسیون می‌شود (شکل ۲۶-۴۸ و ۲۶-۳۹ را ملاحظه نمایند).

■ بوتوکورد یک سینه مرونمی قرار گرفته در زیر (شکمی) اولیه عصبی، جناب پروتئین‌های پیام‌رسانی است که سرکوبش سلول‌ها را در بافت‌های اختصاصی کننده القاء می‌کند. برای مثال، Shh از بوتوکورد سرکوبش سلول‌های اطراف اولیه عصبی.



روز ۱۱



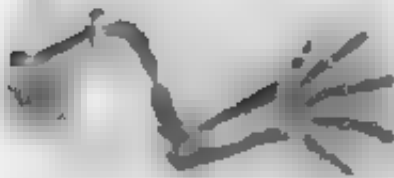
روز ۱۲



روز ۱۳



روز ۱۴



روز ۱۵

سومیت‌ها و اندودرم را تحت تأثیر قرار می‌دهد.

■ **shh** یک مورفوزن است که سرپوش سلول‌های میخی را درهای بالا و دیگر سون‌ها را در کُرهای پایین‌تر هدایت می‌کند. آن تمایل به شروع سرپوش شکمی دارد مانند بلیتکه اثر آن توسط پیام‌های دیگر مانند BMP، پیام نوع $TGF\beta$ که از اکودرمی که سرپوش پیشی عصبی را شروع می‌کند، مدیون می‌شود.

■ سلول‌های بوله عصبی که ذاتاً یک سلول صحیم هستند، تکثیر شده و سلول‌های پیش‌ساز عصبی را می‌سازند که به صورت معانی به طرف خارج مهاجرت می‌کنند تا لایه‌های مغز و نخاع را تشکیل دهند. طی نوروز برهال دروهیلا، تند بعضی سلول‌های اکودرمی نورون را تشکیل می‌دهند. بقیه سلول‌های مسبق از اکودرم مانند پوست و می‌سازند. تعداد بین انواع سون‌ها توسط مهار خانی شمن پیام رسانی بوتج تنظیم می‌شود. در این فرایند سلول‌هایی که سرپوش عصبی به خود می‌گیرند بقیه را والد می‌کنند که وارد این حالت بشوند (شکل ۲۲-۴۱، ۲۲-۴۲).

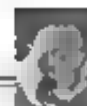
۶-۲۲ رشد و الگوی عصب

تکوین عصب مهره‌داران یک نمونه ریا از چگونگی ترکیب اعمال سلول‌های منظم برای ایجاد الگو فراهم می‌کند. اعصاب مهره‌داران از جوانه‌های کوچکی متشکل از یک توده سلول‌های مرودرمی احاطه شده با یک پوسته اکودرمی رشد می‌کنند (شکل ۲۲-۴۳). اعصاب عصبی و اعصاب جلوبی به وضوح مرتبطند و هم چنین اعصاب چپ و راست با هم مرتبطند. اگر اعصاب به مکررهای تشکیل دهنده یا سلول‌ها بشکند ترکیب هر چهار تا مشابه خواهد بود اما امکال آنها در مسیرهایی که کاملاً برای زندگی موفق ضروری است فرو می‌کند. تشکیل الگو عبارت از سازماندهی مکررهای و سلول‌ها به عصب کامل است - هدف مرکزی مطالعه زیست‌شناسی سلولی و مولکولی تکوین عصب می‌باشد. کجا پرسگان، می‌توانند دارای یک حصب پا و یک جفت مال بجای چهار پا شوند. پرسگان در حقیقت جانور آزمایشگاهی اویه برای مطالعه تکوین عصب بودند چون جیب‌های جوجه می‌تواند در تخم طی دوره تشکیل اعصاب به آسانی قابل دسترسی باشد. در آزمایش تئوری‌های مختلف تکوین اعصاب در جوجه، محققان جیب‌ها را در مراحل پیوند قرار دادند، به آنها پروتئین‌های پیام رسانی یا سون‌های تولیدکننده پیام تزریق کردند و رترو ویروس‌های بیان ژن مستقیم در جایگاه‌های غیر طبیعی را

شکل ۲۲-۴۳. تکوین عصب در موش جوانه‌های عصب که شام یک بده ناطی از سلول‌های مرودرمی و لایه خارجی از اکودرم است. در جایگاهی ویر در پهنی جیب تشکیل می‌شود. برآمدگی و الگویندی در امتداد سه محور منجر به تشکیل کل ساختارهای عصب می‌شود.

داخل نموختد رشد پیوسته جیب در تخم، مشاهده شد و اثر هر تیمار ویژه دیده شد چون کاهش خلف عملکرد ژن در موش‌ها نسبتاً آسان است. آزمایشات ژنتیکی در مطالعه تکوین عصب در این حیوانات مفید است. نتایج از دو سیستم آزمایشگاهی نا حد زیادی با هم سازگار است.

ژن‌های **Hox** جایگاه درست اعصاب تعیین می‌کنند و رشد کنند اولین رخداد در تکوین عصب مهره دار تعیین مکانی در امتداد محور سری - ذمی می‌باشد که رشد عصب شروع خواهد شد. هم در حشرات و هم در مهره‌داران، ژن‌های **Hox** مکانی که عصب ساخته می‌شود را کنترل می‌کنند. مرودرمی که باعث ایجاد جوانه



خامی نامیده می‌شود بیان ژن‌های Hox در مرودرم حد واسطه موقعیت تشکیل جوانه عصب را با کسری بیان رن‌هایی (عصب Tbx و $Pitx1$) که عبه فاکتورهای مسجهرندی را در مرودرم صفحه خامی رمزگذاری می‌کنند تحت تأثیر قرار می‌دهد در عوض پروتئین‌های Tbx و $Pitx1$ تولید پیامهای ترشح شیطی که برای تکوین عصب لازم را کنری می‌کند.

بر بین یں پیامها، فاکتور رشد فیروپلاسی 10 ($FGF10$) هستند که از سلول‌هایی در مرودرم صفحه کناری ترشح می‌شوند و برآمدگی عصب از بواخی ویره پهلوی جین‌ها را آغاز می‌کند. موش‌های جهش یافته فاقد $FGF10$ بدون عصب تکوین می‌یابد (اسکل a ۲۲-۲۳). بالعکس کاشت یک دره حاوی $FGF10$ در جایگاه پهلوی جین جوجه‌هایی که یک عصب می‌تواند به صورت طبیعی ایجاد شود باعث می‌شود عصب اضافی رشد کند (اسکل b ۲۴-۲۲). این نتایج ضرورت‌های القایی قابل مشاهده FGF را نشان می‌دهد پیام‌رسانی Wnt هم جین در آغاز برآمدگی جوانه عصب بازی نقش می‌کند.

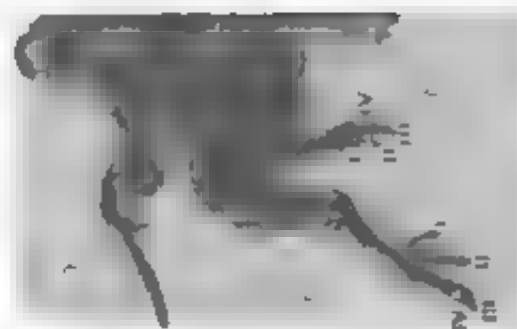
تکوین عصب به یکبارچگی شب‌های پیام خارج سلولی چند خانه بستگی دارد

به محور جوانه عصب و عصب تکوین یافته حلویی - عصبی (انگشت نسبت نسبت به انگشت کوچک)، پیشی شکمی (پشت نسبت در مقابل کف)، و مردیک - دور (کف به انگشتی - در شکل ۲۵-۲۶) بیان داده شده است. تکوین بولیه عصب با تشکیل دو مرکز پیام‌رسانی مهم لبه رأسی اکتودرم (AER)^(۱) یک ناحیه در سطح اکتودرم در نوک دیستال جوانه عصب در حال ظهور و ناحیه فعالیت قطبی (ZPA)^(۲) در مرودرم انتهایی عصبی جوانه مشخص می‌شود. AER در پاسخ به $FGF10$ ، شروع به ترشح $FGF8$ و بعداً $FGF4$ می‌کند، هر دوی ین پیام‌ها تقسیم‌بندی سلول‌های مرودرم را شروع می‌کند و بنابراین برآمدگی عصب اولیه می‌یابد سویک هچهورگ در ZPA از جوانه عصب عقبی بویید می‌شود (اسکل ۲۶ ۲۲)؛ در حقیقت ترشح Shh است که ناحیه ZPA را مشخص می‌کند. پیام‌های FGF سرپوش دیستال به سلول‌های جوانه عصب می‌دهد و Shh سرپوش عقبی به آنها می‌دهد. اگر Shh به بخش جنوبی جوانه اضافه شود عصبی که سرانجام تشکیل خواهد شد دارای

اثر کاهش بامدی $FGF10$



شکل ۲۲ (b) $FGF10$ بامدی

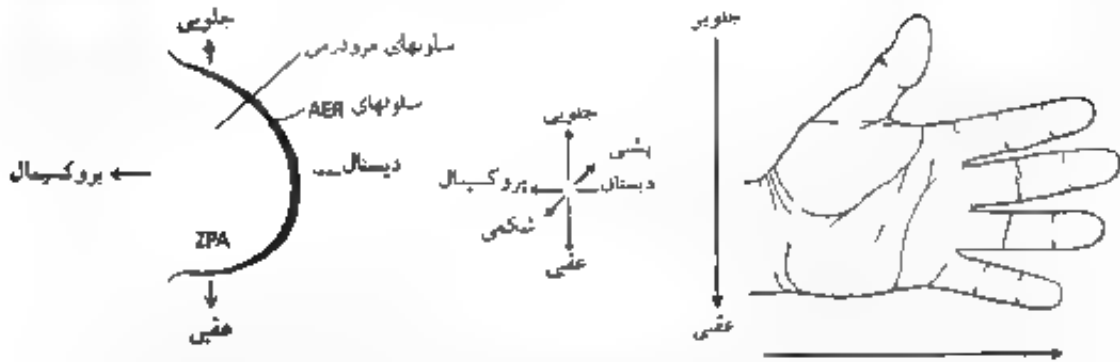


▲ شکل تجربی ۲۲-۲۴ اثر تغییر عملکرد $FGF10$ در تکوین عصب در موش (a) زن سر به دیده موشها، فاقد جرم عملکردی ژن $FGF10$ توسط دو ترکیبی ساخته شد. این عکس‌ها، جین‌های موش را چند دور قبل از تولد نشان می‌دهد که موش‌های هتروزیگوت برای ژن $FGF10$ (+/-) نسبتاً طبیعی هستند اما موش‌های هموزیگوت (-/-) در مقایسه با موش‌های نوع طبیعی (+/+) شدیداً دچار اسکال در تکوین عصب شدند. این داده‌های ژنتیکی اهمیت $FGF10$ یک پیام پروتئینی ترشحی برای تکوین عصب را ثابت می‌کند. (b) برای امتحان اینکه آیا $FGF10$ قادر به راه‌اندازی تکوین عصب است یا نه، آزمایشات با جین‌های جوجه انجام شده است. این جین‌ها مزایایی دارند به دلیل اینکه جین می‌تواند بعد از عمل جراحی به رشد ادامه دهد. باقیمانده خیسانه شده در پروتئین $FGF10$ را جراحی در پهلوی جین جوجه در مرحله میانی قبل از تکوین عصب در ناحیه‌ای که هیچ عصبی به طور طبیعی تکوین نمی‌یابد کاشته شد. $FGF10$ اما به ماده کنری قادر به القاء تشکیل عصب پیچم خواهد بود. جوجه جوش نشان داده شده در اینجا از یک جین بیمار شده با $FGF10$ دارای پای اضافی (ناحیه) خواهد بود تنها بیمی از اسکال جوجه شلی داده شده است.

عصب می‌شود مرودرم حد واسطه نامیده می‌شود و در مجاور مرودرم سومینی قرار دارد؛ مرودرم بورتز از سومیت‌ها مرودرم صفحه

۱- Apical ectodermal ridge

2- Zone of polarizing activity



شکل ۲۲-۲۵ محورهای حوانه عضو و دست. یک جوانه عضو (چپ) و عضو کاملاً تکوین یافته، یک دست در این نمونه (راست) برای سه محور است. جلویی - عقبی (انگشت شصت به انگشت کوچک، پروکسیمال - دیستال (کف به انگشتان) و پیشی - شکمی (ايشب دست به کف). در جوانه عضوی در حال تکوین به اکتودرم راس (AER)، میخی، پیام FGF است و ناحیه فعالیت قطبی کننده (ZPA) میخ Shh است.

فراوانی بالای چند انگشتی، یک حالت غیرطبیعی وراثتی که با صورت انگشتها را اضافی در دست و پا مشخص می‌شود، پدید شدت گرچه پروتئین رمزکننده اجراء Shh طبیعی بود جهش موجود در هر خانواده در ناحیه‌ای از ژنوم در محور ژن Shh انسانی نقشه‌برداری شد. این یافته‌ها فوقاً پیشنهاد می‌کنند که آسیب به افزایشده کنترل کننده رونویسی Shh باعث تکوین غیر طبیعی و در نتیجه چند انگشتی در این خانواده‌ها می‌شود.

افزاینده عضوی Shh در جهت کاملاً برخاسته است. این توالی تنظیمی در واحد رونویسی ژن دیگر قرار دارد. دوم در حدود ۱ میلیون بار دورتر از پروموتور Shh قرار دارد. این کوره گیس^(۱) برای تنظیم بافاصله دور رونویسی ژن یک است. مقایسه بولی‌های اخیر درجه بالایی از تشابه توالی در سراسر افزایشده یک کپلو بازی در موش و انسان نشان داده است. ناحیه کوچکتری و منطقه تشابه، بوالی هسته، در *nice fish* هم قرار دارد (شکل ۲۷-۲۲) کل چهار خانواده پلی‌داکتیلوس یافت شده، دارای جهش‌هایی‌اند که توالی افزایشده را تغییر داده است. این یافته‌ها قدرت استفاده از حفظ تکاملی توالی DNA برای فهمیدن تنظیم ژن و محاسبه بیماری‌های انسانی را نشان می‌دهد.

ژن‌های Hox/تکوی مناسب ساختارهای عضو را بر کنترل می‌کنند. در آغاز که جوانه عضوی رشد می‌کند و تولید Shh به جریان افتاده است Shh بین ژن Hox را القاء می‌کند که در ناحیه عقب جوانه شروع می‌شود. بعداً بین ژن‌های Hox مجموعه‌ای پیچیده از

نوآلکوی عصبی استخوان در شکل آیمای خواهد بود و ناحیه جلویی سارد، در امتداد محور پیشی - شکمی یک پیام Wnt7a سلول‌ها را برای ایجاد انواع سلولی شکمی هدایت می‌کند. پیام‌های Wnt7a، FGF4 و FGF8، نسخه برداری Shh را افزایش داده و پیام Shh نسخه برداری ژن‌های Fgf4 و Fgf8 را افزایش می‌دهد. بنابراین این پیام‌های تقویت کننده متقابل در سلول‌هایی که به اندازه کافی به هم نزدیک وجود دارند سلول‌هایی که خیلی دورتر از یک پیام تقویت کننده هستند ممکن است از ایجاد پیام خودشان دست بکشند. در این مسیر استحکام و حرکت پیام‌ها، اسازه و شکل بهایی اعصاب را مشخص می‌کند.

کار اصلی تکوین در تشکیل اعصاب و اندام‌ها سازماندهی انواع سلول‌ها، مانند مرانشیم، عروقی، اپی نئال) به ساختارهای پیچیده چند سلولی است. همچنین دیده‌ایم که سلول‌ها در میانه جوانه اعصاب در معرض شیب پیام‌های متعدد قرار می‌گیرند (Shh, FGF) و Wnt) که راهنماهای آغازی صاحب این فرایند هستند با مدت گرفتن این پیام‌ها هر سلول بسته به موقعیت خود سبب به سه محور عضو فاکتور رونویسی ویژه‌ای را بیان می‌کند، عمل بین فاکتورهای رونویسی در عوض تشکیل اعصاب مختلف عضو را کنترل می‌کند. از آنجایی که هر یک از پیام‌های جبهانه عضو باید در سلول‌ها دقیقاً درست تولید شود، بیشترین توجه در چگونگی این که چطور ژن‌های آنها کنترل می‌شوند وجود دارد. برای نمونه ژن Shh تنها در سلول‌های ZPA بعضی جوانه‌های عضو در پاسخ به FGF و دیگر فاکتورها رونویسی می‌شود. تلاش‌های روبه برای توصیف افزایشده‌های رونویسی هستند که رونویسی Shh در جوانه عضوی ناقص را کنترل می‌کنند. در آن وقتی کشف شد که چهار خانواده با

تغییرات را گرانده و بیشتر در ناحیه جلویی تر جوانه گسترش می‌یابد. فاکتورهای سطح‌برداری نوید سده از Hoxd 11 - Hoxd 13 در سلول‌های ناحیه عقبی، در عوض میان Shh و در ناحیه عقبی تحریر می‌کند. همچنین جوانه طی دوره ۹.۱۰/۵ روز بعد از لقاح رشد می‌کند. دُمین‌های بیان ژن Hoxd گسترده می‌شود (شکل ۴۸-۴۹). ژن‌های Hox در ناحیه دبستال جوانه عصبی جایی که انگشت‌ها شکل خواهند گرفت صال باقی می‌مانند. ترکیب فاکتورهای رابوئسی Hox در سلول‌های در حال تکوین جوانه عصب، در الگوی همپوشانی استاندارد، مسئول مقیاس صحیح کنترل الگوی عصبی است. انسان‌های خاص جهش Hoxd13 دارای یک سندرم نقص وراثتی عصب که بین‌پی‌داکلیلی^(۱) نامیده می‌شود می‌باشد که مانع از برابری شدن انگشت‌ها و پنجه‌ها مشخص می‌شود. این اثر طبیعی ضروری Hoxd13 برای تکوین طبیعی عصب را نشان می‌دهد. در موش‌ها حذف کل ژن‌های Hoxa و Hoxd باعث می‌شود که اعضا به عنوان ریشه کوتاه و بدون هیچ ساختار دبستال تکوین پیدا کنند که اساس اهمیت ژن‌های Hox در تکوین اعضای موش را نشان می‌دهد.

ژن‌های Shh و Hoxd یکدیگر را تنظیم می‌کنند و حلقه هیدیک مثبت در جلوه عقبی تشکیل می‌دهد که هر دو ژن در روشی نگه می‌دارد در جوانه جلویی فاکتور سطح‌برداری GL3 ژن‌های Shh و Hox را سرکوب می‌کند (شکل ۴۸-۴۹). پیام‌رسانی Shh رابوئسی ژن GL3 را در سلول‌های عقبی سرکوب می‌کند. نوید فاکتورهای رابوئسی Hoxd در بولخی محتزای جوانه عصبی این سوال را ایجاد می‌کند که کدام ژن‌ها آنها را کنترل می‌کند و چطور آنها ژن‌های موثر بر الگوی عصب را هدف قرار می‌دهند. چیز کمی در مورد هویت و عملکرد هدف ژن‌های Hoxd شناخته شده است. در بین ژن‌های هدف مستقیم پروتئین‌های سطح‌برداری Hoxd ژن در موش‌ها یکی از اولین خانواده پروتئین‌های پیام‌رسانی متصل به عشاء (شکل ۴۲-۴۳) قرار دارد. بنابراین کار بیشتری لازم است تا فهمیده شود چطور نوید فاکتورهای رابوئسی Hoxd در الگوی جریانی دقیق به اشکال فوق‌العاده قابل تولید و عالی (در داخل یک گوبه) عصب ترجمه می‌شود.

الگوی بهایی در اعضا به استفاده از چند دور تکراری از کنترل پیام‌رسانی و رابوئسی با رخدادهای اولیه‌ای که آنها ترسیم می‌کند و رخدادهای بعدی که آنها بیشتر ترسیم می‌کند بدست می‌آید. در همان مشابهی که عصب به طور قوی در حال رشد است سلول‌های جدید در معرض ترکیبی از پیام‌های از قبل موجود قرار می‌گیرند.

سرانجام آبیور (فصل ۲۶) در سلول‌های ویژه‌ای ایجاد می‌شود و بنابراین پرده بین انگشتان را حذف می‌کند.

بحث ما از تکوین عصب، خصوصیت مهم این فرایند و فرآیندهای دیگر نکوبین را آشکار کرده است: استفاده مکرر از نوع مشابه پیام و تنظیم‌کننده‌ها. پیام‌های Wnt نکوبین عصب را آغاز کرده و همچنین الگوبندی در امتداد محور پشتی - شکمی جوانه عصب را کنترل می‌کند. مشابه فاکتورهای سطح‌برداری، رمز شده توسط ژن‌های Hox جایی که تمام شکل خواهد گرفت را تعیین می‌کند و سپس الگوی انگشت را کنترل می‌کند. سرانجام پیام‌های FGF بر امثلی جوانه عصب را آغاز می‌کند (FGF10) و همچنین آن را حفظ می‌کند (و FGF4). حجم ابزار مولکولی‌های مهم تکوینی زیاد بزرگ نیست و این به صورت تکراری برای کنترل سربوست سلول استفاده می‌شود.

بر بخش‌های ذکر شده، ما رویدادهای کلیدی زیادی در تکوین حین حیوانات دیده‌ایم.

■ ساختمان نو نوع گامت کاملاً متفاوت و انتظام آنها برای بازیابی ژنوم دیپلوئید با الگوهای بین ژنی متفاوت توسط کروموزوم‌های مشتق از مادر و پدر

■ مسیر شکل تحمک لقاح یافته (تخم) طی تسهیم و گاسترولاسیون به سه لایه سلول بیابادی، اندودرم، مروتوم و اکتودرم، و تولید برهم‌کنش‌های انقباضی زیاد بین سلول‌ها در لایه‌های مختلف. ■ برقراری محور پشتی - شکمی، جلویی - عقبی و چپ - راستی.

■ شکلی قالب، ارگان نامتقارن چپ به راست که حوس را برای کل عمر پمپ خواهد نمود.

■ تقسیم جینی اولیه به قیامات تکراری بدن هدایت شده توسط ترکیب مختلف فاکتورهای رابوئسی توریع شده در فضا (حشرات یا جرمه‌های بیان ژنی که در رمی متفاوتند) (مهره‌داران).

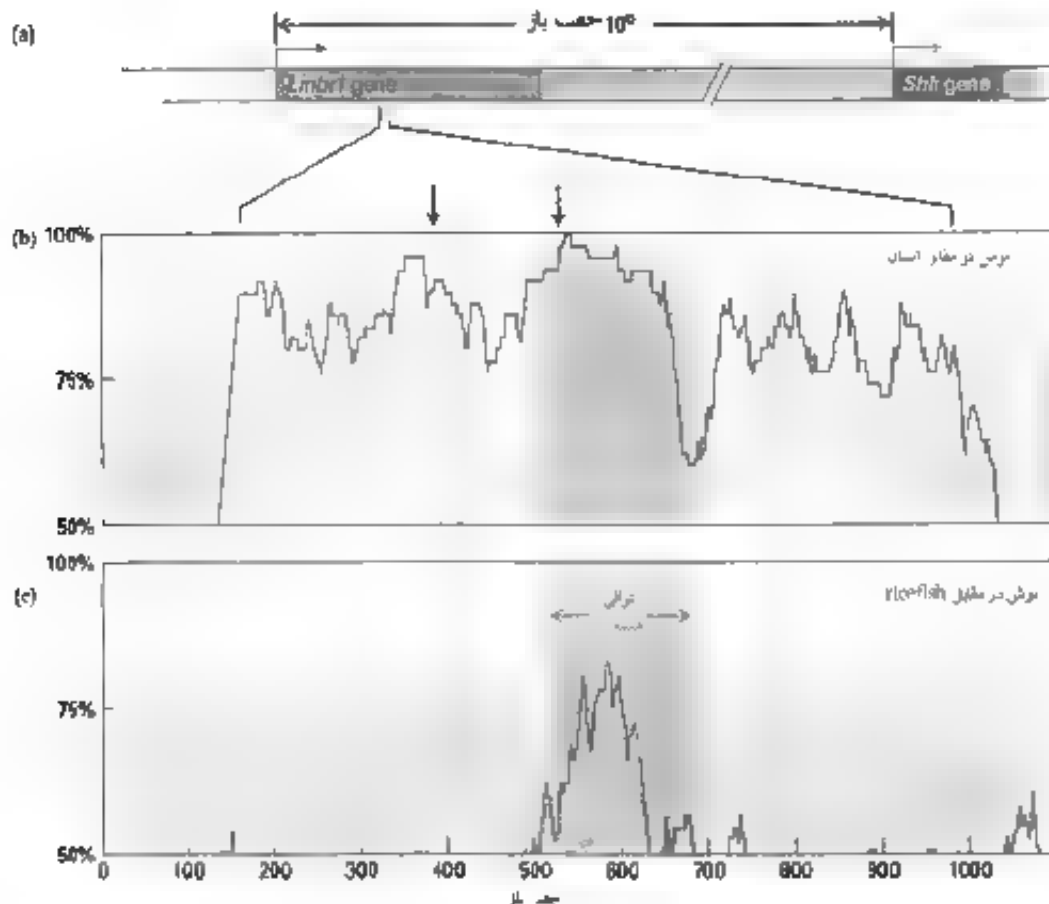
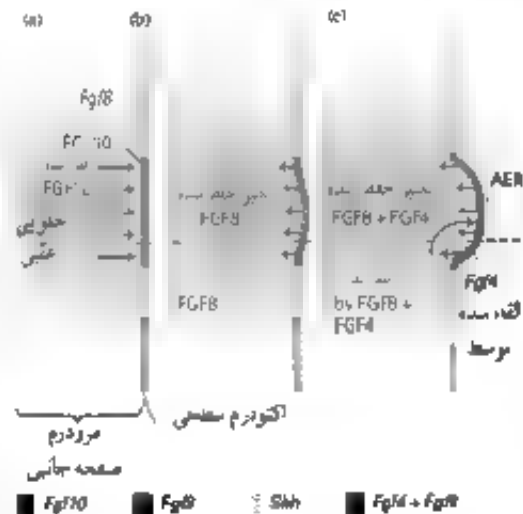
■ نوید اشکال مجزا در هر قطعه تکراری بدن در هم در حشرات و هم در مهره‌داران در نتیجه فعالیت ژن Hox

■ تاجورنگی اکتودرم برای ایجاد بوله عصبی و تولید آغازی درون‌هایی که سیستم عصبی مرکزی را خواهند ساخت.

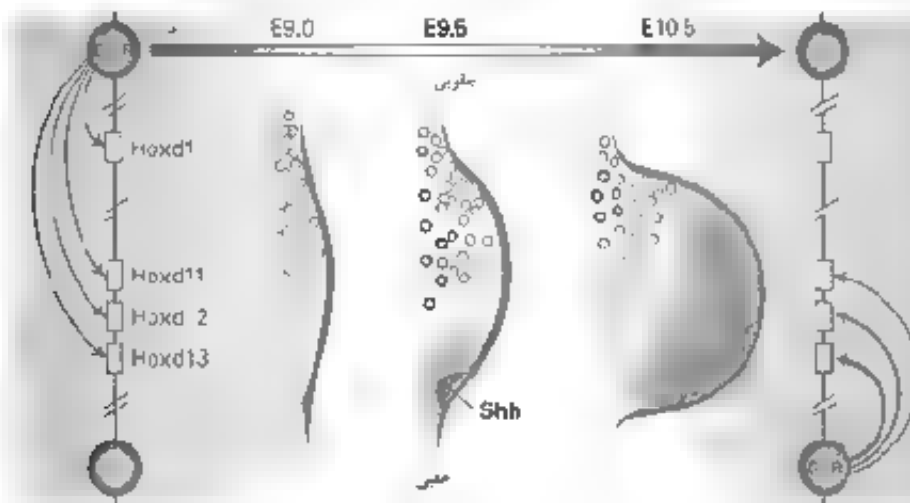
■ انتخاب مکان‌هایی که اعضا در آن قرار خواهند گرفت و نکوبین آنها در امتداد سه محور



► شکل ۴۶ - ۲۲. اقدام سه پیام در تکوین عضو مهره دارای در امتداد محورهای پروکسیمال - دیستال و جلویی - عقبی. هر جوله عصبی به سمت خارج پهلوی جیب رشد می‌کند. (a) پیام FGF احتمالاً FGF10، از مروتوم در ناحیه ویژگی‌های از پهلوی جیب می‌آید. FGF 0 در ناحیه موضعی سطح اکودرم که به اکودرمی واسی (AER) نامیده می‌شود چون تشکیل به غالب را خواهد داد. می‌آید (b) اکودرمی که پیام FGF10 دریافت می‌کند القا می‌شود تا پیام توسعه‌دهنده دیگر، FGF8 را تولید کند. در انتهای عقبی جوله عصبی، FGF8 رونویسی ژن Shh را القا می‌کند. (c) پیام رسانی Shh سمحه برداری ژن رمزکننده FGF4 در AER را القا می‌کند FGF8 و FGF4 نکثیر پیوسته سلول‌های مروتومی را پیشرو کرده و باعث پرمیجی جوله عصبی می‌شود همچنین Shh این پرمیجی را تحریک کرده و خواص عقبی در جره عقبی عضو ایجاد می‌کند تکوین در امتداد محور پشتی شکمی وابسته به پیام Wnt می‌باشد که در اینجا نشان داده شده است.



► شکل تجربی ۴۷ - ۲۲ جهش‌هایی که باعث پس‌دائمی (انگشت‌های اضافی) و معکوس شدن بوالی تکاملی می‌شوند برای تعیین هویت افزاینده Shh استفاده شد. در چهار خانواده انسانی با فرم وراثتی پلی‌دائمی (انگشت‌های اضافی) و دو نژاد موش با نقص مشابه پیدا شدند که دارای جهش‌هایی در ناحیه واقع شده در حدود یک مگا باز (Mb) مورتر از پروموتور Shh هستند. برای بافتن اینکه آیا جهش در این ناحیه در واقع مسئول پلی‌دائمی در این ناحیه است یا نه، DNA از موش‌ها، اسل‌ها و Rice fish را مقایسه کردند. مودل بالایی درصد هویت بوالی بین DNA موش و انسانی را نشان می‌دهد و دلالت بر این دارد که شباهت کاملاً در ناحیه تقریباً ۱ kb شامل جهش‌های انسانی پیکل‌های سیاه و جهش‌های موشی (پیکل‌های قرمز) زیاد است. خارج از این ناحیه شباهت توانی به صورت گسسته‌گیری اغلب می‌کند. مودل پایینی ناحیه محدودتری از شباهت (به عنوان هسته) بین DNA موش و Rice fish را نشان می‌دهد. این نتایج پیشنهاد می‌کند که ناحیه 1 kb شامل افزاینده کسری کسده بیان Shh در جوله عصبی می‌باشد. در مفاصل با این ایده، موش‌های جهش یافته‌ای پیدا شدند که Shh را در فضای جلویی جوله عصبی جایی که ژن باید خاموش باشد بیان می‌کند به طور واضحی اسباب به افزاینده Shh جوله عصبی که بیان فضایی Shh را تغییر می‌دهد، می‌تواند باعث نقص در انگشتی عضو شود.



▲ شکل تجربی ۴۸ - ۲۲ (شکل رنگی). تنظیم Hox و Shh در جوانه اولیه عضو E9.0, E9.5, E9.0 به دورهای جسی بعد از قیاح اشاره می‌کند. اعتقاد بر این است که رونویسی ژن‌های Hox در جوانه عضو توسط دو افزایش کنترل می‌شود ناحیه کنترل عمومی (GCR) و ناحیه کنترل عضو اولیه (ELCR) طی تکوین عضو (ELCR) الگوهای اولیه بین ژن Hox را هم‌طور که سان داده شده، شامل hoxd1، کنترل می‌کند و GCR موج بعدی رونویسی ژن Hox به‌استثنای hoxd1 با کنترل می‌کند. بره‌نیش‌های Hoxd1 - Hoxd13 رونویسی Shh را تحریک می‌کند. دیگر ژن‌ها 'های hoxd در سن می‌دهد، اما بقیه رهای Hox هم بیان می‌نمود. ناپره‌های این کم رنگ پروتئین 3، G، فاکتور رونویسی که رهای هدف که توسط پروتئین Hox کنترل می‌شود مانند (Hoxd1 - Hoxd1) علاوه خود بر Shh با سرکوب می‌کند. نشانی می‌دهد پروتئین Shh سطح برابری Gli3 را برای فعال کردن هدف‌های خود، خاموش می‌کند.

سلول تحت تاثیر سه سیستم پیام‌رسانی که به صورت هم‌زمان عمل می‌کند می‌باشد و بیال هر یک در مسیر وابسته به مال و نص می‌باشد.

■ برآمدگی جوانه عضو در امتداد محور پروکسیمال - دیستال توسط پیام FGF که از به اکسودرم رانی (AER) در خارج‌ترین جزء جوانه منشأ می‌گیرد، جو برده می‌شود. الگوی جوانه در امتداد محور جلویی - عقبی وابسته به پیام Shh تولید شده در ZPA در عقب جوانه است (شکل ۴۶ - ۲۲). پیام Wnt توسط سلول‌ها، تضدید می‌شود تا حدی که هر یک سرپوش مناسب خود را به دست آورده و در تکوین عضو نقش دارند.

■ اطلاعات حاصل از پیام‌های FGF، Shh و Wnt توسط سلول‌ها یکپارچه می‌شود به طوری که هر کدام سرپوش و نقش صحیح خودشان را در عضو در حال تکوین اعمال می‌کند.

■ Shh بین ژن‌های Hox، در الگوی همپوشانی پیچیده در طی تکوین جوانه عضوی تنظیم می‌کند (شکل ۴۸ - ۲۲). ژن‌های Hox در تنظیم الگوی جزئی عضو برای مثال از انگشت‌های مختلف و استخوان، ماهیچه و اعصابی که آنها دارند، بهم می‌باشد.

اما جسی کاملاً شکل نگرفته است. مساله تشکیل جسی از بافت‌ها و اندام‌ها: پوست، استخوان، ماهیچه، چشم‌ها، عروق، کبد، کلیه، گندها، تشنها، روده و... وجود دارد. سیستم کنترل تعیین جسیب وجود دارد که بیعی از ما را از بیم دیگر متفاوت می‌سازد و اندازه بس و اندام را کنترل می‌کند نیاز به عصب‌دهی صحر است. در بندهای نرمیم و در آبندهای پیری وجود دارند که همه تحت تاثیر کنترل ژنتیکی و محیطی هستند. ما نمی‌توانیم همه عضوی را توضیح دهیم. وی اصول مکتوبی شرح داده شده در این عصب به طور گسترده فاب کاربرد است و به دانشمندان حاره استفاده از اطلاعات تکوین یک نوع ثابت با اندام به منظور راحمایی برای مطالعه سایر بافت‌ها را می‌دهد.

نکات کلیدی بخش ۶ - ۲۲ -

رشد و الگو بندی اعضا

- آغاز تکوین عضو بر جایگاه‌های صحیح در طول محور جلویی - عقبی بس که اساساً توسط ژن‌های Hox و دیگر ژن‌ها کنترل می‌شود. محور به بیان پیام‌هایی می‌شود که رشد جوانه از بواحی ویژه عضوی جسی را القا می‌کند.
- عصب به صورت جوانه‌ای با یک پوسته اکسودرمی بر روی مرودرم پر شده، شروع می‌شود. اسکل ۴۵ - ۲۲ را ملاحظه کنید. الگوی بندی در داخل جوانه عضوی درگیر تعیین سرپوش



جهت‌یابی کرس توسط صدا و پروانه^۱ قادر به استشمام مولکول‌های منفرد و چت‌هایی که می‌توانند ۶۰mph^۲ برسند - می‌شوند تغییراتی هستند که ما را به این مکه می‌رساند که ما چه چیزی هستیم.

آسیب‌زدایی در هر یک از تنظیم‌کننده‌های نکویی منجر به تعیض تولدی، سرطان، بیماری‌های تحلیل‌برنده و تعیضات مقاومت به آلودگی می‌شوند. بنابراین ریست‌شناسی نکویی منبع عی از اطلاعات جدید درباره ایجاد بیماری‌های انسانی می‌باشد. اگر بجای که جینی از پروتئین‌ها در چندین مسیر عمل می‌کند، ارتباط دهن یک تنظیم‌کننده نکویی به یک بیماری اغلب منجر به شناسایی ژن‌های بیشتر انسانی که مرتبط به بیماری مشابه هستند می‌شود. صرف‌نظر از بافت در بیماری انسان، دورماهای واقعی زیادی از کاربرد دانش ما در نکوین برای تحریک ترمیم بافت و پیشرفت ترمیم، شفا و وجود دارد ترمیم سول‌های جونی از کاشی‌های معر استخوان که شامل سلول‌های بی‌لای جونی ساز است یک روش تاییدشده جویی است. هر حاصل وجود دارد که جرفانی از درمن‌های جدید به عنوان دستکاری پدیده‌ها و دیگر پروتئین‌ها ظهور پیدا کند و دقیق‌تر و جریتر شود. مولفانی انتقال دهن از نوع دیمی از جینی‌های حیوانات به ریست‌شناسی انسان، پیوری تکامل دوری و غمی - اساس مزاحل بعدی بی‌سرک‌های پزشکی است.

تجربه و تحلیل داده‌ها

در درورویلا mRNAهای تولیدشده ماده‌ی و پروتئین‌هایی که محورهای بدن را تعیین می‌کند از سول‌های پرستار به داخل اووسیت در حال نکوین انتقال می‌یابد. طی اووژن اولیه یکی از این mRNAهای ماده‌ی (oskar) در سراسر اووسیت پخش شده و برجه می‌شود در اواسط اووژن mRNA oskar به قطب عقبی اووسیت جایی که برجه می‌شود انتقال می‌یابد؛ سپس پروتئین oskar تشکیل بیشتر قطعات شکمی و سول‌های رده را را آغاز می‌کند. این فرآیند نکویی در جهش یافته‌های بی‌مسی oskar (oskNS) ناقص است. برای فهمیدن نقش mRNA oskar و پروتئین آن در نکوین درورویلا یک جهش یافته جدید (oskX) برید شد. در این مگس جهش یافته ژن oskar شامل عنصر قابل انتقال (TE) در لولیس اکرون (EI) که در جهش ترسیم شده است - می‌باشد. برای سادگی یسترونها به صورت خط‌های سیاه نازک برای جدا کردن اکرون‌ها ترمیم شده‌اند.

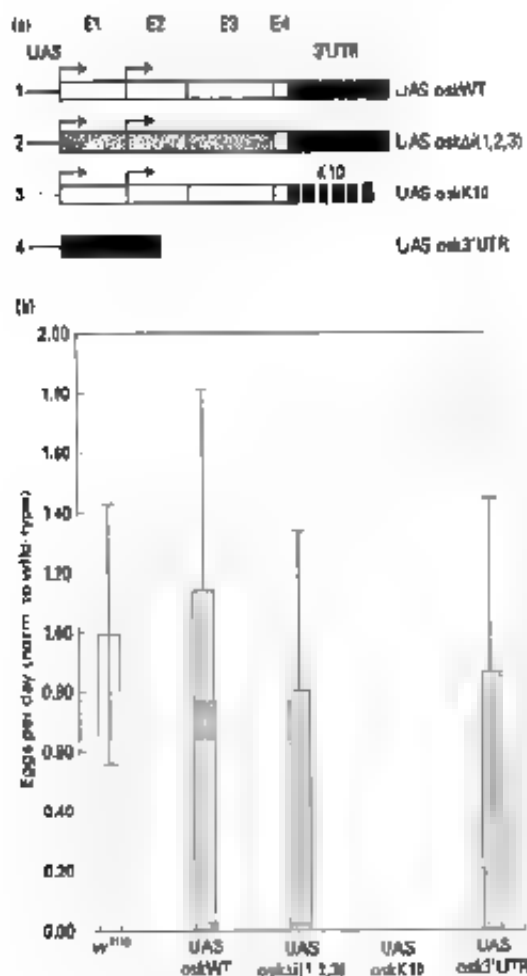


چشم‌اندازی به آینده

بدون شک شما توجه کرده‌اید که دسته‌های مشابه پیمها و فاکتورهای رونویسی ملی نکوین چنین قطعی شده استفاده می‌شوند سه دلیل برای این وجود دارد. اول، بی‌سرین حیرت بیولوژیست‌ها بعد از دسته‌های مختلف پیام‌ها و فاکتورهای رونویسی است که خیلی زیاد بی‌سند برای مثال شاید ۲۰ نوع مختلف پیام وجود داشته باشد که برای هر نوع پیام مسیر استاندارد انتقال پیام به ملور کام و خوب شناخته شده است (فصل ۱۶). گوناگونی بر استاندارد جالب است اما اغلب پیش‌بینی اینکه زمانی که یک پیام ویژه (مانند BMP) به یک سلول می‌رسد چه اتفاقی می‌افتد و چگونه پاسخ سلولی به پیام اداره‌گیری و ردیابی می‌شود امکان‌پذیر است. نوع دسته پروتئینی و سیستم ژنی درگیر در نکوین با درجه بالایی در اغلب حیوانات حفظ شده‌اند. این حفظ شدگی یک زبان «ژنیک سلولی» در بین بیولوژیست‌هایی که روی نکوین موجودات زیادی کار می‌کنند ایجاد می‌کند که به آنها اجازه می‌دهد کشف و دانسته‌ها این را به کار ببرند. سوم الگوی تکامل نکوین واضح است. دانستن اینکه چگونه نکوین کمتر می‌شود به ما اجازه می‌دهد تا بیشتر در مورد چگونگی اسکال مجزای حیوانات که می‌تواند از جهش‌هایی که عملکرد تنظیم‌کننده‌های نکویی را تغییر می‌دهند به وجود می‌آید، بدانیم. دو پاسخ به نظر آشکار می‌آید دانستن مشابه ما و استفاده از دانش ما از نکوین حیوانات برای جلوگیری و درمان بیماری‌های انسانی. داروین اهمیت جینی‌شناسی را در تنوری خود فهمید و وسیعاً در عنوان خود آن نوشت. اما مکانیسم‌های بیولوژی مولکولی سول که در میه تکامل هستند در زمان او شناخته شده بودند. حالا ما جرفیات زیادی درباره کنترل ژنی شکل خپول داریم و طوفانی از اطلاعات جدید در حال جاری شدن است. فیل‌های جدید مرتباً از اشکال اجزای حد واسط یافت شده‌اند که به حیوانات عصر حاضر مرتبط هستند برای نمونه هیل‌هایی که به نظر می‌رسد اجزای مشترک وال‌ها و هیپوها را نشان می‌دهند پیدا شده‌اند. به علاوه جانور Tiktaalik که به نظر می‌رسد شبیه ماهی است ولی چهار پا دارد پیدا شده است. همچنین جانورهای اجزای مزج‌هایی درباره چگونگی تعیضات در فرآیندهای نکویی - فرآیندهای تشکیل الگو - که تکامل را تحت تأثیر قرار می‌دهد، فراهم می‌کند. همچنین وقتی شبکه برهم‌کش‌هایی که نکوین هر بافت ویژه را کنترل می‌کند، ترسیم می‌شود، ما قادر خواهیم بود چگونگی تغییرات بعضی ترکیبات را که شکل و عملکرد حیوان را تغییر می‌دهد، به‌همیم. در میان همه تغییراتی که منجر به نوع حیوانات - که خفاش‌ها را قادر به

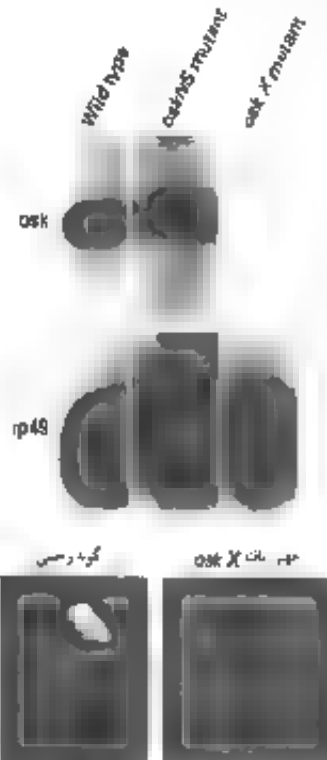


همه سازه‌های ترانس ژن پروموتور *oskar* با یک پروموتور القایی مخمر (UAS) جایگزین شد. همچنین که در قسمت a از شکل زیر ترسیم شده است اولین سازه ترانس ژن شامل ژن *oskar* نوع طبیعی با ۳ اینترون آن (UAS *oskWT*) می‌باشد. برای سادگی لیست ژن‌ها در شکل رسم شده‌اند در سازه دوم ژن *oskar* نوع طبیعی فاقد سه اینترون می‌باشد، ((UAS *oskΔ*(1,2,3)) در سازه سوم ۵'UTR از ژن *oskar* تیپ وحشی با ۳'UTR از یک ژن نامربوط (UAS *oskK10*) جایگزین می‌شود سازه بهایی شامل تنها ۳'UTR از ژن *oskar* است، (UAS *osk3'UTR*). توانایی نسبی بیان در تخمک ماده‌های ترانس ژن در قسمت b نشان داده می‌شود. مار سفید (w^{1118}) تابعی از اندازه تخمک دراز گرفته در ماده‌های نوع وحشی غیر ترانس ژن است.

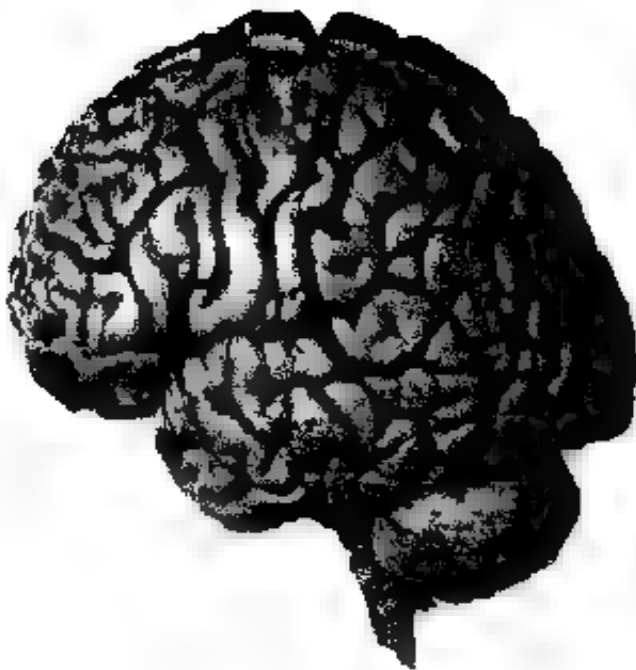


موزاکی ماده‌های بیان کننده ترانس ژن ۱ و ۲ صبیعی هستند در حالی که آنهایی که از ترانس ژن ۳ ناشی می‌شوند فاقد قطعات شکمی هستند. چه اطلاعات دیگری می‌تواند از این مشاهدات در باره نقش ژن *oskar* در تکوین دربروفیلا به دست می‌آید؟

a) آنالیز نورترن بلات با استفاده از پروب مکمل mRNAی *oskar* یا *rp49* mRNA برای جنبه‌سازی mRNA از خانه‌های تخمکی که شامل سول‌های پرستار و اووسیت در حال تکوین در مگس‌های نوع وحشی و جهش یافته می‌باشد انجام شد. نتایج در قسمت a شکل زیر نشان داده می‌شود. میکروگراف‌ها و اتافک تخمک که مورد تورگه سازی Sili با یک پروب مستقیم mRNAی *oskar* قرار گرفتند در قسمت b نشان داده شده است. اتافک تخمک در سبب چپ از ماده نوع وحشی است؛ اتافک تخمک در سمت راست از یک ماده *oskX* است. تورگه‌سازی هم چنین رنگ‌آمیزی سفید در میکروگراف‌ها را نشی می‌دهد.



این ماده‌ها چه چیزی را درباره نقش *oskX* نسبت به جهش *oskNS* پیشنهاد می‌کند؟ هدف از نشانه‌گذاری برای *rp49* mRNA چیست؟ b) مطالعه بیشتر ماده‌های همی ریگوت (تپه یک آل در موجود وجود دارد) برای *oskNS* تخمک‌های شش دلا و زمانی که لقاح می‌یابد به جبین‌های فاقد ساختارهای عصبی نکوبین پیدا می‌کند. در معاش ماده‌های همی ریگوت برای *oskX* تولید اووسیت‌هایی را می‌کند که شروع به تشکیل می‌کند سپس تحلیل می‌روند. چه اطلاعاتی را این مشاهدات درباره عملکرد پروتئین *Oskar* فراهم می‌کنند؟ c) آزمایشات زیر انجام شدند چندین ترانس ژن حامل کسین‌های مختلف از ژن *oskar* ساخته شده و به صورت مجزا به داخل هموریگوت‌های ماده برای جهش *oskX* وارد شدند توانایی بیان ماده‌هایی که هر ترانس ژن را در تخمکها بیان می‌کند، کنترل شد. در



فصل ۲۲

سلول‌های عصبی

رئوس مطالب

- ۱-۲۲ نورون ها و گلیا واحد سافتاری سیستم عصبی
- ۲-۲۲ کانال های یونی در پمپ دار ولتاژی و انتشار
- ۳-۲۲ انتقال عمل در سلول های عصبی
- ۴-۲۲ ارتباطات در سیناپس ها
- ۵-۲۲ سلول های عصبی، دیند، احساس، شنیدن، چشیدن و بوکردن (بوییدن)
- ۶-۲۲ مسیر موقعیت، کنترل رشد و هدف گیری در اکسون

مصرف می‌کنند. این انرژی زیاد معر برای به جلو راندن پیام‌های الکتریکی و پیام‌های سیمی در بین بورون‌ها مصرف می‌شود. پالس‌های الکتریکی که در طول بورون‌ها حرکت می‌کنند، پتانسیل عمل نامیده می‌شوند و اطلاعات به صورت فرکانسی که پتانسیل در آن شروع می‌شود، منتقل می‌شود. به خاطر سرعت انتقال الکتریکی، بورون‌ها قهرمان انتقال دهنده‌های پیام شده‌اند که خیلی سریع‌تر از سول‌های ترسج‌کننده هورمون‌ها یا پروتئین‌های پیام‌رسان تکاملی عمل می‌کنند. سرعت پیام‌رسانی بورونی انداره مقادیر بالای اطلاعات را به صورت توری امکان‌پذیر می‌کند پیچیدگی شبکه عصبی ماه درکه اناپور و پاسخ را در سطح بالا امکان‌پذیر نموده و یک دستگاه صوتی را در پرنمای غریزه یادگیری، حافظه و حساس می‌سازد. بر این فصل ما روی بوروبیوتزی در سطح نسبی و مولکولی تمرکز می‌نماییم. ما با نگاهی به ساختار عمومی بورون‌ها و جگونگی حمل پیام‌ها شروع می‌کنیم (شکل ۱-۲۲). سپس به جریان یونی، پروتئین‌های کانالی و ویژگی‌های عشاء بگاهی خواهیم پرداخت. پالس‌های الکتریکی چگونه به سرعت در طول بورون‌ها حرکت می‌کنند در بحث سوم، ما ارتباط بین بورون‌ها در بررسی می‌کنیم. پیام‌های الکتریکی که در طول سلول‌ها حرکت می‌کنند باید به پالس

وقتی انسان خود را به عنوان تکامل یافته ترین موجود در نظر می گیرد
تایید آن معمولاً به معر بر می گردد، زیرا حیاتی از توانایی های دیگر ما
در مقایسه با حیوانات دیگر قوی می باشد معر انسان خیلی پیچیده
بوده و نه نظر می رسد برای برعهده گرفتن فعالیت های شگفت
انگیز بشر کاملاً کافی باشد در معر $1/4$ کیلوگرمی انسان بالغ (که 78%
آن آب می باشد)، حدود 10^{11} سلول عصبی وجود دارد که نورون
نامیده می شود تعداد نورون های معر انسانی قابل مقایسه با 10^9
ستاره های است که در کهکشان راه شیری تجمع یافته شده است.
نورون های معر یک انسان حدود 10^{14} سیناپس دارند که نقاط اتصال
در جایی هستند که نو یا چند نورون با هم ارتباط برقرار می کنند. با
 $10^9 \times 6 \times 10^4$ عدد در روی زمین، حدود $10^{13} \times 6 \times 10^4 \times 10^9 \times 6 \times 10^4$
سیناپس وجود دارد که معادل یا تعداد کل ستاره ها در جهان است.
البته تا جایی که ما می دانیم، با استفاده از نورون ها، ما می توانیم به
خستگی و یار برای یافتن ستاره های بیشتر ادامه دهیم!

دقیقاً در همین لحظه شما به شدت از موروها برای مشاهده و تفسیر اطلاعات بصری استفاده می‌نمایید. موروها ATP را، اکه منحصر از گلوکز به نسب می‌آید به سرعت می‌بند. اگرچه هر فقط ۲٪ از جرم بشر را دارد و به حدود ۲٪ از انرژی ساکرو، در بشر را



اطلاعات در نورون ها از دندریت ها به آکسون ها جریان می یابد

نورون ها از بیش سازهای بیرونی استی تقریباً گروهی به وجود می آیند نورون های تازه تولید شده وقتی هنوز به شکل سلول های گرد ماده ای اند و هنوز به شکل سلول های پستریلند در بلبلداند می توانند مسیرهای طولانی را طی کنند نورون های کاملاً تمیز یافته اشکال مختلفی به خود می گیرند ولی عموماً اشکال کلیدی خاصی دارند (شکل ۲۲.۱). هسته در بخش گرد سلول به نام جسم سلولی است (شکل ۲۲.۲). شاخه های سلولی که دندریت ها نامیده می شوند (از ریشه یونانی برای «درخت مانند») در یک انتها یافت می شوند، و ساختار اصلی اند که پیام های نورونی را از طریق سیناپس دریافت می نمایند پیام های ورودی از نورون های دیگر از طریق سیناپس های موجود بر روی سیستم عصبی جسم سلولی دریافت می شوند اغلب نورون ها دارای دندریت های بسیار طولانی یا شاخه های درهم پیچیده اند، خصوصاً در سیستم عصبی مرکزی، این امر به آن ها اجازه تشکیل سیناپس و دریافت پیام از تعداد زیادی از نورون های دیگر را می دهد (تأ مصری از ۱۰ هزار) پس شاخه های دندریتی همگرا اجازه دریافت پیام از خیلی از سلول ها و تجمع آن توسط یک نورون را می دهد

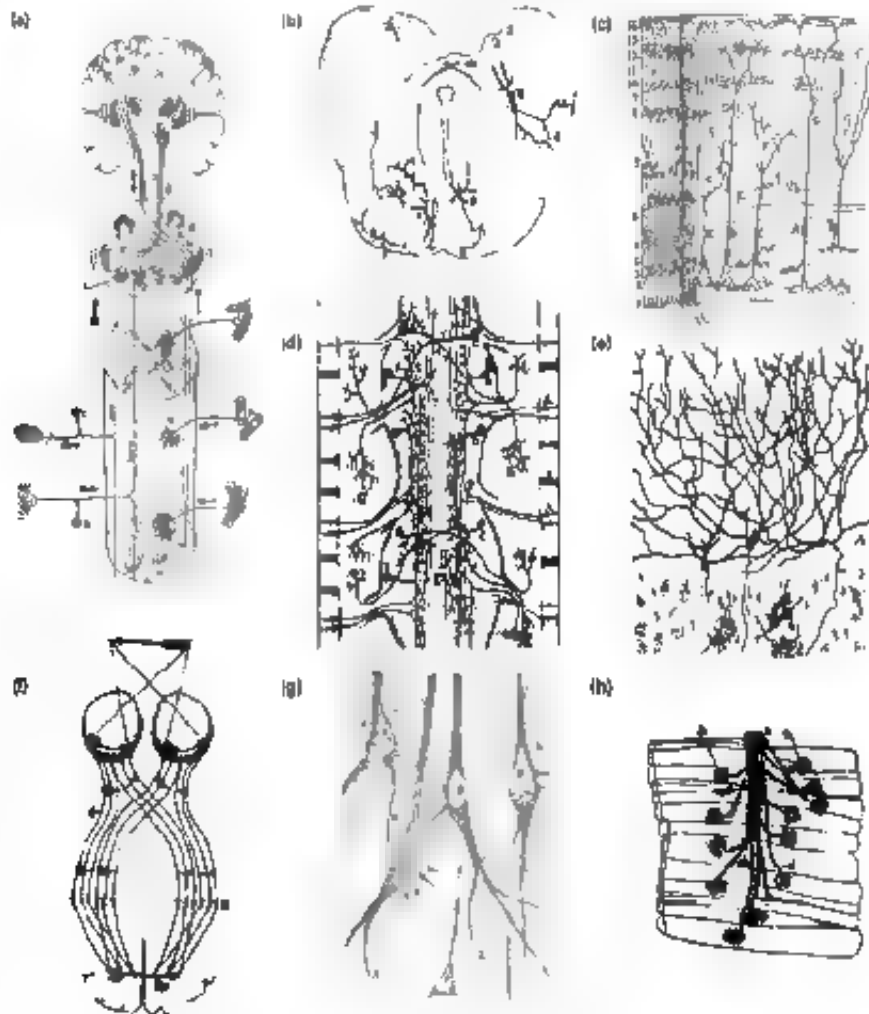
وقتی یک نورون شروع به تمایز می کند در انتهای سلول (قطعه مغایر به دندریت ها) رشد زیادی می کند که منجر به ایجاد یک بازوی بزرگ توسعه یافته به نام آکسون می شود رشد آکسون ها به یک جهت کنترل شود که اتصالات مناسب تشکیل شود. این فرایند راهمبایی آکسون نامیده می شود که در بخش ۲۲.۵ بحث شده است قطر آکسون ها از قطعه یک میکرومتر در اعصاب خاص مر انسان تا یک میلی متر در رشته بزرگ اسکوپید می تواند باشد آکسون ها از نقاط طول می توانند چندین متر باشند (مثلاً در گردن زرافه) و اغلب تا حدی با عایق های الکتریکی به نام غلاف میلین پوشیده شده اند (شکل ۲۲.۲). ملاحظه کنید که این غلاف از سون هایی به نام گلی ساخته شده است عایق سازی باعث سریع انتقال جریان الکتریکی می شود و از ایجاد مدارهای کوتاه جلوگیری می کند انتهای کوتاه و مشعب آکسون در انتهای مخالف به دندریت نورون، انتهای آکسونی نامیده می شود در اینجا پیام ها به نورون دیگر داده می شوند. تقارن نورون، بیان دهنده جریان یک طرفه اطلاعات از دندریت به آکسون است. برای همه نورون ها، بعد از کمتری از سلول ها در مغز هستند.

شیمیایی بین سلول ها مبدل شود و سپس در سلول های دریافت کننده دوباره به پیام الکتریکی برگردانده می شود. در بخش چهارم ما نورون های بافت حسی را بررسی می کنیم. چگونه اطلاعات بصری، لامسه، سمعی (شنوایی)، چشایی و بویایی، جمع وری، پردازش و تفسیر می شوند در نهایت، سیستم های راکنکاش می کنیم که اعصاب را در حین رشد راهمبایی می کند چگونه در ابتدا، سیستم های پیام رسانی، «دیباگرام سینپتیک» را برآمده می نمایند.

سرعت، دقت و قدرت تجمع پیام رسانی عصبی امکان درک حسی به موقع و دقیق یک محیط را که در حال تغییر ملامی است فراهم می نماید، و اساس تجربه و تحلیل و پردازش پیام های پرمخواسه. ما پردازش را «تعمیر»^(۱) عول می کنیم و ریست شاسی سلولی - مولکولی در بدن آن قرار دارد

۲۲.۱ نورون ها و گلیا: واحدهای ساختاری سیستم عصبی

در این بخش ما یک نگاه اولیه به ساختار نورون ها و چگونگی انتشار پیام های الکتریکی و شیمیایی در آن ها می اندازیم. نورون ها از روی شکل سلول و ساختارشان و پروتئین ها و رگانه های (انسامک های) بسیار خاصی شده و بیش از همه به خاطر دانستن دستمای از پروتئین ها که جریان یون ها را در طول عشی پلاسمایی کنترل می نماید شناخته شده اند، چون یک نورون می تواند به ورودی چندین نورون پاسخ دهد، تولید پیام های الکتریکی می نماید و پیام ها در طول چندین نورون منتقل می کند به این دلایل یک سیستم عصبی توان قابل ملاحظه ای در تجربه و تحلیل پیام ها دارد مثلاً یک نورون ممکن است فقط در صورتی یک پیام بدهد که خودش پنج پیام فعال سازی همزمان از نورون های درونی دریافت نماید. نورون دریافت کننده هم مقدار پیام های ورودی و هم همزمان بودن یا نبودن پیامها را اندازه می گیرد. ورودی یک نورون به دیگری می تواند تحریک کننده (به همراه پیام های دیگر برای شروع انتقال الکتریکی در طول سلول های دریافت کننده) یا مهار کننده (سمت کننده چنین انتقالی) باشد پس ویژگی ها و اتصالات هر نورون شرایط را برای تجمع و بهبود اطلاعات فراهم و تعیین می نماید ما با نگاهی بر چگونگی دریافت و فرستادن پیام ها شروع کرده و در بخش های بعدی این فصل به جریات مولکولی دستگاه درگیر در این امر، نگاهی جبهه ای انداخت.



▲ شکل ۲۳-۱ توصیف سیستم عصبی و سلول‌های عصبی. (a) سیستم عصبی حسی و حرکتی یک کرم (A) = سلول‌های حسی پوست، C = سلول‌های حرکتی با پیشرفت سرپدری O = تشابه‌های نورون حرکتی ماهیچه‌ای. (b) پرس عصبی از محتاج سوکی. (c) برش بوب بینایی سوسمار شماره ۱۸ سال دهنده لایه‌های عصبی یا سطحی اند. A، C و D = سلول‌های عصبی چوبی. (d) سلول‌های لایه‌های عصبی برجستگی در بین جبهه گریه. (f) کیسه (محل غیر) و برجستگی مرکزی مسیرهای بینایی (C) = مجموعه سرپدری عصب بینایی، L = مجموعه سرپدری بزرگ، RV = برجستگی تصویر دخی فلش، روی بواهی بصری فشرخ. (g) نورون‌های لایه دوک مانند (محرومی) قشر حرکتی انس. E.A. = سلول‌های هرمی. H = اکسون‌ها. (h) نورون‌های حرکتی ختم شده به ماهیچه‌های حرکتی (a) = رایش درختی نهایی یک اکسون، L = نقطه‌ای که صفحه میب بین خاتمه می‌یابد، n = شاخه عصب.)

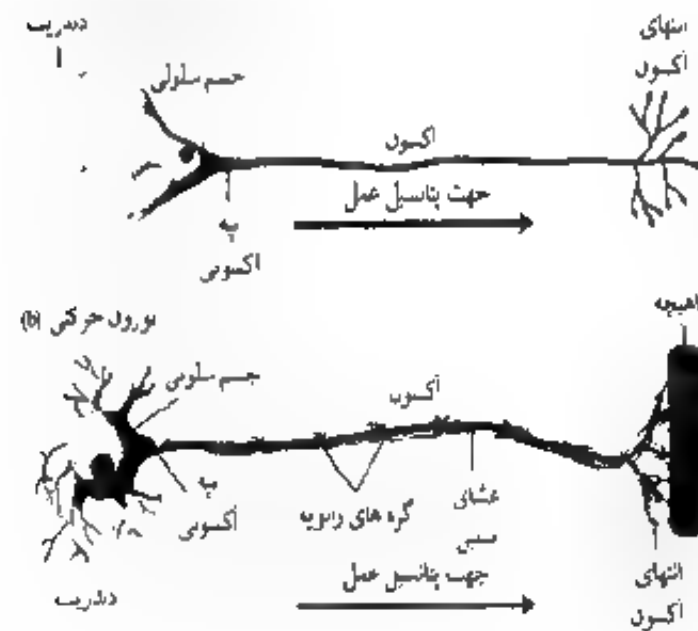
اطلاعات به صورت بالن‌های جریان یونی بنام پتانسیل عمل حرکت می‌کنند

سلول‌های عصبی عصبی از سلول‌های تحریک پذیرد که از انواع دیگر این نوع سلول‌ها می‌توان سلول‌های ماهیچه‌ای، سلول‌های لوزالمصه و غیره را نام برد. این واژه نشان می‌دهد که این سلول‌ها، ولتاژی در طول عصبی پلاسمایی بنام پتانسیل غشاء تولید می‌کنند که این ولتاژ می‌تواند اجازه داده شود که به ولتاژ صفر برگردد یا حتی به مثبت افزایش پیدا کند. به روش‌های مختلف و به منظورهای مختلف شارژ شود (فصل ۱۱). ولتاژ نورون موردنظر که پتانسیل استراحت نامیده می‌شود (چون حالتی است که هیچ پمپی عبور نمی‌یابد)، توسط پمپ‌های یونی در عصبی پلاسمایی تولید

معدا گلیا (سلول‌هایی که نقش‌های زیادی در ممر بازی می‌کنند و خودشان بر انگیزش‌های جریان الکتریکی و هدایت نمی‌کنند) نسبت به نورون‌ها ۱۰ به ۱ است. یکی از نقش‌های آن‌ها تولید بالای میس است. ولی نقش‌های مهم دیگری بر دارند. هم اکسون کارهای زیادی برای درک چگونگی ساخت عایی‌های میبیس که انتقال الکتریکی نورون‌ها و کثرت می‌کند فاکتورهای رشد تولید می‌کند پیام‌ها را از نورون‌ها دریافت می‌کنند و در تشکیل سیناپس اثر می‌گذارد بر حال انجام است.



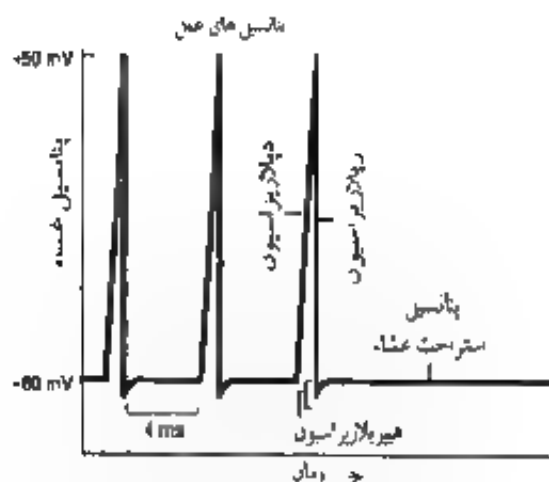
شکل ۳۳-۳ مورفولوژی، دو نوع سورون



در پستانداران، پتانسیل عمل در تکه آکسونی (تپه آکسون) ایجاد شده و به انتهای آکسون منتقل می‌شود. (۸) یک نورون بینایی جذقی دارای دندریتهای مشعب پیش است که پیام‌ها را در سیناپس با چند صد سورون دیگر دریافت می‌مایند. تغییرات کوچک ولتاژ ایجاد شده از ورودی دندریت‌ها جمع شده و پتانسیل عمل برگردی را که در تکه آکسونی شروع می‌شود، ایجاد می‌کند. یک آکسون طولانی که به صورت جانی در انتها مشعب می‌شود پیام‌ها را به نورون‌های دیگر منتقل می‌کند. (۹) یک سورون حرکتی پستانداران که مستقیماً به یک سلول ماهیچه‌ای می‌شود دارای یک کون است که از جسم سلولی تا سلول تحت تأثیر لافه می‌باشد. در سورون‌های حرکتی پستانداران معمولاً علاقه عایق در جسم عینی همه قسمت‌های آکسون را به جرد گره‌های رانویه و انتهای آکسون می‌پوشاند. علاقه میل از سلول‌هایی بنام گلیا تشکیل شده است.

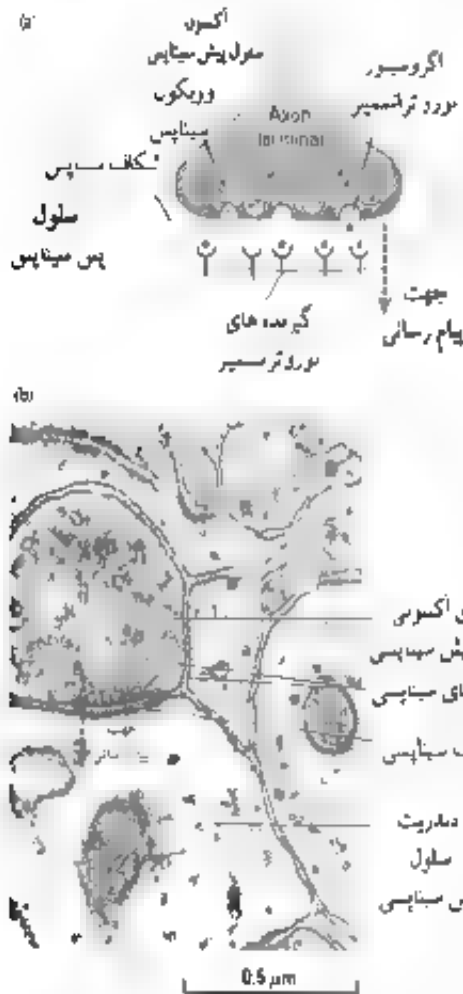
می‌شود. پمپ‌ها انرژی را به فرم ATP برای حرکت دادن یون‌های ناردار مثبت به خارج از سلول استفاده می‌کنند. نتیجه آن، یک بار منفی حاصل در درون سلول نسبت به بیرون است. یک پتانسیل استراحت نمونه -70 mV است.

نورون‌ها ریل مخصوص خودشان را دارند. پیام‌ها به صورت تغییرات ولتاژ ناحیه‌ای کوچکی، از درون منی به مثبت، تغییر می‌کند که به این تغییر دپلاریزاسیون می‌گویند. یک موج قوی تغییرات ولتاژی دپلاریزه کننده، که از یک انتهای نورون به انتهای دیگر حرکت می‌کند پتانسیل عمل نامیده می‌شود. «دپلاریزاسیون» یک اسم بی‌معنی است، زیرا نورون از بخش درونی منی به خشی و از انتها به حالت مثبت در درون می‌رود که می‌تواند به طور دقیق پلاریزاسیون قلمداد شود که توسط پلاریزاسیون محال دنبال می‌شود. (شکل ۲۳-۲). در یک یک پتانسیل عمل، پتانسیل خشاء می‌تواند تا $+50\text{ mV}$ (درون مثبت) با بار حاصل $+110\text{ mV}$ باشد. همانطور که با جریانات بیشتر در بخش ۲-۲۳ خواهیم دید تغییر ولتاژ (که در نهایت به تغییرات ولتاژ دیگر برای ایجاد پتانسیل عمل افروده خواهد شد) در انتهای دندریتی سلول در پاسخ به ورودی سلول‌های دیگر شروع شده و در طول کس به سوی انتهای آکسون حرکت می‌کند. پتانسیل‌های عمل با سرعت‌هایی تا 100 m/s در تأیبه حرکت می‌کند مثلاً در انسان‌ها هر که آکسون‌ها بیش از یک متر



شکل تجربی ۳۳-۳ ثبت پتانسیل عشاء آکسونی در طول زمان نشان دهنده دامنه و فرکانس پتانسیل‌های عمل است. یک پتانسیل عمل دپلاریزاسیون گدا و ناگهانی عشاء است که پس از آن رپلاریزاسیون با پتانسیل استراحت حدود -70 mV عرج می‌دهد. پتانسیل عشاء آکسونی با الکترودهای کوچکی که در آن قرار داده می‌شوند اندازه‌گیری می‌شود. (شکل ۱۱-۱۸). این ثبت از پتانسیل عشاء بیرونی در این نورون نشان می‌دهد که یک پتانسیل عمل در هر ۴ میلی ثانیه تولید می‌شود.

طول دارند، یک پتانسیل عمل در طول چندین میلی ثانیه در طول

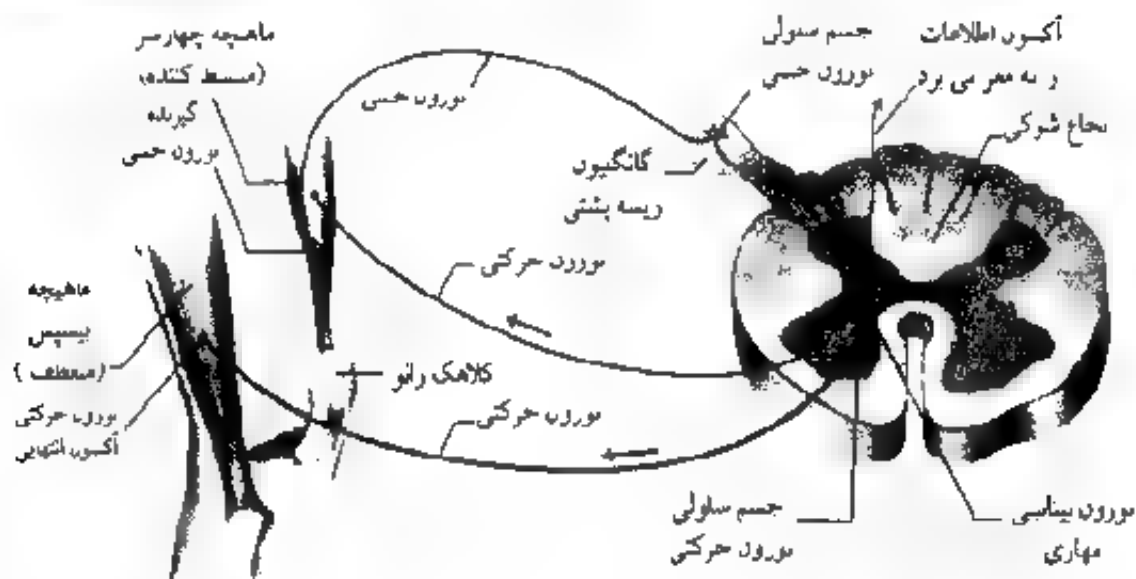


شکل ۲۳-۴ (شکل رنگی) سیناپس شیمیایی. (a) شکاف سیناپسی، عشای پلاسمایی سلولهای پس سیناپسی و پس سیناپسی را از هم جدا می کند. رسیلین یغشیل عمل به سیناپس، باعث آزادی نوروترانسمیترها (کره های قرمز) از سول های پیش سیناپسی می شود. این نوروترانسمیترها از شکاف سیناپسی عبور کرده و به گیرنده های خود در عشای سلول پس سیناپسی متصل می شوند. در حالت عمومی، این سیگنال ها، عشای سلول پس سیناپسی را دپلاریزه کرده و باعث تولید پتانسیل عمل در آن می شوند. (b) میکروگراف الکترونی، سینپس دندریت را با انتهای آکسونی شمی از وریکول های سیناپسی نشان می دهد. در ناحیه سیناپسی، عشای پلاسمایی سلول پیش سیناپسی برای اگر و ترانسمیتر وریکول ها مشخص پیدا کرده است. وریکول های سینپسی حاوی نوروترانسمیترهایی هستند که در این مناطق مجتمع شده اند. عشای سلول پس سیناپسی (در این مورد نورون) حاوی گیرنده هایی برای نوروترانسمیترها است.

ن ها حرکت می کند. نورون ها پس از یک دوره کوتاه بازیافت می تواند مکرراً فعالیت را از نو بگیرند. مثلاً هر ۲ میلی ثانیه یک بار که در شکاف ۲۳-۴ نشان داده شده است. پس از اینکه یک پتانسیل عمل از بخشی از یک نورون عبور می کند، پروتئین های کانالی و پمپ ها، پتانسیل اصطلاحی درون معی را بازیابی می کنند (دپلاریزاسیون). هر یک بازیابی پتانسیل عمل را با انتهای آکسونی دنبال کرده و مجدداً نورون را آماده دریافت پیام جدید می ساید. پتانسیل های عمل همه یا هیچ می باشد. وقتی حد آستانه شروع یکی فرا رسیده، یک پتانسیل عمل کامل رخ می دهد و در نتیجه اطلاعات پیام در ابتدا با شدت پتانسیل عمل حمل نمی شود بلکه با رمای و فرکانس آن ها منتقل می گردد.

برخی سلول های تحریک پذیر نورون بیستد انقباض ماهیچه توسط نورون های حرکتی که مستقیماً با سلول های ماهیچه ای تحریک پذیر سیناپس دربردارد شروع می شود (شکل ۲۳-۴). ترشح انسلول از سلول های بتای پانکراس توسط نورون ها شروع می شود. در هر دو حالت، فعال سازی تشکیل شده از باز شدن کانال های عشای پلاسمایی، موجب تغییرات جریان یون ها از خلال عشاء و ویژگی های الکتریکی سلول های تنظیم شده می شود.

اطلاعات از طریق سیناپس های نورون ها جریان می یابد
چه چیز پتانسیل عمل را شروع می کند؟ انتهای آکسون یک نورون در محل اتصالاتی پس سیناپسی در معرض دندریتهای نورون بعدی قرار می گیرند (شکل ۲۳-۴). انتهای آکسونی سلول پیش سیناپسی برای رهایش مولکول های کوچک بنام نوروترانسمیترها از اگر و ترانسمیتر استفاده می کند. نوروترانسمیترهایی مثل گلوتامات یا استیل کولین از خلال سیناپس در ۵/۵ mM انتشار می یابد و به گیرنده های دندریت نورون مجاور متصل می شود. اتصال نوروترانسمیتر باز شدن یا بسته شدن کانال های یونی در عشای پلاسمایی دندریتهای سلول پس سیناپسی را شروع می کند که منجر به تغییر در پتانسیل عشاء در این نقطه می شود. دپلاریزاسیون ناحیه ای بعدی، حتی اگر خیلی بزرگ باشد یک پتانسیل عمل را شروع می کند. ارمال پیام از انتهای آکسون سلول پیش سیناپسی به دندریتهای سلول پس سیناپسی به صورت یک طرفه انجام می شود. در برخی سیناپس ها، اثر نوروترانسمیترها هیپریپلاریزاسیون و در نتیجه کاهش احتمال پتانسیل عمل در سلول پس سیناپسی است. یک آکسون در سیستم عصبی مرکزی می تواند با حینی از نورون ها سیناپس دهد و پاسخ را در همه آن ها به طور همزمان القا کند برعکس، گاهی چندین نورون باید روی سلول پس سیناپسی به



شکل ۲۳-۵. شکل رنگی انعکاس کششی زانو یک صوره چکش باعث کشش در ماهیچه چهار سر می‌شود. در نتیجه فعالیت الکتریکی زو گیرنده کششی مورون حسّی شروع می‌شود. پتانسیل عمل در جهت فلش آبی در بالا حرکت کرده و پیام‌ها را به مغز می‌رساند. در اینجا مدار آنچه رخ می‌دهد، کاهیم و همچنین به دو نوع سلول در گازگیون ریشه پشتی که در محتاج قرار دارند پیام می‌فرستد. یک سلول، یک مورون حرکتی است که به ماهیچه چهارسر (قرمز) متصل می‌شود و انقباض این ماهیچه را موجب می‌شود. به طوری که شفا به فردی که نه زانو تا چکش زده، لگد می‌زند. ماهیچه دوم، یک مورون بینایی مهدری (مشکی) را فعال یا «تحریک» می‌کند. مورون بینایی اثر جدکند، دارد و عصبان را از طریق یک مورون حرکتی ماهیچه ناکنده (سبز) سد می‌کند. در حالی که در شرایط دیگر ماهیچه ردی پشت ران که ماهیچه چهارسر را مهار می‌کند، فعال می‌ماند. به این صورت، اساس ماهیچه ردی پشت ران به انتهای ماهیچه‌های چهارسر گره می‌خورد. این یک انعکاس است چون حرکت بیازی به هیچ تصمیم هوسیارقعی ندارد.

گاهی اجازه ادغام با مشتق شدن پیام‌ها را می‌دهد و گاهی مسیری که پیام طی می‌کند را افزایش می‌دهد. در یک نوع مدار ساده بیم قوس انعکاسی^(۱)، مورون‌های بینایی چندین مورون حرکتی و حسّی را بهم متصل نموده و موجب می‌شوند یک مورون حسّی روی چندین مورون حرکتی تأثیر بگذارد و یک مورون حرکتی تحت تأثیر چندین مورون حسّی قرار می‌گیرد. در این راه مورون‌های بینایی ادغام شده و انعکاسات را افزایش می‌دهند. مثلاً، انعکاس کششی زانو در اسبی (شکل ۲۳-۵) شامل یک قوس انعکاسی پیچیده است که در آن انقباض در یک ماهیچه تحریک و در ماهیچه دیگر مهار می‌شود. انعکاس، اطلاعات را به مغز می‌فرستد تا آن چه رخ داده است را اعلام کند. چنین مدارهایی با عمل مستقیم دسته‌ای از ماهیچه‌ها که هدف خاصی را به انجام می‌رسانند، به موجود زنده اجازه پاسخ به ورودی حسّی می‌دهند.

بهرحال، این مدارهای ساده پیام‌دهی، مستقیماً عملکردهای عالی مغز مثل توجیه، محاسبه و توسعه حافظه را توضیح نمی‌دهند.

صورت نسبتاً همزمان عمل نباید تا اثر نسبتاً قوی برای شروع پتانسیل عمل نداشته باشد. ادغام مورون‌های پیام‌های دپلاریزاسیون و هیپرپلاریزاسیون احتمال پتانسیل عمل را بیان می‌سازد.

پس مورون‌ها ترکیبی از انتقال‌ات الکتریکی بسیار سریع را در طول آکسون به همراه ارتباطات شیمیایی سریع بین سلول‌ها به کار می‌گیرند. حل ما به چگونگی ایجاد یک عمل مفید توسط «تحریک‌های از مورون‌ها (یک مدار) خواهیم پرداخت.

سیستم عصبی از مدارهای پیام‌رسانی متشکل از چندین مورون استفاده می‌کند

در موجودات پرسلولی پیچیده مثل حشرات و پستانداران، انواع مختلف مورون‌ها مدارهای پیام‌رسانی را تشکیل می‌دهند. یک مورون حسّی واقعه‌ای مانند برق نور یا حرکت ماهیچه را که رخ داده، گزارش می‌دهد. مورون حرکتی یک پیام را به ماهیچه منتقل می‌کند تا انقباض را تحریک کند (شکل ۲۳-۵). همچنین شکل ۲۳-۶ را ملاحظه کنید). مورون بینایی مورون‌های دیگر را بهم پل می‌زند.



می‌گیرد.

- بورون‌ها بوسیله سکاذهی کوچکی به نام سیناپس به هم متصل شده‌اند از اینجا که پتانسیل عمل می‌باشد از این شکافه پخش کند بنابراین در انتهای آکسون پس‌سیناپس، پیام از شکل الکتریکی به شیمیایی تبدیل می‌شود تا سلول پس‌سیناپس را تحریک کند.
- به هنگام تحریک توسط پتانسیل عمل، انتهای آکسون سینه‌های شیمیایی با نام نوروترانسمیترها را توسط گرومیتور آزاد می‌کند نوروترانسمیترها از عرض سیناپس عبور کرده و به گیرنده‌های خود بر روی دندریت‌های سایر قسمتهای سیناپس متصل می‌شوند این گیرنده‌ها یک پتانسیل آکسونی جدید را در سلول پس‌سیناپسی شروع می‌کند (شکل ۴-۲۲ را ملاحظه کنید).
- بورون‌ها مدار بشکلی می‌دهند آنها ممکن است شامل بورون‌های حسی، بورون‌های واسطه و بورون‌های حرکتی باشد. شکل ۵-۲۲ را ملاحظه کنید.

۲۲-۲ کانال‌های یونی دریچه‌دار ولتاژی و انتشار پتانسیل عمل در سول‌های عصبی

تغییر در ولتاژ بخشی از سول، باعث شروع باز شدن کانال‌ها در بخش دیگر سول شده و پتانسیل عمل رخ می‌دهد بنابراین، کانال‌های ولتاژی در قلب انتقالات نورونی قرار دارند (فصل ۱۱). در این بخش ما ابتدا، توضیح می‌دهیم که چگونه کانال‌های ولتاژی مسئول انتشار پتانسیل عمل در بورون‌هایی می‌باشند که عمل می‌نمایند بنابراین، پیام‌های الکتریکی اطلاعات در درون سول عصبی منتقل می‌نمایند، در حالی که پیام‌های شیمیایی که در بخش بعدی توضیح داده خواهند شد اطلاعات را از یک بورون به بورون بعدی یا از یک بورون به ماهیچه یا سلول‌های هدف دیگر منتقل می‌نمایند.

بررسی پتانسیل عمل به E_{Na} در دیکت است

عملکرد پمپ $K^+ Na^+$ غلظت بالایی از K^+ و غلظت پایینی از Na^+ را در سیتوزول تولید می‌نماید که به غلظت‌هایشان در محیط خارج سولی بستگی دارد (فصل ۱۱). حرکت یونی K^+ به سمت خارج از طریق کانال‌های K^+ عبور یکنواخت بر اثر شیب غلظت K^+ (سیتوزول < محیط سول) ایجاد می‌شود که پتانسیل استراحت عصب را تولید می‌نماید ورود یون‌های Na^+ از خارج سول به سیتوزول از لحاظ ترمودینامیکی غیر مطلوب است و به سبب غلظت Na^+ (محیط < سیتوزول) و پتانسیل عصبی در درون سول کنترل می‌شود (شکل ۱۱-۲۴ را ملاحظه کنید). به هر حال بیشتر

نوعی از بورون‌های معر پیام‌های بیش از هزار بورون دیگر دریافت نموده و در عوض پیام‌های شیمیایی را به خیلی از بورون‌های دیگر منتقل می‌نمایند خروجی سیستم عصبی به ویژگی‌های مدار آن مانند ارتباطات بینایی بین بورون‌ها و مقاومت این ارتباطات بیوفیزی بستگی دارد. ایجاد پیوندهای سیستم عصبی مثل بینایی و هومویدری، در سطح تک سلولی فایز ترک نیست ولی فقط در سطح شبکه‌های سلول‌های عصبی که با تکنیک‌های تحریک و تحلیل سیستم‌ها قابل مطالعه‌اند ترک می‌شود سیستم عصبی به طور ثابت در حال تغییر است؛ مثلاً تغییر در تعداد و طبیعت ارتباطات بینایی بین تک بورون‌ها در تشکیل حافظه‌های جدید رخ می‌دهد.

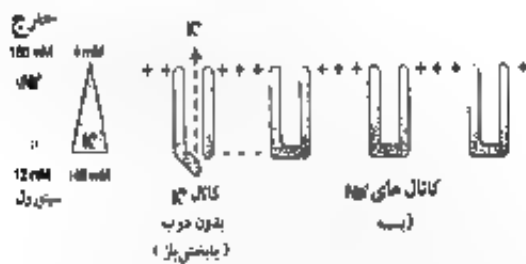
نکات کلیدی بخش ۱-۲۲

بورون‌ها و کلیه واحدهای سازنده سیستم عصبی

- بورون‌ها سلول‌های به شدت نامتقارنی هستند که از دندریت‌ها در یک انتها، جسم سلولی حاوی هسته و یک کسور برابر، یک انتهای آکسونی تشکیل شده‌اند.
- بورون‌ها با استفاده از جریان یونی در عرض غشایی پلاسمایی اطلاعات را در یک انتها به انتهای دیگر حمل می‌کنند قسمتهای ناحیه‌ای سلولی، دندریته‌ها در یک انتهای سول اطلاعات شیمیایی را از سایر بورون‌ها دریافت کرده و جریان یونی را به راه می‌اندازند پیام الکتریکی سریعاً به انتهای آکسونی در طرف دیگر سول حرکت می‌کند.
- سلول‌های گلیال ده برابر فراتر از بورون‌ها هستند و بسیاری از عملکردها نظیر شکل دادن به بورون‌ها و محافظت از اطلاعات سیناپس‌های جدید را بر عهده دارند.
- یک بورون در حال استراحت که هیچ پمپی را حمل نمی‌کند پمپهای پروتومی دارد که یونها را از عرض غشای پلاسمایی حرکت می‌دهد. حرکت یونهای مثل K^+ و Na^+ و Cl^- یک بار می‌خالص در داخل سول ایجاد می‌کند این ولتاژ پتانسیل استراحت نامیده می‌شود و اغلب در حدود $-60mV$ است (شکل ۲-۲۲ را ملاحظه کنید).
- اگر یک محرک سبب باز شدن کانال‌های پروتینی شود یونها به سرعت حرکت کرده و ولتاژ حاصله به سرعت از دندریته‌ها به سمت انتهای آکسونی حرکت می‌کند. سول از $-60mV$ به $+30mV$ نسبت به محیط خارجی می‌رسد این تکانه، پتانسیل عمل نامیده می‌شود.
- پتانسیل عمل به سرعت در بورون حرکت می‌کند زیرا تغییر در ولتاژ نزدیک دندریته‌ها باعث تغییر در ولتاژ جسم سلولی گشته که به مزه خود همین مسیر بر آکسونهای نزدیک و دور هم صورت



حالت استراحت (حالت سیورولی منفی) (a)



حالت دیپلاریزه (حالت سیورولی مثبت) (b)



شکل ۲۲-۶ دیپلاریزاسیون غشاء پلاسمایی به خاطر باز شدن کانال‌های Na^+ در پیمانه ولتاژی (a) در نورون‌های در حالت استراحت، یک نوع کانال غیردریچه‌دار K^+ نا جتونی باز است ولی تعداد زیادی کانال‌های Na^+ دریچه‌دار بسته‌اند. حرکت رو به خارج یون‌های K^+ غلبه ویزگی پتانسیل غشاء معنی درونی بیشتر سلول هم‌بند (b) باز شدن کانال‌های Na^+ دریچه‌دار نظاره جریان رو به داخل یون‌های Na^+ را می‌دهد که باعث معکوس شدن پتانسیل غشاء می‌شود. در حالت دیپلاریزه، کانال‌های دریچه‌دار ولتاژی K^+ باز می‌شوند و سپس غشاء را دیپلاریزه می‌کند. توجه کنید که جریان یون‌ها جانی کوچک‌تر که می‌تواند روی غشای کلی Na^+ یا K^+ در سینورون یا ماده خارجی تأثیر بگذارد.

کانال‌های سدیمی دریچه‌دار ولتاژی همانطور که بحث کردیم،

کانال‌های سدیمی دریچه‌دار ولتاژی در نورون‌های در حال استراحت بستند یک دیپلاریزاسیون کوچک غشاء منجر به معیارات ساختاری این پروتئین‌های کانالی می‌شود که دروازه‌ای را در سمت سینورولی منعقد باز نموده و اجازه عبور یون‌های Na^+ را از طریق معد به داخل سلول می‌دهد. هرچه دیپلاریزاسیون اولیه غشاء بیشتر باشد، کانال‌های سدیمی دریچه‌دار ولتاژی بیشتری باز می‌شوند و یون‌های Na^+ بیشتری وارد می‌شوند.

وقتی یون‌های Na^+ از کانال‌های باز به داخل جریان می‌یابند، بارهای مثبت اضافی در سطح سینورولی و بارهای منفی در سطح آگروپلاسمی مسیر کوتاهی را از ناحیه آغازین دیپلاریزاسیون انتشار می‌دهند. این انتشار عبوری بارهای مثبت و منفی بخش‌های مجاور و غشاء پلاسمایی را دیپلاریزه می‌کند (داخل را کمتر معنی

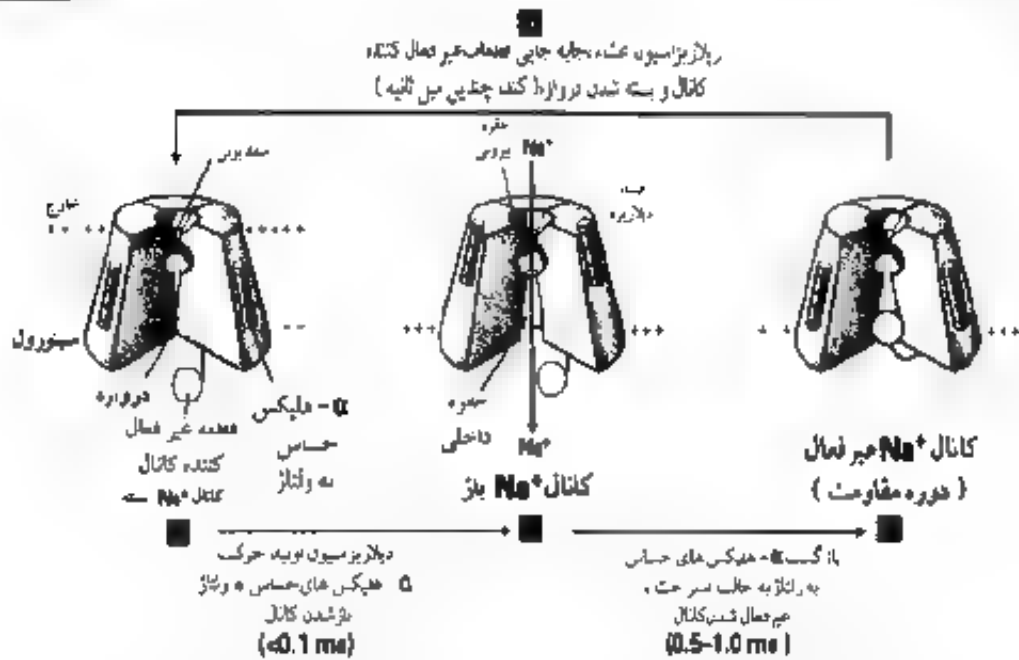
کانال‌های Na^+ در غشاء پلاسمایی در سلول‌های در حال استراحت بستند. در نتیجه مقدار کمی حرکت یون‌های Na^+ به سمت داخل می‌یواند رخ دهد (شکل ۲۲-۶).

اگر کانال‌های Na^+ به تعداد کافی باز شوند، جریان رو به داخل یون‌های Na^+ بیش از مقناری خواهد بود که برای جریان خروج یون‌های K^+ از کانال‌های K^+ باز و در حال استراحت لازم است. نتیجه آن، حرکت کل (خالص) رو به داخل کانال‌هاست که در سطح سینورولی بارهای مثبت ایجاد می‌نماید و متقابلاً در سطح خارج سلولی بارهای منفی ایجاد می‌کند (به خاطر یون‌های کلر که در محیط خارج سلولی پس از ورود یون‌های Na^+ کنار گذاشته شده‌اند) (شکل ۲۲-۶b). به عبارت دیگر، غشای پلاسمایی به قدری دیپلاریزه می‌شود که سطح داخلی مثبت می‌شود.

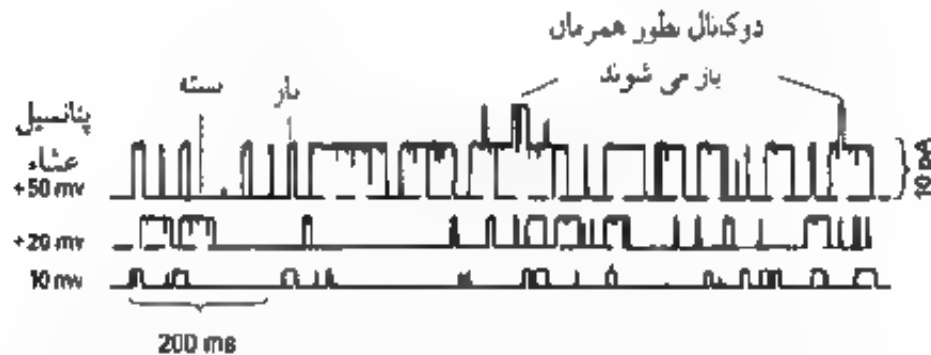
بررگی پتانسیل غشاء در فیه دیپلاریزاسیون در پتانسیل عمل به پتانسیل تعادلی Na^+ (E_{Na}) که در محادله برست به این اشاره شده، بسیار نزدیک است (معادله ۱۱-۲). همانطور که ساز مسن کانال‌های Na^+ دریچه‌دار ولتاژی مسئول ایجاد پتانسیل عمل است. برای مثال، مقدار اندازه‌گیری شده پیک (قله) پتانسیل عمل برای اکسون بزرگ اسکونید ۲۵mV است که نزدیک به مقدار محاسبه شده E_{Na} (۵۵mV) براساس غشیت Na^+ ۴۴۰mM در خارج و ۵۰mM در داخل می‌باشد. ارتباط بین بررگی پتانسیل عمل و غلظت یون‌های Na^+ در داخل و خارج سلول با مطالعات تجربی اثبات شده است. برای مثال، اگر غلظت Na^+ در محلولی که اکسون اسکونید بر آن قرار دارد به یک سوم مقدار طبیعی کاهش یابد، بررگی دیپلاریزاسیون به ۴۰mV کاهش می‌یابد که نزدیک به مقدار پیش‌پیش شده است.

باز و بسته شدن پیوسته کانال‌های دریچه‌دار ولتاژی Na^+ و K^+ پتانسیل‌های عمل تولید می‌نماید.

هرچه تغییرات در غشاء پلاسمایی و بازگشت به مقدار استراحت که پتانسیل عمل را تشکیل می‌دهد شاید ۱-۲ میلی ثانیه طول بکشد و در یک نورون خاص صد بار در تقیه رخ دهد (شکل ۲۲-۲). این تغییرات چرخه‌ای در پتانسیل غشاء از باز و بسته شدن پی در پی، آون، کانال‌های Na^+ دریچه‌دار ولتاژی و سپس کانال‌های K^+ دریچه‌دار ولتاژی حاصل می‌شود. بخش این کانال‌ها در ایجاد پتانسیل‌های عمل در مطالعات کلاسیک که روی اکسون بزرگ اسکونید انجام شد توضیح داده شده است که در آن‌ها چندین میکروالکترود بدون تخریب یکبارچگی غشاء پلاسمایی داخل شد. بهر حال، مکانیسم یکسانی در همه سلول‌ها به کار می‌رود.



شکل ۲۳.۷ مدل مدیسی کانال Na^+ در پهنه دار ولتاژی. چهار دئیس عبوری از عشاء صمغ مرکزی در می سازند که یون ها را آن عبور می نمایند. اجزا اصلی که حرکت یون های Na^+ را کنترل می کنند در این شکل های برش خورده، ۲ تا ۴ دئیس عبوری، ۱ عشاء در نشان می دهد (۱) در حالت بسته و در حال استفاده، ۲ هلیکس های بسته و حساس به ولتاژ که در مجاورت جایی با در مثبت در هر سه اسید آمینه دارند به بارهای منفی بخش سیورونی عشاء در حال استراحت جذب می شوند. این امر موجب فرار گرفتن قطعه دروازه ای در ناحیه ای می شود که کانال را مسدود می نماید (۲). در پاسخ به دپلاریزاسیون کوچک هلیکس های حساس به ولتاژ با رفتار پیچ مانندی به سمت سطح خارجی عشاء می چرخند که موجب تغییرات سریع ساختاری در قطعه دروازه ای می شود که کانال را باز می کند (۳). هلیکس های حساس به ولتاژ به سرعت به وضعیت استراحت بر می گردند و قطعات غیر فعال کننده کانال به درون کانال باز حرکت کرده و مانع عبور یون های بیشتری می شوند (۴). وقتی عشاء دپلاریزه می شود قطعه غیر فعال کننده کانال از دهانه کانال جابه جا شده و دروازه بسته می شود. پروتئین به حالت بسته و در حالت استراحت باز می گردد و می تواند دوباره یون دپلاریزاسیون باز شود.



شکل ۲۳.۸ احتمال باز شدن کانال و جریان راجع از کانال های K^+ در پهنه دار ولتاژی با افزایش دپلاریزاسیون عشاء افزایش می یابد. بر کی های بکه نگیناری از بودهای عشاء یلاسمایی مورومی بر سه پتانسیل متفاوت +۵۰، +۲۰، و -۱۰ mV به نسب می. به انحراف روبه بالای جریان نشانک باز سدکی کانال K^+ و حرکت یون های K^+ سمت خارج سطح سیورونی به اکزویلاسمی از خلال عشاء می باشد. با افزایش دپلاریزاسیون عشاء از -۱۰ mV به +۵۰ mV احتمال لبیکه کانال باز شود زمانی که باز ماند و مقدار جریان الکتریکی (تعداد یون ها) که از آن عبور می نماید افزایش می یابد.

دپلاریزه تر می شود. در نتیجه تعداد بیشتری کانال های Na^+ در پهنه دار ولتاژی باز می شوند و حتی دپلاریزاسیون بیشتری رخ می دهد و موجب ورود انفجاری یون های Na^+ به داخل می شود.

می نماید. در نتیجه تعداد بیشتری از کانال های Na^+ در پهنه دار ولتاژی بر این بحث ها باز شده و جریان روبه داخل Na^+ افزایش می یابد. هرچه Na^+ بیشتری داخل سلول شود، داخل عشاء سلول



ولتاژی در پیچه‌دار کمی بعد از دیپلاریزاسیون اولیه در ارتفاع پتانسیل عمل باز می‌شود، گاهی به آن کانال‌های K^+ ناحیه‌ی هم می‌گویند. بالاخره همه کانال‌های K^+ و Na^+ ولتاژی در پیچه‌دار به حالت اسراحت بسته‌ش باز می‌گردند. در این وضعیت پایه نه کانال‌های باز، کانال‌های K^+ غیرولتاژی‌اند که پتانسیل استراحت ایجاد می‌نماید که خیلی رود به وضعیت عادی‌اش باز می‌گردد، (شکل ۲۳-۶ را ملاحظه کنید).

کمی برداری روشن تکه - نگهنگاری در شکل ۲۳-۸ ویژگی‌های ضروری کانال‌های K^+ ولتاژی در پیچه‌دار را نشان می‌دهد. در این آزمایش قطرات کوچکی از عشاء پلاسمایی موری در ولتاژهای مختلف با گیره مخصوص گرفته شده و جریان‌های الکتریکی از درون وحده (تکه) به خاطر جریان یون‌های K^+ از طریق کانال‌های K^+ باز، اندازه‌گیری شدند. در ملایم‌ترین ولتاژ دیپلاریزه کسده 10mV ، کانال‌ها بر نوده عشایی به ندرت باز می‌شوند و برای چندین میلی ثانیه باز می‌ماند که با تمیاد و وسعت نوسانات رو به بالا در کمی مشخص می‌شود.

همچنین طبق اندازه‌گیری‌های انجام شده روی جریان الکتریکی عبورکسده از خلال هر کانال باز، جریان یونی خیلی کم است (ارتفاع نوسانات)، دیپلاریزاسیون عشاء تا 20mV موجب دو برابر باز شش کانال می‌شود. همچنین یون‌های K^+ بیشتری از هر کانال باز عبور می‌کند (ارتفاع نوسانات بیسر است ریز بیروی جلو رانده یون‌های K^+ سیخوری به بیرون در پتانسیل عشایی 20mV بزرگتر از 10mV - است. دیپلاریزاسیون عشاء تا 50mV (مقدار در فته پتانسیل عمل) موجب باز شش بیشتر کانال‌های K^+ شده و جریان K^+ را از آنها افزایش می‌دهد. بنابراین با باز شش طی قله پتانسیل عمل، وقتی که کانال‌های Na^+ بسته و میرضال شده‌اند این کانال‌های K^+ اجازه حرکت رو به خارج یون‌های K^+ را داده و باعث دیپلاریزاسیون پتانسیل عشاء می‌شود.

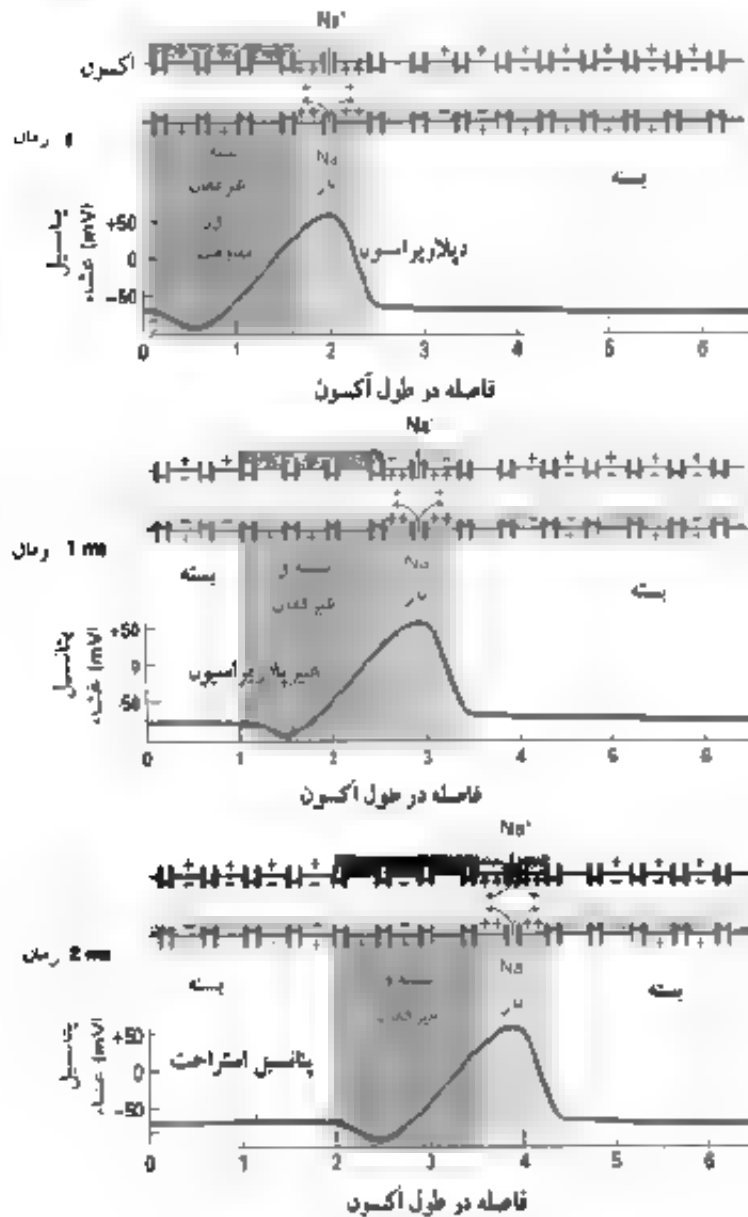
بیش از ۱۰۰ پروتئین کانال K^+ در انسان‌ها و مهره‌داران دیگر شناسایی شده‌اند. همانطور که بعداً بحث خواهیم کرد همه بی پروتئین‌های کانالی ساختار کلی مشابهی دارند و بی وابستگی‌های ولتاژی، سینتیک کانالی و ویژگی‌های عملکردی متفاوت دیگری از خود به نمایش می‌گذارند. خیلی‌ها فقط در ولتاژهای قوی دیپلاریزاسیون باز می‌شوند که ویژگی لازم برای تولید ویژگی‌های ماگزیم دیپلاریزاسیون پتانسیل عمل بین از شروع دیپلاریزاسیون عشاء است.

برای کسری از میلی‌ثانیه، نودپذیری بین ناحیه از عشای سلول به Na^+ بسیار بزرگتر از K^+ می‌شود و پتانسیل عشاء به E_{Na} می‌رسد که پتانسیل تعادلی عشایی است که فقط به Na^+ نودپذیر است. به هر حال، وقتی پتانسیل عشاء به E_{Na} می‌رسد جریان رو به داخل بیشتر یون‌های Na^+ متوقف می‌شود زیرا شیب غلظت یون‌های Na^+ (خارج < داخل) با (E_{Na}) پتانسیل عشایی درون مثبت تبدیل می‌شود پتانسیل عمل در قماش به محض E_{Na} نزدیک است.

شکل ۲۳-۷ ویژگی‌های ساختاری مهم کانال‌های Na^+ در پیچه‌دار ولتاژی و تغییرات ساختاری را که موجب باز و بسته شدنش می‌شود به صورت شماتیک نشان می‌دهد. در حالت اسراحت بخشی از پروتئین در سطح سیتورولی (دروازه) منفذ مرکزی را می‌بندد و مانع از عبور یون‌ها می‌شود. دیپلاریزاسیون کوچک عشاء حرکت α - هلیکس‌های حساس به ولتاژ ب باز مثبت را به سوی سطح گروپلامی شروع کرده و موجب تغییرات کنفورماسیونی در دروازه می‌شود که کانال را باز نموده و به یون‌ها اجازه عبور می‌دهد. بعد از حدود 1ms جریان رو به داخل Na^+ بیشتر با حرکت قطعات غیرفعال‌کننده کانال به کانال باز ممانعت می‌شود تا وقتی عشاء دیپلاریزه بماند، قطعه غیرفعال‌کننده کانال در بخش باز کانال باقی می‌ماند. طی این دوره مقاومت^(۱) کانال غیرفعال است و می‌تواند دومره باز شود. چند میلی ثانیه بعد از اینکه پتانسیل استراحت درون منفی دوباره برقرار شد قطعات غیرفعال‌کننده کانال از کنار منفذ حرکت می‌کند و کانال به استراحت بسته باز می‌گردد و دوباره می‌تواند با دیپلاریزاسیون باز شود.

کانال‌های K^+ در پیچه‌دار ولتاژی، دیپلاریزاسیون عشاء که طی دوره مقاومت رخ می‌دهد تا حد زیادی به خاطر باز شش کانال‌های K^+ در پیچه‌دار ولتاژی می‌باشد. جریان رو به خارج و افزایش یافته بعدی K^+ از سیتورولی، بازهای مثبت اضافی را از سطح سیتورولی عشاء پلاسمایی خارج می‌کند (جسی آن را منفی‌تر می‌کند)، پس پتانسیل استراحت درون منفی باریافت می‌شود. در واقع، اصطلاحاً عشاء هیپرپلاریزه می‌شود. در قله این هیپرپلاریزاسیون، پتانسیل به E_K می‌رسد که منفی‌تر از پتانسیل استراحت است (شکل ۲۳-۳ را ملاحظه کنید).

باز شش کانال‌های K^+ در پیچه‌دار ولتاژی با دیپلاریزاسیون بزرگ پتانسیل عمل اتفاق می‌شود برخلاف کانال‌های Na^+ ولتاژی در پیچه‌دار بیسر انواع کانال‌های K^+ ولتاژی در پیچه‌دار تا وقتی که عشاء دیپلاریزه شود باز می‌ماند و فقط وقتی بسته می‌شود که پتانسیل عشاء به مقدار درون منفی باز می‌گردد. چون کانال‌های K^+



شکل ۹-۳۳: اشکال رنگی، انتقال یک طرفه پتانسیل عمل در اثر غیرفعال شدن گذرای کانال‌های Na^+ ولتاژی در برمان هفتر یک پتانسیل عمل (قرمز) در نقطه ۲mm در آکسون است، کانال‌های Na^+ در این نقطه بازند و یون‌های Na^+ به سمت داخل جریان دارند. Na^+ اضافی در هر دو جهت در داخل غشاء حرکت کرده و دیپلاریزاسیون را پخش می‌کند (با انتشار ساده). چون کانال‌های Na^+ در نقطه ۱mm هنوز غیرفعالند (سبز)، نمی‌توانند در اثر دیپلاریزاسیون کوچک ایجاد شده در اثر این انتشار ساده دوباره باز شوند در مقابل کانال‌های Na^+ در نقطه ۲mm شروع به باز شدن می‌کنند هر ناحیه غشاء برای مدت چند میلی‌ثانیه بعد از عمل غیرفعال است پس دیپلاریزاسیون در نقطه ۲mm در مس صفر پتانسیل عمل را فقط در جهت پلئین دسب شروع می‌کند؛ در ۱ms پتانسیل عمل در حال عبور از نقطه ۲mm است و در ۲ms پتانسیل عمل در حال عبور از نقطه ۳mm است.

موج متحرکی از ناحیه آغازین بدون کاهش منتشر می‌شود. همانطور که قبلاً اشاره شد طی دوره مقاومت، کانال‌های Na^+ ولتاژی برای چندین میلی‌ثانیه غیرفعال می‌شوند. این کانال‌ها که قبلاً باز شده‌اند طی این دوره نمی‌توانند باز شوند حتی اگر غشاء به خاطر انتشار عبوری دیپلاریزه شود. همانطور که در شکل ۹-۳۳ شرح داده شد، ماتوانی کانال‌های Na^+ برای دوباره باز کردن طی دوره مقاومت اطمینان می‌دهد که پتانسیل‌های عمل فقط در یک جهت منتشر شوند، از قطعه اولیه آکسون که آغاز می‌شوند تا انتهای آکسون. این ویژگی کانال‌های Na^+ همچنین تعداد پتانسیل‌های عملی که در یک ثانیه در یک نورون ایجاد می‌شود را محدود می‌نماید. این امر از این لحاظ مهم است که فراوانی پتانسیل عمل است که اطلاعات را منتقل می‌کند. همچنین، دوباره باز شدن کانال‌های Na^+ در

پتانسیل‌های عمل به صورت یکطرفه بدون کاهش مستقل می‌شوند

تولید پتانسیل عمل به تعبیری که در توده‌های کوچک غشاء پلاسمایی لوزی رخ می‌دهد، بستگی دارد در قله پتانسیل عمل، انتشار عبوری دیپلاریزاسیون غشاء برای دیپلاریزاسیون قطعات همسایه غشاء کافی است. این امر منجر به باز شدن تعداد کمی از کانال‌های ولتاژی Na^+ در این ناحیه شده، در نتیجه میزان دیپلاریزاسیون در این ناحیه افزایش یافته و کانال‌های Na^+ بیشتری به صورت انبجاری باز شده و پتانسیل عمل رخ می‌دهد. این دیپلاریزاسیون خیلی رود موجب باز شدن کانال‌های K^+ ولتاژی و بازایی پتانسیل استراحت می‌شود سپس پتانسیل عمل به صورت



نتیجه شش می‌دهد زن shaker پروتئین کانال K^+ را رمز می‌کند. کانال K^+ shaker و حیلی کانال‌های K^+ و ولتاژی دیگر پروتئین‌های تترامری‌اند که از چهار زیرواحد برابر که در عشاء حوض یک مقعر مرکزی آرایش یافته‌اند، تشکیل شده است. هر زیرواحد از شش هازبیج آلفای «-» هلیکس عبورکننده از عشاء به نام S1 S6 تشکیل شده است (شکل ۱۰۴-۲۲). هلیکس‌های S1 و S6 و قطعه P از لحاظ ساختار و عملکرد با زیرواحدهای معبرشش در کانال‌های K^+ غیرولتاژی که قبلاً بحث شده‌اند، همولوگ می‌باشند (شکل ۱۹-۱۱ را ملاحظه کنید). S5 و S6 بخشی از کانال را تشکیل می‌دهند که یون‌ها از آن عبور می‌کنند. هلیکس‌های S1 تا S4 به عنوان سمپور (حسگر) ولتاژی عمل می‌کنند. S4 به عنوان حسگر اولیه عمل می‌کند و به عنوان پلاس‌هایی که مدیون پر جست‌وجی‌شان از کمپلکس مرکزی‌اند، توضیح داده شده‌اند «توب» انتهای آمینی که از S1 به سمپورون بوسه می‌یابد قطعه غیرفعال کننده کانال است.

کانال‌های ولتاژی در سمپور Na^+ و Ca^{2+} پروتئین‌های موبومری‌اند که به صورت چهار دُمین همولوگ 1-27 تراشه‌اند (شکل ۱۰۵-۲۲). هر یک از این دُمین‌ها شبیه زیرواحدهای از کانال‌های K^+ ولتاژی در چینه‌دار است. با این حال، برخلاف کانال‌های K^+ ولتاژی که چهار قطعه غیرفعال کانالی دارند، کانال‌های ولتاژی موبومری دارای قطعه غیرفعال کننده منفرد کانالی‌اند. به جز این تفاوت ساختاری کوچک و نمودپذیری‌های یونی مختلف آنها، به نظر می‌رسد همه کانال‌های ولتاژی عملکرد مشابهی دارند و از یک پروتئین کانالی موبومری اجزایی که از شش «-» هلیکس عبورکننده از عشاء تشکیل شده است، تکامل یافته‌اند.

«-» هلیکس‌های حساس به ولتاژ در پاسخ به دیپلاریزاسیون عشاء حرکت می‌نمایند

درک بیوشیمی پروتئین‌های کانالی به خاطر ساختارهای کریستالی جدید کانال‌های بیاضیمی با کریبی و shaker کانال‌های دیگر به سرعت در حال رشد است. یک روش به دست آوردن کریستال از این پروتئین‌های عشاء، احاطه کردن آن‌ها با قطعات منصف شده آنتی بادی‌های مونوکلونال است (Fab's فصل ۲۲). در روش‌های دیگر، آن‌ها در کمپلکس‌هایی با همتهای معمول متصل شوند به پروتئین، کریستاله می‌شوند.

ساختارهای کانال‌ها آرایش علی‌دمین‌های حساس به ولتاژ را آشکار می‌کند و نشان می‌دهد که چگونه بخش‌های پروتئینی برای بر کردن کانال حرکت می‌کنند. ترمز معصی دارد که دیپلاریزاسیون

پس از جریان رو به داخل Na^+ با فقط یک قسمت در ۱۵۰ تا، تعداد یون‌های Na^+ را در هر قسمت افزایش می‌دهد ($10^{-4} \times 1/2$) + ($10^{-4} \times 4/2$). به‌طور، دیپلاریزاسیون عشاء به علت جریان رو به خارج یون‌های K^+ از کانال‌های K^+ ولتاژی، غلظت K^+ داخل سلولی را حیلی تغییر می‌دهد. زیرا یون‌های Na^+ و K^+ کمی از عشاء پلاسمایی طی پتانسیل عمل عبور می‌کنند.

پمپ Na^+/K^+ ATPase که شیب معمول یونی را حفظ می‌کند نقش مستقیمی در عبور تحریک‌پذیری می‌کند، از آنجائی که حرکت یونی هر پتانسیل عمل شامل حفظ کسری از دقیقه یون‌های Na^+ و K^+ در سلول است، یک سلول عصبی می‌تواند صد‌ها یا حتی هزاران بار در غیاب ATP تحریک شود.

همه کانال‌های یونی ولتاژی در چینه‌دار ساختارهای مشابه دارند

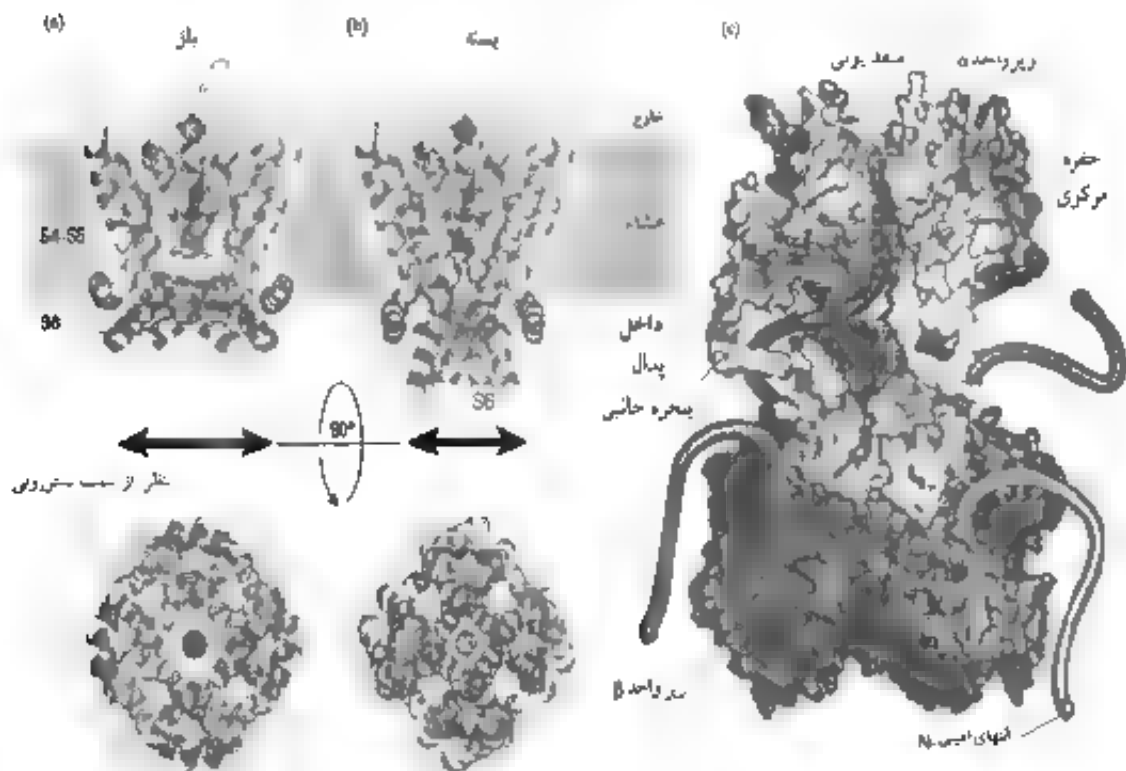
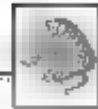
با توضیح اینکه چگونه پتانسیل عمل وابسته به باز و بسته شدن کانال‌های ولتاژی است، ما به بحث مولکولی این پروتئین‌های حائز اهمیت می‌پردازیم. پس از توضیح ساختار اولیه این کانال‌ها، روی سه سؤال تمرکز می‌کنیم.

■ چگونه پس پروتئین‌ها تعصیرات پتانسیل عشاء را حس می‌کنند؟

■ این تغییر چگونه موجب باز شدن کانال می‌شود؟

■ چه عاملی باعث غیرفعال شدن این کانال‌ها، کمی بعد از باز شدن می‌شود؟

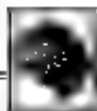
اولین موفقیت در درک کانال‌های یونی ولتاژی از سحریه و تحلیل مگس سرکه که خاص جهش shaker بودند حاصل شد. این مگس‌ها تحت بیهوشی یا اثر، به شدت تکان می‌خورند که نشانگر فقدان کنترل حرکتی و نقص در پروپروپ‌های حرکتی است که پتانسیل عملی در رد که به طور غیرعادی بلند است. محققان فکر می‌کنند که جهش shaker موجب نقصی در عملکرد کانال می‌شود. کلونینگ زن خاص اثبات کرد که پروتئین ناقص یک کانال است. جهش shaker مانع باز شدن طبیعی کانال جهش یافته در سمپس از دیپلاریزاسیون می‌شود. برای آزمایش اینکه آیا زن shaker وحشی یک کانال K^+ را رمز می‌کند، cDNA وحشی shaker به عوالی انگویی برای تولید mRNA در میسمپس بیرون سلول به کار رفته بیان می‌شود. mRNA در بوسیت قور به عوالی اندره‌گیری‌های تکه-نگهداری روی پروتئین کانالی تازه ستر شده نشان داد که ویژگی‌های عملکردی با ویژگی‌های کانال K^+ ولتاژی از عشاء بیرون یکسان است، که در



شکل ۲۲-۱ (شکل رنگی) ساختار مولکولی یک کانال پتاسیمی حساس به ولتاژ در دیاگرام نواری مثل‌هایی از کانال بتاسیمی را در حالت‌های (a) باز و (b) بسته نشان می‌دهد. چون مولکول نترلری در ریزودهای یکسان است چهار کی از هر هیکس مشاهده می‌شود؛ α هلیکس‌های قهوه‌ای (S5) و سبز (S6) در عشاء قرار می‌گیرند به طوری که داخل سبب در عمق و خارج در سر قرار می‌گیرد که‌های ارجوانی یون‌های K^+ را نشان می‌دهند که در خلال کانال‌های باز می‌گذرد و بخشی «کانال سبب» را بدون عبور از آن اشغال می‌کند. هلیکس‌های S6 (سبز) در طول معد قرار می‌گیرند. دقت کنید که هلیکس‌ها چگونه به صورت محکم در عمق متراکم شده و کانال را به گونه‌ای مستعد که یون K^+ می‌تواند از آن عبور کند (فاصله بین هلیکس‌های S5 را با توجه به بلش‌های نشان داده شده زیر (a) و (b) مقایسه کنید). متصل‌کننده S4-S5 که در میوپلاسم قرار دارد هلیکس S4 (نشان داده شده) را به هلیکس S5 (قهوه‌ای) متصل می‌کند. بر روی هلیکس‌های S4 تا S5 از مدر حذف شده‌اند. آن‌ها به طور طبیعی به انتهای متصل‌کننده S4-S5 می‌چسبند و از مولکول‌ها به عنوان «پدال‌های» حساس به ولتاژ بیرون می‌رسند. این پدال‌ها در بزرگ عشاء در پاسخ به دیالیزاسیون به خارج آن حرکت می‌کنند. چون هر یک از این‌ها به یک متصل‌کننده S4-S5 چسبیده‌اند، هر متصل‌کننده و هلیکس S5 چسبیده به آن حرکت کرده در عوض هلیکس‌های S6 حرکت می‌کنند که معد را باز می‌کند. ساختار کانال باز بیست‌و‌دو (a) تعیین شده است. ساختار کانال بسته در (b) فرضی است. اما بر اساس مشاهدات، ساختار کانال بتاسیمی با کنترایی سبب است. (c) مدر بوب و ریزود برای غیرفعال شدن کانال K^+ ولتاژی در تصویر پرس خورده، به معدی جانب غیرفعال. علاوه بر چهار ریزود α (برنده و قهوه‌ای) که کانال را تشکیل می‌دهند، یون پروتئین‌های کانالی، چهار ریزود سطحی β (آرغوانی) دارند. در انتهای N هر پروتئین ریزود β زمین کوچکی هست (توب)؛ «توب» در انتهای «ریزود» ارجوانی که در مدر معد مرکزی را کنترل می‌نماید. در این توصیف انتهای N یک ریزود از پیچره جانبی حرکت کرده و معد را سد می‌کند.

پروتئین از سطح سینتروس به اگر و پلاسمی عشاء همراه می‌شود. بخش متحرک پروتئین از هلیکس‌های S1-S4 تشکیل شده؛ S4 مسئول بیسر بار مثبت است و بنابراین حسگر حساس به ولتاژ یا یک لیوین یا آرژینین یا بار مثبت در هر ۳ یا ۴ اسید آمینه است. آرژینین‌ها در S4 با حرکتی به اندازه $1/5 \text{ nm}$ به هنگام باز شدن کانال، حرکت

هلیکس‌های S5 و S6 تشکیل شده است (شکل ۲۲-۱۱a). بیرون این ساختار مرکزی، چهار تا بازو یا «پدال‌ها» به محیط عشاء بیرون رده‌اند؛ این‌ها حسگرهای ولتاژی بوده و حداقل ممکن را با معد دارند. اندازه‌گیری‌های الکتریکی حساس، نشان می‌دهند که باز شدن کانال K^+ یا Na^+ ولتاژی با حرکت $12-14$ بارهای مثبت متصل به



مکان متصّل کسده S4 به S5 به هلیکس های S5 جازه می دهد که در زاویه ۴۵° نسبت به صفحه عشاء قرار بگیرند (شکل ۱۱۱-۲۳). هلیکس های قهوه ای و درون منفذ دارای دهانه ۱/۲nm است. وقتی سول رپلاریزه می شود و حسگر ولتاژی به سمت سطح غشایی درون سول حرکت می کند، اتصال دهانه های S4-S5 حتم شده و به سمت درون سول می روند. پس هلیکس های S5 به صورت عمود بر صفحه عشاء حرکت می کند (شکل ۱۱۱-۲۳). هلیکس ها قهوه ای و این شعله هلیکس های S5 و S6 را در نقطه نزدیکتری ترک می کند و کانال را به دور می بندد. (شکل ۱۱۱-۲۳) پیکان ها نو سر نشان دهنده فضای بین هلیکس های S5 مجاور هستند. بنابراین، احتمالاً دروازه از انتهاهای رو به سیتوپلازم هلیکس های S5 و S6 در ناحیه ای که عهد بسیار تنگ می شود قرار می گیرد.

حرکت قطعه غیر فعال کننده کانال در منفذ باز، جریان یون را مسدود می کند

یک ویژگی مهم بیشتر کانال های ولتاژی غیر فعال شدن است؛ یعنی بلافاصله بعد از بر نشی خود بخود بسته شده و کانال غیر فعال ر شکل می دهند که تا وقتی که عشاء رپلاریزه نشود دوباره باز نمی شوند. در حالت استراحت، نوپ های گروه ۱ با مثبت در انتهای N هر چهار رپرواحد در کانال K^+ ولتاژی در سیورون آزادند. چنین میلی ثانیه پس از اینکه کانال طی دیپلارایزاسیون باز می شود، یک نوپ از یک دهانه (پنجره حائیتی) بین دو تا از رپرواحدها حرکت می کند و به حفره هیدروفوبی در مرکز منفذ، متصل شده و جریان یون های K^+ را مسدود می نماید (شکل ۱۱۱-۲۳). پس از چند میلی ثانیه، نوپ از معد جابه جا شده و پروتئین به حالت استراحت باز می گردد. زمین های رنجیره و نوپ در کانال های K^+ از لحاظ عملکرد مدل قطعه غیر فعال کننده کانال در کانال های Na^+ می باشد.

نتایج تحریک در شکل ۱۱۲-۲۳ نشان می دهد که غیر فعال شدن کانال های K^+ به زمین های نوپ (کروی) بستگی دارد که پس از باز شدن کانال رخ می دهد و یازی به اتصال کوآلان زمین های نوپ به پروتئین کانال نیست. در آزمایشات دیگر، کانال های K^+ جهش یافته فاقد قسمت های رنجیره حدوداً ۴۰ اسید آمینه ای که لوپ را به هلیکس S1 متصل می کند در لوسیت فورم به بیال شد. اندازه گیری های تکه - نگهداری فعالیت کانال نشان داد که هرچه رنجیره کوتاه تر باشد، غیر فعال شدن سریع تر است. چنانکه نوپ متصل شده به رنجیره کوتاه تر می تواند رودر در کانال باز وارد شود. برعکس، افرونی اسیدهای آمینه اتفاقی برای طولانی کردن رنجیره

می کنند که با ضخامت ۵nm - عشاء و قطر ۱/۲nm خود α -هلیکس مقاسه می شود. حرکت این بارهای دروازه ای (یا حسگرهای ولتاژی) تحت نیروی میدان الکتریکی، یک تغییر ساختاری را در پروتئینی که کانال را باز می کند، ایجاد می کند. بنابراین هلیکس S4 بخش کلیدی حسگر ولتاژی است که سپس هلیکس های S4-S1 را در عرض بیشتر عشاء حرکت می دهد. مهمترین جنبه عجیب ساختارهای کانال حساس به ولتاژ حضور گروه های باردار مثل آرژینین در تماس با پیپدماست. مکان حسگر ولتاژی به توصیح آزمایشات قبلی کمک می کند که بر آن ها یک کانال غیر حساس به ولتاژ با افرونی زمین های حساس به ولتاژ به آن، به کانال حساس به ولتاژ بدین می شود. چنین آزمایشی اگر حسگرهای ولتاژی در عمق ساختار مرکزی قرار نداشت غیر عملی می نمود.

مطالعه کانال های K^+ به جهش Shaker از اهمیت هلیکس S4 در حساسیت به ولتاژ پیشینی می کند. وقتی یک یا بیش از یک اسید آمینه بر روی یا آرژینین در هلیکس S4 کانال Shaker K^+ ب اسیدهای آمینه اسیدی یا حتی جابگرین شدید تعداد کمتری بار مثبت نسبت به حالت معمولی در پاسخ به دیپلارایزاسیون عشاء در طول عشاء حرکت کردند که نشان دهنده این است که اسیدهای آمینه لیوین و آرژینین در هلیکس S4 در عرض عشاء حرکت می کند. در مطالعات دیگر، پروتئین های Shaker جهش یافته که در آنها اسیدهای آمینه مختلف S4 به سیستمین تبدیل شده اند برای واکنش پذیری با عوامل شیمیایی محلول در آب تغییر دهنده سیستمین که قادر به عبور از عشاء نیستند، آزمایش شدند. بر این اساس که آیا سیستمین با عوامل افزوده شده به یک سمت یا سمت دیگر عشاء واکنش می دهد، نتایج نشان داد که اسیدهای آمینه در حالت استراحت به انتهای C در هلیکس S4 می توین سردیک می شوند؛ پس از دیپلارایزاسیون عشاء، برخی از این اسیدهای آمینه در معرض سطح گزویلاسمی کانال قرار می گیرند. این آزمایشات مستقیم حرکت هلیکس S4 را در عرض عشاء، همانطور که به صورت شماتیک در شکل ۱۱۲-۲۳ برای کانال های Na^+ ولتاژی نشان داده شده، نشان می دهد. ساختار فرم باز کانال K^+ از Shaker پستانداران با ساختار بسته یک کانال K^+ باکتریایی کریستالیزه مقایسه شد. نتایج نشان داد که بری بسته شدن کانال در پاسخ به حرکت حسگرهای ولتاژی از عرض عشاء مدلی وجود دارد (شکل ۱۱۱-۲۳). در این مدل، حسگرهای ولتاژی متشکل از S4 S1 در پاسخ به ولتاژ حرکت می کند و گشتوری روی هلیکس متصل کسده ایجاد می کنند که S4 را به S5 محص می کند. در ساختار کانال باز،

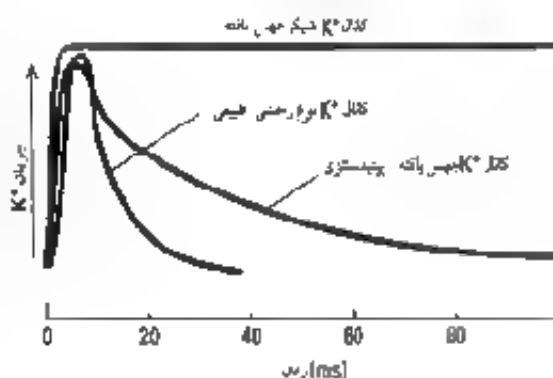


آکسون یک بورون حرکتی و از آن به ماهیچه با منتقل شود. انقباضات هماهنگ ماهیچه که برای راه رفتن، دوپس و حرکات مشابه لازم است غیرممکن می‌شود. راه‌حل، پتانسیل سلول ها در عایقی است که سرعت حرکت پتانسیل عمل را افزایش دهد. این عایق، غلاف میلین نام دارد (شکل ۲۳-۲۲). وجود غلاف میلین دور یک آکسون سرعت انتقال تحریک را از ۱۰ به ۱۰۰ متر در ثانیه افزایش می‌دهد. در نتیجه، در یک بورون حرکتی انسل، یک پتانسیل عمل آکسونی با سلول ۱ متر را طی کرده و باعث تحریک اسباب ماهیچه در کمر او ۱/۰۱ ثانیه می‌شود.

در بورون‌های غیرمیلینه سرعت انتقال یک پتانسیل عمل متناسب با قطر آکسون است. زیرا یک آکسون ضخیم مانند پیش‌تری یون دارد که مستتر می‌شود. هر انسان پر از بورون‌های میلینه است کوچک است. اگر بورون‌های معر انسل میلینه نبودند، قطر آکسونی بی باید ۱۰۰۰۰۰ بار افزایش می‌یافت تا سرعتی به اندازه بورون‌های میلینه داشته باشد. پس صمر مهره داران با بورون‌های بسیار متر کم‌شش، بدون میلین هرگز نمی‌توانست تکامل یابد.

پتانسیل‌های عمل در آکسون‌های میلینه از یک‌گره به گره دیگر می‌پزند

علاف میلین که آکسون را احاطه نموده، از سلول‌های گلیای ریادی تشکیل شده است. هر ناحیه از میلین که با یک سلول گلیا تشکیل شده از ناحیه دیگر توسط یک ناحیه غیرمیلینه با عشاء آکسونی حدود ۱/۴م طول به نام گره رانوه (با سلاسه تر گره) شکل ۲۳-۲ را ملاحظه کنید) جدا شده است. عشاء آکسونی در ارباصه مستقیم با مایع خارج سلولی است که در گره‌ها یافت می‌شوند. به هر حال، همه کانال‌های مندیمی و لنازی و همه پمپ‌های Na^+/K^+ که شب یومی را در آکسون حفظ می‌کند در گره قرار دارند. در نتیجه این جابه جایی، حرکت یون‌های Na^+ به سمت داخل که پتانسیل عمل را تولید می‌کند فقط در گره‌های آزاد از میلین رخ می‌دهد (شکل ۲۳-۱۳). یون‌های مثبت سیورولی، اضافه که در گره طی نیلایر اسیون عشاء تولید شده‌اند با انتشار ساده از سیورول آکسونی به گره بعدی با از بین رفتن و تصدیف کم، منتقل می‌شوند. زیرا از عشاء آکسونی میلینه نمی‌تواند عبور نمایند. این امر باعث انتشار سریع نیلایر اسیون از یک گره به گره بعدی است که اجازه می‌دهد پتانسیل عمل در اثر آن از یک گره به گره بعدی برود. این



▲ شکل تجربی ۱۲-۲۳ (شکل رنگی) آرمایشات با یک کانال K^+ جهش یافته حالت تمس‌های گروهی انتهای IN از مدل غیر فعال شدن رنجیره و گره پشتیبانی می‌نمایند. کانال Na^+ Staker نوع وحشی و یک نوع جهش یافته فاقد اسیدهای آمینه تشکیل دهنده انتهای آمینی در اوسیب قور باهه بین شدند. سپس فعالیت کانال ها با تکبک تکد - نکهاری سله گیری شد. وقتی توده ها را ۰.۰۰۵ به $+20mV$ دیلایره شدند، کانال نوع وحشی برای حدود ۵ ثانیه باز شد و سپس بسته شد (مخاضی فرم). کانال جهش یافته به طور طبیعی باز شده ولی دوباره بسته نشد (مخاضی سیر). وقتی پهنید تویی ستر شده به روسهای شویایی به سمت سیورولی توده افزوده شد کانال جهش یافته به صورت فعال باز شده و سپس بسته شد (مخاضی آبی). این امر شای می‌دهد که پتید افزوده شده کانال ر پس از اینکه باز شد غیر فعال می‌شاید و اینکه توپ باید به پروتئین بچسبد تا باعث عملکردی صفر آن گردد.

معمومی غیر فعال شدن کانال را کند می‌کند.

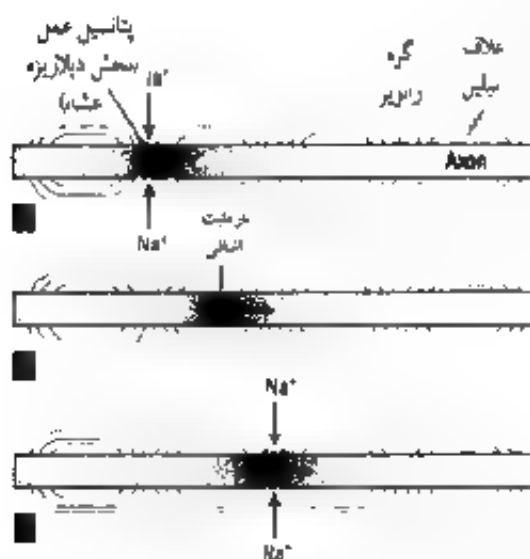
قطعه غیر فعال کده کانال در کانال‌های Na^+ ولتازی دارای موتیف حفظ شده آبگریزی است که از پرولوسین، فیس آلانین، صوسین و برتوس تشکیل شده است (شکل ۲۳-۱۰b). ملاحظه کنید. همانند همین کانال‌های K^+ رنجیره و بوب طولانی‌تر در کانال‌های K^+ این قطعه به داخل منفذ عبور دهنده Na^+ نمی‌خورد و آن را تا زمانی که عشاء دیلایره شود مسدود می‌نماید (شکل ۲۳-۷) را ملاحظه کنید.

میلینه شدن سرعت انتقال تحریک را افزایش می‌دهد

همانطور که دیدیم پتانسیل‌های عمل می‌توانند به سمت پایین یک آکسون با سرعتی به اندازه یک متر در ثانیه حرکت کنند ولی حتی چنین سرعتی برای اجازه حرکات پیچیده جانور کم است. در انسل، اجسام سلولی بورون‌های حرکتی که ماهیچه با را عصبده می‌دهند در محاص شوکی قرار دارند و آکسون ها حدوداً یک متر طول دارند اگر یک ثانیه طول بکشد که پتانسیل عمل از محاص شوکی به



متلا به MS، انتقال پتانسیل‌های عصبی توسط سول‌های فاقد میبیس، کند است. در نتیجه خلطت آن‌ها در نواحی گره کاهش می‌یابد. علت این بیماری شناخته نشده ولی به نظر می‌رسد شامل تولید اتوانس‌بادی‌هایی باشد که در بس تولید می‌شوند (آنتی‌بادی‌هایی که به پروتئین‌های بدن متصل می‌شوند) و با MBP واکنش می‌دهد یا ترشح پروتئین‌هایی باشد که پروتئین‌های میبیس را تخریب می‌کند. یک جهش یافته موش نام Shiverer، جهشی در قسمت ریبری از ژن MBP دارد که منجر به رخنه، تشنج و مرگ زودرس می‌شود جهش‌های مشابه در انسان (بیماری Pelizaeus-merzbacher) و موش (Jumpy) در ژن رمزکننده پروتئین‌های مهم دیگری چون میبیس، CNS، PLP، باعث از دست رفتن الیگودنروسیت‌ها و تولید ناکافی میبیس می‌شود.



▲ شکل ۲۴-۱۳ انتقال پتانسیل عمل در آکسون‌های میبینه. چون کانال‌های Na^+ ولتاژی در عشا آکسونی گره رانویه قرار دارد، جریان رو به داخل یون‌های Na^+ همواره با پتانسیل عمل فقط در گره خارج می‌دهد و نیمی یک پتانسیل عمل در یک گره تولید می‌شود (مرحله ۱). یون‌های مثبت بیشتری در میبورول تولید می‌شوند که می‌تواند از علاف میلین به سمت خارج برود، و سرچا به پایین دست آکسون انتقال می‌یابد و در گره بعدی باعث دپلاریزاسیون می‌شوند (مرحله ۲) که موجب القای پتانسیل عمل در آن گره (مرحله ۳) می‌شوند طی این مکانیزم پتانسیل عمل از یک گره به گره بعدی در طول آکسون می‌چرد.

انتقال، انتقال رقصی^(۱) نام دارد این پدیده علت برابری سرعت انتقال نورون‌های میبینه را با نورون‌های نقطه صحیم‌تر غیرمیبینه توضیح می‌دهد. مثلاً آکسون میبینه یک مهره‌دار با قطر $12\mu m$ و آکسون غیرمیبینه اسکوپید به قطر $600\mu m$ هر دو تحرکات را با سرعت $12m/s$ منتقل می‌کنند.

کلیا علاف‌های میلین و پتانسیل‌ها را تولید می‌نماید

از چهار نوع گلی (که سه تای آن‌ها در شکل ۲۲-۱۴ نشان داده شده‌اند)، دو تیش علاف‌های میلین را تولید می‌نماید: الیگودنروسیت‌ها علاف‌های میلین را برای سیستم عصبی مرکزی (CNS) تولید می‌نماید، سلول‌های شوان هم آن‌ها را برای سیستم عصبی محیطی می‌سازند. اسنروسیت‌ها، یعنی نوع سوم، برای نورون‌ها لازمند تا سیناپس‌ها را تولید نمایند و از آن‌ها برای برقراری ارتباط با نورون‌های دیگر استفاده می‌نمایند. نوع چهارم، میکروگلیا، فاكتورهای قایی برای سلول‌ها تولید می‌کند و عملکردهای ایمنی را به عهده دارد. این سلول‌ها در پاسخ‌های التهابی شرکت می‌کنند و بخشی از سیستم ایمنی CNS را تشکیل می‌دهند. آن‌ها می‌توانند به سلول‌های ناگوسیتی با ویژگی‌های ماکروفاژی‌سایر مانند (فصل ۲۳)، میکروگلیا در عمر استخوان تشکیل می‌شوند و از لحاظ دوام از ریاضی با نورون‌ها و سلول‌های دیگر کلیا دارند و بیش از این در موردشان بحث نخواهیم نمود.

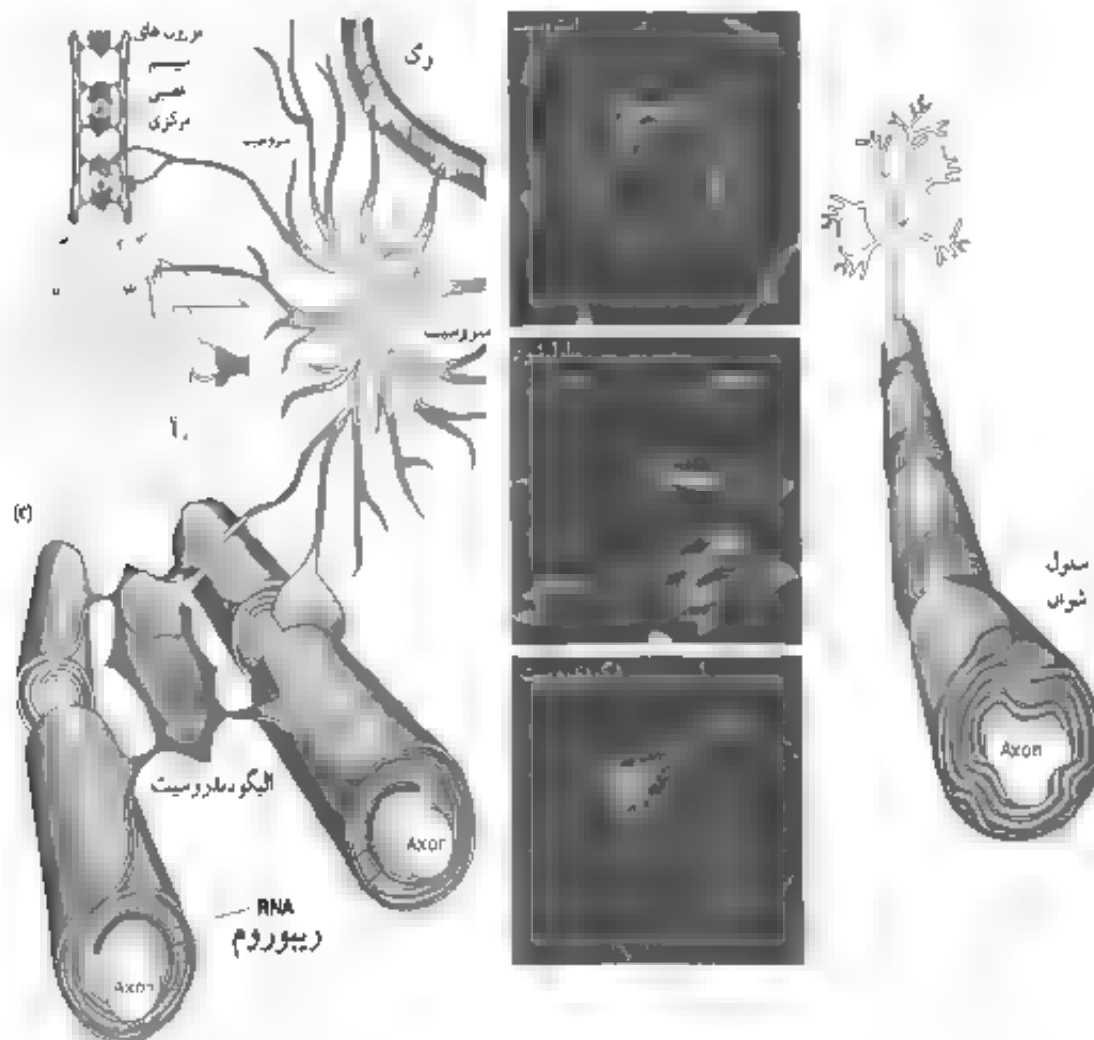
الیگودنروسیت‌ها، الیگودنروسیت‌ها از علاف میلین مریخ دور آکسون‌های سیستم عصبی مرکزی تشکیل شده‌اند (شکل ۲۳-۱۴c). هر الیگودنروسیت علاف‌های میبینه با چندین نورون تولید می‌کند اجرای پروتئینی اصلی، پروتئینی اساسی میلین (MBP) و پروتئین پروتولیدی^(۲) (PLP) هستند. MPB یک پروتئین سطحی عشا است که هم در CNS و هم در PNS یافت می‌شود و هفت نوع RNA پردازش شده دارد که اشکال مختلف پروتئین را رمز می‌نمایند و توسط ریبوزوم‌هایی سنتز می‌شود که در علاف میلین در حال رشد قرار دارند (شکل ۲۳-۱۴c) که مثالی از انتقال ویژه mRNA به ناحیه سطحی سلول است. جابه جایی mRNA MBP به میکرومبول‌ها بستگی دارد.

تخریب پروتئین‌های تولیدکننده الیگودنروسیت‌ها عامل بیماری رانج عصبی تر انسان به نام اسکلرور متعدد^(۳)

(MS) است. معمولاً MS با گرفتگی یا ضعف در یک یا چند عضو، عدم کارکرد مثانه، از دست رفتن حس برخی نواحی و مشکلات بینایی شناسایی می‌شود. علت این حلال (پروتوتوپ بیماری فقدان میلین) رفتن میلین در نواحی از معر شوکی است. در بیمارانی

- 1- Saltatory conduction
- 2- Proteolipid protein
- 3- Multiple sclerosis

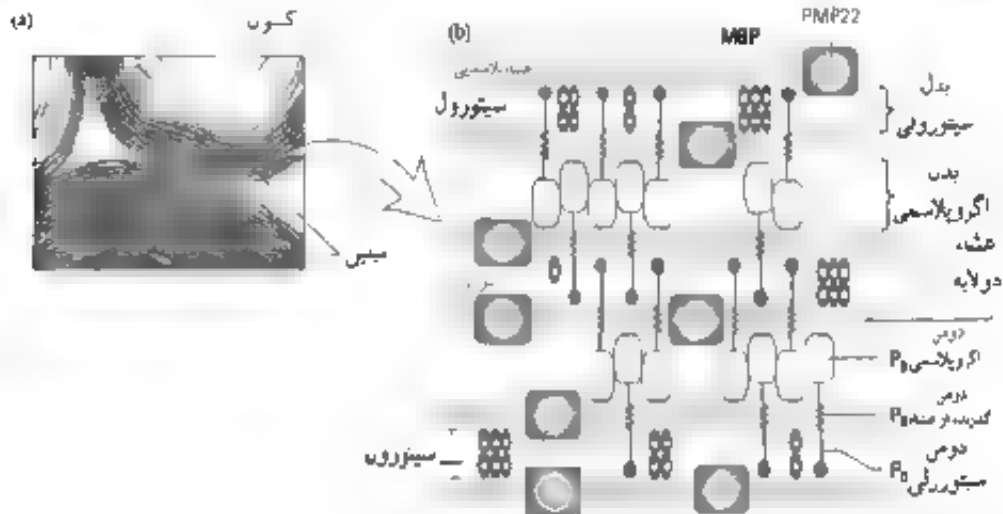
سورویهای چشم عصبی مرکزی (۵)



در انسان ها، مینین محیطی مثل مینین CNS، هدف
یخچادی اتوایمی است که در آن آنتی بادی هایی علیه P0
ساخت می شود. سندرم Guillain-Barré (GBS)، پ همان

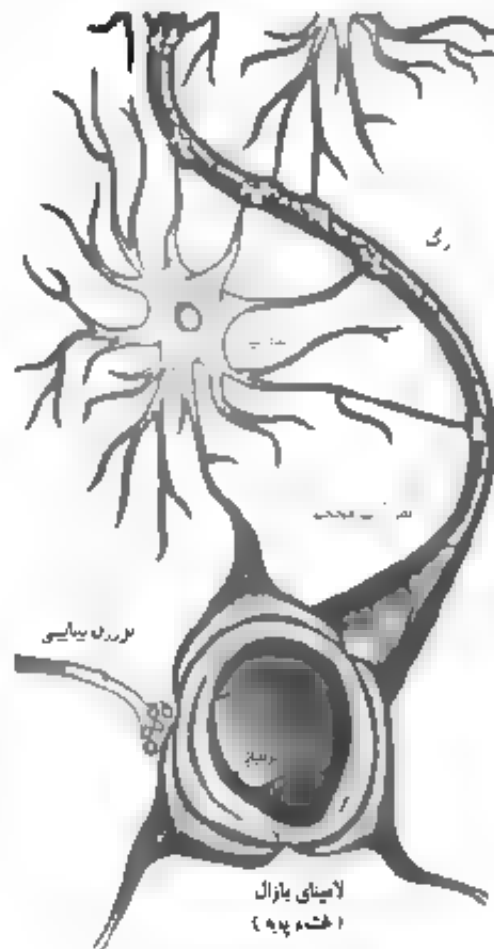


برخلاف الیگودسروسیمها، سلولهای موآن خودشان را واقع
بهک آکسون می‌کند. علاف‌ها از ۷۰ درصد پیپد (سی ز کلسرول) و
۲۰ درصد پروتئین تشکیل شده است. در سیستم عصبی مخطی



شکل ۱۵-۲۲: تشکیل و ساختار یک غلاف مینین در سیستم عصبی محیطی. (a) در بزرگنمایی بالا، عشاء میلین ماریچج تخصص یافته (My) به صورت دُمته‌ای از لایه‌ها، غشایی از جنس دو لایه فسفولیپیدی که دور آکسون (AX) پیچیده، اسفله ظاهر می‌شود؛ Mit = میوگندری. (b) تصویری از سه لایه‌های ماریچج عشاء میلین- دو جوع فراوان پروتئین‌های مینین محیطی، P₀ و PMP22، فقط در سلول‌های شوان تولید می‌شوند. فُسین گزوفلاسیمی پروتئین P₀ که یک تاجورنگی ایمونوگلوبولینی دارد با دُمین‌های مسایه‌ای که در پروتئین‌های P₀ در سطح غشایی محاذی بیرون می‌آید همراه می‌شود. در نتیجه سطوح غشایی آگزوفلاسیمی در تقابل نزدیک با هم قرار می‌گیرند. این برهم‌کنش به احتمال یک اسید آمیده تریتوپولن در نوک دُمین آگزوفلاسیمی به لیبید هادر غشایی محاذی مستحکم می‌شود. نظایر بزرگ سطح سیئورولی عشاء از اتصال دم سیئورولی هر پروتئین P₀ به فسفولیپیدها در غشای محاذی حاصل می‌شود. ممکن است PMP22 موجب تراکم اسایر شود، پروتئین بازی مینین (MBP) که یک پروتئین سیئورولی است بین غشاهای بسیار نزدیک بهم قرار می‌گیرد در جایی که سیئورول به بیرون رفته می‌شود.

۲۳-۱۶ شکل (شکل رنگی) آستروسیست ها با سلول های اندوتلیال در سد حوی - مری برهمکنش می نمایند. هدف سد حوی مری کنترل است که چه نوعی از مولکول ها می تواند از جریانی خون در ممر به خارج و داخل مهاجرت نماید تشکیل این سد ، سلول های اندوتلیال که دیواره های عروق حوی وارد سونده به ممر را می نمایند با آستروسیست های محیطی احاطه گشته کمتر می شود مویرگ های ممر توسط سلول های اندوتلیال با اتصالات محکمی که به بیشتر مولکول ها عبور ناپذیرند تشکیل می شوند. انتقال بین سلول ها مسدود می شود، در نتیجه فقط مولکول های کوچکی می توانند انتشار یابند یا موادی و بره ای می توانند به صورت اختصاصی عبور داده شوند. سلول های اندوتلیال ناقل ها، ویژگی های نفوذپذیری دارند که به اکسیژن و CO_2 اجازه عبور می دهند ولی به صورت انتخابی مانع از عبور مواد دیگر می شوند آستروسیست هایی که عروق حوی را احاطه می کنند (در ارتباط با سلول های اندوتلیال) پیام های پروتئینی ترشح شده را می فرستند تا سلول های اندوتلیال را برای تولید سد انتخابی القاء کنند مولکول های حلال در لیپید با خودی که انتقال صعبی در خون دارند بیشترین شانس عبور را دارند مگر اینکه حامل ویژگی نقش بازی کند الکترولیت هایی مثل Na^+ و Cl^- با کانال های ویژه و پروتئین های ناقل عبور می نمایند سلول های اندوتلیال ممر انتقال وریکولی کمتری نسبت به بنفشه سلول های اندوتلیال دارند که علت آن را انتخابی تر بودن انتقال فرض می نمایند، سلول های اندوتلیال (burgandy) با لایه ای از لایمانی ناقل (نارنجی) علاقه شدت دارند و از حریق زاید های آستروسیست یا سطح بیرونی مجاس یافتند پریست ها سلول های مرانشیمی بد که از مویرگ ها پشتیبانی می نمایند





تشکیل می‌دهند. آستروسیت‌ها دو نوع هستند: آستروسیت‌های رشته‌ای بر ماده سفیدند (بجایه‌ای که بیشتر از آکسون‌ها تشکیل شده، مبین باعث سفید دیده شدن آن می‌شود) و آستروسیت‌های پروپلاسمی که در ماده خاکستری (ناحیه عصبی از اجسام سلولی) دیده می‌شوند. آستروسیت‌ها روایه باریک درازی می‌سازند که همه عروق خونی مغز را می‌پوشاند.

آستروسیت‌ها تنظیم‌کننده‌های اساسی تشکیل سدخونی - معری‌اند. توده‌های از عروق خونی در مغز کمپلکس را تأمین نموده و CO₂ را خارج کرده و گلوکز و اسیدهای آمینه را از طریق مویرگ‌هایی که چند میکرومتر از هر سلول خاصه دارند به سلول‌ها می‌رسانند. این مویرگ‌ها سدخونی - معری را تشکیل می‌دهند که عملاً مانع ورود بوروترانسپورترهای موجود در خون و برخی داروها به مغز می‌شوند. سد تشکیل شده از مجموعه‌ای از اتصالات محکم (فصل ۱۹) که توسط سلول‌های اندوتلیال که دیواره مویرگ‌ها را تشکیل می‌دهند ساخته شده‌اند. آستروسیت‌ها تخصصی شدن این سلول‌های اندوتلیال را کنترل نموده و نمودپذیری آن‌ها را کاهش می‌دهند (شکل ۱۶، ۲۲).

همچنین خیلی از سیگنال‌ها و گذریت‌ها با روایه آستروسیت حاطه شده‌اند. آستروسیت‌ها پروتئین‌های فراژل مانریکس خارج سلولی را تولید می‌کنند که بعضی از آن‌ها به عنوان کلید راه‌های ورودی مهاجر استفاده می‌شوند و میران فاکتورهای رشدی‌اند که انواع اطلاعات را به بورون‌ها منتقل می‌مایند. کانال‌های Ca^{2+} ، K^{+} ، Na^{+} و Cl^{-} در این بین، در غشاهای پلاسمایی آستروسیت‌ها روی غنطت یون‌های آزاد در فضای خارج سلولی اثر می‌گذارد. بنابراین خود آستروسیت‌ها روی پتانسیل عصب بورون‌ها اثر می‌گذارد. همچنین آستروسیت‌ها گلوتمات را سورتراسمیت در فضاهای خارج سلولی (برناشته و آن را به گلوتمین تبدیل می‌نمایند) و قوی بورون‌های همسایه فعالیت خود را آغاز می‌نمایند، گلوتمات به گیرنده گلوتمات روی استروسیت متصل شده و استروسیت‌ها را قادر به ترک فوایع می‌نمایند. آستروسیت‌ها توسط اتصالات سفندار^(۷) به یکدیگر متصل می‌شوند. در نتیجه شیرات درکب یونی در هر یک از آن‌ها در

بلی بوروپاتی فقدان میلین التهابی حاد^(۱) از این نوع بیماری‌هاست. OBS صمون تریس غلت فلج پیش رونده است که با فروپاشی^(۵) رخ می‌دهد. علت آن شناخته شده است: احتلال موروئی معمولی به نام بیماری کارکوت - ماری - بوس^(۲) که عصبکرد اعصاب حرکتی و حسی محیطی را محریب می‌کند به خاطر بین بالای ژنی است که پروتئین PMP22 را که از احزای دیگر میلین اعصاب محیطی است تولید می‌کند.

میثکنش‌های بین گلیا و بورون‌ها، جاییگیری و جاییگیری غلاف‌های میلین و جمع دستگاه انتقال عصبی در گرهم‌های رانویه را کنترل می‌نمایند. مثلاً کانال‌های Na^{+} و تناژی و پمپ‌های Na^{+}/K^{+} در گرهم‌های رانویه با میانکشی‌هایی که با اسکلت سلولی دارند جمع می‌یابند. در حالی که همه حرثیات فرایند تجمع گرهای درک شده است ولی تنادای از بازگیران آن تعیین شده‌اند. در PNS که این فرید مطالعه شده است، مونکون‌های چسبیده سطحی در عشاء سلول شوان با مولکول‌های چسبانده بورون برهمکنش می‌نمایند. مونکول چسبانده سلولی ایموگلوبین غشای گلیال (IgCAM) بنام بوروفالین^(۳) با دو پروتئین آکسونی بنام‌های کانکتکین^(۴) و پروتئین همراه کانکتکین^(۵) در سه گرهم برهمکنش می‌نمایند. این اتصال سلول - سلول محدوده‌هایی در هر طرف گرهم ایجاد می‌کند. پروتئین‌های کلالی و مولکول‌های دیگری که در گرهم تجمع می‌یابند ابتدا از آکسون‌ها پراکنده می‌شوند. پروتئین‌های آکسونی، شام دو تا gCAM بنام‌های NCAM و بوروفالین^(۶)، همانند آنکیرین G (فصل ۱۷) درون گرهم تجمع می‌یابند. تو تا IgCAM به پروتئین دُمن گذریده از عشاء مفرد بنام گلیومدین^(۷) که در سلول‌های گلیا بیاب می‌شود متصل می‌شوند. آزمایشاتی که تولید گلیومدین را مانع می‌شوند، نشان داد که گرهم‌ها بدون آن تشکیل نمی‌شوند. پس این پروتئین یک تنظیم‌کننده کلیدی است. آنکیرین در گرهم به اسکیرین^(۸) که جزء اصلی اسکلت سلولی است متصل می‌شود. در نتیجه کمپلکس پروتئینی گرهم را به اسکلت سلولی می‌بندد. کانال‌های Na^{+} یا بوروفالین^(۹) و آنکیرین G همراه شده و کانال را در جایی که لازم است محکم نگه می‌دارند. پس این برهمکنش‌های چسبیدنی پروتئین با هم، غلظت کانال‌های Na^{+} را در عشاء گرهای آکسون‌های میبیه ۱۰۰ برابر نسبت به عشاء آکسونی بورون‌های غیرمیبیه افزایش می‌دهند.

آستروسیت‌ها، نوع سوم سلول‌های گلیا آستروسیت است که به خاطر شکل ستاره‌ای آن، به این نام خوانده می‌شود (شکل ۱۴، ۲۲). این سلول‌ها بیش از یک سوم بوده معری و نصف سلول‌های معری را

1 Acute inflammatory demyelinating polyneuropathy

2- Charcot-Marie-Tooth

3 Neurofascin155

4. Contactin

5- Contactin associated protein

6- Gliomedin

7. Gap junctions



فواصلی در حد صدها میکرون با بقیه ارتباط برقرار می‌نمایند.

نکات کلیدی بخش ۲-۲۳

کانال‌های یونی در پیچ‌دار وابسته به ولتاژ و پتانسیل‌های عمل

در سلول‌های عصبی

■ پتانسیل‌های عمل دیپلاریزاسیون‌های ناگهانی غشاء هستند که با رها کردن یون‌های سریع دیپال می‌شوند. آنها در یک قسمت از اکسون روی داده و در طول آن حرکت کرده و به انتهای اکسون می‌رسند که در آنجا ایمپالس‌های الکتریکی توسط سیناپس به سایر سلول‌ها انتقال داده می‌شود (اشکال ۲۳-۷ و ۲۳-۶ را ملاحظه کنید).

■ پتانسیل عمل در نتیجه بار و بسته شدن یون‌های منوالی کانال‌های Na^+ و K^+ در پیچ‌دار وابسته به ولتاژ در عشا پلاسمایی یورون‌ها و سلول‌های ماهیچه‌ای می‌باشد (اشکال ۲۳-۹ را ملاحظه کنید).

■ باز شدن کانال Na^+ در پیچ‌دار وابسته به ولتاژ باعث ورود Na^+ به داخل سلول در عرض ۱ms می‌گردد که به نوبه خود باعث دیپلاریزاسیون ناگهانی قسمتی از عشاء می‌شود سپس کانال بسته شده و به علت عیبی ثانیه نمی‌تواند باز شود و در نتیجه از ورود Na^+ بیشتر جلوگیری می‌شود (اشکال ۲۳-۷ را ملاحظه کنید).

■ به محض اینکه پتانسیل عمل به لوچ (پیک) می‌رسد باز شدن کانال‌های K^+ در پیچ‌دار وابسته به ولتاژ باعث خروج یون‌های K^+ می‌گردد که باعث رها کردن دیپلاریزاسیون و سپس هیپرپلاریزاسیون عشاء می‌گردد. به محض اینکه این کانال‌ها بسته شوند، عشاء به حالت پتانسیل استراحت برمی‌گردد (اشکال ۲۳-۳ را ملاحظه کنید).

■ کاتیون‌های میتوئرومی‌آصافی که به هنگام پتانسیل عمل در یک منطقه از اکسون تولید می‌شود در قسمتهای مجاور نیز بخش شده و باعث باز شدن کانال‌های Na^+ در پیچ‌دار وابسته به ولتاژ شده و در نتیجه پتانسیل عمل در طول اکسون حرکت می‌کند.

■ به علت نوبه برگشت محلی کانال‌های Na^+ در پیچ‌دار وابسته به ولتاژ و هیپرپلاریزاسیون مختصر ناشی از خروج یون‌های K^+ ، پتانسیل عمل معمولاً فقط در یک جهت و آن هم به سمت انتهای اکسون روی می‌دهد.

■ کانال‌های Na^+ و Ca^{++} در پیچ‌دار وابسته به ولتاژ پروتئین‌های غشوی چهار ذره‌ای هستند که از چهار سلولاری و عملکردی شبیه هر کدام از زیر واحدهای تترامری

کانال‌های K^+ وابسته به ولتاژ می‌باشند.

■ هر ذره یا زیر واحد در کانال‌های کاتیونی در پیچ‌دار وابسته به ولتاژ‌های حاوی شش α - هلیکس گذار عشا و یک بخش غیر مارپیچ نام P هستند که مقدار انتخاب یون را تشکیل می‌دهد (اشکال ۱۰-۲۳ را ملاحظه کنید).

■ باز شدن کانال‌های در پیچ‌دار وابسته به ولتاژ به علت حرکت بارهای مثبت مربوط به مارپیچ S4 به سمت قسمت خارج سلولی عشاء در پاسخ به دیپلاریزاسیون کلی می‌باشد.

■ بسته شدن و غیرفعال شدن کانال‌های در پیچ‌دار وابسته به ولتاژ به علت حرکت بخش سیتوزولی به سمت قسمت باز می‌باشد (اشکال ۱۰-۲۳ را ملاحظه کنید).

■ میل در شش که سرعت هدایت ایمپالس را صد برابر افزایش می‌دهد بر باعث بسته شدن یورون‌ها در مهرخار می‌شود.

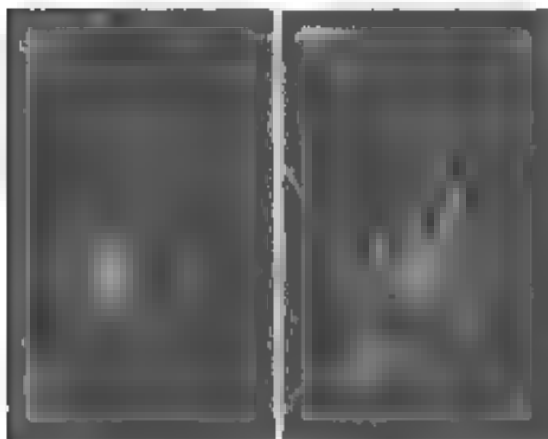
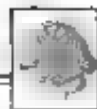
■ در یورون‌های حین‌دار تعداد کانال‌های Na^+ در پیچ‌دار وابسته به ولتاژ در محل گرهای رانویه زیاد شده است. دیپلاریزاسیون در یک گره بدون توجه به سایر گره‌ها به سرعت گسترش می‌یابد بنابراین پتانسیل عمل از یک گره به گره بعدی می‌پرد (اشکال ۱۲-۲۳ را ملاحظه کنید).

■ صفحات میلین توسط سلول‌های گلی تولید می‌شود که در اطراف یورون‌ها قرار گرفته‌اند الیگودندروسیت‌ها و سلول‌های شول به تریب میلین را برای CNS و PNS تولید می‌کنند (اشکال ۱۴-۲۳ را ملاحظه کنید).

■ آستروسیت‌ها، نوع سوم از سلول‌های گلیه در اطراف سیناپس‌ها و رگ‌های حوی قرار گرفته‌اند. آستروسیت‌ها پروتئین‌هایی را ترشح می‌کنند که باعث تحریک تشکیل سیناپس شده و همچنین باعث تحریک سلول‌های آستوتال عروق حوی برای تولید سد حوی می‌شود که جریان ترانس اپیتلیالی مواد را محدود می‌کند (اشکال ۱۶-۲۳ را ملاحظه کنید).

۲۳-۳ از بیاضاب در سیناپس‌ها

همانطور که بحث کردیم، پالس‌های الکتریکی پیام‌ها را در طول یورون‌ها انتقال می‌دهند و پیام‌ها بین یورون‌ها و سلول‌های تحریک‌پذیر دیگر با پیام‌های شیمیایی منتقل می‌شوند. سیناپس‌ها اتصالاتی‌اند که یورون‌های پیش سیناپسی در آن بین پیام‌های شیمیایی یا نوروترانسمیترها را می‌کند که روی سلول‌های هدف



▲ شکل ۲۴-۱۲ (شکل رنگی) پهن‌های آستروسیت نشان داده شده که تشکیل سیناپس را القا می‌نمایند. رنگ‌آمیزی ائینی پروتئین پیش سیناپسی سیناپتوگمین (هرس) و پروتئین پس سیناپسی PSD-95 (رود) نقاط کمی اندازه‌گیری شده‌ای (لکه‌های رنگی) را در سلول‌های گانگلیون رینال کنترل که در مورد آستروسیت کشف شده‌اند نشان می‌دهد (جپ). با این حال، افزودنی ۴۵۰ نانومتر در این نقاط وقتی سلول‌ها در حضور آستروسیت یا محصولات پروتئینی آستروسیت به نام ترومبوسپدین کش می‌شوند، کش می‌دهد (راست) (TPS2⁺ = ترومبوسپدین ۲ نوترکیب که استفاده شد). آستروسیت‌ها ترومبوسپدین را که به بهایی اثری هستند تشکیل سیناپس توسط آستروسیت‌ها دارد بر شرح می‌نمایند.

اساسی عبور و مرور وریکولی که در فصل ۱۴ بحث شده، تحرک می‌کنیم. سپس روی مکانیسم مدت زمان پیام سیناپسی و چگونگی دریافت و تعبیر نوروترانسمیترها توسط سلول پس سیناپسی بحث می‌کنیم.

تشکیل سیناپس‌ها نیاز به تجمع ساختارهای پیش سیناپسی و پس سیناپسی دارد

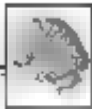
آکسون‌ها از جسم سلولی طی رشدی که با پیام‌های گرفته شده از سلول‌های دیگر در طول مسیرشان هدایت می‌شوند توسعه می‌یابند چنانکه انتهای آکسون به نقطه نرعت می‌رسد (بحث ۲۲-۵۵) را ملاحظه کنید). همانطور که آکسون‌ها رشد می‌کنند با اندریب‌های نورون‌های دیگر ارتباط می‌یابند و در چنین نقاطی سیناپس‌ها تشکیل می‌شوند. در CNS، سیناپس‌هایی با ویژگی پیش سیناپس در تمام طول یک آکسون یافت می‌شوند، در حالی که نورون‌های حرکتی یا سلول‌های ماهیچه‌ای فقط در انتهای آکسون سیناپس می‌دهند. نورون‌های کسب داده شده به صورت جداگانه سیناپس‌های موثری تشکیل نمی‌دهند، ولی وقتی گلیاها افزوده می‌شوند، سرعت تشکیل سیناپس به طور اساسی افزایش می‌یابد. سلول‌های

پس سیناپسی عمل می‌نمایند (شکل ۲۴-۴). این سلول هدف می‌تواند یک نورون دیگر یا یک سلول ماهیچه‌ای یا غده‌ای باشد. نوروترانسمیترها (انتقال دهنده‌های عصبی) مولکول‌های کوچک و محلول در آب (مثل استیل‌کولین، دوپامین، هسند) ارتباط سلول به سلول در سیناپس‌های شیمیایی در یک جهت حرکت می‌کند از سلول پیش سیناپسی به طرف سلول پس سیناپسی. دریافت پتانسیل عصب در انتهای یک آکسون منجر به باز شدن کانال‌های Ca^{2+} سیستورولی در انتهای آکسون می‌شود. افزایش Ca^{2+} موجب اتصال وریکول‌های کوچک (۵۰-۵۰۰ nm) سیناپسی حاوی نوروترانسمیترها به عشای پلاسمایی و رهایش نوروترانسمیترها از این سلول‌های پیش سیناپسی به شکاف سیناپسی می‌شود. عشای سلول پس سیناپسی در فاصله ۵۰ nm از عشای پیش سیناپسی قرار دارد.

گیرنده‌های نوروترانسمیتر دو دسته خیلی بزرگ هستند: کانال‌های یونی در پیچه‌دار لیگاندی که با اتصال نوروترانسمیتر و گیرنده‌های جهت شونده با پروتئین که ملافاصه باز می‌شوند. اتصال نوروترانسمیتر به گیرنده جهت شونده با پروتئین که در پیاده شدن پروتئین کانال یونی را به صورت جداگانه در دوره‌های از زمان از ثانیه تا دقیقه موجب می‌شود. این گیرنده‌های «کند» نوروترانسمیترها در فصل ۱۵ با گیرنده‌های جهت شونده با پروتئین که به انواع مختلف لیگاند‌ها متصل می‌شوند و علاوه بر کانال‌های یونی فعالیت پروتئین‌های سیورولی را تنظیم می‌نمایند بحث شده‌اند. در اینجا ساختار و عملکرد گیرنده میکوتومی استیل‌کولین را که در خیلی از سیناپس‌های ماهیچه‌ای - عصبی یافت می‌شود بررسی می‌کنیم. این گیرنده اولین کانال یونی در پیچه‌دار لیگاندی بود که حال حاضر سازی کلون و در سطح مولکولی تعیین ویژگی شد و نمونه‌ای برای کانال‌های یونی در پیچه‌دار دیگر است.

مدت زمان پیام نوروترانسمیتر به میز نوروترانسمیتر رها شده از سلول پیش سیناپسی بستگی دارد که این خود به میزان انتقال دهنده‌ای دخیل شده و عمل دریافت شده در میز پس وابسته است. مدت زمان پیام، همچنین به سرعت بازافت نوروترانسمیتر باقی مانده توسط سلول پیش سیناپسی بستگی دارد. عشا‌های سلول‌های پیش سیناپسی همانند گلیا، دارای پروتئین‌های ساقلی است که نوروترانسمیترها را از حلال عشای پلاسمایی به درون سلول پس می‌کنند، پس غلظت خارج سلولی نوروترانسمیتر را پایین نگاه می‌دارد.

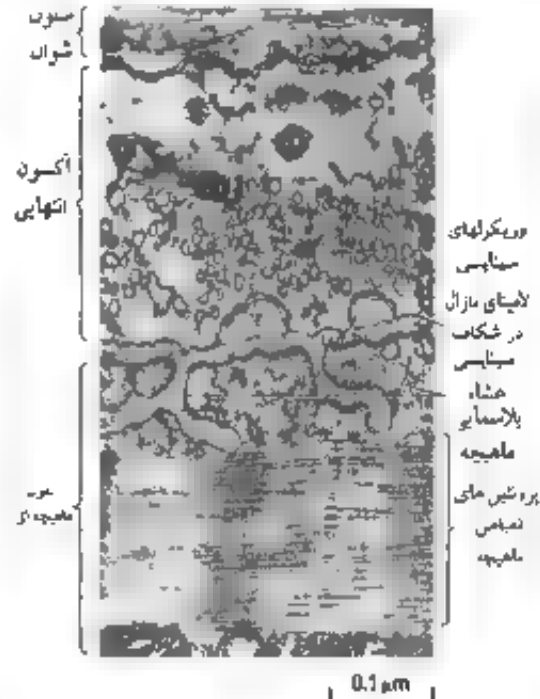
در اینجا ابتدا ف روی چگونگی تشکیل سیناپس‌ها و چگونگی کنترل بر شرح تنظیم شده نوروترانسمیترها به عنوان نص



حال انجام است. حتی شواهدی وجود دارد که بورون ها سیناپس ها را روی گلیب تشکیل می دهند در حالی که گلیاها بنامین عصب ندارند ولی ردیف های پیچیده از کانال ها و جریان های یونی دارند

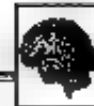
در سیناپس، سلول پیش سیناپسی منبها تا هزارها وریکول سیناپسی دارد که برخی روی عشا می ایستد و بقیه مستطرد تا استفاده شوند. رهاش به شکاف سیناپسی در ناحیه فعال که ناحیه ای تخصص یافته در عشا پلاسمایی بوده و معدر زیادی پروتئین با فعالیت تغییر ویژگی های وریکول های سیناپسی و آورس ل ها به معضه ای برای چسبیدن و الحاق به عشاء پلاسمایی در آن تجمع یافته اند صورت می گیرد. طبق نتایج میکروسکوپ الکترونی، این ناحیه فعال دارای ماده متر کم و رشته های اسکلت سلولی ظریفی است (شکل ۱۸-۲۳). ناحیه فعال به تدریج با وریکول های سیناپسی که در ابتدا تجمع یافته و سپس عناصر اسکلت سلولی و سپس پروتئین های دیگر تشکیل می شود. یک ناحیه مبراکم عشا به از ساختارهای تخصص یافته در عرض سیناپس در سلول های پس سیناپسی دیده شده که چگالی پس سیناپسی (PSD) نامیده می شود. وریکول های چسبیده به سلول که سلول های پیش سیناپسی و پس سیناپسی را بهم متصل می کند، ناحیه فعال و PSD را به صورت ردیف یا هم نگاه می درسد پس از رهاش وریکول های سیناپسی در پاسخ به پتانسیل عمل، بورون پیش سیناپسی پروتئین های عشا یی سیناپسی را ب آنوسیتور به درون و بورون ناحیه فعال، بازیافت می نماید.

القای تجمع PSD در اتصال ماهیچه ای بورونی (NMI) مطالعه زیادی شده است. در این سیناپس ها، استیل کولین بورونرانسیمتری است که توسط بورون های حرکتی تولید می شود و گیرنده آن یعنی AChR، توسط سلول های پس سیناپسی تولید می شود که این سلول یک سلول ماهیچه ای است. پیش سازهای سلول ماهیچه ای، یعنی میوبلاست ها، که کشت می شود ممکن است خود بخود به رشته های ماهیچه ای چند هسته ای که شبیه سلول های ماهیچه ای معمولی اند، الحاق شوند. یا تشکیل میوبلاست ها: AChR تولید شده و وارد عشا ی پلاسمایی رشته های ماهیچه ای می شود که چگالی آن ر به ۱۰۰۰ گیرنده در μm^2 می رساند AChR از عشاء پراکنده می شود ولی اگر بورون ها به کشت افزوده شود، گیرنده استیل کولین در نقاط تماس با بورون ها مبراکم می شود بورون موجب حرکت AChR که از قبل وجود داشت می شود و به رشته های



شکل ۱۸-۲۳ وریکول های سیناپسی انتهایی آکسون سردیدک ناحیه رهاش بورونرانسیمتری ها. در این برش طولی از اتصال بورونی ماهیچه ای، لامینای بلال در شکاف سیناپسی چناکنده بورون از عشا ی ماهیچه قرار دارد که حینی تخورده است. گیرنده های استیل کولین در عشا ی ماهیچه پس سیناپسی در بالا و بخشی از پس روی جوانب ناحوردگی های عشاء قرار دارند. یک سلول شوالی انتهایی آکسون را حاطه می کند.

اسروسیست و شوالی پیام ها را برای تحریک تشکیل سیناپس ها به بورون ها می درستند و سپس به حفظ آن ها کمک می کند (شکل ۱۷-۲۳) برای کشف پیام های درگیر، محیط کشی که گلی در آن تیمار شده، به محیط کشت بورون ها افزوده شده و تشکیل سیناپس تحریک شد با تحطیب انواع مواد می توان نوع پیام یا سیگنال را تعیین نمود پروتئین ترومبوسپندین^(۱) (TSP) که حرلی از مانریکس خارج سلولی است عامل فعال بود فعال ر ها ی بروموسپندین در موس ها این فرض را اثبات نمود موس ها فقط ۲۰ درصد از تعداد وانی سیناپس ها را در عمر خود داشتند TSP احتمالاً به تنهایی عمل نمی نماید زیرا در القای تشکیل سیناپس ها به اندازه کل گلیا توانمند نیست. مولکول دیگری که مسئول برخی از فعالیت های القاکننده سیناپس گلیاست، کلسترول است و ارتباط بین گلیا و نورون ها را بر تأمین می نماید. ارتباط تم طرله بین بورون ها و گلیایی که آن ها را حاطه کرده است فراوانی و پیچیده است در مورد پیام ها و اطلاع رسانی که آن ها حمل می نمایند، تحقیقات بسیار فعالی در



► شکل ۱۹-۲۳ (شکل رنگی، ساختار جدید مولکول کوچک که

به عنوان نوروترانسمیتر عمل می‌نماید. بحر اسید کولین، همه این‌ها اسیدهای آمینه (گلیسین و گلوتمات) یا مشتقات آنها می‌باشد. سه نوروترانسمیتر سمی از بیروین که دارای حلقه کاتکول (آبی) هستند کاتکولامین‌ها نامیده می‌شوند.

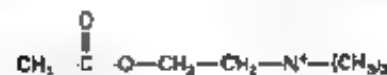
ماهیت‌های آلفا می‌کند که AChR بیشتری تولید نماید. چگالی گیرنده‌های سیناپسی بالغ بر حدود ۲۰۰۰۰-۱۰۰۰۰۰ عدد در μm^2 می‌رسد در حالی که چگالی آن در هر جای دیگر عشا‌ی پلاسمایی کمتر از ۱۰ عدد در μm^2 است.

این مشاهدات منجر به بررسی پیام‌رسانی دو طرفه با بیروین‌ها و رشته‌های ماهیچه‌ای شد. نتیجه این کار ایست که سلول‌های ماهیچه‌ای قبل از اینکه هر اثر قابل‌تجربی را اکسون‌های حرکتی بگذراند شروع به ساز مل‌داس ساختارهای سیناپسی خود می‌نماید ورود یک اکسون، ساختاری را که تشکیل داده پایدار کرده و بیشتر تغییر می‌دهد.

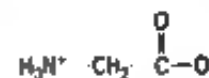
نوروترانسمیترها با پروتئین‌های آنتی‌پورت وابسته به H^+ به وریکول‌های سیناپسی منتقل می‌شوند

در این بخش به چگونگی بسته‌بندی نوروترانسمیتر در وریکول‌های سیناپسی متصل به عشاء در انتهای اکسون می‌پردازیم. تعداد زیادی مولکول کوچک در سیناپس‌های مختلف بخش نوروترانسمیتری دارند به استثنای اسیل کولین نوروترانسمیترهای نشان داده شده در شکل ۱۹-۲۳، اسیدهای آمینه یا مشتقات آنها هستند. نوکلئوتیدهایی مثل ATP و نوکلئوتیدهای مشابه، که فاقد گروه فسفات هستند، نیز به عنوان نوروترانسمیتر عمل می‌نمایند. همه نوروترانسمیترهای «کلاسیک» در سیتوزول مستقر می‌شوند و در انتهای اکسون به وریکول‌های سیناپسی متصل به عشاء منتقل می‌شوند، جایی که در آن ذخیره می‌شوند این وریکول‌ها $200-500 nm$ قطر دارند و بوسه pH پایینی دارند که حسب عمل پمپ پروتون نوع ۷ در عشا‌ی وریکول توند می‌شوند. همانند تخم‌ع متانولیت‌ها در واکوئل‌های گیاهی (شکل ۱۱-۲۸) را ملاحظه کنید. این شب‌علیت پروتئینی (لومن وریکول < سیتوزول) انتقال نوروترانسمیتر را ب آنتی‌پورتهای وابسته به H^+ ویژه بیگند در عشا‌ی وریکول امکان‌پذیر می‌نماید.

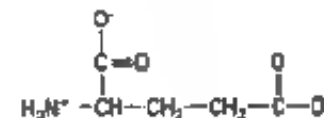
برای مثال استیل کولین از استیل کوآنزیم A (استیل کوا) (حد واسطه تجزیه گم‌کز و اسیدهای چرب) و کولین و در واکنش کاتالیزشونده توسط کوبین اسیل ترانسفراز تولید می‌شود.



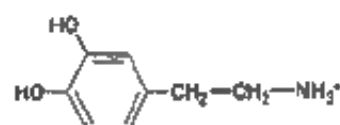
استیل کولین



گلیسین

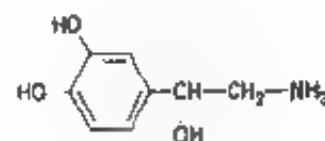


گلوتمات



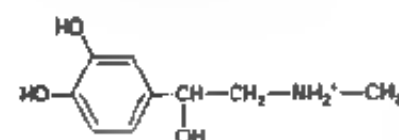
دوبامین

(مشتق از بیروین)



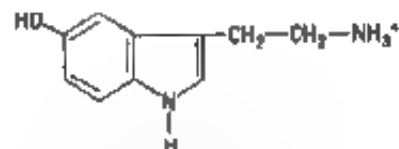
نوراپینفرین

(مشتق از بیروین)



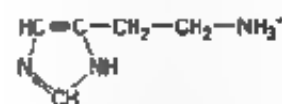
اپینفرین

(مشتق از بیروین)



سروتونین یا ۵-هیدروکسی تریپتامین

(مشتق از تریپتوفان)



هیستامین



۷-آمینو پتیریک اسید یا ۵-هستامین



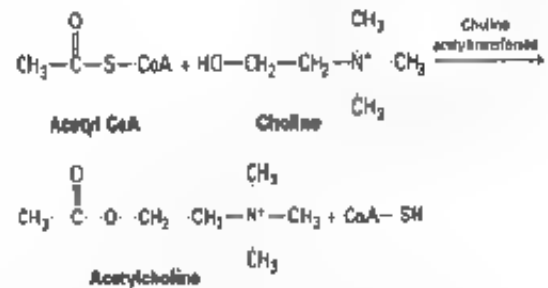
علاوه بر این عشای وریکول‌های سیناپسی حاوی پروتئین متصل شونده به Ca^{2+} بخصوص یاخته‌ای است که پس از رسیدن به یک پتانسیل عمل مقدار Ca^{2+} سیتوزولی را افزایش داده و اندام سریع وریکول‌های چسبیده به عشاء پیس سیناپسی را موجب می‌شود.

ارایش ساز می‌یافته رشته‌های اسکلت سلولی در انتهای آکسونی به وریکول‌های سیناپسی در ناحیه هال کمک می‌کند که به جایی که لازم است برسد، این وریکول‌ها به وسیله سیناپسین^(۹) که یک صغیرپروتئین رشته‌ای با سطح سیتوزولی همه عشاءهای وریکول سیناپسی است همراه می‌شود. رشته‌های سیناپسین از عشای پلاسمایی نیز انشعب می‌یابد و به وریکول‌های همراه سیناپسین متصل می‌شوند. این درهم‌کنش‌ها، احتمالاً وریکول‌های سیناپسی را نزدیک به قسمتی از عشای پلاسمایی که روبروی سیناپس است نگه می‌دارند در واقع، موش تحریب ژن^(۱۰) شده در میانپس، اگرچه رنده می‌ماند ولی مستعد به صرع است. طی تحریک مکرر حینی از نورون‌ها در چپ موش، بعداً وریکول‌های سیناپسی که با عشای پلاسمایی الحاق می‌شوند به شدت کاهش می‌یابند پس سیناپس‌ها وریکول‌های سیناپسی را در ناحیه فعال به کار می‌گیرند.

Rab3A که یک پروتئین متصل شونده به GTP است در عشای وریکول‌های سیناپسی ضرر داشته و سر برای انتقال وریکول‌های ملو از نوروترانسمیترها به ناحیه فعال سلول‌های پیش سیناپسی در شکاف سیناپسی لازم است. موش تحریب ژن شده در Rab3A، مثل موش فاقد سیناپسین، تعداد کمتری وریکول سیناپسی قادر به اندام به عشای پلاسمایی پس از تحریک‌های مکرر دارد. Rab3 ویژه نورون را لحاظ توالی و عملکرد شبیه پروتئین‌های Rab دیگر است که در چسبیدن وریکول‌ها به ناحیه خاصی از عشای هدف در مسیر ترشحات شرکت می‌کنند.

جریان رو به داخل Ca^{2+} و هایش نوروترانسمیترها را آغاز می‌نماید

اگر وریکول‌های نوروترانسمیترها از وریکول‌های سیناپسی شانس و فایده اندام و هدف‌گیری وریکول مشابه به آنچه طی انتقال داخل سلولی پروتئین‌های عشای پلاسمایی و ترشحات رخ می‌دهد می‌باشد.

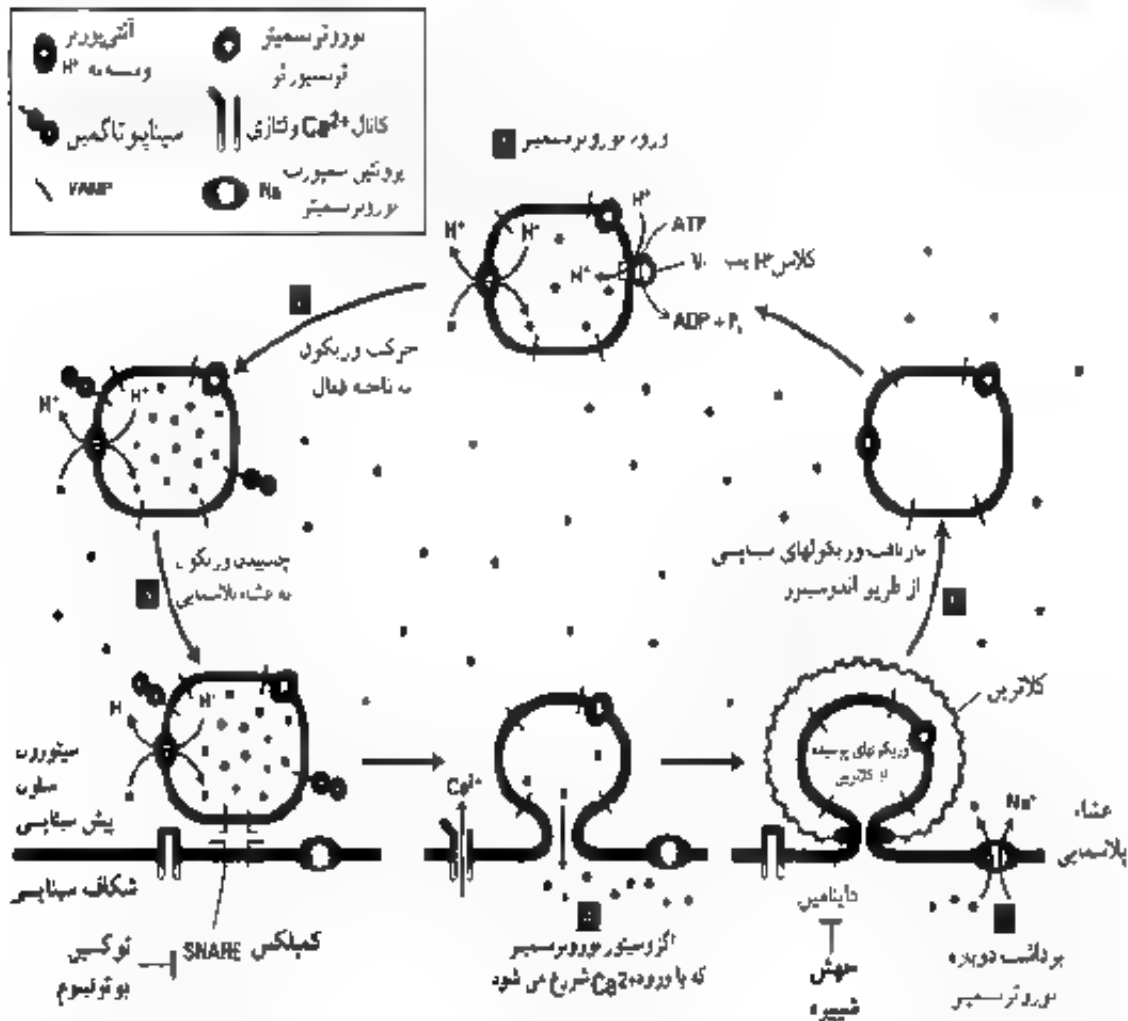


وریکول‌های سیناپسی استیل‌کولین را از سیتوزول برداشته و علیه یک شیب غلظت قوی با استفاده از آنتی‌پورتر استیل‌کولین/ H^+ در عشای وریکول به‌طریق می‌نماید. پمپ‌ها ژن رمزکننده این آنتی‌پورتر کلاً در یسرون اول ژن رمزکننده کولین آسیل ترانسفرز قرار دارد، مکانیسمی که در طی تکامل برای اطمینان از پمان هماهنگ بین دو پروتئین، حفظ شده است. پروتئین‌های آنتی‌پورتر نوروترانسمیتر / H^+ مختلفی برای انتقال نوروترانسمیترهای دیگر به وریکول‌های سیناپسی استفاده می‌شوند.

وریکول‌های سیناپسی حاوی نوروترانسمیتر نزدیک عشای پلاسمایی قرار دارند

نوروترانسمیترها توسط یک آدریم سیتوزولی سبز شده و سپس توسط پروتئین‌های ناقل به وریکول‌های سیناپسی منتقل می‌شوند مثلاً گلوتمات توسط پروتئین‌هایی به نام ناقل‌های وریکولی گلوتمات (VGLUTs) به وریکول‌های سیناپسی منتقل می‌شود VGLUT‌ها برای گلوتمات بسیار تخصص یافته‌اند ولی تمایل پایینی برای سوپسر ($K_m = 1.3 \text{ mM}$) دارند ترانسمیترها آنتی‌پورتهایی‌اند که گلوتمات را به وریکول‌هایی سیناپسی منتقل می‌کنند در حالی که پروتئین‌ها در جهت مخالف حرکت می‌کنند. شیب پتانسیل عشاء که فرایند انتقال را سهیل می‌کند به ATPase نوع واکوئلی حفظ می‌شود (فصل ۱۱).

اگر وریکول‌های نوروترانسمیترها از وریکول‌های سیناپسی شانس هدف‌گیری و الحاق است که شبیه آن چیزی است که در رهایش پروتئین‌های ترشحاتی در مسیرهای ترشحاتی رخ می‌دهد (شکل ۲۳-۲۰). به هر حال، چندین جنبه بی‌همتا اجازه رهایش سریع نوروترانسمیترها را در پاسخ به ورود پتانسیل عمل در انتهای آکسونی پیش سیناپسی می‌دهد مثلاً در نورون‌های در حال اسراحت، برخی وریکول‌های سیناپسی پر شده از نوروترانسمیتر در عشای پلاسمایی «فرو می‌روند»؛ بهیة در ناحیه فعال نزدیک عشای پلاسمایی در شکاف سیناپسی ذخیره می‌نمودند.



▲ شکل ۲۳-۲۰ (شکل رنگی) چرخه نوروترانسمیترها و وریکول‌های سیمپسی در انتهای آکسون‌ها. بیشتر وریکول‌های سیمپسی طی چرخه‌های اندوسیتوزی که در اینجا پس از داده شده است، شکل می‌گیرند. کل چرخه به‌طور متوسط ۶۰ ثانیه طول می‌کشد. مرحله (۱): وریکول‌های فاقد پوشش انواع آنتی‌پورت‌ها (آبی) و پروتئین‌های ناقل دیگر (سبز) را برای انتقال نوروترانسمیترها (نقاط قرمز) از میتوئول انتخاب می‌کند. مرحله (۲): وریکول‌های سیمپسی حاوی نوروترانسمیترها به پلاسمی فعال حرکت می‌کند. مرحله (۳): وریکول‌ها در فاصله معینی به عشاء پلاسمایی سلول پیش‌سیمپسی می‌چسبند. سیمپسیناگمین^(۱) مانع ادغام عشاء و رهاش نوروترانسمیترها می‌شود. در مرحله (۴) الی (۵) با شرکت سی‌کد، اگرچه هنوز حضور دارد برای سادگی، نشان داده شده است. مرحله (۶): در پاسخ به تحریک عصبی، پتانسیل عمل، کانال‌های Ca^{2+} ولتاژی بر غشای پلاسمایی باز شده و اجاره جریان Ca^{2+} را از محیط خارج سلولی می‌دهند. تمرکز ساختاری افتاده توسط Ca^{2+} حاصله در سیمپسیناگمین منجر به ادغام وریکول‌های چسبیده به عشاء پلاسمایی با آن و رهاش نوروترانسمیترها به شکاف سیمپسی می‌شود. مرحله (۷): پس از اینکه وریکول‌های کلاترین AP حاوی v-SNARE و پروتئین‌های انتقال‌دهنده نوروترانسمیتر به سمت داخل جوفه می‌روند و طی فرایندی که به واسطه دیپالین انجام می‌شود، کد می‌شوند. پروتئین‌های پوششی سال از دست می‌دهند. جهش‌های دیپالین مثل shibire (سبیه) در دوزوفیلا شکلی مختلف وریکول‌های سیمپسی را مستعد می‌نماید که منجر به پارالیز می‌شود. هم‌زمان، پروتئین‌های سیمپورت نوروترانسمیتر را از شکاف سیمپسی برمی‌دارند که به شدت پتانسیل عمل را محدود می‌نماید و دوباره سلول را به نوروترانسمیتر شارژ می‌کند. مرحله (۸): وریکول‌ها طی اندوسیتوز باز یافت شده و وریکول‌های بدون پوششی تولید می‌نماید که آماده‌اند دوباره پر شوند و چرخه جدیدی را شروع کند. برخلاف نوروترانسمیترهای دیگر، استیل‌کولین، در پلاسمی نمی‌تواند



۵۰ بار در ثانیه شل شده این است که چرخه پروتئین‌های عشا‌یی و ریکول بسیار سریع رخ می‌دهد. تشکیل اندوسیتوز و اگزوسیتوز بسیار حفظ شده است و به‌طور کامل در فصل ۱۴ توضیح داده شده است.

یک پروتئین مکمل شونده به کلسیم ادغام و ریکول‌های سیناپسی را باعث پلاسمایی تنظیم می‌نماید

ادغام و ریکول‌های سیناپسی با عشا‌یی پلاسمایی انتهای آکسون به SNARE ها بستگی دارد که همان پروتئین‌هایی هستند که واسطه ادغام و ریکول‌های ترشحی تنظیم شده دیگر می‌شوند (شکل ۲۳-۲۰). SNARE ۷۰-اسی در و ریکول‌های سیناپسی (VAMP) برای تشکیل کمپلکس‌های SNARE با چهار هیکس محکم به سینتاکسین و SNAP-25 (t-SNARE) اسی در عشا‌یی پلاسمایی انتهای آکسون متصل می‌شود پس از ادغام، پروتئین‌های SNARE و NSF در انتهای آکسون جذبی VAMP را از t-SNARE ها که قبلاً در ادغام و ریکول‌های سیناپسی مشاهده شده است، موجب می‌شود (شکل ۱۰-۱۴).

شواهد قوی برای VAMP در گروسیتوز و روتراکسیتر با مکانیسم عمل توکسین بوتولیسم به دست آمده است (یک پروتئین با کتریایی که می‌تواند موجب فلج عمومی یا مرگ که مشخصه بوتولیسم است، شود) که نوعی مسمومیت عشا‌یی است نامین شده است. این توکسین از دو پلی‌پپتید تشکیل شده است: یکی به نورون‌های حرکتی متصل می‌شود و ورود پلی‌پپتید دیگر را که یک پروتئاز است به سیتوزول انتهای آکسون سهیل می‌نماید. پروتئینی که پس از پروتئاز بررس می‌دهد VAMP است (شکل ۲۳-۲۰ را ملاحظه کنید). پس از ورود پروتئاز بوتولیسم به انتهای آکسون، و ریکول‌های سیناپسی که قبلاً متصل به‌تافتان بوتانی خود را برای ادغام با عشا‌یی پلاسمایی از دست می‌دهد زیرا بخش VAMP مانع از تجمع کمپلکس‌های SNARE می‌شود. بلکه شش حاصل در رهاس اسیل‌کوبین در سیناپس‌های نورونی با هرچه‌ای باعث فلج عمومی می‌شود. با این حال، و ریکول‌هایی که قبلاً شش بافته‌اند، مقاومت زیادی به توکسین دارند که شش شده این است که وقتی کمپلکس‌های SNARE در شش با عشا‌یی پیش سیناپسی فرور می‌گیرد می‌تواند در حالت نیمه تجمع یافته و مقاوم به پروتئاز باشد.

فصل ۱۲، دو جنبه مهم عملکرد سیناپس از مسیرهای ترشح دیگری متفاوتند (۱) ترشح همراه با دریافت پتانسیل عمل در انتهای آکسون است و (۲) و ریکول‌های سیناپسی پس از ادغام با عشا‌یی پلاسمایی طی چرخه موضعی به انتهای آکسون باز می‌گردند. شکل ۲۳-۲۰ کل چرخه را در حالی که و ریکول‌های سیناپسی از نوروترانسمیترها پر شده، محتویات خود را رها کرده و دوباره وارد چرخه می‌شوند، نشان می‌دهد.

دیلاریاسیون عشا‌یی پلاسمایی به تنهایی نمی‌تواند باعث الحاق و ریکول‌های سیناپسی به عشا‌یی پلاسمایی شود برای شروع الحاق و ریکول‌ها، باید پتانسیل عمل به پیام شیمیایی تبدیل شود که می‌گوید افزایش موضعی در غلظت Ca^{2+} سیتوزولی ایجاد می‌شود. القاگرهای پیام‌های الکتریکی، کانال‌های Ca^{2+} ولتاژی هستند که در ناحیه عشا‌یی پلاسمایی در محارت و ریکول‌های سیناپسی قرار دارند. دیلاریاسیون عشا‌یی که منجر به دریافت پتانسیل عمل می‌شود این کانال‌ها را باز کرده و به یون‌های Ca^{2+} اجازه ورود از محیط خارج سلولی به انتهای آکسون می‌دهد.

یک آزمایش ساده اهمیت کانال‌های Ca^{2+} ولتاژی را در رهاس نوروترانسمیترها نشان می‌دهد. محلول حاوی یورون‌ها در محیط حاوی Ca^{2+} با تروتودوکسین^(۱) (دارویی که کانال Na^+ ولتاژی، بلکه می‌کند و بیابراین عبور پتانسیل عمل را مانع می‌شود) تیمار می‌شود. همانطور که انتظار می‌رود هیچ نوروترانسمیتری در محیط کشت ترشح نمی‌شود سپس اگر عشا‌یی آکسونی به‌طور مصنوعی به دست کردن محیط Ca^{2+} ۱۰۰۰mM از KCl در حضور Ca^{2+} خارج سلولی دیلاریه شود، نوروترانسمیترها از سلول‌ها آزاد می‌شوند زیرا جریان رو به داخل Ca^{2+} از کانال‌های Ca^{2+} ولتاژی وجود دارد. در واقع، کانال‌های Ca^{2+} ولتاژی همانند کانال‌های Na^+ ولتاژی و دیلاریاسیون عشا‌یی به‌طور کلیار می‌شود.

دو اندوخته از و ریکول‌های سیناپسی از نوروترانسمیتر در انتهای آکسون وجود دارند. آنهایی که به عشا‌یی پلاسمایی می‌چسبند که می‌توانند از قبل اگزوسیتوز نمایند و آنهایی که برعکس در ناحیه فعال نزدیک به عشا‌یی پلاسمایی ذخیره می‌شوند. هر افزایش در Ca^{2+} باعث شروع اگزوسیتوز حدوداً ۱۰ درصد از و ریکول‌های در تماس با عشا‌یی می‌شود. سپس پروتئین‌های عشا‌یی ویژه و ریکول‌های سیناپسی به‌طور ویژه طی اندوسیتوز در برگرفته می‌شوند که معمولاً از طریق همان نوع و ریکول‌های پوشیده شده توسط کلاترین که پروتئین‌های دیگر عشا‌یی پلاسمایی را با انواع دیگر سلول‌ها بازیافت می‌نماید صورت می‌گیرد. توانایی خیلی از نورون‌ها برای فعال شش



می‌شود. عملکرد این انتقال دهنده شبیه سیمپورهای وابسته به Na^+ است که برای انتقال گلوکز به سلول‌ها در حلال سیب غلظت استفاده می‌شوند (شکل ۱۱-۲۵) و ملاحظه کنید.

به استثنای امتیل‌کولین، همه نوروترانسمیترهای نشان داده شده در شکل ۲۲-۲۹، در سکاف سیناپسی توسط انتقال دهنده که آنها را آزاد می‌کند به انتهای آکسون جابه‌جا می‌شوند. بنابراین این نوروترانسمیتر به صورت دست‌نخورده که در شکل ۲۳-۲۰ نشان داده شده (مرحله ۵)، آزاد می‌شوند. انتقال دهنده‌های GABA، نوراپی‌نفرین، دوپامین و سروتونین اولین انتقال دهنده‌هایی بودند که کتون شدند. این چهار پروتئین ناقل همگی سیمپورهای وابسته به Na^+ هستند. آن‌ها ۶۰-۷۰ درصد توانایی اسید آمینه‌های یکسانی دارند و معلوم شده است که هر یک از آن‌ها ۱۲٪ هلیکس گردیده از عشا‌یی^(۱) دارند همانند سیمپورهای دیگر Na^+ حرکت Na^+ به داخل در جهت شیب الکتروشیمیایی‌اش انرژی لازم برای جذب نوروترانسمیترها را تأمین می‌نماید. برای بیان جستی نمودن الکترونیکی^(۲) اغلب Cl^- از طریق کانال یونی همراه با Na^+ و نوروترانسمیترها انتقال می‌یابد.

نوروترانسمیترها و انتقال دهنده‌های آن هدف انواع داروهای قوی و گاهی تخریب‌کننده هستند. کوکائین انتقال دهنده‌های نوراپی‌نفرین، سروتونین و دوپامین را مهار می‌نماید. اتصال کوکائین به انتقال دهنده‌های دوپامین مانع بازجذب دوپامین می‌شود. در نتیجه پیام رسانی در سیناپس‌های کلیدی معر طولانی می‌شود؛ در واقع، انتقال دهنده دوپامین «گیرنده کوکائین» اصلی در معر است. عوامل درمانی مانند داروهای ضد افسردگی فلوکستین^(۳) (پروزاک)^(۴) و یمپرامین جذب سروتونین را مانع می‌شوند و دسپرامین^(۵) مانع جذب نوراپی‌نفرین می‌شود.

مکان‌های جهش یافته فاقد داپامین فاقد به بازیافت وریکول‌های سیناپسی هستند

وریکول‌های سیناپسی در ابتدا طی حواسری آنوسوسوری از عشا‌یی پلاسمایی انتهای آکسونی تشکیل می‌شوند. اغلب اندوسیتوز شامل حفره‌های پوشیده شده توسط کلانترین است و کاملاً از این معر که چندین پروتئین عشا‌یی ویژه وریکول‌های

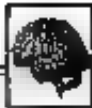
پایمی که اگر ویتوز وریکول‌های سیناپسی را شروع می‌کند افزایش غلظت Ca^{2+} در سیپورون مردیک به وریکول‌ها از 10^{-6} تا 10^{-4} M (شخص سلول‌های در حال استراحت) تا 10^{-4} M به دیال دریافت بتانسین عمل در سلول‌های تحریک شده است. سرعتی که وریکول‌های سیناپسی پس از افزایش در Ca^{2+} سیتورولی (در کمر از ۱ms) با عشا‌یی پیش سیناپسی ادغام می‌شوند نشان می‌دهد که تشکیلات ادغامی کاملاً در حالت استراحت تجمع یافته و می‌تواند متحمل تغییرات ساختاری شود که معر به اگر ویتوز نوروترانسمیتر می‌شود. یک پروتئین متصل سونده به Ca^{2+} به نام سیناپتوتاکمین که در عشا‌یی وریکول‌های سیناپسی قرار می‌گیرد. جزء کلیدی تشکیلات تسکین دهنده وریکول‌هاست که اگر ویتوز در پاسخ به Ca^{2+} شروع می‌نماید (شکل ۲۳-۲۰) و ملاحظه کنید. جذبین عامل از نقش سیناپتوتاکمین به عنوان حسگر Ca^{2+} برای اگر ویتوز نوروترانسمیترها پشتیبانی می‌نماید. جستی‌های جهش یافته در وریکول‌ها و C.elegans که کاملاً فاقد سیناپتوتاکمین هستند قادر به شکستن نجم پیسند و انقباض ماهیچه‌های نااهماهنگ و صعیف دارند. لاروهای با جهش‌های فندل عملکرد ناقص سیناپتوتاکمین، رده می‌نماید ولی نورون‌های آنها در اگر ویتوز وریکولی تحریک شده توسط Ca^{2+} ناقص است. علاوه بر این، جهش‌های سیناپتوتاکمین در معر که سمایش را برای Ca^{2+} کاهش می‌دهند معر به کاهش در میزلی Ca^{2+} سیتورولی لازم برای شروع اگر ویتوز سریع می‌شوند. مکانیسم دقیق عملکرد سیناپتوتاکمین هنوز مشخص نشده است.

پیام رسانی در سیناپس‌ها با تخریب یا بازجذب نوروترانسمیتر پایان می‌یابد

به دیال رهایش نوروترانسمیترها از سلول پیش سیناپسی، آنها باید جابه‌جا یا تخریب بشوند تا مانع تحریک مداوم سلول پس سیناپسی شوند. پیام رسانی طی انتشار نوروترانسمیتر از شکاف سیناپسی پایان می‌یابد ولی این فرایند کند است. در عوض، یکی از دو مکانیسم، سریع‌تر عمل نوروترانسمیترها را در بیشتر سیناپس‌ها پایان می‌دهد.

وقتی اسنپ‌کونین توسط اسیل‌کونین اسراز (آنریمی است که در شکاف سیناپسی قرار دارند) به استیل و کولین هیدرولیز می‌شود پیام رسانی خاتمه می‌یابد. کونین که در این واکنش آزاد می‌شود توسط سیمپورهای کونین / Na^+ به انتهای آکسونی پیش سیناپسی بازگردانده می‌شود و در ستر مجدد اسیل‌کونین استفاده

- | | |
|------------------|----------------------|
| 1- Transmembrane | 2- Electroneutrality |
| 3- Fluoxetine | 4- Prozac |
| 5- Desipramine | |



در ریه‌هایی در ناحیه فعال جمع می‌شود (شکل ۱۸، ۲۳، ملاحظه کنید). چنین یورونی می‌تواند با سلول ماهیچه‌ای اسکلتی در چند صد تقطه سیناپس دهد.

گیرنده بکوییسی اسیل‌کوبین که در سلول‌های ماهیچه‌ای بیان می‌شود، یک کانال لیگاندی است که هر دو K^+ و Na^+ را قبول می‌کند. این گیرنده در عمر بزرگ می‌شود و در یادگیری و حافظه مهم هستند؛ فقدان گیرنده اسیل‌کوبین در بیماری‌های شیزوفرسی، سریع، اعتیاد به دارو، و آلزایمر دیده می‌شود. انتی‌بادی‌های علیه گیرنده‌های استیل‌کوبین بخش مهمی از پاکس حودایمی را در بیماری صرع عصبانی بدجیم (میاستی‌گراویس)^(۲) تشکیل می‌دهند. اغلب مامگندری این چنین گیرنده، اتصال آن به بیکوبین است که این بر اعتیاد به بیکوتین در کسانی که تباکو مصرف می‌کنند دلالت دارد. همچنین این گیرنده هدف یوروکسین‌های قوی، مثل کوموتوکسین‌ها^(۳) است که توسط حنرونی‌های خاص افیانوس، رام تولید می‌شود. حداقل ۱۴ نوع اپروفرم متفاوت این گیرنده وجود دارد که به هموتروپتامر‌هایی با ویژگی‌های متنوع متصل می‌شوند. تاثیر اسیل‌کوبین بر این گیرنده با مطالعات تکه-نگه‌بازی روی توده‌هایی که بخش بیرونی غشاء پلاسمایی ماهیچه در آن‌ها به سمت بیرون است مطالعه می‌شود (شکل ۱۹، ۲۴، ملاحظه کنید). چنین اشاره‌گیری‌هایی نشان می‌دهد که اسیل‌کوبین باعث باز شدن کانال کاتیونی در گیرنده‌ای می‌شود که قادر به عبور ۳۰۰۰-۱۵۰۰۰ یون K^+ یا Na^+ در هر میلی‌ثانیه است. با این حال، چون پتانسیل اسراخت عصبی پلاسمایی ماهیچه در دیک پت (پتانسیل تعادلی پتاسیم) است، باز شدن کانال‌های گیرنده اسیل‌کوبین موجب افزایش کوچکی در جریان یون‌های K^+ به خارج می‌شود از طرف دیگر، یون‌های Na^+ وارد سلول ماهیچه‌ای می‌شود که شیب الکتروشیمیایی Na^+ را یجاد می‌کند.

اگر بش همزمان در خودپذیری به یون‌های Na^+ و K^+ به دنبال اتصالات استیل‌کوبین دپلارایسونی حاصلی از حدود ۱۵mV - در پتانسیل اسرحت ماهیچه تا ۵۰ تا ۹۰mV ایجاد می‌کند. همانطور که در شکل ۲۴-۲۱ نشان داده شده، این دپلارایسونی ناحیه‌ای عصبی پلاسمایی ماهیچه‌ای، باعث شروع باز شدن کانال‌های Na^+ ولتاژی می‌شود که منجر به تولید و انتقال پتانسیل عصب تر عشاء سطحی سلول ماهیچه‌ای ب همان مکانیسمی می‌شود

سیناپسی (مثل اتصال دهده‌های نورورانسجیر) به طور اختصاصی وارد وریکول‌های انوسیتوری می‌شوند که کاملاً ویژه است. به این حال، پروتئین‌های عصبی وریکول می‌توانند مجدداً استفاده شوند و وریکول‌های بارپاقب شده مجدداً پر از نورورانسجیر می‌شود (شکل ۲۳، ۲۵، ملاحظه کنید). هنگام تشکیل وریکول‌های دیگر پوسیده از کلترین AP، فشردگی وریکول‌های سیناپسی انوسیتوری به پروتئین اتصال یابنده به GTP یسی داینامین^(۱) (شکل ۱۹، ۱۴، ملاحظه کنید) نیاز دارد. در واقع، بررسی دروخیلای جهش یافته جنس به دما بنام shibire (shi) که پروتئین دایمین مگس را رمز می‌کند مدارک رویه را برای نقش دایمین در آنوسیتور تأمین می‌نماید. در دمای مجاز ۲۰°C مگس‌های جهش یافته معمولاً اند وی در دمای غیرمجاز ۳۰°C این مگس‌ها فلج می‌شوند. Shibire در رمان ژاپی به معنی فلج شده می‌باشد) زیرا عشرده شش حفره‌های پوشیده شده از کلترین در یورون‌ها و سلول‌های دیگر مسدود می‌شود. وقتی یورون‌های Shi را در دمای ۴۰°C ب میکروسکوپ الکترونی می‌نگریم حفره‌های یوسیده از کلترین فراوانی با گرس‌های دراز می‌بینیم، ولی تعداد وریکول‌های پوشیده از کلترین کم است. ظاهر آنها‌های عصبی در جهش یافته‌های Shi در دمای غیرمجاز منبیه به انتهای یورون‌های طبیعی است که در حضور آنالوگ‌های غیرهیدرولیری GTP شکو به سندن (شکل ۲۵، ۱۴، ملاحظه کنید). یورون‌ها در جهش یافته‌های Shi به علت ناتوانی آنها در فشردن (جمع کردن) وریکول‌های سیناپسی، سرخجام وقتی به دمای غیرمجاز تغییر داده می‌شود وریکول‌های سیناپسی خود را از دمسب می‌دهد که منجر به وقف پیام رسانی سیناپسی و فلج عمرمی می‌شود.

باز شدن کانال‌های کاتیونی اسیل‌کوبینی منجر به انقباض ماهیچه می‌شود

در این بخش به اینکه چگونه اتصال نورورانسجیرها به گیرنده‌ها در سلول‌های یس سینپسی منجر به تغییرات در پتانسیل عصبانی سل می‌شود، با استفاده از ارتباط بین یورون‌های حرکتی ماهیچه‌ها) می‌پردازیم. در این سیناپس‌ها که اغلب اتصالات ماهیچه‌ای یورونی نامیده می‌شوند اسیل‌کوبین نورورانسجیر است. یک انتهای آکسومی یورون حرکتی قورباعه ممکن است دارای یک میوین یا بیشتر وریکول سیناپسی باشد که هر یک دارای ۱۰۰۰۰-۱۰۰۰۰ مولکول استیل‌کوبین هستند؛ اغلب این وریکول‌ها

1- Dynamine

2- Myastherina gravis

3- Conotoxins



کانال یونی باز در بزرگترین حالت حدود 0.1nm - 0.5nm قطر دارد که با تحمیل های به دست آمده از میکروگراف الکترونی مطابقت دارد. این امر اجازه عبور هر دو یون های Na^+ و K^+ را در حالی که مشترکاً موئیکول های آب اتصال یافته دارند می دهد. پمپ این احتمالاً گیرنده اسپیل کولین برخلاف کانال های Na^+ و K^+ که هر دو اجازه عبور فقط یون های غیر هیدراته را می دهد (شکل ۲۳-۲۵، ملاحظه کنید). یون های هیدراته را انتقال می دهد. کانال یونی مرکزی از پیچ α هلیکس $M2$ گرفته از عشا تشکیل شده که هر α هلیکس یکی از پیچ دربروید این پروتئین کافی است (شکل ۲۳-۲۶، ملاحظه کنید). هلیکس های $M2$ نیز از اسیدهای آمینه قطبی بنویس بار یا هیدرو فوب تشکیل شده اند ولی اسیدهای آمینه با بار منفی آمپولر یا گلو تامت در هر انهای آن و نزدیک به میانه کانال حاوی چندین ترئونین یا سرین قرار دارند. گیرنده های استیل کولین جهش یافته که در آن ها پیرین با بار مثبت جایگزین یک اسپاراتات یا گلو تامت با بار منفی در هلیکس $M2$ شده است در پوسیت های هوریاغه بیان شده است. اندازه گیری های مربوط به تکسک تکه - مگه ناری بنس می دهد که چنین پروتئین های تغییر یافته ای می تواند به عنوان کانال عمل نماید ولی تعداد یون هایی که از آن ها در حالت باز عبور می کند کاهش یافته است. هرچه گلو تامت یا اسپاراتات بیشتر جهش یابد (در یک یا چند هلیکس $M2$)، رسانایی نسبت به یون بیسر کاهش می یابد. این یافته ها نشان می دهد که در یک حلقه با بار منفی در سطح خارجی اسیدهای آمینه اسپراتات یا گلو تامت کمک به شمرش آبیون های خروجی و جذب یون های Na^+ و K^+ هنگام ورود به کانال می نماید. حلقه مشابهی از بارهای منفی پوشانده سطح معد ستورولی نیز به انتخاب مناسب برای خروج کمک خواهد نمود (شکل ۲۳-۲۶، ملاحظه کنید).

دو جایگاه اتصال پاینده به اسپیل کولین در ذی های خارج سلولی گیرنده در فاصله ۴ تا ۵ نانومتر از مرکز معد قرار دارند. اتصال اسپیل کولین می تواند علاوه بر تغییرات ساختمانی در ربرواحد های گیرنده باشد که می تواند موجب باز شدن کانال در برخی خصوص از جایگاه اتصال باشد. گیرنده های غشاهای پس سیناپسی جدا شده می تواند در حالت های باز یا بسته با انجماد سریع در سروزن مایع به دام انباشته شوند. تصویر چنین آلفا سازی های پس می دهد که پیچ هلیکس $M2$ سبب به محور عمودی کانال طی بار یا بسته شدن می چرخد.

که قبلاً برای یون ها بوسیله داده شده است. وقتی دیلاریزیون عشاء به توپون های T (فرورنگی های تخصصی عشاء پلاسمایی) می رسد روی کانال های Ca^{2+} در عشاء پلاسمایی که ظاهر تأثیری بر باز شدن ها نمی گذرد اثر می گذرد. به هر حال این امر باعث باز شدن کانال های رها کننده Ca^{2+} محاور در غشای شبکه سارکوپلاسمی می شود. جریان بعدی یون های Ca^{2+} ذخیره شده از شبکه سارکوپلاسمی در سیتوزول، غلظت سیتوزولی Ca^{2+} را به اندازه کافی بالا می برد تا مقیاس ماهیچه ای را القا نماید.

به تصویر کشیدن دقیق پتانسیل عشاء در عشا ماهیچه ای در سیناپس با یک یون حرکتی تولید کننده استیل کولین^(۱) نشان داد که این تریاند به صورت دیلاریزیون های خودمحدودی، متناوب، و اتفاقی 2ms تا حدود 1ms - 0.5 در نبود محرک یون حرکتی رخ می دهد. هر یک از این دیلاریزیون ها با رهاش خودمحدودی اسپیل کولین از وریکول های سیناپسی ایجاد می شود. در واقع، مشاهده چنین دیلاریزیون های کوچک خودمحدودی منجر به مفهوم رهاش نو جبهه ای استیل کولین می شود (بعنا برای نوروترانسمیترهای دیگر به کار رفت) و در نتیجه منجر به فرصیه گره ستور سیناپسی می شود. رهاش یک وریکول سیناپسی حاوی استیل کولین منجر به باز شدن حدود 10^4 کانال یونی در عشا پس سیناپسی می شود که حیاتی کمتر از تعداد مورد نیاز برای رسانایی به آستانه دیلاریزیونی است که پتانسیل عمل را القا می نماید. واضح است که تحرک انقباض ماهیچه ای توسط یون حرکتی به رهاش تقریباً همزمان اسپیل کولین از تعداد یادی وریکول سیناپسی احتیاج دارد.

همه پنج ربرواحد گیرنده بکولینی استیل کولین به کانال یونی تکسک می کند

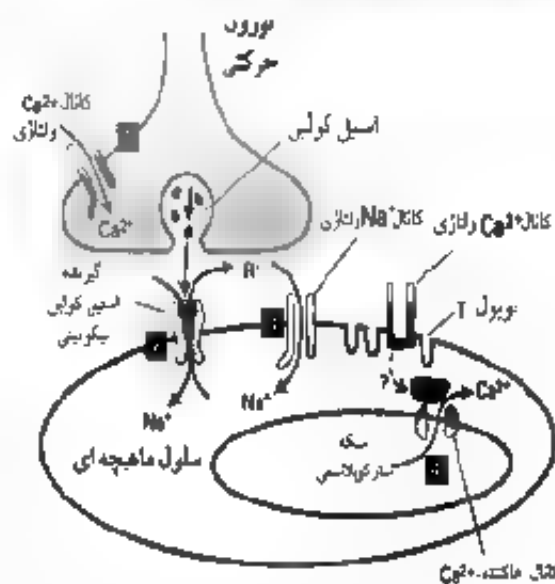
گیرنده اسپیل کولین ماهیچه اسکلی یک پروتئین پنتامر با ترکیب ربرواحدی $\alpha\beta\gamma\delta\epsilon$ است. ربرواحد های α ، β ، γ و δ شباهت توالی قابل توجهی دارند به طور متوسط حدود ۴۰-۴۵ درصد از واحد ها بر هر دو ربرواحد شبیه اند. گیرنده کاملاً دارای پنج تایی است و کانال کانیونی واقعی یک معد مرکزی بویک باریک است که توسط قطعات همولوگ هر یک از پنج ربرواحد پوشانده شده است (شکل ۲۳-۲۶). وقتی گیرنده به صورت مولوی^(۲) به دو مولکول استیل کولین در حد فاصل ربرواحد های $\alpha\delta$ و $\beta\gamma$ متصل می شود، کانال باز می گردد. وقتی استیل کولین به یک گیرنده متصل می شود، کانال طی دقایق کوتاهی باز می شود. مطالعاتی که معود پذیری کانال های کوچک مختلف را اندازه می گیرند نشان می دهد که



حرکتی پیش سیناپسی یک پتانسیل عمل را در سلول ماهیچه‌ای پس سیناپسی آغاز می‌نماید که در طول رشته ماهیچه‌ای منتشر می‌شود شرایط نو سیناپس بین نورون‌ها، خصوصاً در منبر بسیار پیچیده‌تر است زیرا نورون پس سیناپسی معمولاً پیام‌ها را از تعداد زیادی نورون پیش سیناپسی دریافت می‌نماید. نوروترانسمیترهای رها شده از نورون‌های پیش سیناپسی ممکن است به گیرنده‌های محرکی در نورون پس سیناپسی متصل شوند. بنابراین کانالی باز می‌شود که یون‌های Na^+ یا هر دو یون Na^+ و K^+ را می‌پذیرد. گیرنده استیل‌کولین که تنها گیرنده‌ای از بین این همه گیرنده‌های تحریکی بحث شده بود و باز شدن چنین کانال‌های یونی منجر به دیپلاریزاسیون عشا‌ی پلاسمایی پس سیناپسی می‌شود که تولید یک پتانسیل عمل را کنتری می‌نماید. در مقابل، اتصال نوروترانسمیتر به گیرنده‌های سلول پس سیناپسی منجر به باز شدن کانال‌های K^+ یا Cl^- می‌شود که نتیجه‌اش ورود یون‌های Cl^- به سمت داخل است. در حالت دیگر، جریان یونی تمایلی به هیپرپلاریزاسیون عشا‌ی پلاسمایی دارد که تولید پتانسیل عمل را در سلول‌های پس سیناپسی مهار می‌نماید.

یک نورون هم‌زمان تحت‌اثر پیام‌های دریافتی در سیناپس‌های تحریکی و مهارتی می‌باشد. نورون به‌طور مداوم بین پیام‌ها دریافت نموده و تعیین می‌نماید که آیا پتانسیل عمل تولید شده است یا خیر. در این فرایند، انواع دیپلاریزاسیون‌ها و هیپرپلاریزاسیون‌های کوچک تولید می‌شوند که در سیناپس‌ها در طول عشا‌ی پلاسمایی از مدیتریت به جسم سلولی و سپس به بخش ابتدایی آکسون که با هم جمع می‌شوند، حرکت می‌نماید. یک پتانسیل عمل وقتی تولید می‌شود که عشا‌ی بخش شروع‌کننده آکسون در یک ولتاژ خاص بنام پتانسیل آستانه دیپلاریزه شود (شکل ۲۳-۲۴). پس یک پتانسیل عمل به صورت همه یا هیچ تولید می‌شود. دیپلاریزاسیون در حد آستانه همیشه منجر به پتانسیل عمل می‌شود در حالی که هر دیپلاریزاسیونی که به حد پتانسیل آستانه نرسد هیچگاه پتانسیل عمل را القا نمی‌نماید.

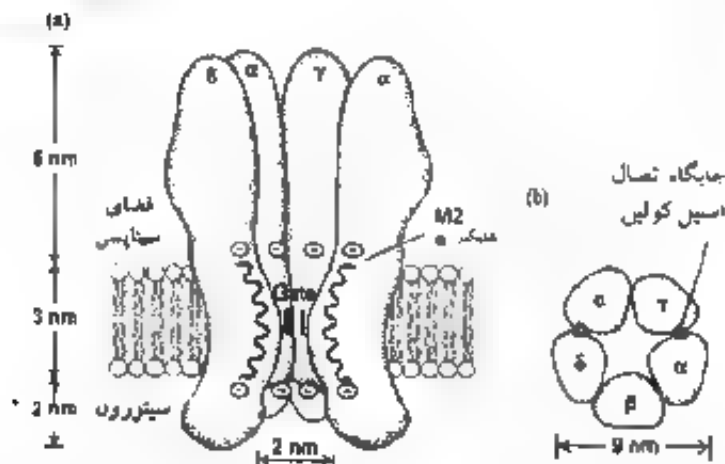
اینکه آیا نورون در بخش آغازین آکسون پتانسیل عمل تولید کند یا نه، به تعادل زمانی، دامنه و یافتن مکان همه ورودی‌هایی که دریافت می‌نماید بستگی دارد. این محاسبه پیام، برای هر نوع نورونی متفاوت است. از یک منبر هر نورون یک کامپیوتر کوچک است که میانگینی از تمام سال‌سازی‌های گیرنده و ورودیات الکترونیکی را در عشا‌ی می‌گیرد و پتانسیل عمل را شروع کرده و آن را در طول آکسون هدایت می‌نماید. یک پتانسیل عمل همان مرزگی را دارد که هر نوع



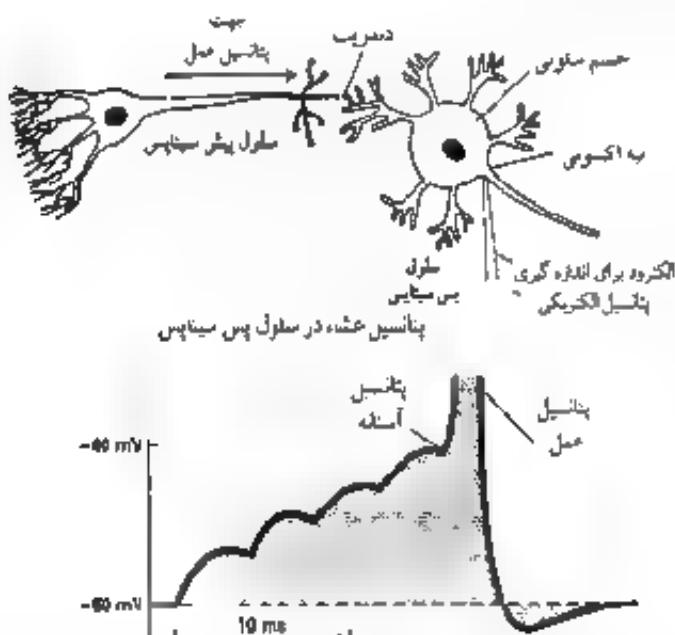
شکل ۲۳-۲۴ فعال شدن کانال‌های یونی درجه‌در در اتصال نورونی ماهیچه‌ای. دریافت پتانسیل عمل در انتهای نورون حرکتی پیش سیناپسی باز شدن کانال‌های Ca^{2+} ولتاژی را القا می‌نماید (مرحله ۱) و رهش بعدی استیل‌کولین موجب شروع باز شدن گیرنده‌های استیل‌کولین بیگانه‌ای در عشا‌ی پلاسمایی ماهیچه می‌شود (مرحله ۲). کانال باز موجب جریان رو به داخل Na^+ و جریان رو به خارج K^+ می‌باشد. جریان رو به داخل Na^+ تولید دیپلاریزاسیون عشا‌ی در عشا‌ی می‌نماید که منجر به باز شدن کانال‌های Na^{2+} ولتاژی را ایجاد پتانسیل عمل می‌شود (مرحله ۳). وقتی دیپلاریزاسیون منتشر شده به توبی‌های T می‌رسد، توسط کانال‌های Ca^{2+} ولتاژی در عشا‌ی پلاسمایی حس می‌شود. اگر چه این مکانیسم ناشناخته است (با ۹ نشان داده شده) این کانال‌ها بسته باقی می‌مانند ولی بر کانال‌های Ca^{2+} در شبکه سارکوپلاسم (شبکه‌ای از اجزای متصل شده به عشا‌ی) اثر می‌گذارد و Ca^{2+} را به درون سیتوپلازم می‌نماید (مرحله ۴). افزایش حاصله Ca^{2+} سینوزی موجب انقباض ماهیچه‌ای می‌شود (فصل ۱۷).

وقتی اتصال نورونی ماهیچه‌ای را به عنوان یک مثال عالی برای چگونگی کارکرد نوروترانسمیترها و گیرنده‌های سیناپس بحث کرده‌ایم ایده‌های مشابهی برای گلوتمات و GABA که دو نوروترانسمیتر اصلی در منبر مهره‌داران هستند، به کار می‌رود. آن‌ها از کانال‌های لیگاندی با همان اصول همانند AChR استفاده می‌نماید.

سلول‌های عصبی برای تولید پتانسیل عمل از دستورالعمل‌ها یا هیچ پیروی می‌کنند
در محل اتصال نورونی ماهیچه‌ای، هر پتانسیل عمل در نورون



▲ شکل ۲۲-۲۳ ساعت‌ها سه بعدی گرفته شده میکوتومی استیل‌کولین. (a) مدل برشی طولی گرفته شده پتاسی در عشاء برای وضوح ریزواید در بخش ساده صفحه اسید هر ریزواید دارای یک α هلیکس M2 (قرمز) است که در سمت معده مرکزی قرار می‌گیرد. ریزواید های جانبی اسپرکات و گلوکامات در هر دو انتهای هلیکس های M2 دو حلقه بر مبنی ایجاد می‌کنند که به دفع انیون ها از کانال و جذب کاتیون ها به کانال کمک می‌نماید. درجه کانال که طی اتصال به استیل‌کولین باز می‌شود در میانه معده قرار دارد (b) برش عرضی سمت استیل‌کولین گرفته شده نشان می‌دهد که آبشار ریزواید ها در اطراف معده مرکزی می‌باشد. دو جایگاه اتصال استیل‌کولین در فاصله حدوداً ۴ nm از سطح عشاء قرار دارند.



▲ شکل تجربی ۲۲-۲۳ پیام‌های ورودی باید به حد پتانسیل آستانه برای شروع پتانسیل عمل در سلول پیش سیناپسی برسند. در این مثال، نورون پیش سیناپسی در هر ۴ میلی ثانیه حدود یک پتانسیل عمل ایجاد می‌کند. دریافت هر پتانسیل عمل در سیناپس ۵ در به اکسون سلول پس سیناپسی منجر به تحریک کوچکی در پتانسیل عشاء می‌شود که در این مثال دیپلاریزاسیون حدود ۵ mV است. وقتی چندین تحریک موجب دیپلاریزاسیون این سلول پس سیناپسی تا حد پتانسیل آستانه می‌شود (در اینجا حدوداً ۴۰ mV)، پتانسیل عمل آغاز می‌شود.

صورت الکتریکی جابه‌جا می‌شود سیناپس‌های الکتریکی به کانال‌های امپدانس شکاف‌دار^(۱) که دو یا چند سلول را به یکدیگر متصل می‌نمایند بستگی دارند (فصل ۱۹). اگر تماس‌ها در اتصالات شکاف‌دار هماهنگی کامل بین فعالیت‌های سلول‌های به هم چسبیده است، یک سیناپس الکتریکی دو طرفه نیز می‌باشد؛ و هر یک از نورون‌ها می‌تواند دیگری را تحریک کند. در قشر میخ و قلا موس و برخی بخش‌های دیگر مغز، سیناپس‌های الکتریکی معمولند و ویژگی کلیدی سیناپس‌های الکتریکی سرعت آنهاست. در حالی که

نورون دیگر می‌تواند داشته باشد. همانطور که قبلاً اشاره شد فرکانسی که پتانسیل عمل یا ال تولید شده است در یک نورون خاص پدیده مهمی است که در توانایی آن در پیام‌رسانی به سلول‌های دیگر نقش دارد.

اتصالات شکاف‌دار نیز به نورون‌ها اجازه برقراری ارتباط می‌دهند.

سیناپس‌های شیمیایی که نوروترانسمیترها را به کار می‌گیرند اجازه ارتباط یک طرفه با سرعت بالا می‌دهند. ولی گاهی پیام‌ها از یک سلول به سلول دیگر بدون مداخله با سیناپس‌های شیمیایی به

۱. Gap junctions



■ عملکرد هماهنگ چهار کانال یونی در پیچ‌در در سیناپس بورون‌های حرکتی و سلول‌های ماهیچه محطاً مسج‌به زادی اصیل کوبین از انبهای آکسون، دیلاریاسیون عشی‌ی ماهیچه، تولید پتانسیل عمل و سپس انقباض می‌گردند (شکل ۳۱-۲۲ را ملاحظه کنید).

■ گیرنده نیکوتینی‌سی‌سین کولین به عنوان یک کانال کانیونی در پیچ‌در وابسته به لیگاند حاوی پیچ ریز واحد است که هر کدام از آنها یک مارپیچ α کلونده از عشی‌ی (M2) دارد که کانال را می‌پوشانند. شکل ۲۲ ۲۳ را ملاحظه کنید).

■ بورون پس سیناپسی پتانسیل عمل را فقط هنگامی تولید می‌کند که عشی‌ی پلاسماپی در تپه آکسونی در یک حد استثنای توسط مجموع دیلاریاسیون‌ها و هیپریلاریاسیون‌های ناشی از فعال شدن چندین گیرنده بورونی دیلاریزه شود (شکل ۲۳ ۲۴ را ملاحظه کنید).

■ سیناپس‌های الکتریکی به صورت مستقیم توسط اتصالات شکاف‌دار بین بورون‌ها منتقل می‌شوند، سیناپس‌های الکتریکی برخلاف سیناپس‌های شیمیایی، سیستم بوروترانسمیتر ندارند ولی انتقال پیام را به صورت فوخته و بسیار سریع انجام می‌دهند.

۲۳-۴ سلول‌های حسی: دیدن، احساس کردن، شنیدن، چشیدن و بو کردن

بیشترت قایل روحی در درک چگونگی بین‌ادراکات، از جهی خارج توسط حواس و اینکه این اطلاعات چگونه توسط مهر پردازش می‌شوند حاصل شده‌اند. در این بخش، در مورد مکانیسم‌های سلولی و مولکولی و سلول‌های عصبی تخصص یافته‌ای که در بینایی، لامسه، شنوایی، چشایی و بویایی نقش دارند، بحث خواهیم نمود.

چشم نشان‌دهنده سلول‌های عصبی حسی به نور است

در حالیکه حس شنوایی چندین حس بویایی سگ‌ها برآست، بیشتر انسان‌ها بینایی را به عنوان حس می‌دانند که پیچ‌در بسیار موثری رو به جهان گشوده است. نور سریع بوده و با سرعت حدود 300000 km/s و به صورت خطوط مستقیم حرکت می‌کند. در نتیجه اطلاعات فوق‌العاده‌ای را منتقل می‌نماید. چشم انسان مختار پیچ‌درهای دارد که نور را از محیط جمع‌آوری نموده و آن را روی سلول‌های عصبی حسی به نور متمرکز می‌نماید که پیام را به مهر می‌رسانند، جایی که به تصویر ترجمه می‌شود (شکل ۲۴-۲۳).

$500\text{-}700 \text{ nm}$ طول می‌کشد تا یک پیام در طول سیناپس شیمیایی عبور نماید، انتقال در طول سیناپس الکتریکی تقریباً آنی است و در کسری از میلی ثانیه رخ می‌دهد. زیرا سیتوپلاسم بین سلول‌ها پیوسته است. علاوه بر این، لازم نیست که سلول پیش سیناپسی (فرستنده پیام) به حد آستانه برسد تا پتانسیل عمل در سلول پس سیناپسی ایجاد شود. در عوض، هر نوع جریان الکتریکی در سلول بعدی ادامه می‌یابد و باعث دیلاریاسیون متاسب با جریان می‌شود.

یک سیناپس الکتریکی ممکن است هزاران کانال شکاف‌دار داشته باشد که هر کدام از دو نیمه کانال تشکیل شده‌اند که یکی در هر یک از دو سلول مقابل هم وجود دارد. کانال‌های اتصالات شکاف‌دار ساختاری مشابه اتصالات شکاف‌دار معمول دارند (فصل ۱۶)، هر نیمه کانال تجمع شش‌گانه از پروتئین کانکسین است. از آنجایی که حدود ۲۰ ژن کانکسین پستانماری وجود دارد، تنوع در ساختار و عملکرد کانال از ترکیبات متفاوت پروتئین حاصل می‌شود. کانال $2\text{nm}-16\text{nm}$ ، اجازه انتشار مولکول‌ها تا سقف 1000 Da اندازه را می‌دهد و مشکلی با یون‌های هم‌اندازه یا آن ندارد.

نکات کلیدی بخش ۲-۲۳

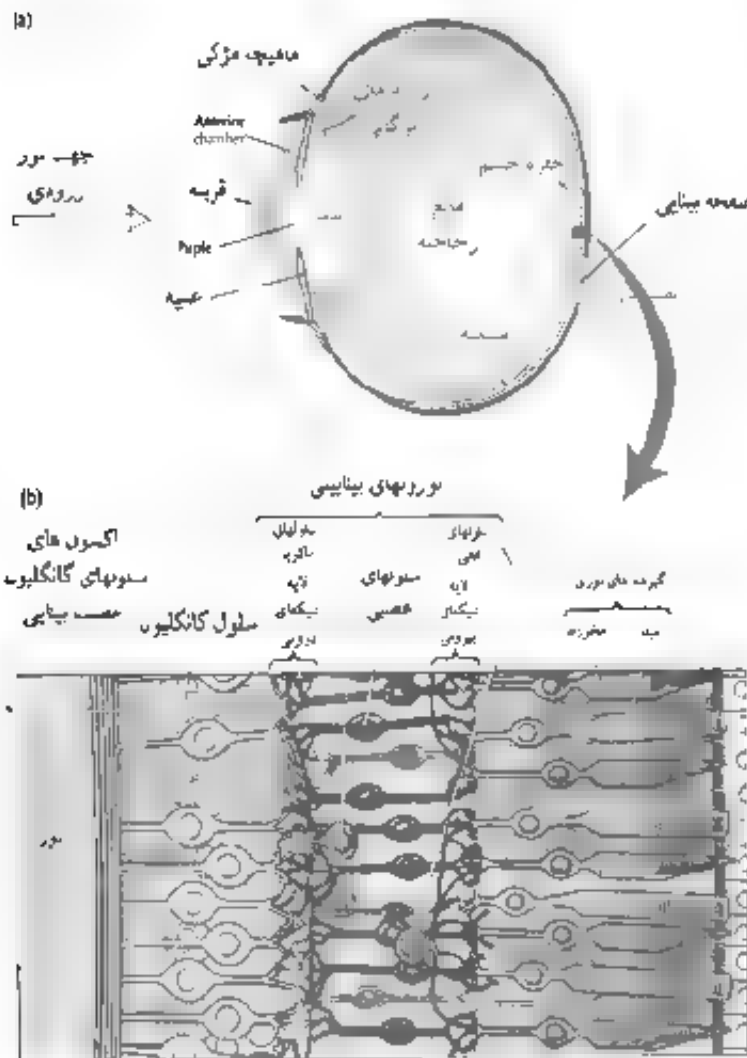
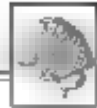
ارتباطات در سیناپس‌ها

■ سیناپس‌ها ارتباطات بین سلول پیش سیناپسی و سلول پس سیناپسی بوده و شکاف‌های کوچکی هستند.

■ بوروترانسمیترها توسط فریاد آگروستور از سلول‌های پیش سیناپسی آزاد می‌شوند. آنها در عرض سیناپس انتشار یافته و به گیرنده‌های خود در سلول پس سیناپسی متصل می‌شوند. بین سلول پس سیناپسی ممکن است یک بورون یا یک ماهیچه باشد.

■ سیناپس‌های شیمیایی در این مجموعه‌ها، نک‌جهت‌دار هستند (شکل ۲۳ ۲۴ را ملاحظه کنید).

■ بوروترانسمیترها (شکل ۲۴-۲۳ را ملاحظه کنید) در صدها تا هزاران ویکول سیناپسی در انبهای آکسون سلول پیش سیناپسی ذخیره می‌شوند (شکل ۱۸ ۲۳ را ملاحظه کنید). هنگامیکه پتانسیل عمل به آنها می‌رسد کانال‌های Ca^{2+} در پیچ‌در وابسته به وولتاژ باز شده و کلسیم باعث اعدام این ویکول‌های سیناپسی با عشی‌ی سلول پیش سیناپسی می‌شود. بعد از آزاد شدن بوروترانسمیتر ویکول‌ها توسط فریاد انوسیتور شکل گرفته و چرخه ادامه پیدا می‌کند (شکل ۳۰-۲۳ را ملاحظه کنید).



شکل ۲۳-۲۴ ساختار چشم انسان از سه دسته از نورون‌ها در شبکه تشکیل شده است. (a) بافت اصلی چشم، نور ورودی از قرینه عبور نموده توسط عدسی منبسط می‌شود و سلول‌های حساس به نور را در شبکه فعال می‌سازد. عنبیه مقدار نور ورودی به عدسی را محدود می‌سازد (zonular fibers) پشتیبانی شده و با ماهیچه‌های مرکزی (ciliary muscle) حرکت می‌نماید. چشم از مایع شفاف، بالشتکی (cushioning) و تیشیه مانند پر شده است. حفره (fovea) ناحیه‌ای است که بیشترین چگالی سلول‌ها را دارد و در سیخه بیستر قدرت بزرگ را حس می‌کند. یک لکه نور (صحنه بینایی) جایی است که در آن عصب بینایی چشم را ترک می‌کند. (b) ساختار تقوین سلول‌ها در شبکه. تقاطع که نور ورودی باید از لایه‌های متعدد نورون‌ها قبل از رسیدن به گیرنده نوری استوانه‌ها و مخروط‌ها عبور کند. نورون‌های بینایی شامل سلول‌های افقی، سلول‌های دو قطبی که حدوداً دوجین نوع دارند و

سلول‌های آمکریس که بیش از ۲۰ نوع دارند، هستند. سلول‌های گانگلیون شبکه حلاط پیام را به عصب بینایی انتقال می‌دهد. دو لایه شبکه‌ای جایی‌اند که بیشتر ارتباطات صورت می‌گیرد.

میلیون مخروط و ۱۲۰ میلیون استوانه وجود دارد که ۵۴۰ میلیون سلول فشر بینایی را مرتبط می‌نمایند، به طوری که بخشی از سیستم عصبی، واقع مشاهده و تفسیر نور می‌شود. استوانه‌ها به خاطر رنگدانه‌های حساس نوری و توانایی شای در تشدید یک پیام ضعیف نور ضعیف را تا حد یک فرمون تشخیص می‌دهند. استوانه‌ها یک رنگدانه دارند که به طیف وسیعی از طول موج‌ها اجازه پاسخ می‌دهد. مخروط‌ها (شکل ۲۳-۲۵) سه نوع فرم، سیمو، آبی، سبز یا مقایسه پیام‌های این سه نوع سلول مخروطی (یکی از هر کدام) که پایه دریافت‌کننده مشترک دارند، اطلاعات رنگ را درک می‌کند. پایه دریافت‌کننده هر سلول به صورت زاویه‌دار است

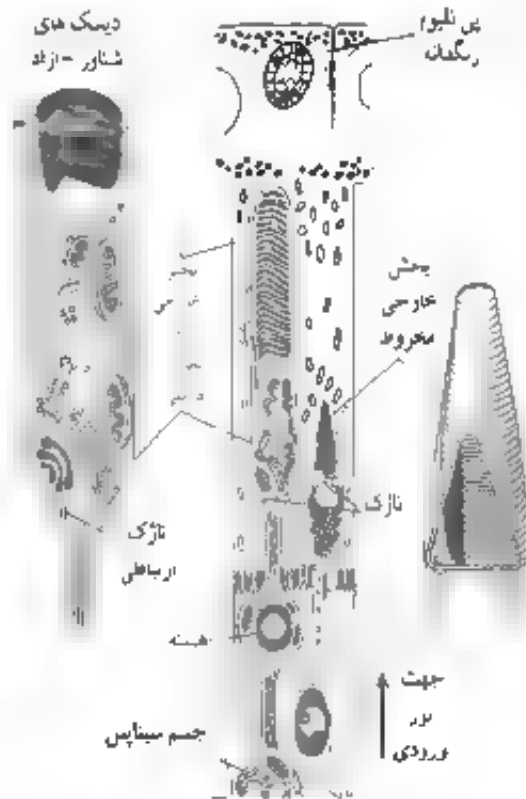
شبکه انسی (شکل ۲۳-۲۴b) حدود $200\mu m$ ضخامت دارد. همانطور که در فصل ۵، یلا کرتیم، دو نوع گیرنده نوری دارند: استوانه‌ها و مخروط‌ها که گیرنده‌های اولیه تحریک نوری‌اند. مخروط‌ها در دین رنگ نقش دارند در حالی که استوانه‌ها توسط نور ضعیف مثل نور ماه در یک محدوده طول موج، تحریک می‌شوند. برخلاف خیلی از نورون‌های حسی، سلول‌های گیرنده نوری هیپریلاریزه می‌شوند به دیپلاریزه. گیرنده نوری روی لایه بالای لایه نورون‌های بینایی که با انواع ترکیبات سلول‌های گیرنده نوری تحت تأثیر قرار می‌گیرند سنسپس تشکیل می‌دهد. همه این پیام‌ها توسط بخشی از معر پیام فشر بینایی تفسیر می‌شوند. در هر چشم حدود ۵



حاوی اسپین به طور مداوم جایگزین شده و هر ۱۲ روز یکبار کاملاً بازیافت می‌شوند. اسپین‌ها، گیرنده‌های متصل به G-پروتئینی هستند که وقتی رتینال متصل به آن‌ها نور را جذب می‌کند فعال می‌شوند. رنگدانه استخوانها، رودوپسین نامیده می‌شود. پرومیرا سوپرو پروتئین رتینال رودوپسین که توسط نور آلفا شده، ساختار پروتئین را تغییر داده و یک مسیر پیام رسانی را شروع می‌سازد که کانال‌های Na^+ و Ca^{2+} را در عتشی سلول استخوانی می‌بندد (شکل ۱۵-۱۸ را ملاحظه کنید). رنگدانه‌های بین مخروط طوری انواع مختلف اسپین‌ها است و بی شبیه رودوپسین‌ها عمل می‌نمایند. تیره‌پوشی بصری به نحوه تولید مجدد نور ورودی به صورت پیام‌های پتانسیل عمل در نقشه شبکه و در طول مدار است. چگالی و تعداد استخوانها نشان می‌دهد که وضوح تصویر بیشتر از آنچه است که ما واقعاً می‌بینیم. در واقع، پیام‌ها توسط تعدادی سلول‌های دوقطبی کمتر پوشش داده می‌شود. در نتیجه بخش از وضوح از بین می‌رود. بیشتر رتیناها چگالی کمتری از سلول‌های استخوانی و سلول‌های مخروطی پراکنده دارند. در اینجا استثنا در یک ناحیه مرکزی نام حفره چشم است (شکل ۲۳-۲۴) که بیشتر از سلول‌های مخروطی تشکیل شده است و در ۳۰۰ μm قطر آن حدود ۵۵ سلول وجود دارد. در حفره چشم سلول‌های مخروطی پایمهای دریافت‌کننده کوچکی دارند (پ بزرگی ۱/۰۱ درجه) که موجب ارائه الگوهای نور ورودی به وضوح بالا می‌شود. پایه‌های دریافت‌کننده سلول‌های مخروطی عموماً برگرد که تا حدی درجه می‌شود در نتیجه دقت تصویر را کاهش می‌دهد. در نور کم، دید ما تاری می‌شود چون به جای مخروط‌ها، واسنه به استخوانها هستیم.

چشم‌ها تاریخ تکاملی را منعکس می‌نمایند

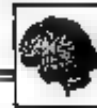
ساختار چشم موجودات رنده تاریخ تکاملی متفاوت آن‌ها را منعکس می‌نمایند. چشم‌های جانورل ساده‌تر مثل پلاناریا از عصب بوری حساس به نور همراه با سلول‌های رنگدانه‌ای بدون عدسی یا واسطه‌های دیگر برای دستیابی به یک تصویر واضح تشکیل شده است. در مقابل، چشم‌های مرکب حشرات صدها عدسی دارند که یکی برای هر بخش چشم می‌باشد (شکل ۱۶-۲۱ را ملاحظه کنید). هور، برخی از پروتئین‌هایی که رشد چشم را تنظیم می‌نمایند همان نقش را در جانورل زیادی که چشم‌های بسیار متفاوتی دارند بازی می‌کند. یکی از عجیب‌ترین ویژگی‌های شبکه انسان، که به روشی که چشم‌ها را از ساختارهای حساس به نور اولیه تکامل می‌یابد ایجاد شده است. این است که سلول‌های حساس به نور، پشت مجموعه‌ای



شکل ۲۳-۲۵: میکرومترها و مخروطها. مهره داران دو نوع گیرنده بوری دارند: استخوانی و مخروطی که از لحاظ پختی و عملکردی با هم تفاوت دارند. مخروطها رنگ را آشکار نموده، استخوانها شدت نور را آشکار می‌سازند و بی شبیه به مخروطها به مقدار کم نور حساستر هستند. رنگدانه‌هایی که نور را جذب می‌نمایند در دیسک‌های پیمانی در بخش ظریفی استخوانها و مخروطها جمع می‌شوند. دقت کنید که بخش خارجی که حاوی بی‌رنگانه فاست روی بخش داخلی شبکه قرار دارد. در شبیه نور باید از لایه‌های سلول‌ها قبل از اینکه به آنفک‌های حسی برسد عبور نماید.

که رأس آن روی سلول قرار می‌گیرد. اگر سلول‌ها متراکم باشند و هر یک باید کوچک دریافت‌کننده‌های داشته باشند، اطلاعات بصری بسیار جزئی جمع‌آوری می‌شود. اگر سلول‌ها تراکم کمتری داشته باشند و پایه‌های دریافت‌کننده بزرگی داشته باشند یا هر دوی اینها، تصویرشان وضوح کمتری خواهد داشت.

استخوانها و مخروطها رنگدانه‌هایی دارند که از پروتئین اسپین تشکیل شده است که به طور گوالان به یک مولکول حساس به نور به نام ۱۱-سیس رتینال می‌چسبند. بی‌رنگدانه‌ها در دیسک‌های عتشی پیمانی در بخش خارجی استخوانها و مخروطها قرار دارند (شکل ۲۳-۲۵؛ همچنین شکل ۱۵-۱۶ را ملاحظه کنید). دیسک‌های



سلول‌های گیرنده بوری متجاوز دریافت می‌نماید، چنین امری محتمل است. این پیام‌های جانبی توسط سلول‌های افقی که یک نوع نورون بیابسی‌اند حمل می‌شوند. در اصل، هر سلول گیرنده بوری آنچه را که می‌بیند و آنچه که می‌فهمد همسایه‌هایش می‌بیند مقایسه می‌کند. اجازه دهید به پیام‌های چنین بطنی بنگریم. پایه دریافت‌کننده یک سلول دوقطبی تقریباً مدور است و اطلاعاتش به یک سلول گانگلیون در شبکه منتهی می‌شود که همان پایه را دارد. یک سلول دوقطبی ورودی‌ها را از گروهی از سلول‌های گیرنده که یک ناحیه حلقوی را پوشانده‌اند دریافت می‌کند. هر سلول دوقطبی پیام‌ها را از دایره متفاوتی از سلول‌ها دریافت می‌کند. این نوع الگوهای پایه دریافت‌کننده «توابع متحدالمرکز»^(۱) نامیده می‌شوند (شکل ۲۶-۲۳). یک شکل مهم دیگر هست که یک سلول دوقطبی به بوری که در مرکز پایه دریافت‌کننده‌اش قرار می‌گیرد (گروه سلول‌های گیرنده نزدیک به مرکز حلقه) با تولید یک سری پتانسیس‌های عصب پاسخ می‌دهد. به هر حال، اگر نور به سلول‌های گیرنده بوری که بخش مرکزی حلقه را احاطه کرده‌اند، برخورد کند پتانسیل‌های عمل مهار می‌شوند (شکل ۲۶-۲۳). این نوع سلول یک سلول مرکزی است چون نور به مرکز پایه هدایت شده و سلول را روشن می‌کند. برخی سلول‌های دوقطبی و در نتیجه سلول‌های گانگلیون شبکه‌ای مطابق با آن‌ها فقط پاسخ مخالف را می‌دهند. نور در مرکز، فراوانی پتانسیس عصب را کاهش می‌دهد. در حالی که نور در محیط، پتانسیس‌های عمل فراوانی بر می‌انگیزد (شکل ۲۶-۲۳). این یک سلول خارج از مرکز است. دو نوع سلول مرکزی و خارج از مرکز به تعداد مساوی وجود دارند. هر دو نوع سلول شدت نور سیاه را در مرکز نسبت به محیط و به مقدار دقیق نور را در هر یک از نواحی حس می‌کنند. پس سلول‌های دوقطبی گانگلیون شبکه‌ای آشکار سازهای تباینی^(۲) هستند.

چگونه سلول‌های دوقطبی اطلاعات سلول گیرنده بوری را جمع می‌نمایند؟ الگوهای متحدالمرکز مشاهده می‌شود. ما برای پاسخ به این سؤال به ارتباط سلول‌های گیرنده بوری محرومی با نورون‌های بیابسی دوقطبی واقعی، خواهیم پرداخت. (شکل ۲۴-۲۳). ملاحظه کنید، سلول‌های دوقطبی مرکزی و خارج از مرکز از نظر نوع پروتئین‌های کانالی که استفاده می‌نمایند فرق دارند. در نتیجه پاسخ مخالف به یک نور تراکم‌یافته گلوآمینت می‌دهد. در اینجا برای سادگی، ما روی سلول‌های دوقطبی تمرکز می‌نماییم. سلول‌های

از ارتباطات بوری قرار می‌گیرند. نور باید از عدسی، مایع راجحیه و آکسوس‌ها و دندریت‌ها و نورون‌های بیابسی قبل از رسیدن به گیرنده‌های بوری عبور کند. (شکل ۲۴-۲۳). ملاحظه کنید، به جهت نور ورودی بوجه می‌ماند. در مقایسه با طرح مطلوب اشکال‌سازهای بوری، چشم به سمت عقب است. همچنین این آرایش علت وجود یک کور است جایی که اعصاب بوری ارتباط می‌یابند، و نور حس نمی‌شود.

اطلاعات جمع‌آوری شده از سلول‌های گانگلیون تصویری از جهان اطراف ما تشکیل می‌دهد

اگر هر سلول گیرنده بوری به نفعه کوچکی از نور پاسخ دهد، چگونه تصویر بزرگتری از جهان را تشکیل می‌دهد؟ مجموعه نورون‌ها در دستگاه بینایی این مشکل را به هر طرف نشدنی جوده می‌دهد. خوشبختانه سلول‌ها به صورت سلسله مراتبی ساده سازمان یافته‌اند که به پیشرفت قابل توجه آن‌ها کمک می‌نماید. اولین مرحله پردازش اطلاعات در شبکه انجام می‌شود که بلافاصله پس از دریافت توسط نورون‌های بیابسی است (شکل ۲۴-۲۳). ملاحظه کنید، در واقع، پردازش اطلاعات بصری در سیاه‌پس‌های اولیه شروع می‌شود که سلول‌های گیرنده بوری با نورون‌های بیابسی مرتبط می‌شوند. نورون‌های بیابسی به پیام‌های گرفته شده از سلول‌های مختلف گیرنده بوری اجازه ترکیب شش و مقایسه می‌دهند. زمانی که پیام‌ها چشم را از طریق آکسوس‌های سلول‌های گانگلیون شبکه‌ای که از اعصاب بصری تشکیل شده‌اند ترک می‌کنند، هر پیام فقط یک نفعه از نور را انتقال می‌دهد بلکه الگوی ر مبتذل می‌ماند. اجازه دهید با نگاهی به اینکه چه الگوهایی از اطلاعات در شبکه ظاهر می‌شود شروع کنیم.

دستیابی تخریبی به این مشکل از ثبت‌های الکتریکی با الکترودهای وارد شده در سلول‌های گانگلیون گرفته شده است. استفاده می‌نماید به طور همزمان چشم یک جانوری بی‌هوش در معرض لکه‌های کوچک نور که روی شبکه می‌درخشیدند قرار گرفت. اولین مرحله تعیین بخشی از شبکه است که سلول خاصی را که الکترودها به آن وارد شده است تحریک می‌نماید. سپس توانایی در اندازه‌های شکل و جایگاه نکه نورانی مورد آزمایش قرار می‌گیرد.

جالب توجه اینکه سلول‌های دوقطبی (شکل ۲۴-۲۳) به رنگ برعکس نشان داده شده است) و سلول‌های گانگلیون شبکه‌ای که به آن‌ها مرتبط می‌شوند (شکل ۲۴-۲۳)، به رنگ درخشان داده شده است) به الگوهای خاصی از روشن شدن شبکه حساسند. چون سلول گیرنده بوری (استوانه‌ای یا محرومی) نور و پیامی را از

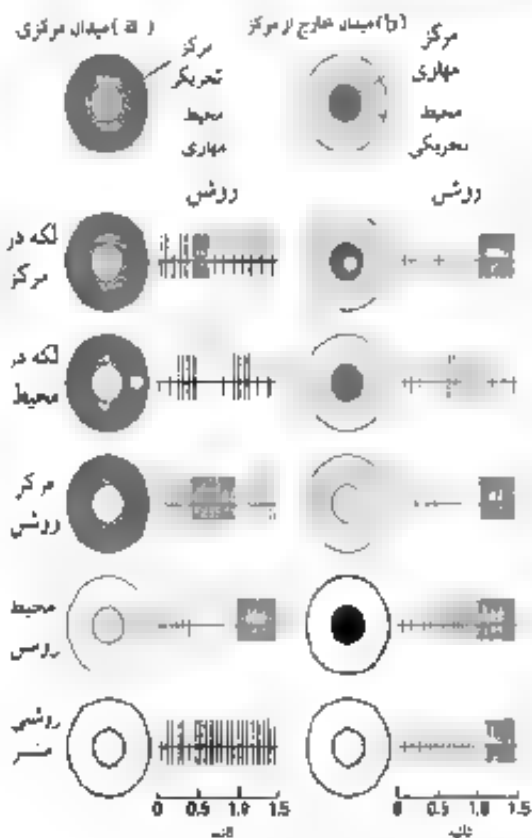


بینایی دوقطبی و افقی. مثل سلول‌های گیرنده بوری فاند کانال‌های Na^+ ولتاژی‌اند. در نتیجه هیچ‌کدامشان نمی‌توانند پتانسیس‌های عصب تولید نمایند. در عوض، ترشح نوروترانسمیترها از آنها می‌شود. سیانای سلول‌ها توسط میرا پلازماسیون عشاء کنترل می‌شود. در تاریکی، سلول‌های مخروطی پتانسیل غشایی حدود $70mV$

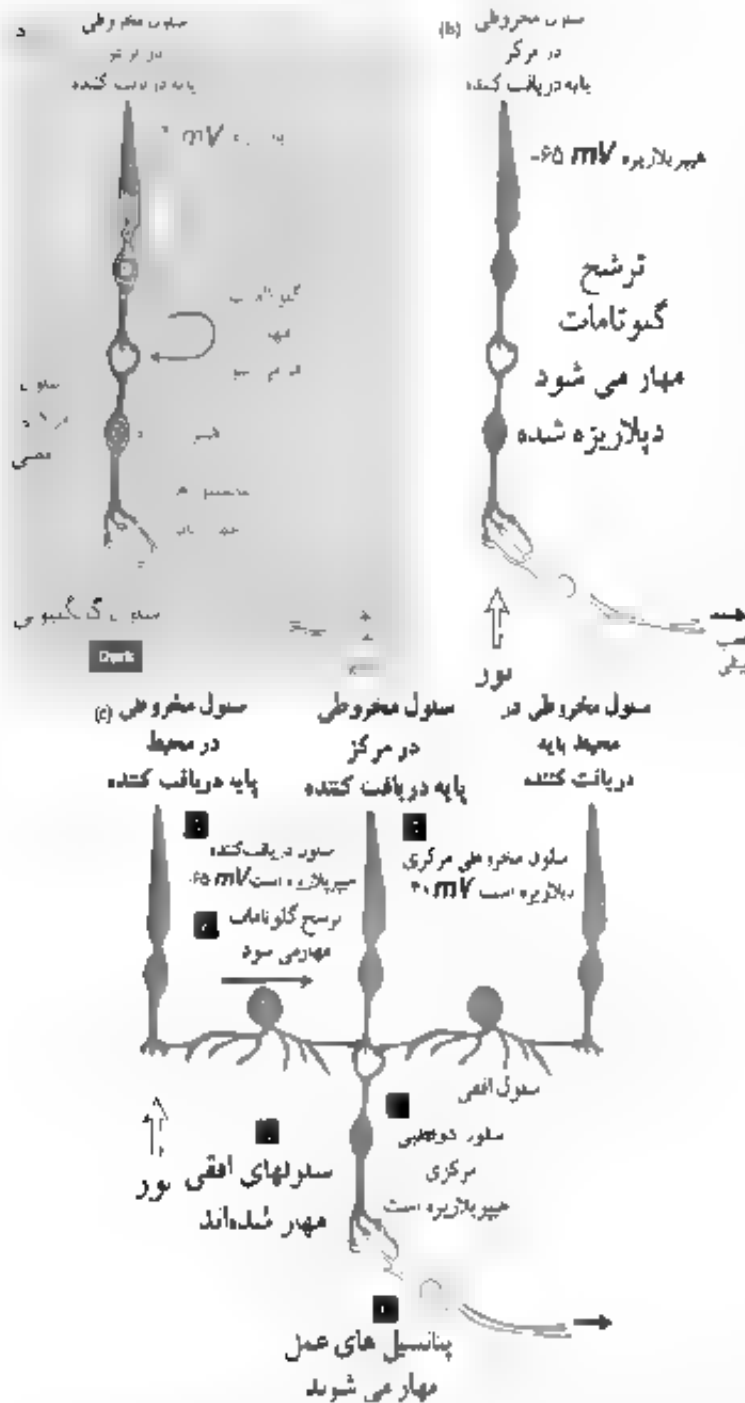
دارند که کانال‌های Ca^{2+} ولتاژی را باز می‌کند و باعث رهاش مداوم گلوتامات می‌شود (شکل ۲۲-۲۷۵). این گلوتامات که از سلول‌های مخروطی در مرکز پایه گیرنده حاصل می‌شود، پتانسیل‌های عمل را مهار می‌نماید بوری که به مرکز میدان سلول‌های مخروطی برچورد می‌کند آن‌ها را تا $65mV$ - با مهار جریس دو به داخل Na^+ و یون‌های دیگر، پست کانال‌های Ca^{2+} و کاهش شش گلوتامات هیپرپلاریزه می‌نماید (شکل ۲۲-۲۷۵). این امر باعث دیپلاریزه بوری دوقطبی می‌شود که در عوض سلول‌های گانگلیون را دیپلاریزه می‌نماید و پتانسیس‌های عصب را برای رسیدن به عصب آغاز می‌نماید. اگر سلول‌های مخروطی در مرکز میدان گیرنده، فعال شوند و

سلول‌های مخروطی محیطی در تاریکی باشند سلول‌های دوقطبی مرکزی تا بیشترین حد تحریک می‌شوند. چگونه سلول‌های دوقطبی شرایط نور را در بخش محیطی پایه گیرنده حس می‌کند؟ ورودی محیطی توسط بوری‌های بینایی سلول افقی وساطت می‌شود (شکل ۲۳-۲۴۶). سلول‌های سبزر (ملاحظه کنید). اگر نور در ناحیه محیطی میدان روی سلول مخروطی وجود داشته باشد، سلول افقی که به آن سلول مخروطی متصل است، هیپرپلاریزه می‌شود که به معنی کاهش رهاش انتقال دهانه مهار می‌شود. به سلول مخروطی در مرکز پایه گیرنده اسید سلون مرکزی مخروطی اگرچه در تاریکی بوده است دیپلاریزه می‌شود و در نتیجه سلول دوقطبی در مرکز پایه گیرنده هیپرپلاریزه می‌شود (شکل ۲۲-۲۷۴) را ملاحظه کنید. پتانسیل‌های عصب سلول گانگلیون در مرکز میدانی علی‌رغم افتادن نور به سلول‌های مخروطی مرکزی مهار می‌شوند پس نور در محیطا ترک نور را در مرکز مهار می‌نماید که این یک آشکار ساز تیایی است.

پردازش اطلاعات بصری شبکه فقط شروع یک زنجیره سلسله مراتبی نمایش الگو و وقایع نسبی می‌باشد. پردازش بهبود یافته اطلاعات بصری با آموزش‌های حواس پتانسیل‌های عمل که از چشم می‌آید (اگر در یاد بماند) صورت می‌گیرد. در قشر بینایی، سلول‌هایی یافت می‌شوند که به طور ویژه حساس به استوانه‌های نور و تاریکی می‌باشند و هر سلول استوانه‌ها را در زاویه خاص ترجیح می‌دهد. دهنش اینکه اطلاعاتی [اطلاعات منحنی‌المرکز] که از



شکل ۲۳-۲۶ پایه‌های دریافت‌کننده محیط مرکز بوری‌های شبکه هر سلول گانگلیون شبکه به یک پایه دریافت‌کننده حلزوی پاسخ می‌دهد که با بخش ویژه‌ای از شبکه مطابقت دارد. با هر دادن چشمن در معرض الگوهای روشنی متفاوت و ثبت همزمان بوری‌های گانگلیون شبکه، محققان کشف نمودند که هر بوری به یک میدان حلقه (حولات) مانند، با الگوی که به صورت پایه منحنی‌المرکز توصیف می‌شود، پاسخ می‌دهد. برخی سلول‌ها قطاری از پتانسیل عمل را هنگامی که مرکز تاریک است و محیط روشن است (میدان خارج مرکزی) راه می‌اندازد، عملی دیگر به الگوی مخالف پاسخ می‌دهد (میدان مرکزی). (a) یک میدان مرکزی، لکه روی مرکز یک نکه بوری که روی مرکز میدان سلول‌ها متمرکز شده و یک سری یا قطاری از پتانسیل‌های عصب را آغاز می‌نماید. مرکز، روشن کل لکه مرکزی میدانی لغت‌سری می‌شود، عصب را منحر می‌شود محیط روشن، روشن کل ناحیه محیطی یک اثر حلقه‌کننده قوی روی پتانسیس‌های عمل دارد. روشن منتشر روشنی منتشر کل سلول‌های پایه دریافت‌کننده موجب پاسخ صحنی می‌شود، پس صحنی پاسخ فقط در صورتی دیده می‌شود که مرکز روشن گردد. (b) «میدان خارج از مرکز» یک سلول ویژگی‌ای مخالف با سلول در حالت (a) روشن دارد. روشنی یک لکه در مرکز میدانی سلول‌های خارج از مرکز پتانسیل عمل را مهار می‌نماید در حالی که یک لکه بوری در محیطا پتانسیل عمل را فعال می‌نماید.

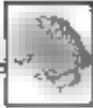


شکل ۲۷-۲۳ اثر نور و تاریکی روی سنول‌های مخروطی مرکزی در تسمیر تسمیر. (a) در تاریکی، یک سنول مخروطی در مرکز سنول گیرنده دیلایره است که منجر به رهائش گلوئامات می‌شود. گلوئامات سنول دوقطبی را مه‌ار می‌نماید که موجب هیپرپلاریزاسیون آن و بنابراین جلوگیری از پتانسیل‌های عمل کامل و بی‌ساز می‌شود. توجه کنید که سنول‌های دوقطبی خارج از مرکز به گلوئامات پاسخ مختلف می‌دهند. (b) وقتی نور به سنول مخروطی برخورد می‌کند، هیپرپلاریزه می‌شود و منجر به منحنی کاهش سریع در مرشح گلوئامات خاص می‌شود. حد از اثرات مه‌ارکننده گلوئامات سنول دوقطبی دیلایره می‌شود و پتانسیل‌های عمل فرولی حاصل می‌شوند. (c) فعالیت سنول مخروطی موجب تأثیر سنول‌های مخروطی اطرافش از طریق سنول‌های افقی که سنول‌های همسایه و به هم مرتبط می‌نمایند می‌شوند. کر فعال سنول‌های مرکزی فعال شوند، یک سنول سنول‌های دوقطبی و در نتیجه گانگلیون را تحریک خواهد نمود. اگر هر دو سنول‌های مرکزی و محیطی فعال شوند، پیام سنول مرکزی به سنول دوقطبی مه‌ار خواهد شد. پس این سیستم یک آشکارساز بیایی است که لگوهای خود را در لکه مرکزی کوچکی جستجو می‌کند، ولی شبکه محیطش را جستجو نمی‌نماید. در اینجا مراحل عبارتند از: برخورد نور به سنول مخروطی در محیط یک پایه گیرنده موجب هیپرپلاریزاسیون می‌شود. (۱) که منجر به کاهش رهاسازی گلوئامات می‌شود. (۲) در عوض، این امر

منجر به هیپرپلاریزاسیون سنول افقی می‌شود که خود باعث رهائش انتقال دهنده‌های مه‌ارکننده به سنول مخروطی مرکزی می‌شود. (۳) سنول مخروطی مرکزی، در عین مه‌ار، سنول‌های محیط، دیلایره است. (۴) در نتیجه به نور حساسیت ندارد و رهائش گلوئامات را به سنول دوقطبی مرکزی همانند شکل (۵) موجب می‌شود پس سنول دوقطبی هیپرپلاریزه است. (۶) و موجب مه‌ار پتانسیل‌های عمل می‌شود. (۷) اشکال شماتیک سانی داده شده بسیار ساده‌سازی شده‌اند چون همه سنول‌ها می‌توانند به بیش از یک سنول در هر مرحله از انتقال پیام مرتبط شوند.

استوانه‌ای باشد که از مرکز الگوهای متحدالمرکز سنول گانگلیون عبور می‌نماید (شکل ۲۸-۲۲). ترکیب‌های بیشتر می‌تواند منجر به تحریک الگوهای پیچیده‌تر توسط یک سنول منفرد شود. برخی سنول‌ها به یک تغییر نور (روشن به خاموش یا خاموش به روشن)

سنول‌های گانگلیون شبکه عبور می‌نمایند، چگونه می‌تواند یک استوانه نور یا تاریکی را مشاهده نماید، مشکل است. اگر یک سنول قشر بیایی توسط سنول‌های گانگلیون که میدان‌های بیایی نشان در یک حصار ارایش یافته‌اند تحریک شود الگوی کل می‌تواند به شکل

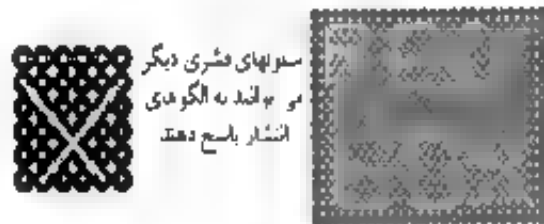
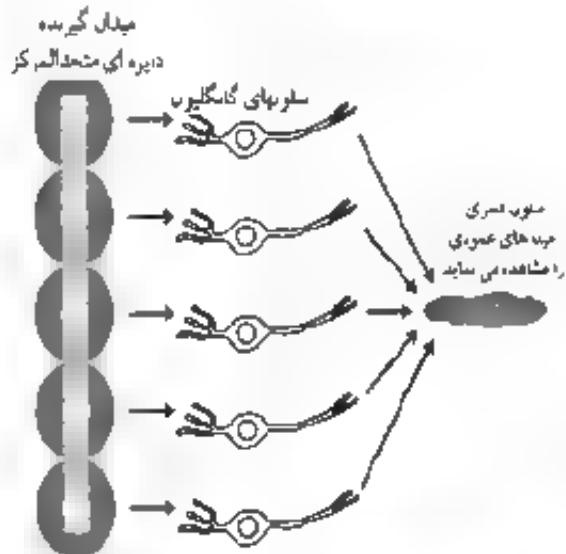


بار ترکیب کرنش کارها و انجام دادن کارهای پیچیده، فهمیدیم که چه اتفاقی می‌افتد پاسخ هیچ ربطی به بکه سیاه نداشت. وقتی اسلاید شیشه‌ای وارد می‌شد به‌آش روی شبکه سیاه‌ای صیف ولی واضح می‌انداخت که به صورت یک خط تاریک مستقیم روی یک زمینه روشن بود. این آنچه که سلول می‌خواست بود و همچنین سلول فقط این را در یک محدوده باریک از آرش ها می‌خواست قبل از چیری در پی مورد شیده بودیم. اکنون بحث است باور کب که چقدر ما از آنچه که سلول‌های قشری در زندگی روزانه یک حیوان انجام می‌دادند بی‌اطلاع بودیم.

سلول‌های مکانیکی حسی درد، گرما، سرما، لمس، و فشار را درک می‌کنند

پوست ما، خصوصاً پوست انگشتانمان در جمع‌آوری اطلاعات حسی ماهر است. در واقع، همه پس ما دارای تعداد زیادی گیرنده‌های مکانیکی^(۴) است که در بافت‌های مختلف قرار دارند این گیرنده‌ها اغلب باعث آگاهی ما از لامسه، ناحیه و حرکات اعضا^(۵) سر، درد، و درجه حرارت می‌شوند. استاندارد از یک سری سلول‌های گیرنده‌ای استفاده می‌نمایند که لمس و یکسری گیرنده‌های دیگر دما، گرما و درد را حس می‌نمایند گیرنده‌های درد بنام نوسیسپتورها^(۶) به معیاری مکانیکی گرما و مواد شیمیایی سمی (مثل فلفل تند) پاسخ می‌دهد. عدم حساسیت ژنتیکی به درد اغلب به خاطر جهش در ژن‌های *Itk* می‌باشد که گیرنده فاکتور رشد (*NGF*) را کد می‌نمایند که پروتئینی است که بیشتر در محیط‌های مختلف مطالعه می‌شود. اکنون، *NGF* و نوروتروفین‌های دیگر به عنوان علائم درد توصیف می‌شوند گیرنده‌های حرارتی تغییرات دما را درک می‌کنند. این سلول‌ها به طور ثابت (۲۵ بار در ثانیه) پتانسیل‌های عمل را می‌فرستد که نشان دهنده دمای کنونی آنهاست. هر محدوده دمایی گیرنده‌هایی دارد که با آن هماهنگ هستند چنانکه سلول‌هایش که عمل می‌نمایند دما را هدایت می‌نمایند.

رباط یافتن سلول‌های حسی پوست به حس سیناپس‌های زیادی را درگیر می‌کند. مثلاً گیرنده‌های مکانیکی در پوست یا مهر حرام^(۷) که پیام‌ها را در طول بورون‌ها به تالاموس منتقل می‌نمایند مرتبط می‌شوند. یک بورون سوم از آن‌جا به قشر حسی می‌رود سه بورون از آن‌جا به محیط قشر حسی می‌رود در این قشر، ورودی‌های

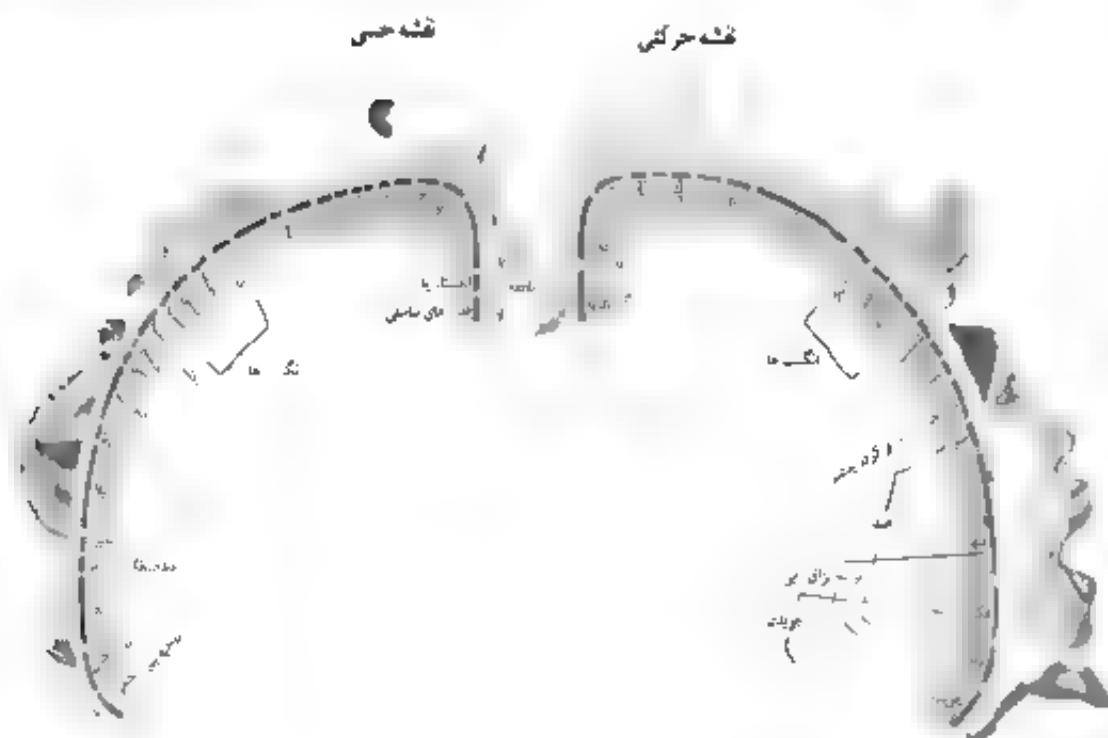


▲ شکل ۲۲-۲۸ تشخیص الگوی پیچیده یک سلول قشری به مجموع چندین «مرکز» سلول گانگلیون پاسخ می‌دهد، بنابراین میله عمودی را که نشان داده شده است، آشکار می‌سازد. سلول‌های قشری دیگر به ترکیب متفاوتی از میدل‌های گیرنده گانگلیون یا ترکیبی از میدل‌های بورون‌های قشری پاسخ می‌دهند تا الگوهای پیچیده‌تر تشخیص داده شوند.

پاسخ می‌دهد. بهیه به لبه‌ها، بکه‌های در حال حرکت یا میله‌های در حال حرکت پاسخ می‌دهند. برخی سلول‌ها در مراتب بالاتر قشر بینایی حتی یک شکل خاص را تشخیص می‌دهند. سلول‌هایی که اطلاعات فضایی را از سلول‌هایی که پایه‌های گیرنده ساده دارند، می‌گیرند توسط دیوید هوپل، برنده جایزه نوبل، به همراه همکارش تورستل ویسل کشف شد.

اولین کشف واقعی ما جینی شگفت‌انگیز بود. برای سه الی چهار ساعت، ما به هیچ‌جا نرسیدیم. سپس به تدریج شروع به استنباط برخی نکات مهم و پاسخ‌های متناقض که از تحریک دخیل‌های در وسط شبکه حواس مده‌بوده، نمودیم. ما اسلایدهای شیشه‌ای را در لکه سیاه آن درون شکاف افتالموسکوپ^(۸) نمودیم وقتی که ناگهان روی مونیتور صدا، سونماند یک تشنگ ناشی از لرزش. پس از چند

- 1- Ophthalmoscope
- 2- Mechanosensors
- 3- Nociceptors
- 4- Medulla



▲ شکل ۲۳.۲۹: همونکولوس. همونکولوس نقشه‌ای است از نواحی فشر معر که در عملکردهای خاصی نقش دارند. همونکولوس حسی و حرکتی نشان داده شده‌اند. صورت و دست‌ها بخش‌های بزرگتری از ظرفیت حسی و حرکتی معر را اشغال می‌نمایند.

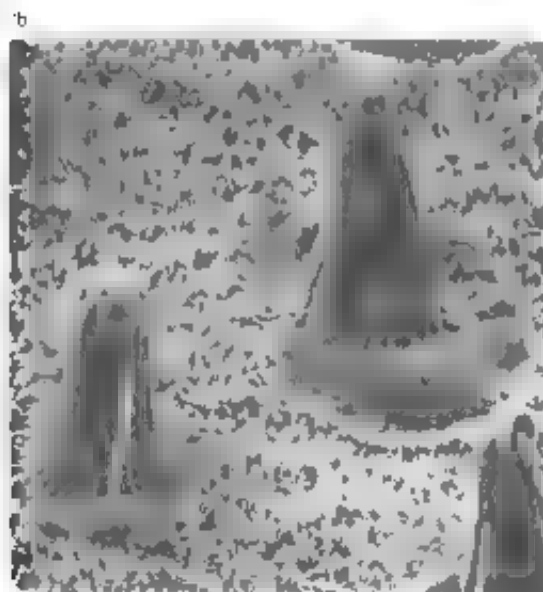
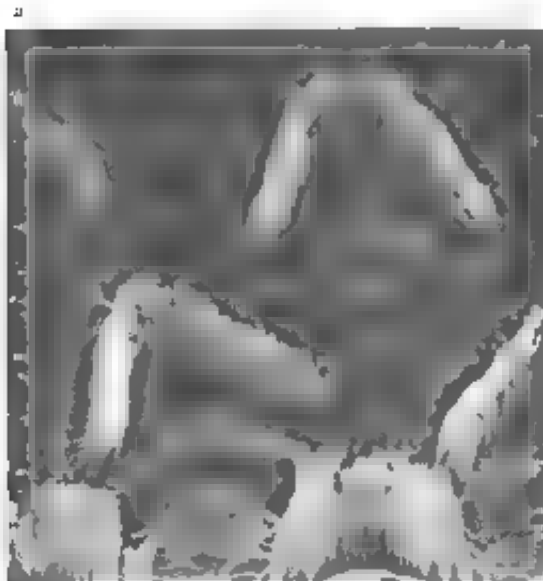
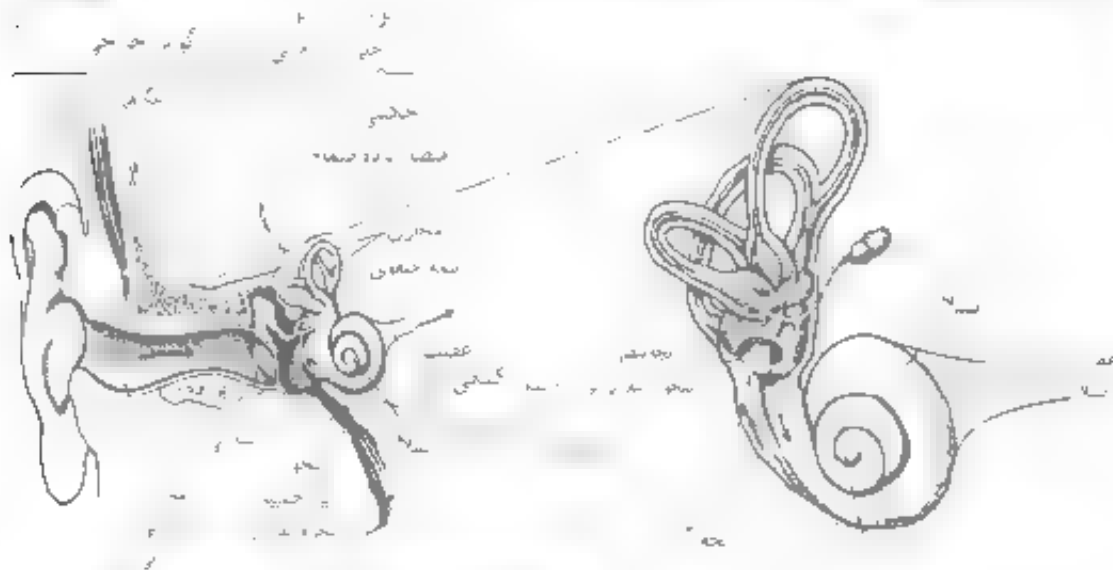
همونکولوس‌ها نشان دهنده تعداد سول‌های حسی یا حرکتی به پای سطح بدن می‌باشند. دست‌ها و پاها حسی بزرگ‌ترین بخش را می‌شوند و فضای زیادی از نقشه حسی را اشغال می‌نمایند.

سول‌های گوش داخلی صدا و موقعیت را منعکس می‌نمایند
گوش خارجی صدا را می‌گیرد که به استخوان ریم (اسیکل) (۳) را در گوش میانی حرکت می‌دهد که این خود حرکات الف شده توسط صدا را به گوش داخلی ماکشلا (۴) انتقال می‌دهد (شکل ۲۳.۳۰a). کشلا مثل یک حلقه با حدوداً سه بیج است و واقعا نام آن از کلمه یونانی «خلزون» (کشلا) گرفته شده است. کشلا روی اندام کورتی قرار دارد که بخش حسی گوش داخلی است که حرکات مکانیکی را به تحریکات الکتریکی تبدیل می‌کند. اندام کورتی حدود ۱۶۰۰۰ (۵) سول موی (۶) دارد که در چهار ردیف آرایش یافته‌اند (شکل ۲۳.۳۰b) و به حدود ۳۰۰۰۰ نورون آوران چسبیده‌اند که هر پیامی را

حسی (از طریق نورون‌های پیامی) با ورودی‌های پروپریوسیتو (۱) که نواحی ماهیچه‌ها و مفاصل‌ها را گزارش می‌نمایند ترکیب می‌شوند. این امر، مکان ترک آنچه شما حس می‌کنید و اینکه بازویی که در آن ناحیه حس می‌کنید کجا باید باشد را فراهم می‌نماید. گیرنده‌های پروپریوسیتو چندین شکل مختلف به خود می‌گیرند برخی از این‌ها در یک ماهیچه‌ای‌اند که تجمعات حسی می‌باشند که در ماهیچه‌ها مدهون شده‌اند و اینکه یک ماهیچه چقدر انقباض می‌یابد را گزارش می‌دهند. چنین گیرنده‌های کششی ای برای حرکت ملایم و پاسخ‌های رمان‌بندی شده، ضروری‌اند.

ساختار بدن در یک نقشه با دقیق‌تر بگوییم در چندین نقشه در معر منعکس شده است. ساختار سول‌های فشری که به پیام‌های حسی پاسخ می‌دهند از لحاظ فیزیکی به نواحی فشری پیام‌ها بستگی دارد. در معر سول‌های حسی به صورت یک نقشه بد شکل از بدن نشان داده شده‌اند. نورون‌های حرکتی نیز در یک نقشه می‌تواند با ماهیچه‌هایی که بر کنترل می‌نمایند پیچیده شود. این نقشه‌ها همونکولوس (۳) حسی با همونکولوس حرکتی سمیده می‌شوند (شکل ۲۳.۲۶). همونکولوس یک «انسان کوچک» است که تصویر ما را نشان می‌دهد. نقشه متناسب با ابعاد بدن نمی‌باشند، چون

- | | |
|-------------------|---------------|
| 1- Proprioceptive | 2- Homunculus |
| 3- Oricles | 4- Cochlea |
| 5- Organ of Cort. | 6- Hair cell |

[illegible]



پنج مره اولیه که نازو مجموعه‌های سلولی هر جوانه چشایی درک می‌شوند

جوانه‌های چشایی در برآمدگی‌هایی به نام پاپیلا^(۵) قرار دارند که هر جوانه معده‌ی دارد که مایعی داخل آن جریان دارد حدود ۵۰۰۰۰ سلول چشایی در ریان و بخش‌های دیگر دهلی فرسایش و پزگی می‌بیند و سلول‌های جوانه چشایی به صورت مداوم با تقسیم‌های سلولی در اپی تلیوم ربریشال جایگزین می‌شوند (یک سلول جوانه چشایی در موش‌ها طول عمر ۱۰ روز دارد).

سلول‌های چشایی، سلول‌های اپی‌نیال هستند که برخی عملکردهای یورون‌ها را نشان می‌دهند دریافت یک پیام چشایی به‌واسطه‌ی عمل را آغاز می‌نماید؛ در عوض موجب برداشت Ca^{2+} از کانال‌های Ca^{2+} و تاژی و رهایش مورترانسپورها در سیناپس‌ها می‌شود. سلول‌های چشایی فاقد آکسون در عوض در فواصل کوتاه با یورون‌های دیگر پیام‌رسانی می‌نمایند. در مقابل خیلی از سیستم‌های حسی دیگر، هیپر هیچ تصویر مکان‌نگاری (پوپولیشنک) در هیچ سطحی از مهر نمی‌توان ثابت که نشان دهنده مره‌های گوناگون باشد.

ما مواد شیمیایی خاصی را که همگی مولکول‌های آب‌دوست و غیرررر شاور در براق هستند، می‌چشم. اگر چه همه مره‌ها روی همه نواحی ریان حس می‌شوند و هیچ نقشه مکان‌نگار چشایی برای ریان وجود ندارد ولی سلول‌های خاصی به‌طور ترجیحی به مره‌های خاص پاسخ می‌دهند مره نیاز کمتری به سیستم عصبی دارد تا بویایی، چون انواع کمتری از مولکول‌ها در آن وجود دارد. آنچه خیلی مؤثر است، سرال حساسیت چشایی است: مولکول‌های تلخ در غلظت‌های پایین‌تر از $10^{-2} M$ پادف می‌شوند. گبریده‌های شور، شیرینی، ترشی، umami (مثل موسدیم گوتامات و اسیدهای آمینه دیگر) و تلخی (شکل ۲۲-۲۲c,d,f) در همه قسمت‌های ریان وجود دارند. دو نوع مختلف گیرنده «طعم» وجود دارد. پروتئین کانالی برای مره‌های شور و برشی و پروتئین‌های دارای هفت ذمین کنده در غذای (گیرنده‌های متحص به پروتئین G) برای شیرینی، umami و تلخی. شور توسط اعضای یک خانواده از کانال‌های Na^+ به نام کانال‌های ENaC حس می‌شود اگرچه برای اعضای دیگر این

به مهر حمل می‌نمایند سلول‌های مویی مژک‌های ششواپی^(۱) را تولید می‌نمایند که با بوسانات الفا سده توسط صد حرکت می‌نمایند بوسانات مژک‌های ششواپی را یکی در مهبی به یک سمت و سمت مقابلش هم می‌کند و دیلاریاسیون را که پتانسیل‌های گیرنده نامیده می‌شوند درده آگسوی یا بیشتر که با هر سلول مویی همراه شروع می‌نمایند. این پتانسیل‌های گیرنده که ملایم‌تر از پتانسیل‌های عمل کامند، تا ۲۵mV می‌باشند. سلول‌های مویی و یورون‌هایی که تحت تأثیر آن‌ها قرار می‌گیرند مسئول ترکانس‌های صدایی متفاوت است. شیبی در خلال کشلا با ترکانس منسوب وجود دارد چنانچه نواحی فصایی سلول‌هایی که تحریک می‌شوند ترکیب ترکانس صد را نشان می‌دهد. سلول‌های مویی و یورون‌ها در یک انتهای کشلا صداهای با فرکانس پایینی را می‌شوند و در انتهای دیگر فرکانس‌های بالا را می‌شوند. این امر به خاطر تفاوت در هر یک از سلول‌ها با یورون‌ها نیست. حساسیت در چیدندی شده به خاطر باعث محروم‌گی به نام عشد پایه است (شکل ۲۳-۳۱) که در یک انتها به فرکانس‌های پایین و در انتهای دیگر به فرکانس‌های بالا پاسخ می‌دهد. هر فرکانس حرکت را در یک ناحیه خاص از عشاء پایه با طول ۳۳mm بهیچ می‌نمایند که سپس به سلول‌های مویی نزدیک منتقل می‌شود. آرایس سلول‌های مویی و بخصوص توده‌های مژک‌های ششواپی در آنها، به توجه به غذای پاینهال بجازه ترک حساس شکست ایجاد شده توسط عشد را نمی‌دهند. قطبیت سلول‌های مویی واسکلت سلولی آنها عامل انتقال مناسب صدا در پیام‌های الکتریکی است.

برخی از پروتئین‌هایی که ساختار سلول‌های مویی و مژک‌های ششواپی را کنترل می‌نمایند از طریق ژنتیک انسانی، با انتقال ژن‌های مسئول ناششواپی تعیین می‌شوند. پنج ژن در سدرم دشر نوع ۱^(۲) شناسایی شده‌اند که هرلای‌ترین علت ناششواپی و نایبایی ژنی در انسان می‌باشند این ژن‌ها میورین Villin، کادهیرین ۲۳، پروتوکاندیرین ۱۵، یک پروتئین ب ذمین PDZ به نام هارموسین^(۳) و یک پروتئین ساختمانی معروف به نام سانس^(۴) را کد می‌نمایند. همه این پروتئین‌ها در مژک‌های ششواپی در بسته‌های مویی ششواپی شناسایی شده‌اند. هارموسین که هم با F-کتین و هم با کادهیرین همراه شده است، در بین بسیاری نقش دارد، در حالی که میورین Villin و سانس به هارموسین در مژک‌های ششواپی کمک می‌کند این کشش‌ها و بررسی ژنتیک پزشکی پروتئین‌ها و آشکار نمودن مژک‌های ششواپی دخیل در حواس ششواپی به دست می‌آید.

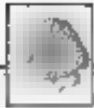
1- Stereo cilia

2- Usher type 1 syndrome

3- Harmonin

4- Sans

5- Papi lae

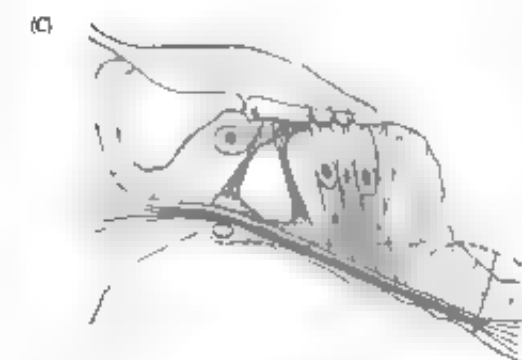
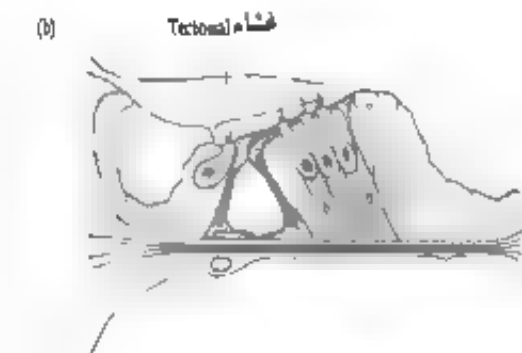
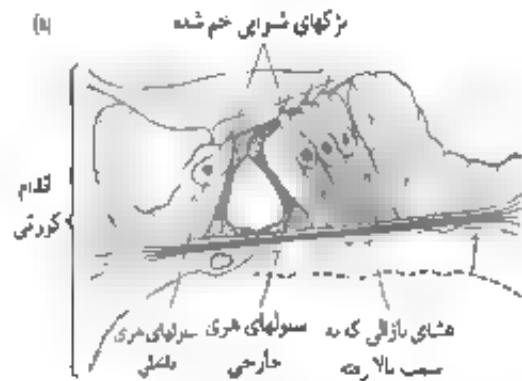


خانواده از کانال‌ها در عملکردهای متفاوتی مثل حافظه عصبی نقش دارند. جریان رو به داخل Na^+ از کانال، سلول را دیپلاریزه می‌نماید. نقش کانال‌های ENaC به عنوان گیرنده‌های شورری قدیمی است. ریه‌ها پروتئین‌های ENaC وضوحاً شورری را در حشرات حس می‌کنند. در دروزوفیلا، گیرنده‌های چشایی در چندین مکان شامل پاها، قرار گرفته‌اند. به طوری که وقتی مکس روی چیزی می‌گذارد، حرکاتش دراز می‌شود تا آن را بیشتر بررسی نماید. به هر حال مطالعات بر روی ENaC استفاده از لارو مکس انجام شده است که اگر هر یک از دو پروتئین ENaC را داشته باشد می‌تواند به شورری پاسخ دهد. دریافت توش، درک یون‌های H^+ است که می‌تواند از همان کانالی عبور نماید که Na^+ عبور می‌کند. همچنین H^+ به خاطر تداخلش با کانال‌های K^+ و افزایش حاصله در بارهای مثبت داخل سلولی حس می‌شود (یعنی اثر دیپلاریزاسیون آن).

مرم‌های تلج‌بر مسوع‌تر را شورری‌اند و معلوم شده است که به خانواده‌های متنوعی به حدود ۲۵ ژن که انواع T2R ها را کد می‌نمایند بستگی دارند. T2R پروتئین‌های گیرنده مرده هستند که دارای ذمین‌های مارپیچ آلفای گذرنده از عشاء می‌باشند. آن‌ها اعصابی رده پروتئین‌های شناخته شده گیرنده‌های متصل به G پروتئین (GPCR) می‌باشد. این GPCR ها سلول را ب شروع کرنس فعالیت همولپاز C (PLC) (از طریق G پروتئین‌ها) که عصت PI3 را افزایش می‌دهند دیپلاریزه می‌نمایند (شکل ۱۵.۳۰ را ملاحظه کنید). این امر باعث رهائش Ca^{2+} از بخش‌های داخلی سلولی و متعاقباً دیپلاریزاسیون آن می‌شود. یک G پروتئین پیام کاستادیوسین^(۱) در انتقال مره تلج رهش دارد.

اولین عضو خانواده T2R از مطالعات ژنتیک انسانی حاصل شد که یک ژن آشکارکننده تلخی را روی کروموزوم ۵ نشان داد. چندین نوع T2R می‌تواند در یک سلول چشایی بیان شود و حدود ۱۵ درصد از این همه سلول‌های چشایی، T2R ها را بیان می‌نماید. مولکول‌های تلخ مره ساختار کاملاً مجرایی دارند، که احتمالاً مسئول نیاز به خانواده‌های مسوعی از T2R ها است. موشی که پنج تغییر اسیدی آمینه درگیرنده T2R دارد قادر به چشیدن مره تلخ سیکلوهاگزیمید (یک مهارکننده ستر پروتئین، هس ۱) است.

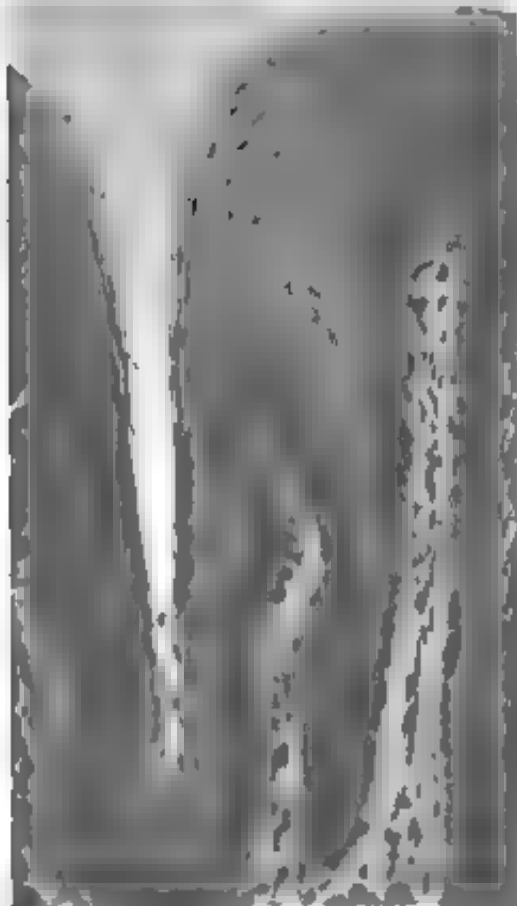
یک آزمایش معلومه تنظیم ژن برای تعیین نقش پروتئین‌های T2R انجام شد. موش‌ها برای بیسی گیرنده مره تلخ یعنی یک



شکل ۲۳.۳۱ (شکل رنگی) حرکت مزک‌های شورایی، مزک‌های شورایی سلول‌های مویی خارجی و داخلی (الرغوانی) توسط حرکت جایی با توجه به هشای اویزان تحریک می‌شوند که در حوص تحت تاثیر تغییرات فشار مایع موص کشنده در اندام کورمی قرار می‌گیرد. فشار مایع در این اندام با فرکانس صدی و روتی موصال می‌باشد. (a) همانطور که لرزش شروع می‌شود عشاء پایه (صورتی) توسط تغییرات فشار مایع (که با فلش‌ها نشان داده شده) به سمت بالا رانده می‌شود که با توجه به هشای Ectotial به یک حرکت به سمت چپ جهت‌گیری می‌شود. بنابراین مزک‌های شورایی به راست خم می‌شوند. (b) در میانه موصال، مزک‌های شورایی به ستراحت در می‌آیند. (c) وقتی موصال به سمت دیگر می‌رود، عشاء پایه به سمت پایین حرکت می‌کند (که با فلش‌ها نشان داده شده، بوده‌های مویی در جهت عکس اثر هشای Ectotial حرکت می‌کنند).



(b)



◀ شکل ۲۳-۲۲ (شکل رنگی) حلقه چشایی، استانداردان و گیرنده‌های آره (a) سلول‌های صورتی سلول‌های چشایی‌اند. این سلول‌های گیرنده این تالامی در تماس با سلول‌های عصبی قرار می‌گیرند (رود). پیام‌های شیمیایی به میکروویلی که در بالا نشان داده شده می‌رسد (b) عکس یک جهت جلوه چشایی. مثل دهانه سلول‌های گیرنده میکروویلی ها در جلوه چشایی سمت چپ کاملاً واضحند (c-d) انواع گیرنده‌های چشایی

(a)



ا. سلول‌های عصبی به سوز

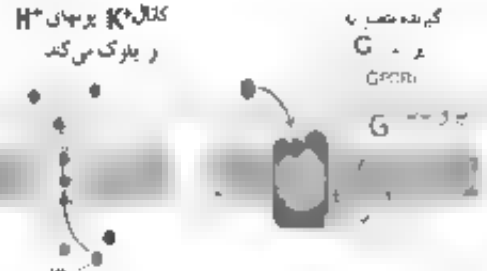
(c) نمک و اسید



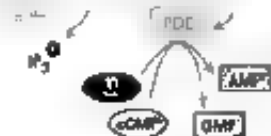
برای تالامی
سوز
سلول‌های عصبی
K+ سلول‌های عصبی
به سوز

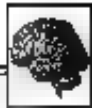


(d) میوآسید
نوسیدیم گوانامات (umami)



قندها و شیرین کننده‌ها
قندها





نسبت به ادراک نور، صدا، لمس یا مزه تحمل می‌نماید. نور فقط با چهار مولکول حس می‌شود که با طول موج‌های مختلف هماهنگ است. صدا با اثرات مکانیکی که از موهای که با طول موج‌های مختلف هماهنگند ادراک می‌شود. حس چشایی تعداد کمی از مواد حل شده در آب را حس می‌کند. در مقابل همه این حواس، دستگاه‌های بویایی می‌توانند صدها مولکول معلق در هوا، به‌یاد قائل شوند. تشخیص بین تعداد زیادی ماده شیمیایی در بافتی غذا یا حبه احساس فرومون‌ها و حفاظت در برابر شکارچیان، بوکنش‌ها و آتش‌سوزی‌ها نقش دارد. مثلاً کرم ابریشم می‌تواند مولکول‌های نکی پیام را که توسط موجودات ماده به هوا فرستاده می‌شود شناسایی نماید.

برای مقابله با این همه پیام، دستگاه بویایی یک خانواده بزرگ از پروتئین‌های گیرنده بویایی را به خدمت می‌گیرد. انسان‌ها حدود یک‌هزار ژن گیرنده بویایی دارند که حدود یک سوم آن‌ها عملکردی ندارند. همگی ژن‌های غیربویید مثلثی اند و بخش بزرگی از ۲۵۰۰۰ ژن تخمین زده شده در انسان را تشکیل می‌دهند. موش‌ها با ۱۳۰۰ ژن که ۱۰۰۰ تای آن‌ها عملکردی اند کارایی بیشتری دارند به‌طوری‌که میانگین ۲٪ از ژنوم موش از ژن‌های گیرنده‌های بویایی تشکیل شده است. درروویلا حدود ۶۰ ژن گیرنده بویایی دارد. در این بخش بررسی خواهیم کرد که چگونه ژن‌های گیرنده بویایی به‌کار می‌آیند و چگونه ممر می‌تواند تشخیص دهد که کدام بو، احساس شده است. امروزه این بررسی‌های شیمیایی ما، مولکول‌های بودار، معطر^(۱) نامیده می‌شوند. آن‌ها ساختارهای شیمیایی متنوعی دارند. پس گیرنده‌های بویایی با همان تغییراتی مواجه هستند که آنتی‌بادی‌ها مواجه می‌شوند (نیاز به اتصال و تشخیص انواع مختلفی از مولکول‌های کوچک).

گیرنده‌های بویایی پروتئین‌هایی با هفت ذمین گیرنده از عشاء می‌باشند (شکل ۳۳-۳۲). در پستانداران، گیرنده‌های بویایی توسط سلول‌های اپی‌تلیوم بینی تولید می‌شوند. این سلول‌ها که نورون‌های گیرنده بویایی (ORN‌ها) نامیده می‌شوند پیام شیمیایی را به پستانداران عمل تبدیل می‌کنند (شکل ۳۴-۳۲). در درروویلا، ORN‌ها در ماحکف قرار دارند. ORN‌ها آکسون‌هایش را به سطح بالاتر بعدی در سیستم عصبی منتقل می‌نمایند که در پستانداران در حباب بویایی ممر قرار دارد. آکسون ORN یا ذریت‌های خاص از نورون‌های زایدخار در حشرات (بنام نورون‌های mitral در پستانداران) سیناپس

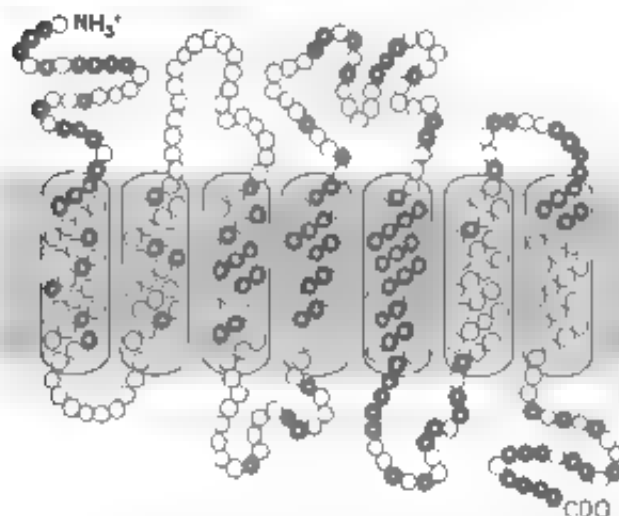
پروتئین T2R، در سلول‌هایی که به‌طور معمول با احساس مزه شیرین موش‌ها را جلب می‌کنند، بیان شد. موش‌ها تعادل زیادی به‌مزه‌های تلخ نشان دادند که آشکارا به علت فرس منوم «برو» و این ر بخور^۲ حتی وقتی مزه تلخ بود رخ داد. این آزمایش نشان می‌دهد که ویژگی سلول چشایی خود در سلول‌ها تعیین می‌شود و اینکه پیام‌هایی که آن‌ها می‌فرستد طبق ارتباطات عصبی ساخته شده توسط این سلول‌ها تغییر می‌شود. در عوض این به سیستم پیام تنظیم شده رده‌های مختلف که سلول‌های گیرنده چشایی را به‌نوعی ویژه بالاتر در ممر مرتبط می‌سازد، اشاره می‌نماید.

یک مزه تلخ بخصوص به خاطر اینکه اغلب در رده‌های ژنتیکی برای آمورش تنوع انسانی استفاده می‌شود معروف است. قیل بوکرهاید شیمیایی (PTC)، مزه‌های چینی تلخ را به چینی مردم می‌چشاند ولی برای برخی دیگر بی‌مزه است. حساسیت انسان به PTC به صورت صریح از ۱۶ متغیر است. ناتوانی درک PTC به عنوان یک ویژگی بارگشتی به ارث می‌رسد که به معنای غالب بودن چنین بر عدم حس چشایی است.

مزه‌های شیرین و umami توسط یک خانواده پروتئینی وابسته به T2R بنام T1R شناسایی می‌شوند. وقتی پروتئین‌های T1R به چشیده‌ها متصل می‌شوند، آن‌ها به عنوان پروتئین‌های G عمل می‌کنند که کلسیم را به درون سلول آزاد می‌نمایند. سه T1R پستانداران با همدیگر در تعداد کمی از اسید آمینه‌ها فرق دارند. یک پروتئین T1R سبیه GPCR است ولی یک ذمین خارج سلولی بزرگ نیز دارد که بخش تخصصی‌شده به پروتئین در آن است. این ذمین دربرگیرنده گلوتامات حساس به مزه، به شکلی گلوتامات را در بر می‌گیرد که با سبیه‌سازی یا نکه عکس و بوس قابل توصیف است. T1R‌ها دایمر‌ها و هترودایمر‌ها را تشکیل می‌دهند و کد پاسخ‌ها به مولکول‌های متفاوت به‌طور بررسی شده است. موش‌ها فاقد T1R2 یا T1R3، شکر شناسایی می‌کنند به‌نظر می‌رسد که گیرنده اصلی یک هترودایمر از این دو باشد. به‌نظر می‌آید T1R3 گیرنده‌ای برای هر دو مزه شیرین و umami است و این به خاطر شناسایی شیرینی است که وقتی به T1R2 ترکیب شده و شناسایی umami است. وقتی که به T1R1 ترکیب شده است، به همین صورت سلول‌های چشایی T1R1 یا T1R2 را بیان می‌کنند و بی‌هر دو را بی‌می‌کنند و گرنه آن‌ها یک پیام گیج‌کننده را به ممر می‌بخشند.

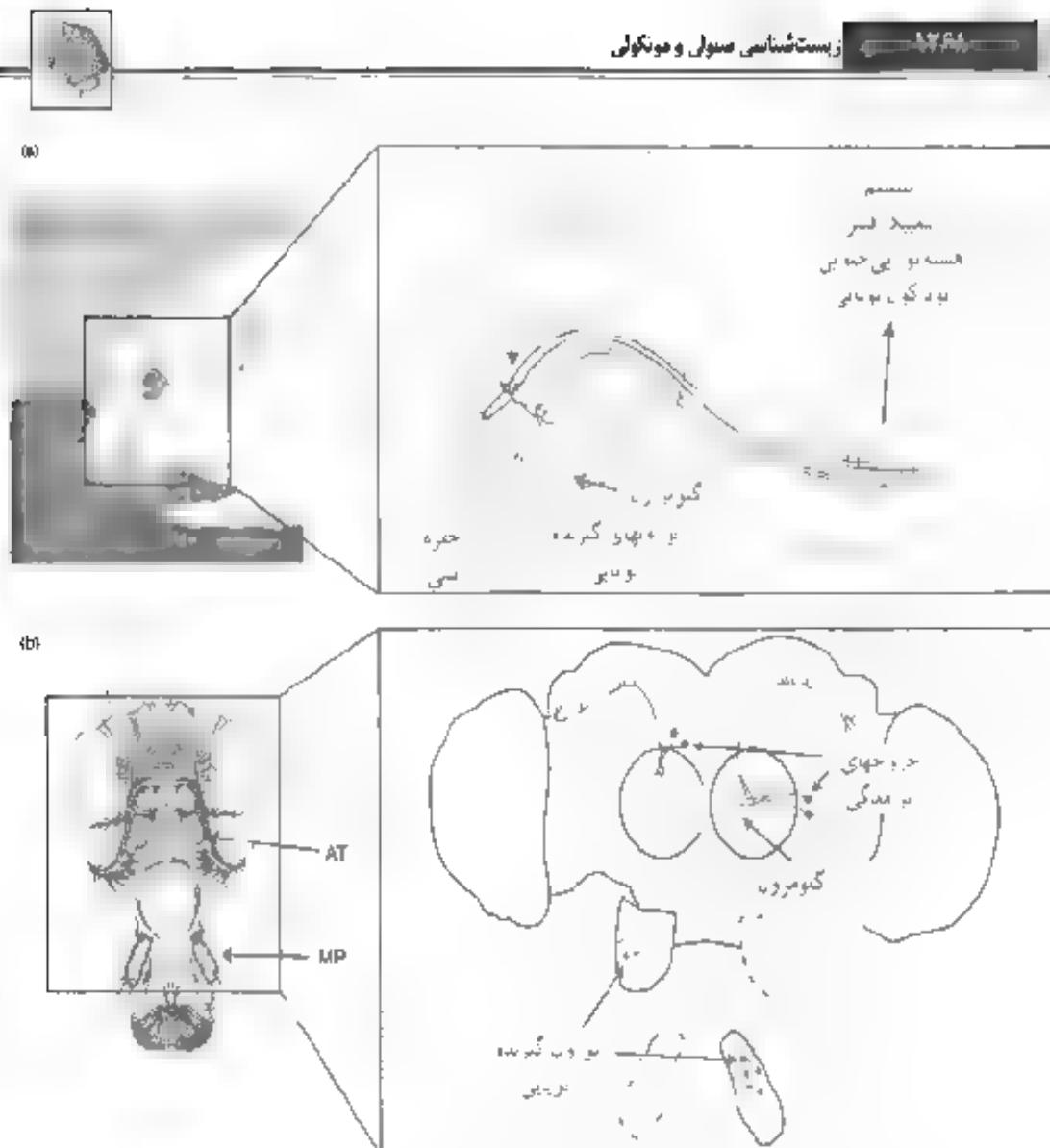
تعداد زیادی گیرنده بو را شناسایی می‌کنند.

ادراک مواد شیمیایی فرار معلق در هوا خواسته‌های متفاوتی را



گیرنده بویایی، در طول پهنه وسیعی از عوامل تکاملی (مسیره دارن، حشره سماتودها) بورن های گیرنده های بویایی اشکال مشابهی دارند هر یک روایت طریقی دارند که در معرض مواد معطر فلور در منابع حل می شوند. گیرنده های بسیار ویژه بویایی (نشانی داده شده) در سبیل ها مواد معطر ز حص می کنند سبیل های شن داده شده به مثال مقایسه به تصویر کشیده شده اند.

حدود یک میلیون ORN در عوش وجود دارد؛ پس به طور میانگین هر هزار یا بیشتر ژن‌های گیرنده یونایی در یک‌هزار سال فعال است. حدود ۲۰۰۰ گلوپرون (۲ برای هر ژن) وجود دارد پس به طور متوسطاً اکسون‌ها ۵۰۰ تا ۵۰۰۰ ORN دارند که در هر گلوپرون همگرا می‌باشند پس اکسون‌ها حدوداً ۵۰۰۰۰۰ پروتین mitral دارند که حدود ۲۵٪ در هر گلوپرون است که به مراکز بالاتر منبر متصل می‌شوند. دلب کنید که برخلاف سیستم بینایی، تفسیر و ترمیم بسیار

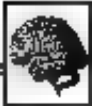


شکل ۳۵. آناتومی بویایی در موش و مگس. هم در موش (a) و هم در مگس (b) بورون‌های گیرنده بویایی (ORNها) که یک نوع گیرنده را بیان می‌کنند، آکسون‌هایشان را به همان گلوبرون می‌فرستند. در این شکل رنگ‌های قرمز و آبی ارتباطات عصبی را برای گیرنده که محرک بیان شد، نشان می‌دهند. در موش، گلوبرون‌ها در حباب بویایی قرار دارند در مگس این‌ها در مهر قرار دارند. در گلوبرون، سیناپس‌های ORN با بورون‌های برجسته‌مان در مگس یا بورون‌های mitral در پستانداران وجود دارند. دندریته‌های هر بورون برجسته (یا بورون میزبان) در یک گلوبرون قرار دارد پس اطلاعات درباره یک بوی خاص را به مرکز بالاتر در مهر حمل می‌نماید.

که موجود رتبه نیاز ندارد تخصصی شده باشد، یک گیرنده که به فراوانی تحریک می‌شود احتمالاً خیلی مفید نیست، (۲) هر سول باید یک یا فقط یک گیرنده تولید کند بهیچ وجهی این‌ها باید خاموش باشند. همزمان تلاش‌های همه سول‌های اپی نیوم بینی برای جمع‌آوری به تعداد کافی از گیرنده‌ها اجازه تولید داده است تا صداها گیرنده نداشته باشند حتی اگر بیشتر آن‌ها هرگز استفاده نشوند، ولی این یک تلاش تطبیقی برای روشن کردن یک و فقط یک زن در هر سول و استفاده از همه زن‌ها در جمعیت کمی از سول‌ها است (۳) ارتباطات سیستم بویایی باید بین همه مواد معطر ممکن تمایز قائل

نشان دهد کدام ماده معطر توسط هر گلوبرون حس می‌شود (شکل ۳۶b). یک بافته خیلی حساس این است که یکی از گلوبرون‌های نزدیک یکدیگر به مولد معطری یا ساختارهای شیمیایی مرتبط پاسخ می‌دهند، مثلاً ترکیبات آلیفاتیک حطی یا ترکیبات آروماتیک. این آرایش، تکامل گیرنده‌های جدید را همراه با فرایندی از انشعابات بخش بویایی مهر نشان می‌دهد.

دستگاه ساده حاوی هر سول فقط یک نوع گیرنده ایجاد می‌کند که همچنین چند شکل مهم دارد (۱) هر گیرنده باید قادر به تشخیص یک نوع مولکول یا دسته‌ای از مولکول‌های معطر باشد که به اندام‌های



سلول‌های اسنول‌های بسیار حساس (برای مشکی، خاکستری و سفید) و سلول‌های مخروطی کم حساس (برای رنگ‌ها) که بعد از تحریک پیام‌های الکتریکی و در پاسخ به نور تولید می‌کند (شکل ۲۴-۲۳) و ملاحظه کنید.

■ سلول‌های دارای گیرنده نوری برخلاف سایر نورون‌ها به جای دپلاریزه شدن، هیپرپلاریزه می‌شوند.

■ پیگمان‌های حساس به نور با نام اپسین‌ها و رودوپسین‌ها سلول‌های دارای گیرنده نوری را قادر به دریافت نوری می‌کند (شکل ۲۵-۲۳) و ملاحظه کنید.

■ پیام‌های ترکیبی از سلول‌های دارای گیرنده نوری متعدد در یک الگوی روشن و تاریک در هم ادغام می‌شوند سلول‌های گانگلیون شبکه که پیام‌ها را از شبکه به قسمت‌های بالای معر هدایت می‌کند برای پاسخ دهی به مجموعه‌ای از سلول‌های دارای گیرنده نوری در الگوهای مرکز تاریکی و محیط روشن ۷۴ است (شکل ۲۶-۲۴) و ملاحظه کنید.

■ الگوهای ساده اولیه مرکزی و سلول‌های سطح بالاتر برای تولید کمپس‌های تصویری از دنیای اطراف ترکیب می‌شوند شکل ۲۸-۲۳ و ملاحظه کنید.

■ سلول‌های مکانیکی - حسی در پستانداران موقعیت بدن، درد، گرما، سرما و فشار را تعیین می‌کنند پیام‌های تولید شده توسط این گیرنده‌ها نقشه بدن و بر روی سطح معر ایجاد می‌کند که همودکونوس نامیده می‌شود (شکل ۲۹-۲۳) و ملاحظه کنید.

■ گوش درونی حرکت را حس کرده و به حفظ تعادل کمک کرده و صدا را تشخیص می‌دهد (شکل ۳۰-۲۳) و ملاحظه کنید. تشخیص دهنده صدا، اکولا همراه با اسلیم کورنی می‌باشد. ارتعاشات ایجادشده توسط استخوان‌های کوچک از قسمت بیرونی به درونی، مایع را حرکت داده که آن هم به بوبه خود موهیدی به نام استریلیا را حرکت می‌دهد (شکل ۳۱-۲۳) و ملاحظه کنید. حرکت این سیمپل‌ها پخانیل‌های گیرنده‌ای را در سلول‌های موئی تولید می‌کند که آن هم از صد دریافت شده است.

■ فقط تعداد کمی از گیرنده‌های چشایی مواد شیمیایی موجود در بزاق را تشخیص می‌دهد بعضی از آنها پروتئین‌های هفت بار گذر غشایی هستند و این الگوهای هومو و هسرویدیری مختلف می‌توانند مره‌های مختلفی را شناسایی کنند (شکل ۳۲-۲۳) و ملاحظه کنید.

ترانسژنیک بررسی شده است و بی مکانیسم آن هنوز درک نشده است. فقط یک ژن مهندسی شده بویایی برای تولید گیرنده بویایی استفاده می‌شوند ژن‌های دیگر از لحاظ بیان وابسته به برخی انواع بازخورد می‌باشد اگر یک ژن گیرنده مهندسی شده بویایی بیان شده است که پروتئین گزاشگر تولید می‌کند (نه یک پروتئین گیرنده بویایی) پس ژن‌های دیگر هنوز می‌توانند بیان شوند سیستم بازخورد باید شامل شباهتی هموژیک پروتئین گیرنده بویایی که عملکردی است باشد مشکل سوم این بود که میسرم چگونه به هم مرتبط شده است تا معر درک کند که کدام بو مشاهده شده است. چنین مشکلی اکنون با حدی پاسخ داده است. اولاً، ORN‌هایی که همان بعددگیرنده را بیان می‌نمایند اکسون‌هایشان را به همان گلوبول می‌فرستند پس همه سلول‌هایی که به یک بوی مشابه پاسخ می‌دهند روایدها را به همان مرکز می‌فرستند این فریند همگرایی می‌تواند به خاطر (۱) یک پیام جذب‌کننده باشد که تا حدی ویژه یک گیرنده خاص بویایی است یا (۲) به خاطر تشخیص نوظرفه و رشد هماهنگ بعدی اکسون‌ها که همان گیرنده روی سطحشان است (۳) یا به خاطر یک فرایند هرس کرس که در آن حسی ارتباطات ساخته می‌شوند و بی فقط آنهایی که یک سیستم گیرنده بویایی دارند که حمالاً در اثر فعالیت نوروس تنظیم شده‌اند، باقی می‌مانند بررسی تکاملی نشان می‌دهد که اکسون‌های ORN به یک «سکال خالی» به گلوبول می‌رسند. گلوبول نورون‌های برجسته‌اش را پیش از رسیدن اکسون‌های ORN سازماندهی می‌کند. این سیستم با حدی ارتباط پیچیده‌ای دارد.

در موش با کشف اینکه گیرنده‌های بویایی دو نقش مهم در ORN‌ها بازی می‌کنند، کلیدی مهم در بهره الگوپردازی سیستم بویایی حاصل شد این دو نقش مهم عبارتند از اتصال مولد معطر و راهمندی اکسون‌های تکاملی، چندین اکسون ORN که یک گیرنده را بیان می‌کند به یک مرکز گلوبولی راهمندی می‌شوند. مکانیسم کامل آن شناخته نشده است و بی معلوم است که اکسون ORN هم به گیرنده بویایی خودش و هم به مولکول‌های استاندارد راهمندی اکسون که در بخش‌های دیگر سیستم عصبی استفاده می‌شوند کمک می‌کند. در بخش بعدی آن‌ها در بحث خواهیم نمود.

نکات کلیدی بخش ۴-۲۲

- سلول‌های حسی بینایی، شنوایی، چشایی و بویایی و لامه
- چشم نور را بر روی یک سطح حساس به نور به نام شبکه متمرکز می‌کند که دارای دو نوع سلول هورسپوری هستند



تشخیص و سیانین با هدف‌ها که به آن‌ها می‌رسند می‌دهد می‌پردازیم. مخروط رشد قلب پس مسئله است که زائده سلولی است که آکسون طولی شوند، از بیج و حمله‌اش هدایت می‌کند رفتار آمیبی مخروط رشد به محور صحیحی توسط رامون ای کاجال در ۱۹۸۰ توضیح داده شده و آکسون ماکس بیشتر درباره مولکول‌هایی که به مخروط ویژگی‌های قابل توجهش را می‌دهد، می‌دانیم. مخروط رشد به پیام‌هایی که مسیر رشدش را تحت تأثیر قرار می‌دهد و در نتیجه اتصالات و ارتباطات در سیستم عصبی تأثیر می‌گذرد.

مخروط رشد یک ساختار راهمای حسی حرکتی است

شکل مخروط‌های رشد خیلی متفاوت است ولی عموماً در دو شکل اصلی وجود دارند. یک بزرگ‌دگی وسیع از مواد مسطح به نام لامبی پودیوم^(۳) و یک انقباض از حاد‌های متعدد تیریم فیوپودیا^(۴) (شکل ۲۳-۲۷). لامبی پودیوم نوعی پاهای ۱۰۰-۱۰۰۰ μm دارد و فیوپودیا تا ۲ μm طول دارند همانطور که مخروط رشد از جسم سلولی به بیرون حرکت می‌کند یک ناحیه مخروطی پشت سرش باقی می‌گذارد که محور آکسونی است. مطالعات در قالب رعبی نشان می‌دهد که همانطور که مخروط رشد پیش می‌رود فیوپودیایی که در جلو قرار دارند، به اطراف لامبی پودیوم حرکت می‌کند و پشت مخروط رشد جایی که روایت یک آکسون می‌شود، جمع می‌شوند.

سه مرحله گسترش مخروط رشد تعریف شده‌اند پیش‌اندکی^(۵)، بلعیدن^(۶) و تعزیت^(۷) (شکل ۲۳-۲۸). پیش‌اندکی توسعه لامبی پودیوم و فیوپودیاست، بلعیدن یا گرفتن هر دوی آنهاست وقتی مخروط رشد آن‌ها را لحاظ می‌نماید و تعزیت بزرگ شدن فعال مخروط رشد است هنگامی که محور آکسونی می‌شود. این سه مرحله به طور مداوم به هدایت به مخروط رشد پیش می‌روند. داروهایی که عناصر اسکلت سلولی را چهار می‌نمایند برای بررسی سهم سیستم‌های رشته‌ای در این سه مرحله استفاده شده‌اند. بیمریزاسیون اکتین برای پیش‌اندکی و جمع مخروط رشد لازم است؛ سبوتاکالازین B که موجب دیمریزاسیون اکتین می‌شود (فصل ۱۷) منجر به تجمع و تغییر مسیر مخروط‌های رشد می‌شود. هم لامبی پودیوم‌ها و هم فیوپودیای بیمریزاسیون اکتین

گیرنده‌های بویایی که گیرنده‌های جهت شوند با پروتئین‌های دارای هفت قسمت گذرنده از غشاء هستند توسط مجموعه‌های بزرگ و متنوعی از ژنها کد می‌شوند. هر نوع یوروں گیرنده بویایی فقط یک ژن گیرنده را بیان می‌کند. سپس پروتئین تولید شده از آن سلول به معر، طبیعت ترکیب شیمیایی را مشخص می‌کند. OKN هایی که ژن گیرنده مشابهی را بیان می‌کند آکسون‌های آن‌ها را در منطقه مشابهی در معر می‌فرستد (اشکال ۲۳-۲۴ و ۲۴-۲۶ را ملاحظه کنید).

۲۳-۵ مسیر موفقیت، کنترل رشد و جهت‌گیری آکسون

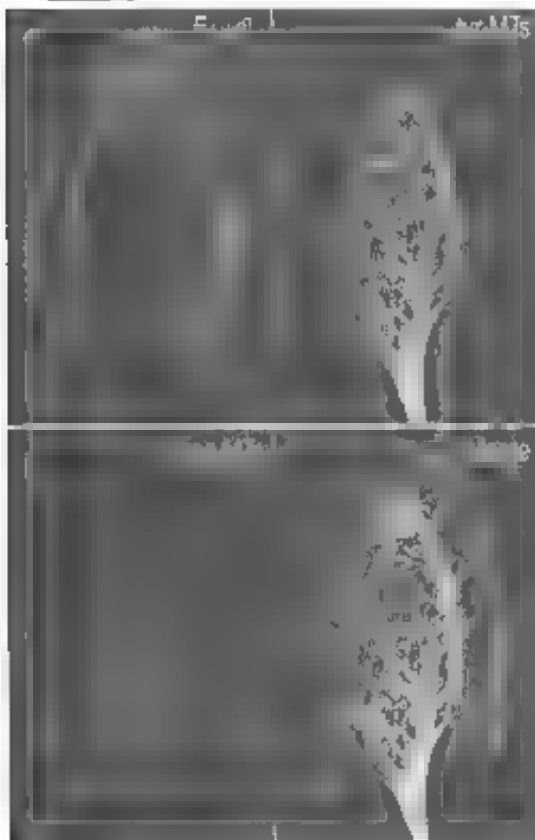
در قلب عملکردهای سیستم عصبی، خصوصاً عملکردهای پیشرفته، محیط پیچیده قرار دارد با توصیحاتی که در مورد سلول‌های عصبی، انتقال پیام الکتریکی، انتقال شیمیایی در سیناپس‌ها و سلول‌های حسی داده‌ایم، آکسون به مسئله نحوه تشکیل ارتباطات بین یوروں‌ها می‌پردازیم. تکامل یوروںی در می‌تواند از حبه‌های مختلفی نگریسته تشکیل یواخی جنسی^(۱) در جاهایی که یوروں‌های جدید از سلول‌های بنیادی به وجود می‌آیند معر سلول‌هایی تازه تشکیل شده به یوروں‌ها یا گلیا، مهاجرت سلولی، تشکیل آکسون و دندریته رشد آکسون‌ها به دیال کلیدهای راهما (گاهی در میرهای طولانی)، تشکیل سیناپس‌ها، هرس بودن ارتباطات فزاولی، و مرگ برنامه‌ریزی شده برخی یوروں‌ها.

سلول پیش ساز یوروں اغلب در ظاهر شکل خاصی ندارد و یک سنول گرد ساده است. رشد دندریته‌ها و آکسون‌ها، به صورت تغییر شکل است. آکسون‌ها در پاسخ به سیستم‌های راهما یا استفاده از پیام‌هایی از سلول‌های دیگر تشکیل می‌شوند. امتهای رهبر و در حال رشد آکسون، مخروط رشد^(۲) نامیده می‌شود. مولکول‌های پیام رسان در مخروط رشد به گیرنده‌ها متصل می‌شود که روی اسکلت سلولی اثر می‌گذرد و باعث رشد مخروط به سمت پیام یا در خلاف جهت آن می‌شود. مخروط رشد یک حسگر و جستجوگر است.

از نقطه نظر عملکردی، مخروط رشد به عنوان یک نوع کانول یا دژکوب است که دارای حساسیت‌های شیمیایی دقیق با حرکات آمیبی سریع است و با یک نیروی تحریکی خاص که به خاطر آن قادر به هل دادن به جلو و غلبه بر موانع سرراشش است که با فشار در درهای سلولی عبور می‌کند تا وقتی که به مقصدش برسد. نقی از رامون ای کاجال، ۱۸۹۰

در این بحث ما بر تشکیل و رشد آکسون‌ها و سیستم‌های راهمایی که به آکسون‌ها اجازه رشد به سمت هدفشان و سپس

- | | |
|------------------|----------------|
| 1. Germinal | 2. Growth cone |
| 3. Lamellipodium | 4. Filopodia |
| 5. Protrusion | 6. Engorgement |
| 7. Consolidation | |



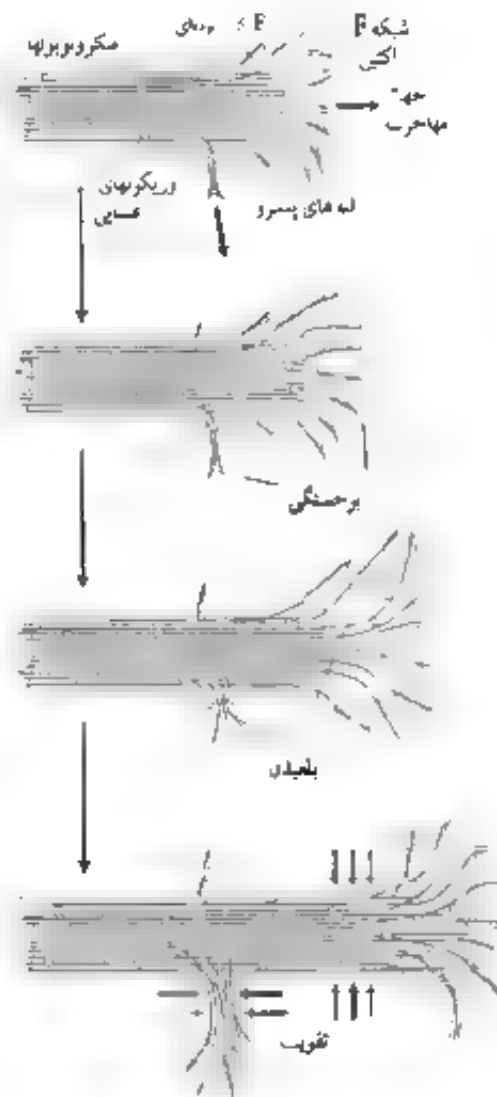
▲ شکل تجربی ۲۳-۳۹ نشان‌گذاری با آنتی بادی اجزای اسکلت سلولی را در مخروط‌های رشد هیپوکامپ گشت داده شده نشان می‌دهد. یک مخروط رشد سه بار نمایش داده می‌شود که در هر مورد با یک آنتی بادی برای یک ساختار متفاوت نشان‌گذاری شده است: F-اکتین، میکروتوبول‌های تیروزینه (tyr-MT) و میکروتوبول‌های اسید (acc-MT). تصویر چهارم ترکیبی از سه تایی دیگر را نشان می‌دهد به قصد وابسته میکروتوبول‌ها در لبه‌های پیشرو و محیط غلظت اکتین در آنها توجه کنید.

تشکیل می‌شوند. کالسیسین که موجب دپلیریزاسیون میکروتوبول‌ها می‌شود (فصل ۱۸) منجر به انقباض آکسون شده ولی سریعاً مخروط‌های رشد را برهم می‌زند. همچنین گلشی سین باعث می‌شود که رشد ظاهری لامنی پودیا و فیلوپودیا به بیرون در طول محور آکسون به این موضوع اشاره نماید که میکروتوبول‌ها به طور صیبی مانع تجمع میکروفلaments ها در آکسون‌ها می‌شوند.

غلظت اکتین در محیط به لبه رهاها در مخروط رشد نقش‌های متفاوت را که توسط این دو بازی می‌شود، منعکس می‌نماید (مکمل ۲۳-۳۹). همچنین فصل ۱۷ را ملاحظه کنید). اکتین به شکل فلامنت‌ها در مخروط رهبر تجمع می‌یابد شبکه فیلامنی اکتین همانطور که مخروط پس می‌رود به سمت عقب جریان می‌یابد و



▲ شکل ۲۳-۳۷ مخروط رشد مخروط‌های رشد مولدی به نام لامنی پودیا و تارد که بسیار پراکنده‌اند که از آنها خارهای بسیار تیزی بنام فیلوپودیا خارج می‌شود.



▲ شکل ۲۳-۳۸ پشرفت مخروط رشد طی برجسته شدن فیلوپودیا و لامنی پودیا با فشار از سبک‌های F-اکتین داخل سلولی و بوده‌های دراز شده (زیمپها) بیرون می‌زند طی فرایند نفوذ، دپلیریزاسیون اکتین در گرنس مخروط رشد با پارک شدن سلول در اطراف دسته‌های میکروتوبولی برای تشکیل محور آکسون، دنبال می‌شود یک پرامتگی جدید می‌تواند با انقباض یافتن بخش جانبی آکسون انتهایی تشکیل شود.



شده‌اند می‌گسترانند. پس از انتخاب خیلی از مسیرها و ایجاد خیلی ارتباطات، آنهایی که کار می‌کند حفظ می‌شوند در حالی که بقیه حذف می‌شوند. ایده دوم بنام «فرصه مسیرهای ویژه» نشان می‌دهد که آکسون‌ها مسیرهایشان را با تعدیل شیمیایی انتخاب می‌کنند و مونکون‌هایی که روی آکسون‌های در حال رشد قرار دارند به مونکون‌هایی که در طول مسیر هستند تماس یافته و پیام‌ها یا راهمایی ایجاد می‌کنند در سال ۱۹۶۳، روگر اسپری، سعی از ایده مسیرهای ویژه به نام «فرصه نمایان شیمیایی» را فرص نمود، او سال داد که مخروط‌های رشته مسیرشان را از طریق کیندهی مولکولی که شبیه از نقطه شروع تا مقصد ایجاد می‌کنند می‌باشد که یک پروپوزال اولیه است که برای دهه‌ها قابل بحث بود پروپوزال اسپری براساس مطالعاتش در مورد جگونی آرایش آکسون‌های ستون‌های گانگلیون شبکیه که عصب بینایی را تسکین می‌دهد، وقتی که به tectum بینایی می‌رسد است. tectum بینایی در سقف معر میانی قرار دارد و مقصد آکسون‌های سلول گانگلیونی است که از شبکیه رشد می‌نمایند، نورون‌های ورودی شبکیه‌ای نقشه‌ای را روی tectum (نقشه retinotectal) تشکیل می‌دهند که آرایش استوانه‌ها و مخروط‌ها را در شبکیه و دیای بصری اصراف را نشان می‌دهد (شکل ۲۴-۴۰). نقشه بصایی شبکیه در مریکی شده است اسپری آزمایشانی روی چشم و معر فورباعه انجام داد تا دو مدل «رومانس» در مقابل «تمایز شیمیایی» را تشخیص دهد که جگونی رسیدن آکسون‌ها به جین هدفای را توضیح می‌دهد (شکل ۲۴-۴۱). اگر عصب بینایی فورباعه بریده شود قابل احیاست و آنگوی تشخیص - یانن مسیر توسط آکسون‌ها نشان می‌دهد که آکسون‌ها چگونه هدایت می‌شوند در آرایش طبیعی، آکسون‌های سلول گانگلیون شبکیه از بحث شکمی چشم به بحث میانی tectum متصل می‌شوند، در حالی که آکسون‌ها از بحث یشتی چشم به tectum جایی متصل می‌شوند (شکل ۲۴-۴۱) و ملاحظه کنید، برای هر چشم، ارتباط در بحث مخالف معر ایجاد شده‌اند، برای چشم راست به معر چپ و چشم چپ به معر راست سپس، اسپری یک جراحی دوم را به آزمایش افزود. چرخش یک چشم به اندازه ۱۸۰° طوریکه بحث‌های شکمی و پستی معکوس شوند (شکل ۲۴-۴۱b). اگر فرصه رومانس درست باشد، یعنی، نیروهای مکانیکی و سپس یک فرایند دسته‌بندی بر احیای نورون‌ها نظارت کند

اکتین با تئیدین مخروط به آکسون از حالت تجمع یافته در می‌آید انتقال اکتین به سمت عقب در فیئوپودین و لاملی پودومرج می‌دهد و توسط یک موتور موثرین به جلو رانده می‌شود. توجه نماید که این کاملاً متفاوت از حرکت چرخ دسهای^(۱۱) است (فصل ۱۷). حرکت شبکه اکتین با توجه به مخروط رشد عبارت است از حرکت همه رشته‌ها، به سرعت ۲ μm/min^(۱۲) که به موثرین چسبیده‌اند برای یک فیئوپودیم در حال پیشروی، سرعت پلیمریزاسیون اکتین در لبه پیشرو باید از سرعت حریفی برگشتی بیشتر باشد.

رشته‌های اکتین به عنوان تعین‌کننده‌های اصلی در برگرداندن مخروط‌های رشد دیده می‌شوند که فرایندی است که برای پاسخدهی نوروین به پیام‌های راهما حیاتی است. میکروویول‌ها دیر نفس دارند زیرا داروهای مهارکننده میکروتوبول چرخش را مهار می‌نمایند. میکروتوبول‌ها در سانترووم^(۱۳) نوروین تجمع می‌یابند و توسط موتورهای لاینین به سمت مخروط‌های رشد در حال پیشروی حرکت می‌نمایند در حالی که انهای مثبت آنها، انتهای پیشرو می‌باشد.

میکروویول‌های در حال حرکت متحمل پلیمریزاسیون و دیپلیمریزاسیون می‌شوند یک شکل تیروید توبوین ترجیحاً در بخش‌های پیشرفته‌تر مخروط رشد وجود دارد، در حالی که توبوین استیل‌ه در بخش‌های پیرو و مرکزی و در خود آکسون عی شده‌اند (شکل ۲۴-۳۹) را ملاحظه کنید. نقش چنین تغییرات پس از ترجمه در فصل ۲ توضیح داده شده است، یک فرایند منظم تجمع و تغییر توبول در تکامل مخروط رشد مؤثر است.

همانطور که دیدیم (فصل ۱۷)، پلیمریزاسیون اکتین توسط مجموعه نسبتاً بزرگی از پروتئین‌های تنظیمی کنترل می‌شود. بیش از ۴۰ پروتئین متصل شونده به اکتین در مخروط‌های رشد، کشف شده‌اند، که بیشتر آن‌ها سه‌رزی یا پلیمریزاسیون رشته‌های اکتین را کنترل می‌کنند یا رشته‌ها را به عشاء محدود می‌نمایند خیلی از پروتئین‌هایی که به اکتین متصل می‌شوند، اهداف وقایع انتقال پیام هستند که راهمایی پیام‌های آکسون که ما در بحث بعدی خواهیم دید شروع می‌شوند.

نقشه رتینوتکتال^(۱۴) یک سیستم منظم از ارتباطات آکسون‌ها نشان می‌دهد.

محققان دو ایده عمومی را درباره مسیر یابی نوروین بحث می‌کنند یکی «فرصه رومانس» است که فرص می‌کند که سلول‌ها آکسون‌ها را در طول مسیرهایی که با نیروهای مکانیکی تعریف

1- Treadmilling

2- Centrosome

3- Retinotectal



ریز مولکول‌های ناشناخته را شناسایی نمود و به طور متدعکندهای اهمیت آن‌ها را در موجود رنده نشان داد.

ما می‌توانیم یک استاندارد بالا برای آنچه که یک مولکول راهب‌های مناسب و سالی دهد، در نظر بگیریم. این استاندارد ماند توسط سلول‌هایی تولید شود که واقعا بورون‌ها را به محیط رنده هدیت می‌سایت و ین باید برای هدایت لازم باشد سلول‌های هدیت شده باید برای پاسخ‌دهی دارای حگرها و اسکات انتقال پیام برای پاسخ‌دهی باشند و اسباب در مکلیابی پیام باید محر به جرحتی در جهت علط در سلول‌ها شود.

در بحث چهار خانواده از پروتئین‌ها ر بحث خواهیم نمود (شکل ۲۳-۴۲) که در رمیه موردنظر ما فالد و بگیرنده هایش اطلاعات مهمی برای آکسون‌های در حال رشد فراهم می‌سایت: افرین‌ها^(۱)، سافون‌ها^(۲)، نترین‌ها^(۳) و توپروتئین دیگر بنم‌های ربو^(۴) و اسیت^(۵). ین پروتئین‌ها هر دو اثر داده و دفعه را روی پیام‌ها دارند و ارتباطات آنها دوطرفه است پس از تشکیل ارتباطات اولیه، به حفظ ارتباطاتی کل می‌کنند و انهایی را که در عملکرد عصبی نقش دارند حفظ می‌سایت ارتباطات رنده‌ها بهبود می‌یابد. خیلی از سلول‌ها که قادر به ایجاد ارتباطات مناسب نیستند طی آپوپوز از بین می‌روند.

افرین‌ها: نقشه رتیونکتال که در بالا توصیح داده شد مثالی قابل توجه از سادگی سیستم عصبی است که نوده ناظر آ درهم برهم بورون‌ها را در بحثی بیسی مع در هم می‌ریزد ین پدیده جالب، به خاطر سیستم پیام رسانی فابن توجهی است که مستطرم افرین می‌باشد که خانواده‌ای از پروتئین‌های پیام رسانی سطح سلول بوده و گیرنده‌های آن‌ها به نام افس^(۶) اسیت (افس) از دومان سلولی سرطانی سلول‌های کیدی تولیدکننده اریتروپوئین گرفته شده است که پروتئینی‌ها در آنجا برای بولیس بار یافت شدند. افس‌ها از برگترین خانواده‌های بیروبرین‌گیرنده‌ای (RTK، فسن ۱۶)، ۱۶ تا افس و A تا افرین در موش‌ها هستند اگرچه افس‌ها معمولاً به عنوان گیرنده‌های افرین عمل می‌سایت و بی در برخی انواع سلول‌ها، پیام رسانی می‌تواند از جهت مغز دارای افس به سلول دارای افس برود، در مکامل نقشه رتیونکتال، بیشتر پیام رسانی‌ها از افرین به گیرنده افس صورت می‌گیرد هر گیرنده افس به طور ویژه به یک یا

سیستم بیایی باید به عملکرد طبیعی‌اش خاتمه دهد زیرا ارتباطات مناسب تشکیل و حفظ خواهند شد (شکل ۲۳-۴۱c، چپ)، اگر یک سیستم راهب‌های تمایل شیمیایی و خودناسته باشد سپس بیایی باید معکوس شود زیرا طیر عم جرحش، آکسون‌های مکمی به lectum جانبی و آکسون‌های پستی به lectum میانی راه می‌یابد (شکل ۲۳-۴۱c، راست). در ین مورد، جسم منخر به بیایی معکوس قورباعه خواهد شد ممکن است چیزی ر مالا بیاید و فکر کنید ریر است (شکل ۲۳-۴۱d). نتایج اشکر بودند پس از اخیه، قورباعه در پاسخ به مگسی که بالای سرش پرواز می‌کرد رانش ر به پایین پرتاب می‌نمود آکسون‌هایی که از مکلی‌های غیرطبیعی مشت می‌گرفتند هنوز مسیرس را به ارتباطات راسب می‌نولسند بیاید. در نتیجه چشم بازگویی، معر قورباعه را گول می‌زد فرصه تمایل شیمیایی انبات شد.

این نتیجه‌گیری به نظر ضروری می‌آید که سلول‌ها و رنده‌های معر و محتاج باید برخی انواع علائم شانه را خص سایت که فرصا بیمنت سیتو شیمیایی دارند که با آن در جینی بواحی یک نوع را از نوع دیگر تا حد یک بورون معقد تشخیص می‌دهند (اروگر اسیری ۱۹۶۳).

شاهد مهمی وجود دارند که نشان می‌دهند پد‌های عمومی اسیری درست بودند و گونه خیلی چیزها باید در مورد چگونگی چنین تحیح موفق از ترکیب‌های بسیار پیچیده مدرهای عصبی، یاد بگیریم اهمیت بیسی پیام رسانی ناحیه‌ای در برابر لافسه بند، نقش‌های گلیا، تأثیر فعالیت الکتریکی عصبی و انتقال پیام و تعمیرات اسکلی سلولی که یصح به پیام‌ها ر شکل می‌دهند، همگی مسائل مهمی ر تحقیقات کنونی‌اند ین رمیه بسیار اساسی‌ها را می‌فرید چون درک نحوه ارتباطات بورون‌ها با هم به کارگر دمعر بستگی دارد و هر معر با درک چگونگی تحریک ترمیم ملزهای عصبی تحریک شده اهمیت دارد.

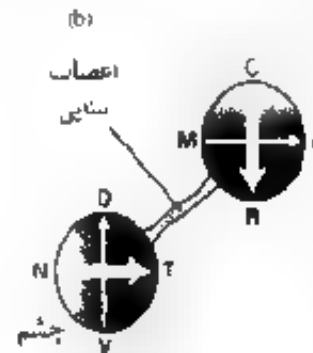
چهار خانواده از مولکول‌های راهب‌های آکسون وجود دارند

سالی سال، تلاش زیادی برای تعیین مولکول‌های راهب‌های آکسون انجام شده است. یافته‌ها شامل تولید استی‌یادی‌ها عیبه مولکول‌های سطحی، بورون‌های در حال کشت و عصاره‌های مورد آزمون برای توانایی آن‌ها در مجبور کردن معزود رشد به پیچین است و استفاده از ژنتیک برای شناسایی جهش یافته‌هایی که قادر به برقراری ارتباطات مناسب با سیستم عصبی نیستند همه ین تلاش‌ها تا حدی عمل می‌کرده و بی ژنتیک نوی‌ترین دسیایی نور

- | | |
|------------|----------------|
| 1- Ephrins | 2- Semaphorins |
| 3- Netrins | 4- Robo |
| 5- Slit | 6- Eprts |



شکل ۲۳-۴۰ نقشه‌های



شکل ۲۳-۴۰ نقشه‌های retinotectal (a) شبکه پشی به tectum جانی در بخش مخالف معر مرتبط است، و شبکه شکمی به tectum میانی در جهت مخالف مرتبط است. متنها محور بیسی گنجگاهی (T.N) چشم در سقه (Roselura, Caudal) از tectum منعکس شده است. (b) نقشه‌های دیداری در شبکه و tectum مطابق با ۹۰° می‌چرخد ولی در این صورت ثبت می‌شود. فلش نشان می‌دهد که چگونه الگوی نور روی شبکه به صورت دستای از ارتباطات سونی گانگلیون در شبکه در tectum رویید می‌شوند به tectum پس‌انداز superior colliculus

B4 دارد به نقاطی جذب می‌شوند که مقادیر بالایی از لیگاند های آفرین B1 وجود دارند، چنانکه اکسون‌هایی از شبکه شکمی مشاء می‌گیرند با همه شیب هایسان پیچیده تری و خیلی درک شده‌اند. انتقال پیام به‌زورین کناری افس بر GTPase های کوچک Rho، Rac و Cdc42 اثر می‌گذارد بنابرین مجمع اسکلت سلولی اکین، کنترل راهمایی محروم رشد را بر عهده دارد فعال سازی یک گیرنده افس ممکن است باعث جذب یا دفع محروم رشد بسته به سلون شود.

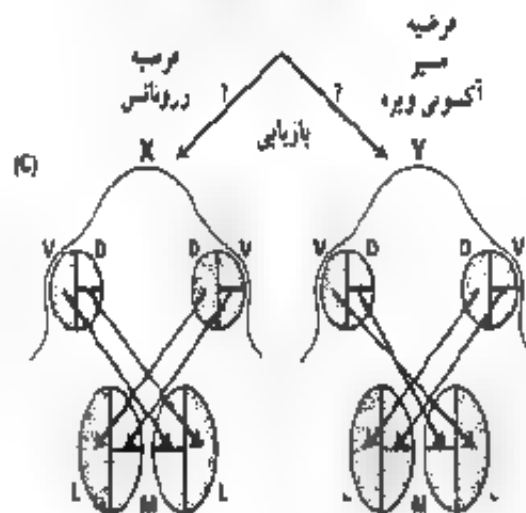
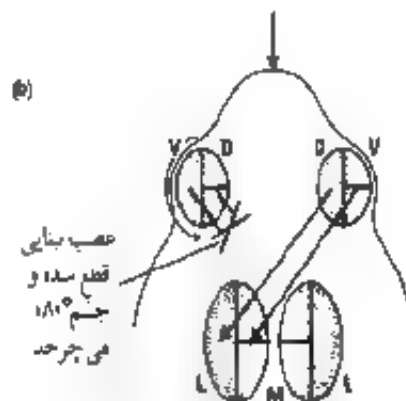
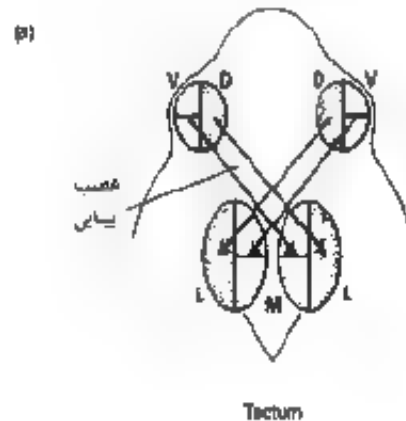
سماورین‌ها: سماورین‌ها خانواده‌ای متنوع‌اند (شکل ۲۲-۴۲ را ملاحظه کنید)، و خیلی چیزها باید در مورد اثرات آن‌ها یاد بگیریم. آن‌ها به خاطر سیستم القایی علائم پیام رسانی که برای ایجاد ارتباط در فواصل دور بودند به این نام نامیده شدند پیام‌های سماورین هر نوع بیاسی می‌تواند بخواهد ولی در سیستم عصبی سماورین‌ها تا حد زیادی پیام ر حتم می‌نمایند. پرو-آن‌ها دافع‌های قوی‌اند خانواده دو گلیکوپروتئین سماورین بی‌مهرگان و پنج تا در مهره داران (شکل ۲۲-۴۲) شامل آنهایی می‌شود که ترشحی‌اند و آنهایی که متصل به شفاء هستند. این امر نشان می‌دهد که برخی از آن‌ها روی سلول‌های مجاور عمل می‌نمایند، در حالی که بقیه برد وسیع‌تری دارند. به‌زورین‌های حرکتی، حسی، بویایی و هیپوکامپی می‌تواند توسط پیام‌های سماورینی دفع شود. سماورین‌ها به گیرنده‌هایی بنام پلکسین‌ها متصل می‌شوند که پروتئین‌های یک‌بار گیرنده از عشاء هستند. این تصویر کلی از پروتئین‌های گیرنده است که به عنوان داربست قادر به حمل بین داخل و خارج سلول و همچنین

معداد کمی از آفرین‌ها متصل می‌شود. افس‌ها و یک رده از آفرین‌ها: ده A، توسط اتصالات GPI به عشاء‌های سطح سلول محص می‌شوند. آفرین‌های B (رده دیگری از آفرین‌ها)، پروتئین‌های گذرنده از عشاء هستند (شکل ۲۳-۴۲ را ملاحظه کنید). پروتئین‌های آفرین بر مهاجرت سلولی، راهمایی اکسون، تکامل سیناپس و تکامل عروقی اثر می‌گذارد ولی تمرکز ما بر نقش آن‌ها در راهمایی و تشکیل قشره رتینوتکتال است.

افس‌ها و آفرین‌ها در شبیه‌هایی توزیع شده‌اند چنانکه اکسون‌های در حال رشد می‌توانند در جهت اهداف رشد و تشخیص مناسب داشته باشند. افس‌ی‌ی‌های عیه آفرین A5 شبی پروتئین با ب بیشترین میزان در جهت مقابل نشان می‌دهد. موش‌های فاقد آفرین A5 دارای نواقص راهمایی اکسون‌ها هستند: اکسون‌هایی که باید در جهت جلوی tectum می‌رفتند به سوای پشی آن رفتند. بررسی‌های بیشتر نشان داد که سلول‌ها پروتئین‌های گیرنده افس را در دو شیب برای کنترل راهمایی اکسون در طول هر یک از دو محور بین می‌نمایند (شکل ۲۳-۴۳) در هر محور، مقادیر مشخص گیرنده در سلول‌های گانگلیون شبکه به حساسیت صماید برای آفرین‌های ویژه منتشر شده از اهداف tectum اشاره می‌نمایند. افس A‌ها و آفرین A‌هایی که یک محور ر کنترل می‌نمایند با افس B‌ها و آفرین B‌هایی که محور دیگر را کنترل می‌نمایند پس، اکسون‌ها می‌توانند مکمل‌هایشان را در سیستم هماهنگ XY و جوانس سطوحی که پیگندهایشان برای آن گیرنده دارند، دید بگیرد» به عنوان مثال، اکسون‌هایی که گیرنده‌های افس B2، B3 و

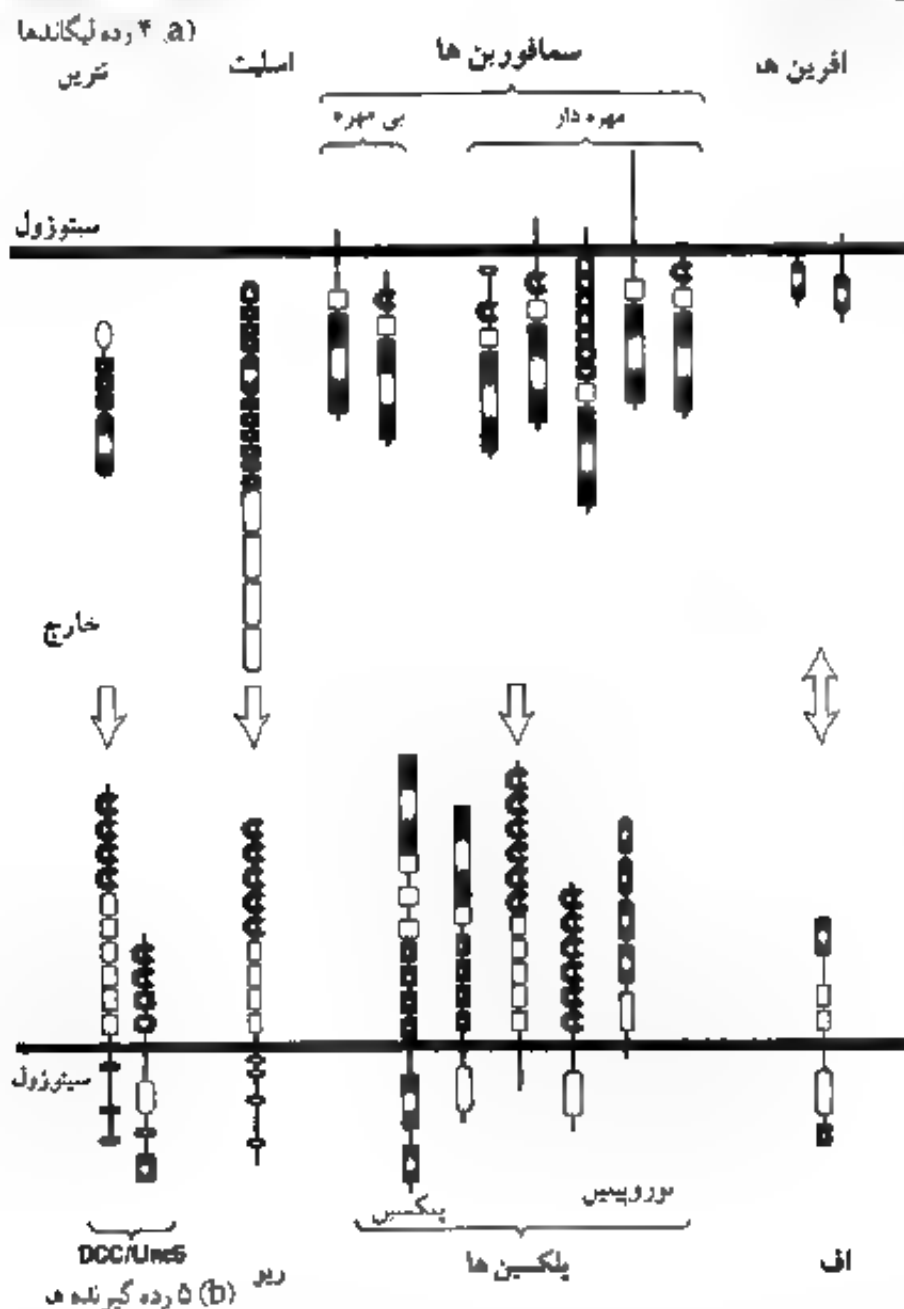


► شکل تجربی ۲۲-۴۱ آزمایشات چرخش چشم ویژگی‌های مسیرهایی در آکسون‌های آزمایشی (۸) برآمدگی طبیعی اعصاب از چشم‌های (D) تکتوم حائسی (L) چشم شکمی تا tectum است. (b) نمایش شماتیک دو عمل متوالی، (۱) بریدن عصب بینایی و (۲) چرخش ۱۸۰° چشم (۳) هیچ چرخشی در «مایش کمر» سپس اجازه احیای اعصاب با دانه‌ها که در چشم چپ، نیمه دارای سایه سیاه اکنون به سمت پشت آرایش می‌یابد (D)، ولی پهر حال عبور دارای شکمی شکمی است همانطور که در (۴) نشان داده شده است. به علاوه نیمه روشن چشم که شبکه پشتی را احاطه نموده است اکنون آرایش شکمی پیدا کرده است (۵). (۶) نمونه‌ای ممکن، بسته به اینکه کدام فرضیه درست باشد فرضیه روناس پس‌پس می‌کند یا بینایی ای است که دخیله شده است زیرا عملکرد ارتباطات مناسبی با انتخاب می‌ماید. فرضیه مسیر آکسونی پیشنهاد می‌کند که لا دیدی است که معکوس شده است زیرا آکسون‌های شبکه‌ای پشتی به tectum حائسی می‌روند چون تئوری شیمیایی تخصص یافته است حتی اگر شبکه پشتی اکنون در ناحیه شکمی قرار داشته باشد (۷) نتایج از فرضیه «پشتیبانی می‌کند» بینایی قورباغه معکوس شده است.

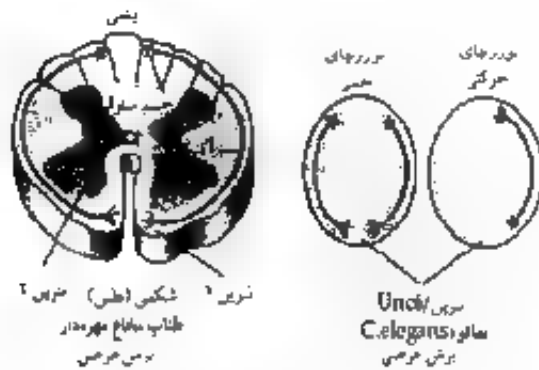


مونتاز کمپلکس‌های پروتئینی و مسیر هالیه‌ای‌شان هستند این امر چگونه رشد محروط رشد را در ناحیه‌ای از تحقیقات کونی معکوس می‌سازد؛ حداقل بخشی از پاسخ، پیوستگی سلولی به سلول‌ها در مجاورت محروط رشد نسبت به بقیه است.

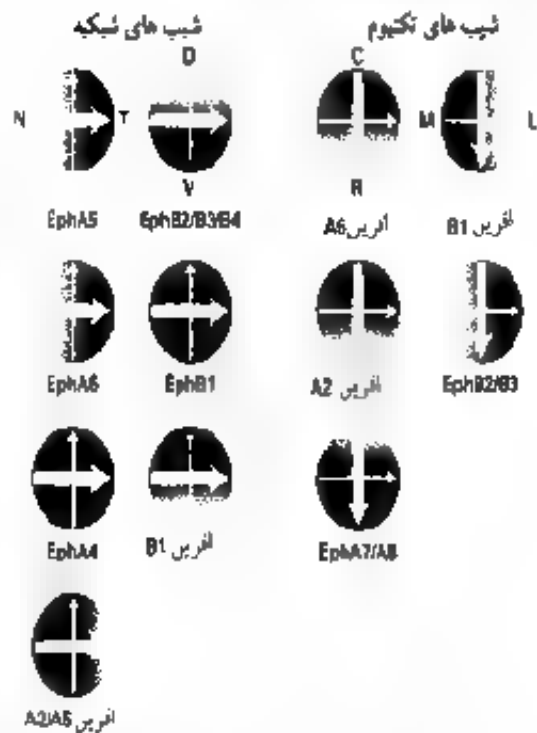
تئوری‌ها: سرب‌ها پروتئین‌های نورشی‌اند که با لامینین ارتباط دارند (شکل ۲۲-۴۲). آن‌ها در بررسی‌های ژنتیکی که نورون‌های یا مسیر عصب را در *C. elegans* که کرم نماتودی است که در آن هر سلول و هر نورون مشخص شده است، کشف شده‌اند. حدود 3° از بافت شده که سه تا از آن‌ها روی مسیرهایی شکمی - پشتی نورون‌های حسی و ماهیچه‌ای اثر می‌گذارد (شکل ۲۲-۴۳)؛ *unc-6* که یک پروتئین تئری را که می‌کند *unc-40* که گیرنده تئری (نام *DCC* در پستانداران) را که می‌کند و *unc-5* که نوع دوم از گیرنده تئری را که می‌کند چشم‌های تئری *unc-6* بر رونق رشد کرده در جهت شکمی و پشتی اثر می‌گذارد تئری‌های مهره داران در مطالعات چگونگی مسیرهایی نورون‌های رابط (عصبی) در نخاع شوکی یافت شده‌اند (شکل ۲۲-۴۴). ملاحظه کنید، پس نورون‌ها از نواحی پشتی نخاع شوکی ظاهر می‌شوند و اطراف محیط نخاع به سمت خط میانی شکمی گسترش می‌یابند. برای ارمون حضور مولکول‌ها، بخشی از نخاع شوکی به صورت



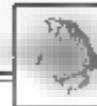
▲ شکل ۲۳.۴۲ (شکل رنگی) خانواده‌های مولکول‌های راهنما، چهار نوع پروتئین پیام رسان اطلاعات مهمی برای راهنمایی رشد اکسون نامی. می‌تواند لیگاند (a) پروتئین‌های نرس، روالیپ، سماغورین و افرین می‌باشد گیرنده‌ها (b) به شرح زیر، نرس با گیرنده‌اش DCC در مهره دوازدهم همکشی دارد، گیرنده‌های متعارف و بی مشابه در نمانده‌ها UnCS نامیده می‌شود. هر دو حاوی دئیس‌های ایموگلوبولین و هلال‌های آبی رنگ و انواع دئیس‌های دیگر که در شکل نشان داده شده‌اند، لیگاند Slit با گیرنده Rade که دئیس‌های Ig دارد به همکشی می‌تواند سماغورین‌ها با انواع گیرنده‌ها که عموماً پلکسین نامیده می‌شوند به همکشی می‌تواند. برخی به همکشی‌ها از طریق دئیس‌های "sema" (مبینه‌های هرمر) می‌باشند که هم در لیگاند و هم در گیرنده وجود دارند. قبه به دئیس‌های Ig نیز دارند. لیگاندهای افرین با گیرنده‌های Eph به همکشی می‌تواند گرچه به نظر می‌رسد پیام سانی در هر دو جهت پس می‌رود و در برخی موارد افرین بیشتر شبیه گیرنده‌ها عمل می‌تواند همه گیرنده‌ها دئیس‌های گیرنده در عتشی یکی دارند. لیگاندهای نرس و اسیت همگی در شتی‌اند و متصل به عشاء می‌باشند. لیگاندهای سماغورین می‌توانند با عشاء‌ها در درجهت مختلف متصل شوند - البته برخی از آن‌ها به همگی افرین‌ها به عشاء متصل شده‌اند. مس را برای جهت دقیق تر مورد بین چهار خانواده پیچید علاوه بر این چهار خانواده از پروتئین‌ها، پروتئین‌های دیگری شامل تنظیم‌کننده‌های تکاملی Wnt و Shh، در اطلاعات و همای اضافی سهم دارند.



معنای دیگر این است که اگر آکسوس‌های بزرگ‌های رابط
توسعه تری از خط میانی شکمی جذب شوند، آکسوس‌ها چگونه به
رشد من از اینکه از خط میانی گذشته‌اند، اجازه خواهند داد؟ می‌توان



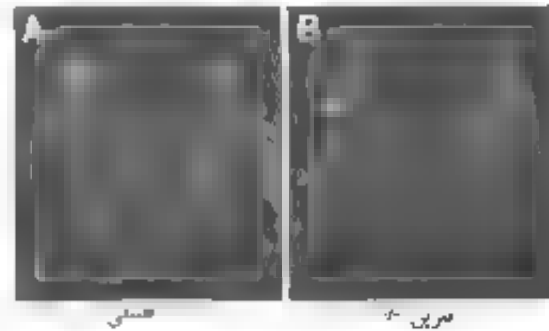
جداگانه یا با هم کشت داده شد. وقتی بیشتر بخش پسی نزدیک به بخش شکمی کشت داده شد، آکسون‌ها به سمت ناف شکمی رشد داده شدید هیچ رشد آکسونی وقتی دو بخش به طور جداگانه کشت شدند، مشاهده شد. عصاره‌های بخش شکمی هم فعالیت را داشتند که رشد آکسون را به خارج از ناف پستی تحریک می‌نماید. طی یک تحلیل موقق پروتئین، که از حدود ۲۰۰۰۰ مفر جین حوجه شروع شد و ۵۰۰۰۰ تقسیم تو پروتئین که علامت خراب شیمیایی قوی بودند نامید. هر دو پروتئین سرین بودند. سرین ۱ مقدار



که ارگانی حید میانی ساخته شده است، گیرنده Robo Slit است که یک پروتئین یک بار گیرنده از عصب است که فقط یک بالای کوتاه در سیتوپلاسم و ذنب‌های فیبرونکین و یسولگوبولین را در خارج عصبی پلاسمایی دارد (شکل ۲۳-۴۲). ملاحظه کنید، کمپلکس Robo/Slit یک برهمکنش غیرشیمیایی است. وجود Slit در حید میانی در دفع اکسون‌های دارای گیرنده‌های Robo نقش دارد. سایرین در مورد عدم عبور نورون‌های یک سمت بدن به سمت مخالف اطمینان حاصل می‌نماید در جهش یافته‌های فقدان عملکرد Slit یا در جهش یافته‌های دوتایی که فاقد دو ژن robo در دروزوفیلا هستند اکسون‌ها به خط میانی می‌روند و هرگز نمی‌توانند آن را ترک کنند (شکل ۴ و ۲۳-۴۶). این امر می‌تواند به این کیفیت توضیح داده شود که در نبود گیرنده‌های Robo، لیگاند‌های آن، برهمکنش دائمی شیمیایی Robo/Slit در خط میانی رخ نمی‌دهد.

این امر این سؤال را ایجاد می‌کند که چگونه یک اکسون که نیاز به عبور از خط میانی ندارد ابتدا جنب آن می‌شود و سپس از آن دفع می‌شود، یک اکسون که از خط میانی عبور می‌کند پروتئین Robo تولید می‌کند و باید با Slit دفع شود و بی اکسون در ابتدا به پیام slit مهاجم است زیرا پروتئین Robo در شبکه گلژی توسط پروتئین گلژی بنام Comm (Comm) بدست می‌افتد و هرگز به عصب سلول نمی‌رسد. وقتی اکسون به خط میانی برسد، comm غیرفعال می‌شود و دوباره به سطح می‌رسد گیرنده‌ای که به نازکی در دسترس قرار گرفته است به Slit در خط میانی پاسخ می‌دهد و اکسون از خط میانی دورتر به خارج رشد می‌کند. فقدان عملکرد Comm به Robo‌های اضافه، اجازه رهایی به سطح را می‌دهد، اگر اکسون از خط میانی عبور نماید (شکل ۴۶-۲۳). بیان Comm به طور طبیعی چنان تنظیم شده است که در سلول‌هایی که اکسون‌شان در بخش‌های چپ یا راست حول اکسون است، خاموش باشد و در سلول‌هایی که اکسون‌شان باید به سمت دیگر عبور نماید، روشن باشد.

هیچ یک از این سیستم‌های راهنمای پروتئین مشخصاً برای سیستم عصبی وقف نشده‌اند؛ در واقع همه آن‌ها در بافت‌های دیگر برای اهداف مختلفی به کار رفته‌اند. در واقع بیشتر توریفات خاص سلول‌های نورونی کم و بیش انواع مبالغه‌آمیز از روایند معمول برای جسی یا همه سلول‌ها هستند این در موارد دین معلوم است (۶) در قطبی شدن نورون‌ها از دندریت تا اکسون، که پروتئین‌های تقاربی سلول را به کار می‌برند (۲) در سیستم‌های انتقال اندک بین سلول‌ی



شکل تجربی ۲۳-۴۵ (شکل رنگی) جهش‌های تتریس - / - موش باعث برافشای نورون‌های رابط می‌شود. (a) ردیابی نورون‌های رابط (تتریس) در موجود طبیعی که از قسمت پشی شروع می‌شود (بالا) و به سمت خط میانی شکمی (پرفش‌های سیر) رشد می‌کند و تحت اثر تتریس تولید شده، توسط خط میانی شکمی (صحنه ریمه) از آن عبور می‌نماید (b) جهش یافته‌های موش - / - تتریس همورینگوت جایی از نورون‌های رابط در سیر (فلش‌های سیر) قبل از رسیدن به ناحیه شکمی پراکنده می‌شوند و ناحیه (سرفش‌های سیر) به جای اینکه از خط میانی شکمی عبور نماید می‌چرخد.

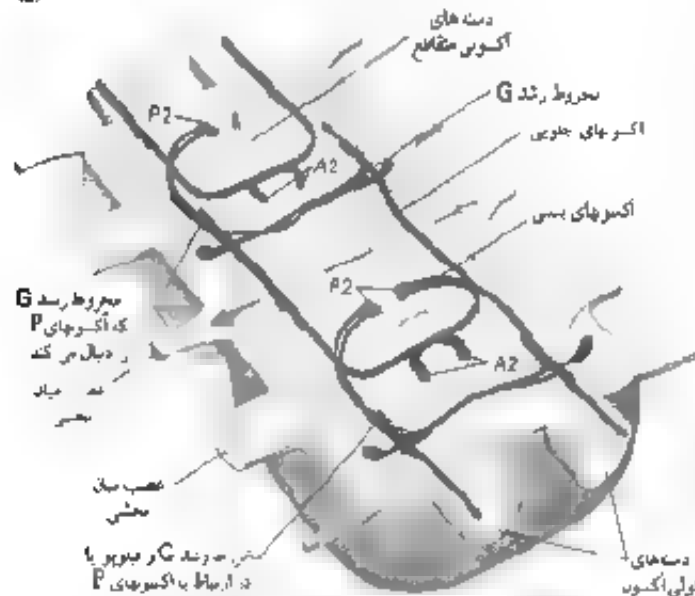
انتظار داشت که برگردد و در جهت میوکوس حرکت کند. راه حل این مسأله بازگرس کلیدی دیگری حکایت دارد که در کشف هدایت اکسون کمک کنند یعنی Robo/Slit و Comm.

مولکول‌های هدایت‌گر Robo و Slit مسیر اکسون‌های در حال رشد در نخاع عصب خشره، از بقایای یک نقشه محراری زیرزمینی است (شکل ۴۶-۲۳). ژنیک حازه کشف ژن‌ها و پروتئین‌هایی را می‌دهد که با تصویر نقشه بر فرایند مسیرپایی اثر می‌گذارد. یک سری بزرگ از جهش‌های اتفالی در ژنوم دروزوفیلا به‌حد سد ت جهش‌های گشده حاصل نماید. جهش‌ها در هتروزیگوت‌ها جنم می‌شد و وقتی هتروزیگوت‌های هر دودمان آمیزش داده می‌شدند یک چهارم فرزندان آن‌ها برای جهش تازه اتفا شده، هموزیگوت هستند. این فرزند برای مشاهده نخاع عصبی رنگ‌آمیزی شدند این نخاع عصبی معادن نخاع شوکی ماست که در نوع طبیعی شبیه یک ردیاب است (شکل ۴۶-۲۳). در دوسمان‌های ممکن‌ها جهش در ژنی که برای راهنمایی اکسون لازم بود رخ می‌داد. واقعی در نخاع عصبی دیده می‌شود در میان ژن‌هایی که به این روش تعیین شدند سه ژن بنام‌های Slit، Robo (۱) و Comm (۲) وجود داشتند آن‌ها دسته مهم دیگری از مولکول‌های راهنمای اکسون هستند که از لحاظ مکانی حفاظت شدند.

Slit یک پروتئین ترشحی است (شکل ۴۲-۲۳) را ملاحظه کنید



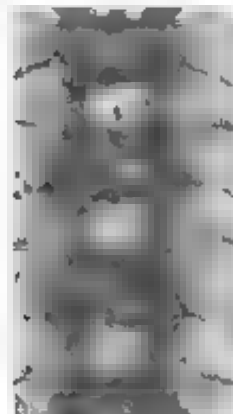
(a)



شکل ۴۶-۲۳ (شکل رنگی) فتوتیپ جهش‌ها در جهش یافته‌های راه‌های آکسون در نخاع عصبی حشره (a) پس دی‌گرام مثالهایی را که مسیرهایی مورب‌ها برای عبور به کار می‌برند و ارتباط را تشکیل می‌دهند نشان می‌دهد. ارتباط‌ها پل‌های مردابی هستند که با دسته‌های طولی آکسون بهم مرتبط شده‌اند. این دی‌گرام از مطالعات رشد آکسون در مایع به دست آمده بود که در آن‌ها هر مورب می‌تواند تمهید شود و به خاطر اندازه بزرگ چنین دنبال شوند مثلاً مورب‌های A2 و P2 می‌توانند تشخیص داده شوند ارتباطات بسیار شبیه به آنچه است که در چنین دروخیلا مشاهده شده است. در چنین دروخیلا بررسی‌های ریزشی برای تعیین مولکول‌های لازم برای مسیرهایی مناسب آکسون (b-c) مثال داده شد طبق الگوی قهوه‌ای رنگ ارتباط‌ها در چنین دروخیلا

می‌تواند برای مشاهده جهش یافته‌هایی که مسیرهایی آکسون را به درستی انجام نمی‌دهند استفاده شده است. در (b) الگوی طبیعی دیده می‌شود مقدار کمی از هسته‌ها در شکل بوی نشان دادن خط میانی، به رنگ این هستند در (c-e) نخاع‌های عصبی چنین‌های هموریکوب برای سه نوع جهش مغلوب مثال داده شده‌اند.

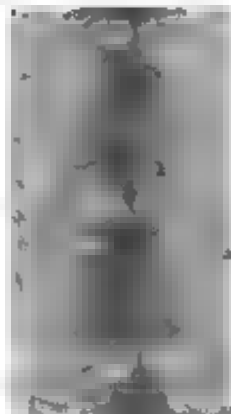
(a)



طبیعی

هر مورب 'اتصال سببی' یک آکسون می‌فرستد که فقط یکبار از خط میانی عبور می‌کند

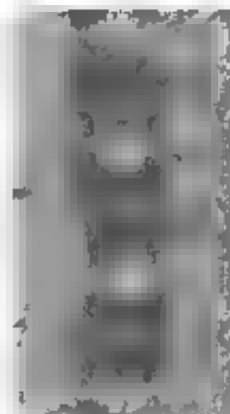
(b)



اسلخت

اکسون‌ها در خط میانی هندو هرگز آنرا ترک نمی‌کنند

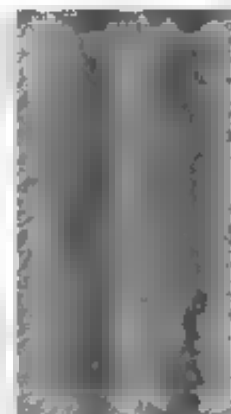
(c)



roundabout (روبر)

چینی از آکسون‌ها از خط میانی بیش از یکبار عبور می‌کنند

(d)

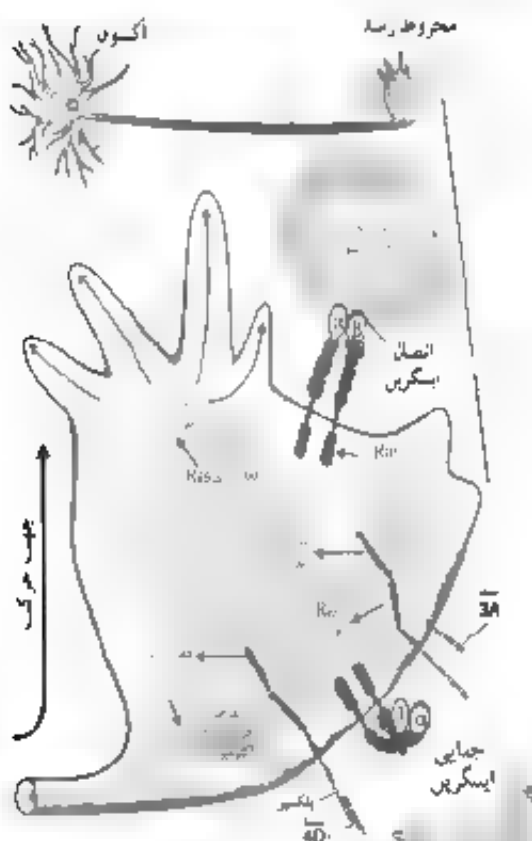


acromioclavicular (acromioclavicular)

اکسون‌ها هرگز از خط میانی عبور نمی‌کنند

موربی که به انواع اگزوستور و اندوستور وابسته‌اند (۳) در رشد آکسون‌ها و دندرس‌ها که اشکالی از شیمیوتاکسی را دارند و (۴) در استفاده از پروتئین‌های کانالی برای حفظ جریان یونی. مورب‌ها یک نوع تصویری از بیولوژی سلولی‌اند، یک نوع ن توانایی عملکردی چنین با

تنظیم‌کننده‌های تکاملی بر آکسون‌ها را هدایت می‌یابند در فصل ۲۲ یا دسته‌ای از پروتئین‌های ترشحی که سرشست



▲ شکل ۲۳-۳۹ سمافورین‌ها موجب چرخش مخروط‌های رشد می‌شوند. سمافورین‌های محلول مثل Sema3A با سمافورین‌های روی سلول‌های گل‌ی مثل Sema4D برای چرخاندن مخروط رشد از طریق گیرنده‌های پلکسیس و مسیرهای داخل سلولی عمل می‌مایند. عدم مقابله پیام در سمت راست این سلول موجب تحکیم مخروط رسد از ایستگین (به خاطر غیرفعال سازی Ras)، ناپایداری میکروتوبول‌ها، و افزایش انقباض اکتومیرین می‌شود (از طریق فعل سازی Rho). در سمت چپ، لامنی‌بودن تحت اثر Rac فعال طولی می‌شود و اتصال ایستگین به ماتریکس خارج سلولی تحت اثر Ras فعال شده صورت می‌گیرد.

صوتی^(۱) (Shh) نیز می‌تواند مولکول‌های راهنمای اکسون باشد. در حالی که مجموع کل پیچیدگی مولکول‌های راهنمای دیگر نسبت به تلاش میلیون‌ها اکسون برای مسیریابی در مسیرهای کمپلکس خیلی کم است، ولی قابل توجه است. بر مخاع شوکی در حال رشد (شکل ۲۳-۴۲ را ملاحظه کنید)، حتی در غیاب سرین ۶ برخی از اکسون‌های رابده هور به سمت خط



▲ شکل ۲۳-۴۷ پیام‌های Wnt طولی شدن جلویی عصبی نورون‌های رابط در در مخاع شوکی موجب می‌شوند (a) مخاع شوکی یک حین ۱۲ روزه با مسیر یک نورون رابط که به رنگ قرمز نشان داده شده است (b) تصویر «چرخه» بار از همان مسیر که مسیرهای مختلف را که با نورون‌های (سبز) که تا نزدیکی خط میانی می‌رسند و نورون‌هایی (قرمز) که مسیر جانبی بیشتری را می‌گذرانند نشان می‌دهد. هر دو به پیام‌های Wnt که خیلی جلوتر هستند پاسخ می‌دهد.



▲ شکل تجربی ۲۳-۴۸ جریان‌های Ca^{2+} می‌توانند در مخروط رشد نسبت به زمان اندازه‌گیری شوند. (a) رنگ حساس به Ca^{2+} (فلو-۴) برای نشان دادن تغییراتی در Ca^{2+} داخل سلولی استفاده می‌شود. رنگ فورا - قرمز به Ca^{2+} حساس نیست و به عنوان یک کنترل داخلی استفاده می‌شود. به افزایش ناگهانی Ca^{2+} در یکی از فیلیوپدیاها توجه کنید.



مورثش بحث کردیم، مخروط‌های رشد در محیط کشت می‌توانند به طرف سوروترانسسمیترهایی مثل اسمیل‌کولین جذب شوند. مولکول‌های مهم بر مخروط رشد با تنظیم مستقیم اکسین و اسکلت سلولی میکروتوبول عمل می‌نمایند نیروهای خاص موجب منقبض از پیشرفت مخروط رشد می‌شوند یا باعث چرخش آن می‌شوند. جاذب‌ها مخروط رشد را تحریک به حرکت در جهسان می‌نمایند. چرخش مخروط رشد با ایجاد مکان پایداری بیشتر با گذشت بیشتر فیوژن یا لایسی بودیا (یا هر دو) در یک طرف مخروط انجام می‌شود یا برعکس با فرو ریختن آن سایر بخش دیگر، انجام می‌شود چگونه همه فاکتورهای راهما روی مخروط رشد اثر می‌گذارند؟ درک چگونگی پاسخ مخروط رشد به بیش از یک سیستم راهما به یکباره یک مسأله جالب در بیولوژی سلولی مولکولی است.

Ca^{2+} اثر زیادی بر فاکتورهای مخروط رشد می‌گذرد تعیین‌یاد ریادی در علت Ca^{2+} می‌دوره‌های کمتر از یک ثانیه رخ می‌دهد (شکل ۲۳-۴۸)، که به خاطر عملکردهای پمپ‌ها، کانال‌ها و پروتئین‌های جداکننده کلسیم است. Ca^{2+} عموماً رشد نوروس را به خارج مهار می‌نماید در نتیجه Ca^{2+} کلی کاهش می‌یابد خصوصاً برای رمان‌های طولانی می‌تواند رشد را تحریک نماید، تعیین‌یاد موصی‌تو و ظرفیت در کلسیم می‌تواند بر رشد جهت‌دار اثر بگذارد افزایش $[Ca^{2+}]$ موصی عموماً در حین مخروط رشد در نزدیک‌ترین نقطه به جاذب رخ می‌دهد.

سفالورین و ذایع‌های دیگر افت مخروط‌های رشد را ب دیسپراسیون اکسین موجب می‌شوند (شکل ۲۳-۴۹)، از هم باز شدن اسکلت سلولی، ترجیحاً در جب مخروط در نزدیک‌ترین نقطه به پیام رخ می‌دهد، هم‌رس، داخل اپیگن‌ها بر محور سلول به طور انتخابی به بخشی از مخروط رشد اجازه شکستن به صورت مستقیم از ماتریکس خارج سلولی می‌دهد فقدان اکسین منجر به هدای میکروتوبول‌ها در جایی می‌شود که مخروط رشد توسعه می‌یابد. ذایع مخروط رشد وابسته به افزین به یک از سری مراحل که Rho را غیرفعال می‌سازند و تجمع اکسین را کاهش می‌دهند بستگی دارد پس موجب از بین رفتن مخروط رشد می‌شوند.

میانی شکمی توسعه می‌یابد یک پروتئین دیگر یعنی shh که در صفحه ریه‌ت ساخته شد سؤال مانی مانتین فعالیت راهماست، اثبات نقش shh، این کشت به دست آمد که (۱) سلول‌های کشت یافته که shh را بر سطح می‌نمایند آکسون‌های رابط را در عصاره‌های باقی بازاری می‌نمایند، (۲) نورون‌های ایروله در محیط کشت به سمت یک منبع خالص پروتئین shh می‌چرخند، (۳) جهش یافته‌هایی که بر انتقال پیام shh اثر می‌گذارند یا مسیر پیامی آکسون تعامل می‌نمایند پس آکسون‌های رابط توسط تئزین ۱ و shh به سمت خط میانی شکمی هدایت می‌شوند. برخس، پروتئین‌های BMP که از موحی پیشی مشاء می‌گیرند از نورون‌های رابط دفع می‌شوند دیده شده که جهش یافته‌های موش در ژن‌های خاص BMP، بازی موانعی در راهمایی آکسون‌های رابط هستند پس نورون‌های رابط به سن دانی توسعه تئزین ۱ و shh و «هن دانی» توسط BMP پاسخ می‌دهد.

در محتاج شوکی در حال رشد، پس از رسیدن آکسون‌های نورون‌های رابط به خط میانی شکمی و عبور از آن، آن‌ها به سرعت به سمت سر می‌گردند (شکل ۲۳-۴۷). در واقع، خیلی از آکسون‌ها بید مسیرش را در طول محور جلویی - پیشی (A-P) (در جهت سر به دم) بیابند ولی در مورد راهمایی در بین بعد اطلاعات کمتری وجود دارد کشفیات به دست آمده در کرم الگاتس، دروروفیلا و موش نشان می‌دهد که پیام‌های پروتئینی ترشحی Wnt نقش مهمی در الگوی A-P بازی می‌کنند. کاربرد یک سیستم پیام رسانی منجر برای رشد A-P نسبت به D-V ممکن است مانع بهیم پیچینی سلول‌ها در جنود محور می‌شوند و رمانیکه سلول‌ها در مورد محور‌ها به طور هم‌رس تصمیم می‌گیرند نقش بازی می‌کند در اصل Wnt بر نقش دارد بر پروتئین در شیب صفحه ریه‌ت بوله عصبی یا بیشترین مقدار نزدیک به سر تولید می‌شود. نورون‌های کشت شده می‌توانند جذب پیام‌های Wnt شوند و تاحل با انتقال پیام Wnt موجب موانعی در مهاجرت نورون‌های رابط به جنو می‌شود. پیام‌های Wnt همچنین در هدایت رشد نورون‌های گانگلیون به سمت dorsal، بینایی نقش دارند (شکل ۲۳-۴۰) را ملاحظه کنید.

مولکول‌های راهمای آکسون موجب بازگشت مخروط رشد می‌شوند

مخروط رشد لزوماً یک جستجوگر است که هدف‌یگانش را برای تصمیم‌گیری در مورد اینکه کدام راه برای گسترش آکسون مناسب است، مورد آزمایش قرار می‌دهد علاوه بر پیام‌های پروتئینی که در

نکات کلیدی بخش ۵-۲۳ - - - - -

روش موقی: کنترل رشد و هدایت آکسون

■ رشد مخروط‌ها با دم لامپیده در انتهای در حال رشد یک آکسون صورت می‌گیرد (شکل ۲۳-۲۷) را ملاحظه کنید! این حاوی مناطق انگشت مانند کوچکی هستند که فیوژن یا



نامیده می‌شود.

■ مخروط‌های رشد، رشد آکسون را هدایت کرده و سایر اسامی کنبه اصلی الگوی شروع توسعه در سیستم عصبی هستند.

■ اسکلت سلولی که رشد مخروطی را شکل می‌دهد حاوی مجموعه‌ای از میکروتوبول‌هاست که در یک مجموعه از بیلامانهای اکتینی کوچک قرار گرفته‌اند (شکل ۴۸، ۲۳). ملاحظه کنید، کتین‌ها در قله رشد مخروط رشد به صورت بیلامان‌هایی تجمع یافته و بعد از گذر از مخروط رشد از هم پراکنده می‌شوند. میکروتوبول‌ها گسترش را در این فرایند انجام می‌دهند تا رشد مخروط به خوبی صورت می‌گیرد (شکل ۴۹-۲۳ را ملاحظه کنید).

■ الگوهای روشنی در شبکه به تکنوم که محل بینایی در مغز است برده می‌شوند و در قالب یک نقشه سمایش داده می‌شوند (شکل ۴۰-۲۳). ملاحظه کنید، سلول‌های گانگلیون شبکه که شبکه را به تکنوم پیوند می‌دهند نظم این الگو را حفظ کرده و در نتیجه نقشه شبکه با نقشه موجود در تکنوم مطابقت پیدا می‌کند.

■ آکسون‌های رشد یافته از شبکه به تکنوم به دو صورت میانی - جانبی و پشتی - شکمی می‌باشد (شکل ۴۱-۲۳). ملاحظه کنید، این رشد توسط پیام‌های پروتئینی متنوعی صورت می‌گیرد. اتصالات متفاوت بین سطوح مخروط‌های در حال رشد و سایر نورون‌ها و ماتریکس خارج سلولی بر مسیر انتخابی مخروط‌های رشد تأثیر می‌گذارد.

■ چهار سیستم هدایت مونوکونی تا به حال جداسازی شده است (شکل ۲۴-۲۳). ملاحظه کنید: افبرین‌ها و Ephs؛ سمافورین‌ها و پیکسین‌ها؛ مترین‌ها و گیرنده‌های DCC و اسلیت‌ها (Slits)؛ روبوس (Robus) و کمس (Cams). تعداد اعضای زیاد این دسته از خانواده‌های پروتئینی اغلب ترکیب نقش تک‌تک آنها را مشکل کرده است. به‌همی این خانواده‌ها به طور محکم در طول نکاس حفاظت شده‌اند و حتی بعضی از عملکردهای ویژه آنها در تکوین مانند هدایت جانبی - وسطی رشد آکسون به طور کامل حفاظت شده است. ■ افبرین‌ها و Ephs در هدایت آکسون‌های گانگلیون شبکه مهم هستند (شکل ۴۳-۲۳). ملاحظه کنید، دسته‌های مختلف پروتئین‌های Eph در هر کدام از دو جهت عمل کرده و سیستم دوبعدی تشکیل می‌دهند.

■ پیام‌های سمافورین با عمل بر روی گیرنده‌های پلکسی می آنها اثرات نافعه بر روی مخروط‌های رشد دارند (مگر ۴۹-۲۳ را ملاحظه کنید).

■ پیام‌های نرین برای رشد مخروط‌های حاوی گیرنده‌های مترین مانند DCC جذاب هستند اما همچنین مترین‌ها می‌توانند پیام‌های نافعه‌ای نیز داشته باشند (شکل ۴۴-۲۳). ملاحظه کنید، نرین‌ها آکسون‌ها را به سمت جانبی میانی در طناب نخاعی مهربلوس هدایت می‌کنند.

■ غریزگري رسیکی صخر به کشف پروتئین‌های روبو، اسیت و کمس شده است. اسیت پیام‌هایی را ترشح می‌کند که بر روی گیرنده روبو عمل کرده در حالیکه کمس یک پروتئین گلزی است که چگرونگی رسیس روبو به سطح سول را کنترل می‌کند.

مجموعه این دو پیام‌های را ایجاد می‌کند که به آکسون‌ها اجازه می‌دهد که به سمت میانی رشد کرده و متوازی از آن رشد پیدا کند (شکل ۴۶-۲۳). ملاحظه کنید.

■ سه نوع از پروتئین‌های ترششی نخستین بار به عنوان تنظیم‌کننده‌های رشد شناسایی شدند که اعمال هدایت را انجام می‌دهند: Wnt، BMPs و هجیوگ (شکل ۴۷-۲۳). ملاحظه کنید.

■ مونوکون‌های هدایت گر آکسونی به طور مستقیم یا غیر مستقیم رشد مخروط را سبب می‌شوند. شروع رشد به علت اثرات موضعی فاکتورهای هدایت‌گر بر روی عسای مخروط رشد می‌باشد. اتصال پیام هدایت‌گر می‌تواند سبب نوسانات در کلسیم شده و فعالیت کینازها و فسفاتازها را تعبیر ناده و در فعالیتهای مختلف GTPase‌های کوچک مثل Ras که هدایت اسکلت سلولی را کنترل می‌کند نقش داشته باشد (شکل ۴۹-۲۳). ملاحظه کنید.

چشم‌اندازی به آینده

در این فصل با ویژگی‌های فابن توجه سول‌های عصبی آشنا شدیم که ارتباط‌ها را با دنیای اطراف ما تأمین می‌کند. دیدیم که چگونه اندامک‌ها و پروتئین‌ها (دستگاه‌های جامع عملکرد سول) با بازارهای خاص نورون‌ها معاشرت یافته‌اند. اسکلت سلولی سول‌ها را شکل می‌دهد چنانکه برخی یک سر طول دارند و بقیه الگوی مشخص و بسیار پیچیده‌ای دارند. فرایند‌های انتقال و کنترل قطبیت اندامک‌ها و ماکرومولکول‌ها را به نواحی مناسب برای عملکردشان



راه‌هایی برای ارتباط بیرونی سلول مولکولی با اطلاعات دقیق‌تری در مورد مدارهای جامع دارد. این امر احتمالاً با پیشرفت‌های حاصل در روش‌های تصویربرداری که به‌جای یا غیرتجاری است در ترکیب با توسعه راه‌های بهتری برای دسترسی فعالیت‌های نورون‌های منفرد یا تعداد زیادی از نورون‌ها به‌طور هم‌زمان می‌باشد. پس پیشرفت‌ها می‌توانند چشم‌اندازی هیجانی‌انگیز برای درک محرک و انجام یک کار بهتر برای درمان بیماری‌هایی حاصل کنند که روی سیستم عصبی اثر می‌گذارند.

تجربه و تحلیل داده‌ها

وقتی ترکیب قرار به گیرنده‌های بویایی، منس می‌شود، بویایی رخ می‌دهد. در پستانداران، بویایی زمانی رخ می‌دهد که اپینلیوم بویایی بیسی یک نوع منفرد گیرنده بویایی را بیان کند. این گیرنده‌های بویایی یک خانواده بزرگ مولنی (۱۰۰۰ عضو) از پروتئین‌های وابسته را تشکیل می‌دهد. اتصال برآت منجر به گیرنده یک آنتن پیام‌دهی، که توسط پروتئین G و واسطه می‌شود (به نام Golf) القا می‌شود. مطالعات اخیر نشان می‌دهد تعداد کمی از نورون‌های حسی بویایی در اپینلیوم بیسی وجود دارد که اعضای خانواده گیرنده همراه با اثر آمینی (trace-amine) (TAAR) و گیرنده شیمیایی که گیرنده‌های متصل به پروتئین G می‌باشد، هستند (GPCRs) و می‌مکن از گیرنده‌های کلاسیک بویایی می‌باشد ژنوم موش ۱۵ نوع TAAR را کد می‌کند، در حالی که ژنوم انسان ۶ تا کد می‌کند.

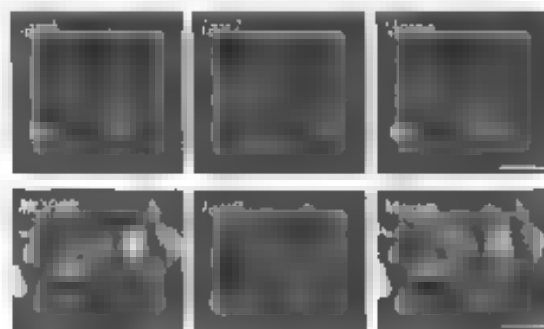
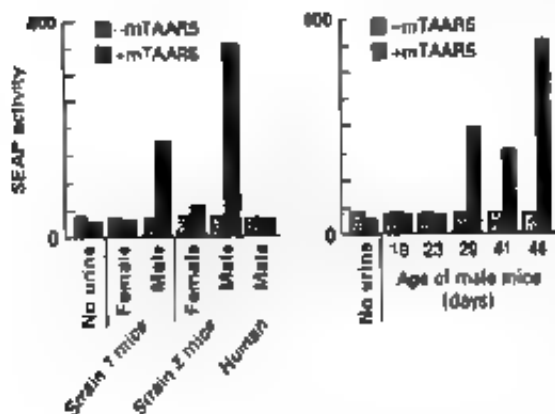
به محققین برای آزمایش الگوی بیان TAARها در اپینلیوم بویایی بیسی، TAAR RNA را با هیبریداسیون در جا (in situ) قرار دادند. همه تحت ترکیب‌های TAAR ۱۵ موش مورد آزمایش قرار گرفته. مثال نوعی نتایج به دست آمده در سری بالایی شکل زیر نشان داده شده است که در آن TAAR6 و TAAR7 با کاشگرهای (Probe) فلورسانس در اپینلیوم بیسی موش تمییز مکان شده‌اند. کاشگر ۱۵۱۸ با رنگ فلوروسنت سبز و TAAR7 با رنگ فلوروسنت قرمز ساخته‌گذاری شدند سری پایینی مکن، جایگاه گیرنده ۲۸ بویایی موش (MOR28) (سبز) یک گیرنده کلاسیک بویایی و TAAR6 (قرمز) را نشان می‌دهد. هر تکه رنگ شده در تصاویر الگوی رنگ آمیزی یک نورون بویایی منفرد می‌باشد تصاویر ترکیبی ۲ تصویر هم‌پوشش دیگر را نشان می‌دهد. این اطلاعات چه پیشنهادی درباره الگوهای بیان TAARها می‌دهد؟

تبدیل می‌شاید موتور‌ها به سلول‌ها اجازه مهاجرت و گسترش روایت‌ش را می‌دهد سیستم‌های پیام‌رسانی اکسون‌های در حال توسعه به سمت اهدافشان شامل برخی پیام‌ها که همچنین در تکامل خیلی بافت‌ها و اندام‌های دیگر استفاده می‌شود، هدایت می‌شاید مولکول‌های پیوستگی سلول به سلول ارتباطات انتخابی و برگشت‌پذیر بین سلول‌ها ایجاد می‌شاید به‌طور مجزای پروتئین‌های کانالی که احتمالاً برای صادرات یا واردات مولکول‌های متابولیک یا برای کنترل هموستازی غلظت‌های یونی نکاس یافته‌اند به تنظیم ویژگی‌های الکتریکی سلول‌ها سازگار شده‌اند کانال‌های در بجه‌دار ولتاژی و یگانگی، یقین‌های استراحت تولید می‌شاید و سپس اجازه انتقال یکطرفه پتانسیل‌های عمل خیلی سریع را می‌دهد. سیستم جامع اندوستیور و گزوسیور با نیازهای انتقال شیمیایی در خون سیناپس‌ها سازگار شده است. پروتئین‌های دیگر، سلول‌های حسی حساس به نور، لمس، درد، صدا، بو و مزه ساخته‌اند علاوه بر خود نورون‌ها، گلیا، عایق‌سازی می‌شاید، تشکیل سیناپس را تحریک می‌کند و حفاظت ایمنی را تأمین می‌شاید. سلول‌های بیایزی ابتدا، نورون‌ها و گلیا را شکل می‌دهند و برخی از آن‌ها در موجود بالغ بقا یافته و بازایی را ادامه می‌دهد پیشرفت‌هایی که در ریست‌شناسی سلولی سیستم عصبی رخ می‌دهد با پیشرفت‌های فراوان در جستجو برای چگونگی انجام تفسیر اطلاعات حسی، تفکرات آنالیتیکال، مکانیسم‌های بازجودی توسط مدارهای عصبی برای کنترل تحرک، یخاد و بازایی خاطرات، و پاسخ‌های احساسی توسط مدارهای عصبی همراه است. برخی آزمایشات با تکنولوژی‌های غیرتجاری انجام می‌شود که هزاران تا میلیون‌ها نورون را مشاهده می‌شاید و فعالیت الکتریکی جمعی را آشکار می‌شاید بقیه فعالیت‌ها را مشاهده تعداد کمی سلول به‌طور هم‌زمان یا استفاده از الکترودهایی که در سلول وارد شده‌اند، صورت می‌گیرد. از دیدگاه ریست‌شناسی سلولی مولکولی برخی از بزرگترین پیچیدگی‌ها ناحیه جستجو در مورد مکانیسم حافظه بوده است. در بیشتر موارد حافظه به تشکیل نورون‌های جدید بستگی ندارد تر عوض نورون‌های موجود تغییر می‌یافتند تغییرات در تعداد و مقاومت سیناپس‌ها اغلب در یادگیری خاطرات مؤثر است. مطالعات کنونی به تعبیر مولکولی که سیناپس‌ها هم در سلول‌های پیش سیناپسی و هم پس سیناپسی تغییر می‌یابند، اشاره می‌شاید پس یک مشکل مهم این است که به نظر می‌آید تعدادی نورون است که از طریق تکنیک‌های ریست‌شناسی سلولی مولکولی امکان‌پذیر شده است در این امر نقش دارند یک درک کامل از حافظه نیاز به پاسخ

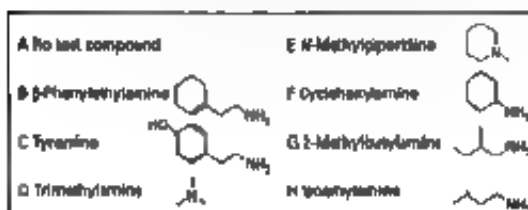
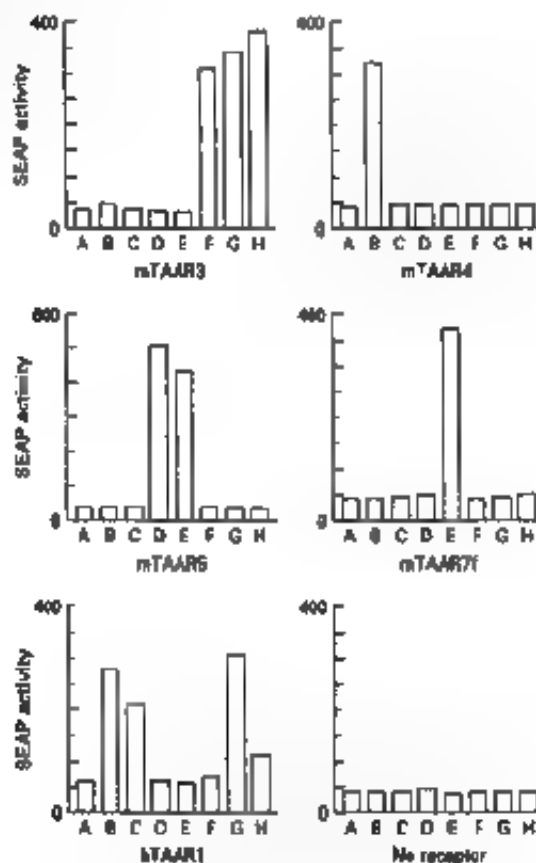


چه چیزی و درباره مسیرهای پیام‌دهی که با دریافت مواد شیمیایی مثل TAAR رخ می‌دهد نشان می‌دهد؟

c در سری سوم مطالعات، فعالیت SEAP در سلول‌هایی که TAAR5 (mTAAR5) را به دنبال قرار گرفتن سلول‌ها در معرض ادرار رقیق شده که از ۲ نژاد موش یا از انسانی به دست می‌آید، بیان می‌سازند اندازه‌گیری شد که اینها در گراف زیر نشان داده شده‌اند. موش‌ها در سن یک ماهگی به بیوع می‌رسند. این اطلاعات چه چیزی ممکن است درباره فعالیت ریزی بزرگ‌های TAAR5 در موش پیشنهاد کند؟ چه مطالعاتی باید برای پشتیبانی از فرضیه‌هایتان ارائه دهید؟

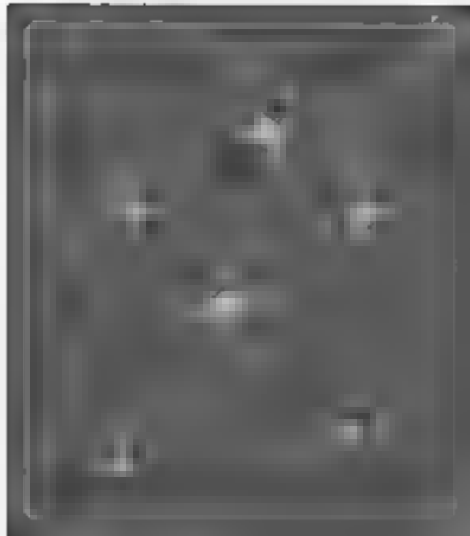


b معادلی از دندان‌های سولی که نه گیرنده‌های کلاسیک بویایی و نه TAARها را بیان می‌کردند نیز با ژنهای کدکننده TAARهای مختلف آلوده شدند هم‌طور سلول‌ها به یک رنگ کدکننده آنتالین فسفاتاز (SAEP) درج شده تحت کنترل عنصر مسئول cAMP آلوده شدند سپس سلول‌ها همان‌طور که در شکل زیر نشان داده شده است در معرض آمین‌های مختلف قرار می‌گیرند و فعالیت SEAP تعیین می‌شود. این شکل اطلاعاتی را برای برخی TAARهای نمونه نشان می‌دهد (m = موش، h = انسان). این اطلاعات چه چیزی درباره TAARها آشکار می‌سازد؟ سنجش فعالیت SEAP



فصل ۲۴

ایمنی شناسی



تصویر ۲۴-۱: گروهی از دانشجویان در کلاس درس
M1: علامت در مورد این تصویر به منظور نشان
دادن شکل M1 C C P می باشد

زیبوس مطالب

- ۲۴-۱ | سبای کلی دفاع های پیرمان
- ۲۴-۲ | ایمونوگلوبولین ها، ساختار و عملکرد
- ۲۴-۳ | تنوع آنتی بادی و تکامل سلول های B
- ۲۴-۴ | MHC و پردازش آنتی ژن
- ۲۴-۵ | سلول های T، رسیپورهای سلول های T و تکامل سلول های T
- ۲۴-۶ | همکاری سلول های سیستم ایمنی در پاسخ های ایمنی آداپتیو

چنین بر علیه سلول ها و بافت های خود میزبان واکنش داده و پدیده ای به نام خودایمنی^(۱) را به وجود آورد

در این فصل ما اساساً به سیستم ایمنی مهرنادرین می پردازیم و بر روی مولکول ها، سلول ها و مسیرهایی که به طور انحصاری سیستم ایمنی را از دیگر سلول ها متمایز می کند تأکید می کنیم. دفاع میزبان از سه سد تشکیل شده است: (۱) دفاع های مکانیکی و شیمیایی، (۲) ایمنی ذاتی و (۳) ایمنی آداپتیو [اختصاصی] (شکل ۱-۲۴). دفاع های مکانیکی و شیمیایی بطور طبیعی عمل می کنند. پاسخ های ایمنی ذاتی مستلزم سلول ها و مولکول هایی هستند که در همه رمان ها حضور دارند و سریعاً اعمال می شوند (دقیقه تا ساعت). اما توانایی آنها محدود به تمایز بین پاتوژن های مختلف است. در عوض، پاسخ های ایمنی آداپتیو طی چندین روز و به صورت کاملاً اختصاصی، بطور کامل تکامل می یابند به عبارت دیگر، آنها پاتوژن های مشابه را براساس تفاوت های خیلی کوچک در ساختارشان می توانند تمایز دهند.

شناسایی رفتار آنتی ژنها (هر ماده بیگانه ای که بتواند

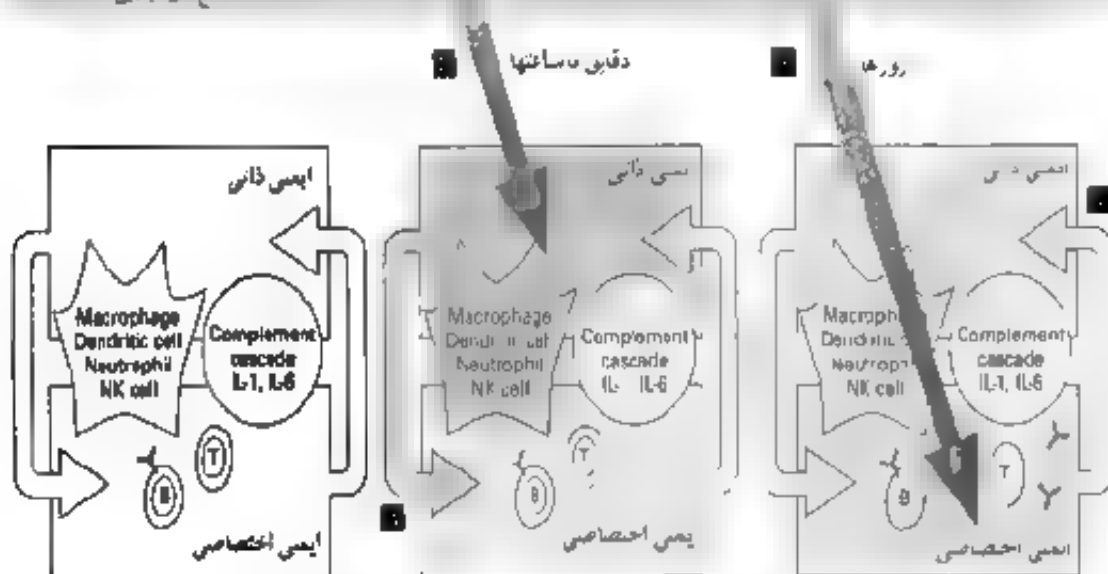
ایمنی وضعیت حفاظتی در برابر رویارویی با عوامل مضر پاتوژن می باشد. سیستم دفاعی میزبان اشکال مختلفی می تواند داشته باشد و همه پاتوژن های موفق رنهایی برای فلج کردن سیستم ایمنی یا دستکاری آن به نوع خودشان یافته اند. بنابراین عمل متقابل بین پاتوژن یک عمل تکاملی در این فرایند می باشد و به همین دلیل ما مورد حمله ویروس ها، باکتری ها و انگل ها واقع می شویم. شیوع بیماری های عمومی، نقص سیستم های دفاعی را بیان می کند اما از بین برن میزبان ضرورتاً قایم های برای عامل پاتوژن ندارد زیرا حذف کامل میزبان بلافاصله منجر به حذف ضایعی می شود که پاتوژن در بی تکثیر کرده و زنده می ماند. سیستم ایمنی که بتواند یک ایمنی ستریل عالی را ایجاد کند منجر به ایجاد دنیای بی پاتوژن خواهد شد که بطور واضح با چیزی که ما از دنیای رنده می شناسیم سازگار نیست. در عوض تکامل هم راستای پاتوژن ها و میزبان هایشان، به پاتوژن هایی که رمان تولید مثل نسبتاً کوتاه دارند اجازه می دهد تا روش های مقابله ای پیچیده ای را برانگیرند که اگر میزبان نتواند سیستم دفاعیش را بهبود بخشد مجبور به سازگاری با پاتوژن شود. سیستم ایمنی قادر به جمع آوری پاتوژن های شدیداً متنوع و همچنین سریعاً پیش رنده می باشد و ممکن است در این

پانوزها

موی
مردم

دفاع های مکانیکی

دفاع های طبیعی



▲ شکل ۲۳-۱ (شکل رنگی) سه سد دفاعی مهره داران. چپ: دفاع های مکانیکی شامل پی تیال و پوست می باشد. دفاع های شیمیایی شش pH پایین محیط معده و آنزیم های ضد باکتریال در اشک می باشد. این سد ها حفاظت مدلولی را در مقابل مهاجمین فراهم می آورند. پانوز ها باید بطور فیزیکی این سدهای دفاعی (●) را بشکنند و باعث عفونت شوند. پسند: پانوز هایی که سد دفاعی مکانیکی و شیمیایی را بشکنند (●) با سلول ها و مولکول های ایمنی ذاتی (آسی) که شامل سلول های فاگوسیت (نوتروفیل ها، سلول های دندریتیک، ماکروفاژ ها)، سلول های طبیعی (NK)، پرورتن های کیمپلن و ایسکولین های ویژه (IL-۱ و IL-۶) می باشد مواجه می شود. دفاع های ذاتی در عرض چند دقیقه تا چند ساعت بعد از عفونت فعال می شود. راست: پانوز هایی که توسط سیستم ایمنی ذاتی حذف نشود با سیستم ایمنی آداپتیو (●) به ویژه سلول های B و T مواجه می شود. فعال سازی کامل سیستم آداپتیو چندین روز طول می کشد. محصولات ایمنی ذاتی ممکن است پاسخ ایمنی آداپتیو را دانه ر تقویت کند. (●) علاوه بر این، محصولات پاسخ ایمنی آداپتیو شامل آنتی بادی ها (علامت ۷ شکل) ممکن است پاسخ سیستم ایمنی ذاتی را تسهیل کند. (●) چندین نوع سلول و محصولات ترشحی در مرز بین ایمنی ذاتی و ایمنی آداپتیو قرار گرفته اند و کمک می کنند تا این دو سد دفاعی به هم مرتبط شوند.

چگونگی تنوع در ساختار آنتی بادی که به شناسایی اختصاصی

آنتی ژن ها کمک می کند. در بحث می کنیم. تنوع فوق العاده زیاد آنتی ژن ها که توسط سیستم ایمنی شناسایی می شود برای ما نحوه چگونگی باز آفرینی منحصر به فرد عناصر ژنتیکی در لنفوسیت های B و T، که معمولاً سلول های B و سلول های T نامیده می شوند و سلول های سفید خونی بوده و شناسایی اختصاصی آنتی ژن را انجام می دهند. آشکار می سازد باز آفرینی ژنی، گیرنده های اختصاصی آنتی ژن ها را روی لنفوسیت ها کنترل و سرخوش بهایی برآید تکاملی آنها را تعیین می کند.

اگرچه مکانیسم هایی که منجر به ایجاد گیرنده های اختصاصی

پاسخ های سیستم ایمنی را تحریک کند) و چگونگی حذف این مواد مگر نه توسط سیستم ایمنی خاص منحصر به فرد ریست شناسی سلولی و مولکولی این سیستم را شش می دهد. ما این فصل را با خلاصه ای از سازمان دهی پستانداران، معرفی ایفا کربل ضروری سیستم ایمنی ذاتی و اختصاصی و توصیف التهاب، یک پاسخ موضعی به صدمه یا عفونت که منجر به فعال سازی سلول های سیستم ایمنی و فراخوانی آنها به محل اثر می باشد، شروع می کنیم. در دو بحث بعدی، ساختمان و عملکرد مولکول های آنتی بادی که به ساختار های مولکولی اختصاصی آنتی ژن آلی بوب، وصل می شوند و

باکتری‌هایی که فقط در سلول‌های میزبان پستاندار توانایی تکثیر دارند. باکتری‌ها به علت دار بودن فاکتورهای بیماری‌زایی که بر روی فیرینوزی و متابولیسم میزبان عمل می‌کنند می‌توانند باعث ایجاد بیماری شوند. انگل‌ها نیز موجوداتی هستند که می‌توانند باعث بیماری شوند به علت پیچیدگی رو به افزایش روش‌های تشخیص و به‌کارگیری عسل ترپانوزوم، مسبب بیماری‌های حواب و گوبه پلاسودیوم، مسبب مالاریا (رجوع به شکل ۱-۴)، روس‌های مهاجمی در برابر این پاتوژها نیز بطور فزاینده‌ای پیچیده می‌شود. باکتری، نک یاخته و تارچ (به ویژه آنهایی که باعث بیماری در حیوانات می‌شوند)، اغلب میکروب نامیده می‌شوند.

مواجهه با پاتوژها از طریق مسیرهای مختلف اتفاق می‌افتد. پوست به تنهایی منطقه سطحی در حدود ۲۰ sq.ft دارد. سطح اپی‌نیال که راه‌های هوایی، معده، روده‌ای و رینال را می‌پوشاند سطحی قاس توجه در حدود ۴۰۰۰ sq.ft شامل می‌شود. همه این سطوح بطور دائم بر معرض ویروس‌ها و باکتری‌های محیط هستند. پاتوژهای موجود در غذا و عوامل انتقال یافته از راه جسمی، اپی‌تلیالی را که با آن مواجه می‌شوند مورد هدف قرار می‌دهند. عطسه یک درد مبتلا به آنفولانزا میمون‌ها دره نروسول را رها می‌کند که برای استنشاق به وسیله شخص بعدی آماده‌است تا او نیز مبتلا شود. آسیب‌پذیری پوست، حتی اگر تنها یک خراشیدگی جزئی باشد یا ورود از بین سطح اپی‌نیالی که بافت‌های مخاطی را محافظت می‌کند، یک مسیر آسان برای آلودگی توسط پاتوژها فراهم می‌آورد که بعداً این مسیر ورود یک منبع عالی از مواد معدنی برای باکتری و سلول‌های مورد نیاز برای تکثیر ویروس را فراهم می‌آورد.

تکثیر ویروس‌ها دقیقاً محدود به سیتوپلاسم و هسته سلول‌های میزبان می‌باشد. جایی که سنتر پروتئین و تکثیر مواد ژنتیکی ویروس اتفاق می‌افتد. ویروس‌ها همچنین به سلول‌های دیگر به صورت درم‌های ویروسی آزاد (ویروئید) یا از طریق سلول به سلول گسترش می‌دهند. بیشتر باکتری‌ها قادر به تکثیر در فضاهای بین سلولی هستند اما در بعضی موارد، بطور اختصاصی به سلول‌های میزبان حمله کرده و در آنجا زندگی می‌کنند. چنین باکتری‌های داخل سلولی که به وسیله عمل آندوسیتوز یا فاکوسیتوز وارد سلول می‌شوند یا در وریکول‌های غشادار و یا اگر موفق به قرار گرفتن وریکول‌ها شوند در سیتوپلاسم زندگی می‌کنند. پاتوژین سیستم دفاعی مؤثر میزبان به آنها باید قادر به حذف ویروس‌ها و باکتری‌های آزاد باشد بلکه محصن‌گاه سلولی جایی پاتوژها را نیز باید از بین ببرد.

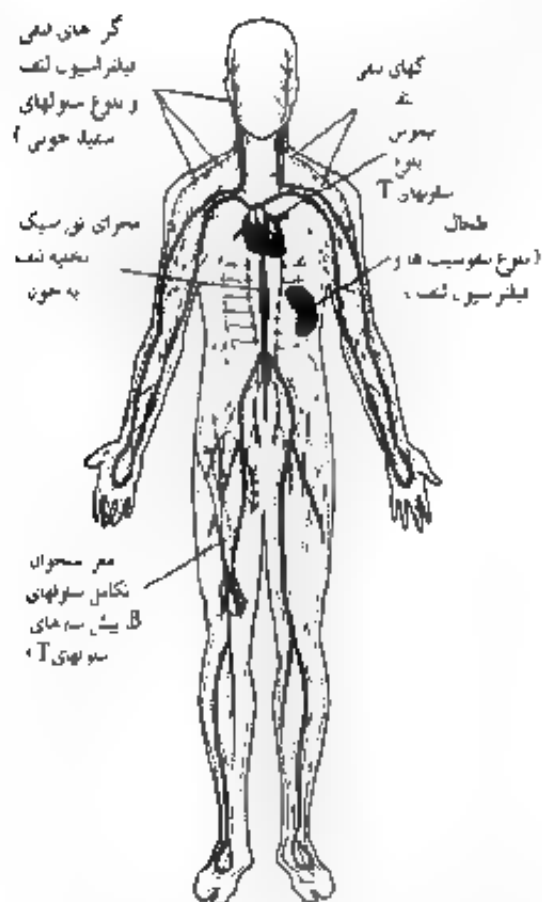
آنتی‌ژن بر روی سلول‌های B و T می‌شود جایی مشابه اما نحوه شناسایی آنتی‌ژن‌ها توسط این گیرنده‌ها جویی متفاوت است. گیرنده‌های سلول‌های B آنتی‌ژن‌های توسعه‌یافته بطور مستقیم واکنش می‌دهد اما گیرنده‌های سلول‌های T نمی‌تواند این کار را انجام دهد. در عوض، همان طوری که در متن ۳-۲۴ شرح داده می‌شود گیرنده‌های سلول‌های T، اشکال شکافته شده (پردازش شده) آنتی‌ژنی سطح سلول‌های هدف که به وسیله گلیکوپروتئین‌های کد شده توسط مجموعه ژنی سازگاری اصلی (MHC) ارائه می‌شود شناسایی می‌کند. چگونگی تشکیل گلیکوپروتئین‌های کد شده توسط MHC نشان می‌دهد که آنتی‌ژن‌های پردازش شده برای فهم ما از نحوه آغاز به کار سیستم ایمنی اهمیت دارد. همچنین گلیکوپروتئین‌های کد شده توسط MHC در نوشتن تکامل سلول‌های T تعیین می‌نماید به صورتی که بافت‌ها و سلول‌های خود موجود رنده (آنتی‌ژن‌های خودی) برخلاف آنتی‌ژن‌های بیگانه، بطور نرمال نمی‌تواند سیستم ایمنی را تحریک کند. ماین فصل را با یک دید تلفیقی از پاسخ‌های ایمنی، پاتوژها و تأکید بر همکاری بین سلول‌های مختلف سیستم ایمنی که برای یک پاسخ موثر لازم هستند به پایان می‌رسانیم.

۴-۱- آنتی‌ژن‌های کلی از دفاع‌های میزبان

از آنجاییکه سیستم ایمنی تکامل یافته با پاتوژها مبارزه کند پس ما نیز دید کلی درباره دفاع میزبان را با بررسی جایگاه‌های پاتوژهای معمول یافت می‌شوند و جایگاه تکثیرشان شروع می‌کنیم. بعداً مفهوم اساسی ایمنی ذاتی و آداپتیو را که شامل بعضی از ایماگرهای اصلی سلولی و مولکولی می‌باشند، معرفی می‌کنیم.

پاتوژها از طرق مختلف وارد بدن شده و در جایگاه‌های مختلف تکثیر می‌یابند

پاتوژها که بر همه اشکال حیات تأثیر می‌گذارد قادر به تکثیر مستقل هستند. دو دسته متداول از پاتوژها، ویروس‌ها و باکتری‌ها اساساً در روش‌های تکثیرشان با هم تفاوت دارند. به استثناء پی‌مرازی که بر هم‌سازسازی ماده ژنتیکی بهش دارد، ویروس‌ها بطور کلی در ماشین‌های لازم برای ستر اجزایشال نقص دارند. بنابراین برای تکثیر، کاملاً به سلول‌های میزبان وابسته می‌باشند. در عوض، بیشتر باکتری‌ها از لحاظ متابولیکی مستقل هستند و برای تکثیر به سلول‌های میزبان تکیه نمی‌کنند که همین مسئله اجازه رشد در آزمایشگاه در محیط‌های کشت مناسب را به آنها می‌دهد (به استثناء



شکل ۲-۴۴ سیستم های گردش خون و لنفاوی. عمل پمپاز قلب موجب ایجاد فشار شریانی مثبتی می شود که خون را از گردش خون به فضای بینبیمایی بازمیگرداند و بدین ترتیب همه سلول های بدن به مواد معدنی دسترسی پیدا کرده و مواد زائد خودشان را دفع می کنند. مایع بینبیمایی بطور کلی حجمی سه برابر حجم خون بر گردش دارد و این مایع از بین سلول های آناتومیکی خاصی بنام گره های لنفی عبور کرده و به صورت لنف به گردش خون بازمیگردد. مهر استخوان که پیش سارهای سلول های B و T و پیموس که سلول های T را تولید می کند جزء ارگان های لنفاوی اولیه هستند اعراض پاسخ های ایمنی، اعضای لنفاوی ثانویه مانند طحال و گره های لنفی را تحت تأثیر قرار می دهد.

تجویل می دهد گره لنفی شامل کپسولی می باشد که آن را به مناطقی تقسیم می کند که توسط انواع سلول های ساکن در آن مورد شناسایی قرار می گیرد. رگ های خونی وارد کرده نمی شده و سلول های B و T را به داخل آن آزاد می کند. لنف علاوه بر آنتی ژن های محلول، سلول هایی را که با آنتی ژن برخورد کرده اند (بویژه برداری شده) نیز

لکوسیت ها در سرتاسر بدن گردش کرده و در بافت ها و

گستره های لنفی لانه گزینی می کنند

به استثناء اریتروسیت ها^(۱) (گلبول های قرمز) تعداد حسی محدود سلول وجود دارد که بتواند در مسیر عملکردی معین خودش، همان مسافت طی شده توسط سلول های ایمنی را طی کند. گردش خون مستندارن به عنوان وسیله انتقالی ضروری برای اریتروسیت ها، لکوسیت ها و پلاک ها عمل می کند اگرچه عملکرد اریتروسیت ها به عنوان انتقال دهنده گال اکسیژن، آنها را ملزم به عدم خروج از گردش خون می کند اما لکوسیت ها (گلبول های سفید خون) از گردش خون فقط به عنوان یک مسیر انتقالی استفاده نمی کنند و ممکن است در مسیر انجام وظایفشان، گردش خون را ترک کرده و مجدداً به آن بازگردند.

سیستم ایمنی، سیستمی مرتبط به هم از رگ ها، اندام ها و سلول ها می باشد که به دو ساختار نفوذی اولیه و ثانویه تقسیم می شود (شکل ۲-۴۴). ارگان های لنفاوی اولیه (جایی که لنوسیت ها (زیر مجموعه ای از لکوسیت ها شامل سلول های B و T) تولید شده و خصوصیات عملکردیشان را کسب می کنند) پیموس را که محل تولید سلول های T و مهر استخوان را که محل تولید سلول های B می باشد شامل می شود. سلول هایی با منشاء خونساز که توسط کبد حین در دوران جنینی و توسط مهر استخوان در سرتاسر عمر تولید می شود در همه ارگان های لنفاوی وجود دارند. مجموع کل نفوسیت ها در یک فرد بزرگسال حول 5×10^9 تخمین رده می شود، تقریباً ۱۵٪ در طحال، ۴۰٪ در ارگان های لنفاوی ثانویه (گره های لنفی، لوزه ها)، ۱۰٪ تیموس و ۱۰٪ در مهر استخوان وجود دارد و بقیه در جریان خون گردش می کنند.

لکوسیت ها برای انجام وظایفشان باید گردش خون را ترک کرده و وارد بافت ها شوند. فشار شریانی مثبتی که توسط پمپاز قلب ایجاد می شود اجازه خروج از طریق رگ های خونی مهره داران و در نتیجه خروج از گردش خون را می دهد. این مایع به سها شامل مواد معدنی است بلکه دارای پروتئین هایی است که عملکرد دفاعی دارند به منظور حفظ هموستازی مایعی که گردش خون را ترک می کند. در نهایت باید دوباره به آن بازگردند و مایع لنف به همین کار را از طریق رگ های لنفاوی انجام می دهد. حجم کلی لنف حداکثر سه برابر حجم کل خون است. رگ های لنفی در دورترین نقطه انتهایی شان به صورت باز هستند تا عمل جمع پوری مایع بینبیمایی که سلول ها را در بافت ها عوطور می سازد، انجام دهد. رگ های لنفاوی به رگ های جمع پوری کننده بزرگ تری می پیوندند که لنف را به گره های لنفی

تحتانی در معرض قرار می‌گیرد و باکتری‌های مؤثر در هوا یا باکتری‌های بی‌ضرر موجود در پوست به صورت کنترل شده‌ای تکثیر می‌یابند و در نهایت میرین را از پای درمی‌آورند. همچنین ویروس‌ها و باکتری‌هایی برای این بدن یکپارچگی سسهای تیریک، راهکارهایی را تکامل داده‌اند مثلاً ویروس‌های پوشش در سس HIV، ویروس هری و ویروس آنفولانزا پروتئین‌های غشایی در بدن که ویژگی‌های چسبگی به آن می‌دهد و با این ویروس به سطح غشوی گردن سول، به سطح آن اتصال می‌یابد و چسبگی مسکبه پوشش ویروس با غشای سلولی میرین، موجب آزادسازی مواد ژنتیکی به درون میوبلاسم میرین می‌شود که همانندسازی، رونویسی و ترجمه در آنجا برای ویروس امکان‌پذیر است (شکل‌های ۴-۳۷ و ۴-۴۹ را ملاحظه کنید) و با باکتری‌های بیماری‌زای ویرمایی مانند اورتوس، انزیم کلازان را ترشح می‌کند که یکپارچگی بافت پیوندی را از بین برده و راه ورودی باکتری‌ها را آسان می‌سازد.

ایمنی ذاتی سد دفاعی دوم را چند از شکست سدهای مکانیکی و شیمیایی فراهم می‌آورد

به محض شکست سیستم‌های دفاعی مکانیکی و شیمیایی، سیستم ایمنی ذاتی فعال شده و حضور مهاجم حس می‌شود. سیستم ایمنی ذاتی شامل سلول‌ها و مولکول‌هایی است که بلافاصله برای پاسخگویی به پاتوژن در دسترس می‌باشد. فاگوسیت‌ها^(۱) سلول‌هایی که پاتوژن‌ها را بلع کرده و از بین می‌برند در سرتاسر بافت‌ها و اپیتلیال گسترده شده و می‌توانند به محل‌های عفونت فرستاده شوند. همچنین پروتئین‌های محلول متعددی که به صورت دائمی در حوض حضور دارند و یا در پاسخ به عفونت یا التهاب تولید می‌شوند توانایی کمک به دفاع ذاتی را دارند. موجودات ردهای مثل حشرات که سیستم ایمنی آپاتیزو دارند برای مقابله با عفونت صرفاً به سیستم دخی ذاتی خود متکی هستند.

فاگوسیت‌ها و سلول‌های عرضه‌کننده آنتی‌ژن: سیستم ایمنی ذاتی شامل ماکروفاژها، نوتروفیل‌ها و سلول‌های دندریتیک^(۲) می‌باشد. همه این سلول‌ها فاگوسیتیک هستند و گیرنده‌های سه نوع (TLRs)^(۳) دارند. اعضای این خانواده از پروتئین‌های سطحی سلول، الگوی گسترده‌ای از مارکرهای ویژه پاتوژن را مورد شناسایی

حمل می‌کنند و این لطف جمع‌آوری شده از بافت‌ها به وسیله رگ‌های لنفوی اورال ویژه به گره لنفی تخلیه می‌شود. گره‌های لنفی با دریا بودن سلول‌ها و مونوکوس‌های لازم برای عملکرد پاسخ ایمنی انیویو توانایی پاسخ‌دهی به آنتی‌ژن‌های جدید بر کسب سده و عملکردهای مؤثر لازم برای رهایی بدن از پاتوژن‌ها را فراهم می‌آورد (شکل ۲۲-۳).

گره‌های لنفی را می‌توان به عنوان فیلترهایی در نظر گرفت که اطلاعات آنتی‌ژنیک جمع‌آوری شده از نقاط دور سرتاسر بدن را به شکل مناسب به سیستم ایمنی ارائه می‌دهند تا پاسخ ایمنی مناسبی در بر علیه آنها برانگیزانند. همه مصالح مربوطه که محرک به فعال‌سازی لنفوسیت‌ها می‌شود در ارگان‌های نفاری اتفاق می‌افتد. سلول‌هایی که آموزش صحیح را دریافت کرده‌اند، از لحاظ عملکردی فعال شده و گره لنفی را از طریق رگ‌های نفاری واپس برگ کرده و در بهت به جریان خون تخلیه می‌شوند. چسب سلول‌های فعال شده‌ای توسط جریان خون دوباره گردش می‌کند (حالا آماده برای عمل) و ممکن است در مناطقی دوباره جریان خون را ترک کند، به سمت بافت‌ها حرکت کند مهاجمان یا نوزیک را جستجو کند یا سلول‌های عفونی شده با ویروس را بکشد.

خروج نفوسیت‌ها و دیگر لنفوسیت‌ها از جریان خون، فراخوانی این سلول‌ها به محل‌های عفونت، پردازش اطلاعات آنتی‌ژنیک و بازگشت سلول‌های ایمنی به جریان خون به صورت دقیقی توسط فرآیندهایی مثل بروز چسبندگی سلولی ویژه الگوهای کموناکسی و عبور از سدهای اندوتلیال تنظیم می‌شوند و مابعداً به آن می‌پردازیم.

سدهای مکانیکی و شیمیایی نخستین سد دفاعی در مقابل پاتوژن‌ها را تشکیل می‌دهد

همان‌طور که قبلاً نیز ذکر شد، دفاع‌های مکانیکی و شیمیایی اولین سدهای دفاعی میرین در مقابل پاتوژن‌ها را تشکیل می‌دهد (شکل ۱-۲۴ را ملاحظه کنید). دفاع‌های مکانیکی شامل پوست، اپیتلیال و اسکلت خارجی بدن است، سدهای دفاعی هستند که تنها بوسیله آسیب‌های مکانیکی یا از طریق حمله آنزیماتیک شیمیایی ویژه از هم می‌یابند. دفاع‌های شیمیایی نه تنها pH پایین مرشحات معده بلکه آنزیم‌هایی مانند لیپوپروم اشک را نیز شامل می‌شود که بطور مستقیم به میکروب‌ها حمله می‌کند.

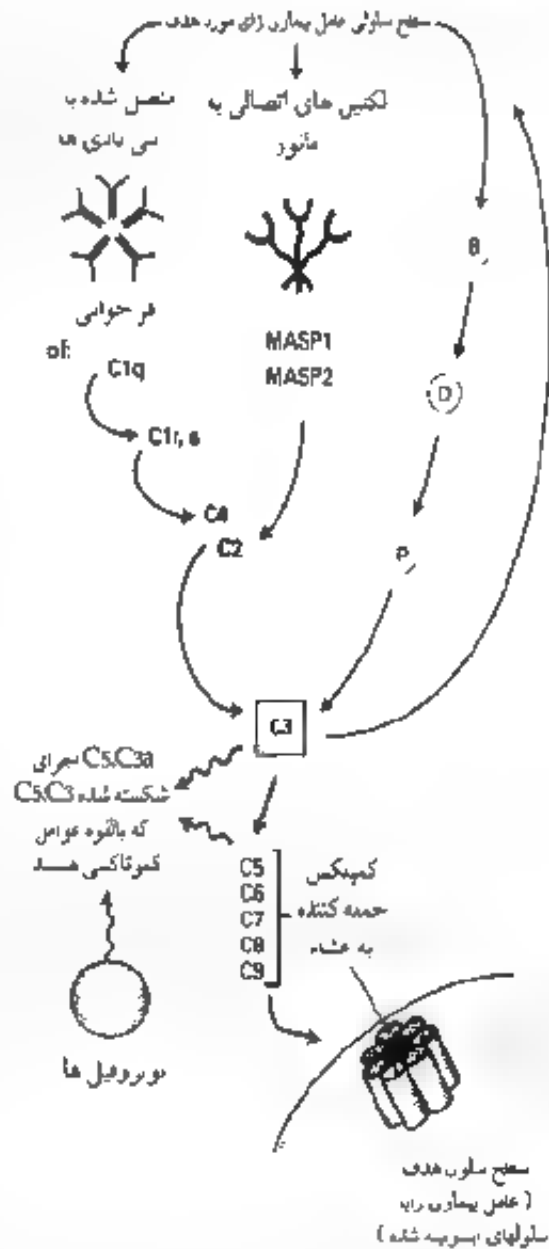
اهمیت دفاع‌های مکانیکی که به صورت دائمی عمل می‌کنند بر دیگر موارد در برابر بافت‌های سوختگی واضح است. زمانی که یکپارچگی اپیدرم از بین می‌رود، منابع غنی مواد مندی موجود در بافت‌های

1- Phagocytes 2- Dendritic cells
۲- Toll-like receptors

مسیر فرعی

مسیر لکتینی

مسیر کلاسیک



شکل ۴-۲۴ به مسیر فعال سازی کمپلمان مسیر کلاسیک نام
شکل کمپلکس آنتی ژن - آنتی بادی است که اجزای کمپلکس مانند C_{1q}
را در جلوه و منجر به فعال شدن C_{1r} و C_{1s} می شود و این کمپلکس
به تریپ C_4 و C_2 را فعال می کند که بعداً C_3 را به فرم فعالش تبدیل
می کنند. در مسیر MBL، ساختارهای عی از مانور موجود در سطح اکثر
پاتوژن ها به وسیله MBL شناسایی می شوند و واکنش پیلایی آنها منجر
به فعال سازی دوسری پروتاز، MASP-1 و MASP-2 می شود. مسیر
فرعی به فرم ویژه ای از پروتئین اصلی کمپلمان بنام C_3 بار دارد که بر روی
سطوح میکروبی قرار می گیرد و فعالیت های بعدی C_3 توسط فاکتورهای
موجود در سرم بنام فاکتور B، D و P تنظیم می گردد. هر کدام از اجزای مسیر
فعالیت کمپلمان توسط اشار پروتئینی مورد شناسایی قرار می گیرند که
اجزای رو به پایین آنها نیز فعالیت پروتئینی دارند. هر مرحله ای که به
صورت موفقیت آمیزی طی شود موجب گسترش فعالیت مرحله ی بعدی
می شود. هر سه مسیر به تشکیل C_3 فعال می انجامد که شکل گیری MAC
را به راه انداخته و منجر به تخریب سلول های هدف می شود. قطعات کوچک
اتحادیه C_3 و C_5 در مسیر کمپلکس موجب فراخوانی موثرتر و
سلول های فاگوسیت کننده می شود که باکتری ها را در رملی کوتاه از بین
برده و یا می یابند.

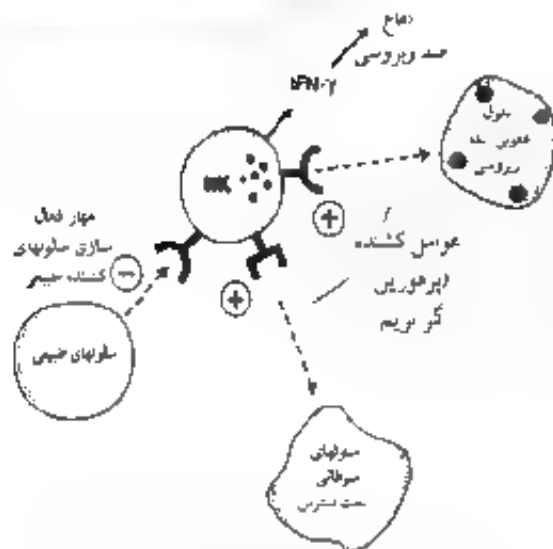
در مجاورت نزدیک به هم می باشد. این پیوند بیواسر مستقیماً توسط
فعالیت پروتئینی مولکول های فرادست مربوط به خودسانی
سکته شده و در نتیجه C_3 و C_4 فعال می شوند. پیوند بیواسر فعال
شده می تواند با گروه آمین اولیه یا هیدروکسیل مجاور خود واکنش
دهد و بدین ترتیب منجر به ایجاد پیوند کووالان بین C_3 و C_4 یا یک
پروتئین و یا کربوهیدرات در دسترس شود. اگر چنین
واکنش دهنگانی در دسترس نباشد پیوند بیواسر به اسلای هیدرولیز
می شود. چنین نحوه عملکردی تضمین می کند که قطعات C_3 و C_4
تا زمانی که کمپلکس آنتی ژن و آنتی بادی در مجاورت هم باشد پیوند
کووالانی خود را حفظ کنند.

بدون توجه به اینکه کمپلمان از کدام مسیر فعال می شود، C_3
فعال شده اجزای انتهایی آشار کمپلکس را از C_5 تا C_9 فعال کرده و
منجر به تشکیل MAC می شود که به داخل اکثر عشاءهای ریستی
نفوذ کرده و میزبانی هودیدیری آنها را تغییر می دهد. در نتیجه از دست
دادن الکترولیت ها و مواد محلول کوچک، سلول هدف لیر شده و
می میرد. هر زمانی که کمپلمان فعال شود MAC نیز فعال شده و
منجر به مرگ سلولی می شود که کمپلمان روی آن فعال شده بود.
چنین تأثیر میکروبی کشی مستقیم در نتیجه فعال شدن آشار

نیاز دارد. مسیر فرعی^(۱) که مستقیماً توسط بیشتر سطوح میکروبی
فعال می شود و بالاخره مسیر بکتین اتصالی مانور (MBL)^(۲) که
توسط پاتوژن هایی با دیواره عی از مانور فعال می شود. به این صورت
که MBL به مانور اتصال یافته و موجب فعال سازی دو پروتئاز وابسته
به لکتین اتصالی مانور^(۳) یعنی MASP-2 و MASP-1 می شود که
اجاره فعالیت رو به پایین جزای آشار کمپلمان را می دهد.

در مسیر فعال شدن کمپلمان، پروتئین های کمپلمان C_3 و C_4
نقش ویژه ای بر عهده دارند. این دو پروتئین به مقدار فراوان در سرم
موجود هستند و به صورت پیش سازهایی ستر می شوند که دارای
پیوند بیواسر داخلی بین ریشه های اسید آمینه سیستئین و گلوامات

- 1- Alternative pathway
- 2- Mannose binding lectin pathway
- 3- Mannose binding lectin associated proteases



شکل ۵-۴۴ سلول‌های کشته‌ده طبیعی، سلول‌های کشته‌ده طبیعی منبع مهم رشح ساینوکاین اینترفرون γ (IFN- γ) هستند و سلول‌های سرطانی و آلوده به ویروس را به وسیله پروفرین^(۳) می‌کشد. پروتئین‌های تشکیل‌دهنده معد به سرین پروتئازهایی به نام گرانزیم^(۴) اجازه می‌دهند وارد سیپولاسم سلول شده و آنها را از بین ببرند (بخش ۲۶).

محل صدمه دهنده و توسط واسطه‌های محلول مسئول احساس گرما و درد می‌باشد التهاب از طریق فعال‌سازی سلول‌ها و تولید محصولات محلول که به کمک یکدیگر باعث پاسخ ایمنی ذاتی می‌شوند سطح حفاظتی فوری ایجاد می‌کند و علاوه بر آن، التهاب موضعی ایجاد می‌کند که موجب آغاز پاسخ‌های ایمنی آدابتیو می‌شود البته اگر التهاب به صورت مزمنیتی کنترل نشود می‌تواند مسبب اصلی آسیب‌های بافتی نیز بشود.

شکل ۶-۲۴ ایماگوس اصلی پاسخ‌های التهابی یا پانوس‌های باکتریایی و به دنبال آن، آغاز پاسخ‌های ایمنی آدابتیو را ترسیم می‌کند. سلول‌های دندریتیک ساکن در بافت، حضور آنتی‌ژن را از طریق گیرنده‌های شبه تول خود (TLR) حس کرده و با آزادسازی واسطه‌های محلول مثل ساینوکاین^(۵) و کموکاین^(۶) به آنها پاسخ می‌دهند و همچنین آنها را به عنوان عوامل کموتاکسیک برای سلول‌های سیستم ایمنی محسوب می‌شوند. نوتروفیل‌ها^(۷) به عنوان سلول‌های ثانویه مهم در پاسخ‌های ایمنی، جریان خون را ترک کرده

کمپلمان به طور کامل، یک عملکرد حفاظتی مهمی در بدن محسوب می‌شود.

هر سه مسیر فعال شدن کمپلمان قطعات شکسته شده C3a و C5a را تولید می‌کند و به گیرنده‌های جهت شونده با پروتئین که اتمال یافته و به عنوان عوامل کموتاکسی برای نوتروفیل و سلول‌های دیگر درگیر در التهاب عمل می‌کند. در هر سه مسیر، قطعات حاصل از فعالیت کمپلیمی C3 سلول‌ها را مورد هدف قرار داده و منجر به تغییررایش گلووالانسی این ساختارها می‌شود. سلول‌های فاگوسیت‌کننده، این پرچسب‌های مستقی شده از C3 را برای شناسایی، بلع و تجزیه چنین ساختارهای تغییر یافته به کار می‌برند و این فرآیند در اصطلاح ایسویزاسیون^(۱) نامیده می‌شود.

سلول‌های کشته‌ده طبیعی (NK)، سلول‌های سیستم ایمنی ذاتی، علاوه بر مهاجمان باکتریایی در مقابل ویروس‌ها نیز به دفاع می‌پردازند. زمانی که حضور سلول عفونی ویروسی به بین شد، با وجود اینکه دیگر سلول‌های ایمنی ذاتی فعال می‌شوند، سلول‌های NK، هدف‌های ویروسی شده را جستجو کرده و آنها را می‌کشد. برای مثال بیشتر سلول‌های عفونی ویروسی، اینترفرون نوع یک^(۲) را تولید می‌کند که برای فعال‌سازی سلول‌های NK γ رم است. فعال شدن سلول‌های NK به تنها حفاظت مستقیمی را به وسیله کارخانه سازنده دره‌های ویروسی ایجاد می‌کند بلکه اینترفرون γ را ترشح می‌کند که در همه‌هاگی بیشتر حبه‌های دفاع ضد ویروسی ضروری می‌باشد (شکل ۵-۲۴). اینترفرون‌ها، به عنوان ساینوکاین طبقه‌بندی می‌شوند و پروتئین‌های رشح شده کوچکی هستند که با روش‌های مختلف به تنظیم سیستم ایمنی کمک می‌کند. ما با ساینوکاین‌های دیگری مواجه خواهیم شد و در مورد بعضی از گیرنده‌هایشان در بخش‌های بعدی بحث خواهیم کرد.

التهاب پاسخ پیچیده بدن به آسیب می‌باشد که هم ایمنی ذاتی و هم ایمنی آدابتیو را در بر می‌گیرد.

زمانی که بافت برای عروق صدمه ببیند، یک سری پاسخ‌های معمولی را به دنبال دارد که التهاب نامیده می‌شود. صدمه می‌تواند برشی ساده توسط کارد و به عمومی توسط عامل پاتوژن باشد. التهاب یا پاسخ‌های التهابی توسط چهار علامت مشخص شناسایی می‌شوند: قرمزی، ورم، گرما و درد. علائم ناشی از شدت افزایش یافته مولکول‌ها را رنگ‌های حومی (اتساع عروقی)، جذب سلول‌ها به

- | | |
|----------------|--------------|
| 1 Opsonization | 2 Interferon |
| 3 Perforin | 4 Granzyme |
| 5 Cytokine | 6 Chemokine |
| 7 Neutrophils | |

باشد علاوه بر این بعضی پاتوژها در مسیر تکاملی خود ابزارهایی کسب می‌کنند که سیستم ایمنی ذاتی را ناتوان کرده و یا موفق به فرار می‌شوند. در چنین موقعیت‌هایی، پاسخ‌های سیستم ایمنی آداپتیو برای کنترل عفونت ضروری است. سیستم ایمنی آداپتیو وابسته به سلول‌های تخصص یافته‌ای است که سعی می‌کند بین سیستم ایمنی ذاتی و آداپتیو ارتباط برقرار کند و شامل سلول‌های عرضه کننده آنتی ژن مانند ماکروفاژ و سلول‌های دندریتیک می‌باشد که قادر هستند پاتوژهای دست نخورده را بلع کرده و آنها را بکشد. سلول‌های عرضه کننده آنتی ژن به وسیله سلول‌های دندریتیک می‌توانند آنتی ژن‌های مشتق شده از پاتوژهایی که به تازگی کسب شده‌اند را به اندام‌های لنفاوی ثانویه تحویل دهد و پاسخ ایمنی آداپتیو را آغاز کند.

سیستم ایمنی آداپتیو، سد دفاعی سوم بدن، به صورت اختصاصی عمل می‌کند

بعضی‌هایی که گیرنده‌های ویژه آنتی ژن را دارا می‌باشند سلول‌های اصلی مسئول ایمنی آداپتیو هستند. شهود اولیه پاسخ ایمنی آداپتیو به صورت طبیعی با کشف آنتی بادی که مولکول‌های مجری اصلی ایمنی آداپتیو می‌باشند توسط وبریگ^(۱) و شیباسابورو کیتاساتو^(۲) در سال ۱۹۵۵ مطرح شد. آنها مشاهده کردند که وقتی سرم (مایع داخل رگی که بعد از اتمام فرایند لخته شدن خون از بقیه سلول‌ها، جدا می‌شود) کوچک‌هنگامی ایمونیزه شده با یک دور غیرکننده سم دیسری را به حیوانی که بلافاصله در معرض آن قرار نگرفته، انتقال دهند، حیوان گیرنده در مقابل دور گذشته سم همان باکتری محافظت پیدا می‌کند. انتقال سرم از حیوانی که هرگز در معرض توکسین دیسری قرار نگرفته باشد حفاظتی را در پی نتواند داشت و نه زمانی که حیوان موردنظر با سرم حیوان دهنده‌ای که بلافاصله میکروب به عنوان صبح سم برخورد کرده، بمونیزه شود حفاظت اتفاق می‌افتد. تجربه فوق اختصاصیت سیستم ایمنی آداپتیو را اثبات می‌کند. به عبارتی سیستم ایمنی آداپتیو می‌تواند بین دو ماده بسیار مشابه از یک دسته، تمایز قائل شود. چنین اختصاصیتی معیاری برای سیستم ایمنی آداپتیو محسوب می‌شود. اجرای این سیستم می‌تواند پروتئین‌هایی را که تعامل آنها

و به سمت بافت صدمه دیده و یا عفونت ناشی از باسج بدن به واسطه‌های محلول متعدد موجود در بافت صدمه، مهاجرت می‌کند. بوتروفرین‌ها که تقریباً بی‌درنگ لکوسیت‌های ترگرددش خون را تشکیل می‌دهند، فاکتوسیکنده هستند و ناکسری‌های پاتوژ را بلع و تخریب می‌کنند. بوتروفرین‌ها همچنین با مایع و سمی در پاتوژهای مشتق شده از ماکروفاژها از طریق گیرنده‌های شیه بول و کش متقابل در دست و پا شدن پس گیرنده‌ها موجب می‌شود که بوتروفرین‌ها، سايتوکاین و کموکاین تولید کنند. بوتروفرین‌ها همچنین می‌توانند نکوسیت‌های پیش‌سری (نوتروفیل، ماکروفاژ و بر پدید نفوسیت (سلول‌های B و T)) را به محل عفونت جذب کنند. بوتروفرین‌های فعال شده موجب آزادسازی اتریم‌های تخریب‌کننده باکتری‌ها (پلور مثال لیروریم و پروتاز) و همچنین پپیدهای کوچک با خاصیت ضد میکروبی (دکسین) می‌شوند. بوتروفریل‌های فعال شده همچنین اتریم‌هایی که آنیون سوپراکسید و مواد واکنش دهنده اکسیداتی دیگر را تولید می‌کنند، فعال می‌کنند (جشن ۱۲ و بدین ترتیب میکروب‌ها را در بازه زمانی کوتاه می‌کشد. سلول‌های دیگری که به پاسخ‌های التهابی کمک می‌کنند ماساس‌های^(۳) بافتی هستند زمانی که این سلول‌ها به وسیله محرک‌های فیزیکی و شیمیایی فعال می‌شوند هیستامین را آزاد می‌کنند که نفوذپذیری عروق را افزایش می‌دهد و منابراین دسترسی به پروتئین‌های پلاسمایی (بمور مثال کیمال) را آسان می‌سازد که این پروتئین‌ها می‌توانند در مقابل عوامل مهاجم به دفاع بپردازند. یکی از پاسخ‌های اولیه حیوانی سهم به عفونت یا التهاب فعال‌سازی پروتازهای متعدد پلاسمایی شامل پروتئین‌های آبشار کمپلمان می‌باشد که در بالا بحث شد (شکل ۴-۳)، پپیدهای تولید شده در مسیر فعال‌سازی این پروتئین‌ها، فعالیت کموتاکتیک دارند و بوتروفریل‌ها را به محل صدمه دیده جذب می‌کنند و سايتوکاین‌های التهابی مثل اینترکالین ۱ و ۶ (IL-1 و IL-6) تولید می‌کنند. هرچنانی بوتروفرین‌ها به افزایش نفوذپذیری عروقی نیز وابسته است که بویژه توسط واسطه‌گرهای لیپیدی (پلور مثال پروستاگلاندین‌ها^(۴)) و نکوترین‌ها^(۵) مشتق از فسفولیپیدها و اسیدهای چرب ایجاد می‌شود. همه حوادث ذکر شده سریعاً اتفاق می‌افتد بدین ترتیب که در طی دقائق اولیه آسیب شروع می‌شود شکست در حذف عامل بوجودآورنده چنین پاسخ‌های فوری منجر به التهاب می‌شود که سیستم ایمنی آداپتیو نقش مهمی را در آن ایفا می‌کند.

زمانی که تعداد پاتوژهای موجود در محل عفونت زیاد باشد امکان دارد در ظرفیت توانایی پاسخ‌دهی سیستم ایمنی ذاتی قرار

1- Mast cell

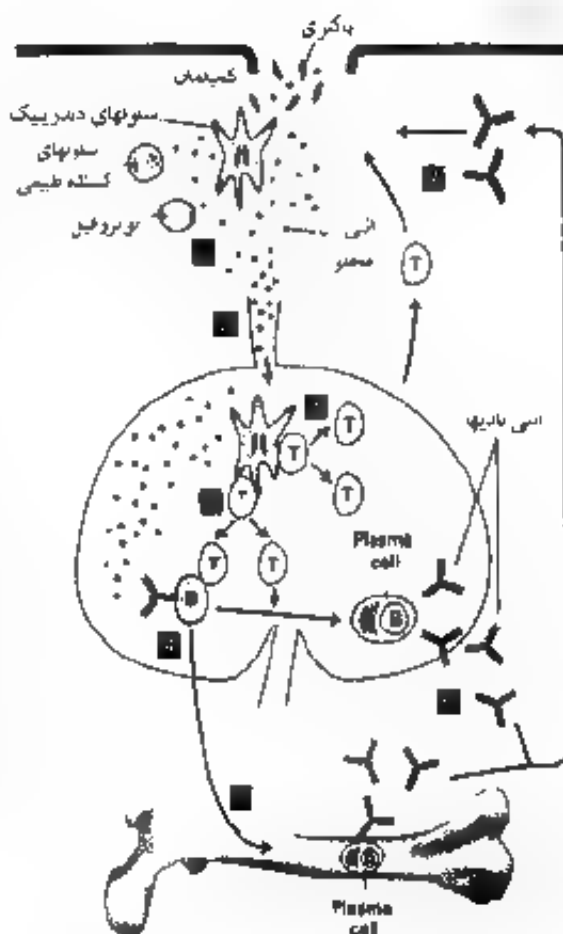
2- Prostaglandin

3- Leukotriene

4- Emil Von Bering

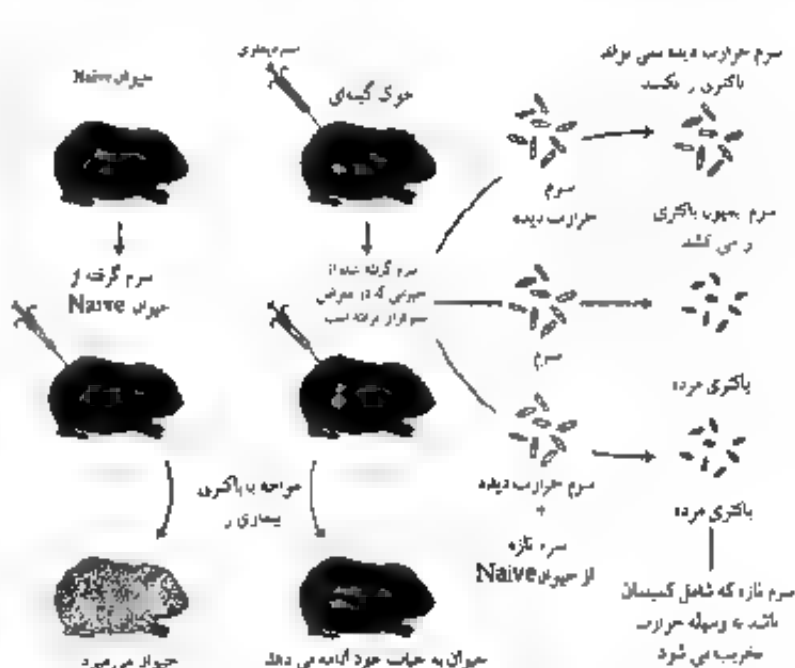
5- Shibasaburo Kitasato

► شکل ۲۴-۶ مدل متقابل سیستم ایمنی آدایو و ایمنی ذاتی در برابر پاتوژن‌های باکتریایی. به محض اینکه باکتری سدهای دفاعی مکانیکی و شیمیایی را شکست یا اجزای اپسام کیملاس و سلول‌های ایمنی‌دکنده حفاظت فوری مانند فوژوچیل روبرو می‌شود (۱) واسطه‌گرهای التهابی متنوع افاده شده توسط صدمات بافتی به پاسخ‌های التهابی موضعی کمک می‌کند. تحریک موضعی باکتری موجب رهاسازی آنتی‌ژن‌های باکتریایی می‌شود که از طریق سف‌آورپی به گره‌های لنفی وارد می‌شوند (۲). سلول‌های دسریک‌آنتی‌ژن‌ها را در محل جمعیت گرفته و در پاسخ به محصولات میکروبی به صورت مهاجر درآمده و به طرف گره لنفی حرکت می‌کنند تا سلول‌های T را در آنجا فعال کنند (۳). در گره لنفی سلول‌های T تحریک شده توسط آنتی‌ژن، بکتری پیدا کرده و عملکردهایی اجرایی مانند کمک به سلول‌های B را کسب می‌کنند (۴). بعضی از سلول‌های B ممکن است به طرف ممر استخوان حرکت کنند و در آنجا همپراس را کلس کرده و به پلاسماسل تبدیل شوند (۵). در مراحل آخر پاسخ‌های ایمنی، سلول‌های T فعال شده کمک‌یادی به سلول‌های B بیاکسده آنتی‌ژن می‌کنند تا آنتی‌بادی‌های اختصاصی آنتی‌ژن به مقدار فراوان توسط پلاسماسل‌ها تولید شود (۶). آنتی‌بادی‌ها در نتیجه در معرض قرارگیری اولیه با باکتری‌ها تولید می‌شود و همراه با کمپلکس سف در حلقه جمعیت دارند (۷) که در این صورت سف یا در پیلر غلیظ پاتوژن مقاوم می‌شود و یا حفاظت سریعی با در مواجهه مجدد با همان آنتی‌ژن از خود نشان می‌دهد.



► شکل ۲۴-۷ تجربه وجود

آنتی‌بادی‌ها در سرم حیوانات عمومی توسط ویرس و کیتسانتو اثبات شد. در معرض قرارگیری حیوانات با دور کشنده سرم دیفتری (یا باکتری تولیدکننده سرم دیفتری) موجب تولید مادای در سرم حیوانات می‌شود که آنها را در مقابل دور کشنده هم سرم (یا باکتری تولیدکننده هم سرم) محافظت می‌کند. تاثیر حفاظتی این ماده سرمی را می‌توان از یک حیوان که در معرض پاتوژن قرار گرفته است به حیوان دیگری انتقال داد که قبلاً در معرض چنین پاتوژنی قرار نگرفته است. و زمانی که گیرنده سرم در معرض دور کشنده هم باکتری قرار می‌گیرد، به حیات خود ادامه می‌دهد. چنین فائیزی برای پاتوژن برگزیده پاسخ اختصاصی



می‌باشد. بنابراین سرم یک ماده قابل انتقال (آنتی‌بادی) دارد که در مقابل تأثیرات ممر پاتوژن‌های بیماری‌زا موجب حفاظت می‌شود. سرم گرفته شده از این حیوانات را سرم ایمنی می‌نامند که فعالیت باکتری‌کشی خود را در محیط خارج از بدن (in vitro) بر حفظ می‌کند. حرارت دادن سرم ایمنی فعالیت باکتری‌کشی آن را از بین می‌برد و با اضافه کردن سرم حرارت‌دیده تازه از یک حیوان که در معرض پاتوژن قرار نگرفته است فعالیت باکتری‌کشی سرم ایمنی حوادث دیده از سر گرفته می‌شود. بنابراین سرم شش ماده دیگری است که فعالیت آنتی‌بادی را کامل می‌کند.

می‌شوند (دقیقه‌ها تا ساعت‌ها) الگوی مولکولی تشخیص
حضور پاتوژن‌ها می‌تواند توسط گیرنده‌های شبه بول شناسایی
شود و بی‌ویژگی شناسایی حیثی بالاست.

- ایمنی آناپیز توسط سلول‌های T و B واسطه‌گری می‌شود
این سلول‌ها برای فعال شدن کامل و دشواری جدید روز باز دارند
ولی آنها می‌توانند چندین نوع آنی‌ری را از هم تمیز دهند
- ایمنی آناپیز و فوری به صورت هم‌پار عمل می‌کند
التهاب به عنوان یک پاسخ اولیه در پاسخ به آسیب بافتی به
چندین فرایند احتیاج دارد که عناصر سیستم ایمنی فوری و
آلتیو را با هم ترکیب می‌کند (شکل ۶-۲۴) را ملاحظه
کنید.

۲۴-۱ ایمنوگلوبولین‌ها: ساختار و عملکرد

ایمنوگلوبولین‌ها که توسط سلول‌های B تولید می‌شوند
ساخته‌شده‌ترین مولکول‌های مرتبط با ایمنی آلتیو هستند در این
بخش ما تمامی سارمانته‌های ساختاری ایمنوگلوبولین‌ها، تنوع
ساختاریشان و چگونگی اتصال آنها به آنی‌ری را شرح می‌دهیم.

**ایمنوگلوبولین‌ها ساختارهای حفاظت‌شده حاوی
رجیره‌های سنگین و سبک دارند.**

ایمنوگلوبولین‌ها مانند کمپلکس^(۲)، از جمله پروتئین‌های
فراولی سرمی هستند که می‌توان آنها را بر اساس خصوصیات
عملکردی و ساختاری طبقه‌بندی کرد با استفاده از تجربه
آن‌تیسرم (سرمی که حاوی آن‌تیبادی است که بر اساس فعالیت‌های
عملکردی مانند کشت میکروب‌ها و اتصال به آن‌تیباز پایه‌گذاری
می‌شود) ایمنوگلوبولین‌ها را به عنوان دسته‌ای از پروتئین‌های سرمی
طبقه‌بندی می‌کنیم که مسئول فعالیت آن‌تیبادی هستند
ایمنوگلوبولین‌ها ترکیبی از دو رجیره سنگین (H) یکسان هستند که
توسط پیوندهای کووالانسی به دو رجیره سبک (L) یکسان دیگر
متصل شده‌اند (شکل ۸-۲۴). ایمنوگلوبولین‌ها معمولاً ساختاری د
دو کمپلکس قریه دارند که به صورت چهار H نمایش داده می‌شود. در
در خانواده ضرها (شر، شتر بی‌کوهان آمریکایی...) در این مورد
استثنایی دیده می‌شود این حیوانات می‌توانند ایمنوگلوبولین‌هایی
تولید کنند که تنها شامل دو رجیره سنگین (H) بوده و فاقد
رجیره‌های سبک می‌باشد.

بها در یک سید آمینه است از یکدیگر تشخیص دهد یا توجه به این
تجربه‌ها ویرینگ، وجود خرتی سام ("Antikörper") یا آنتی‌بادی
را به عنوان عوامل حفاظتی بدن مطرح کرد. سرم‌های محتوی
آن‌تیبادی (سرم ایمنی) به آنها حفاظت در داخل بدن یخاد می‌کند
بدنه توانایی کشت میکروب‌های داخل لویه آزمایشگاه را نیز دارد
حزوت دادن سرم‌های ایمنی تا ۵۰°C خاصیت کسبکی آن را از بین
می‌برد اما با اضافه کردن سرم تازه حرارت ندیده از حیوانی که نه به
خال در معرض میکروب قرار نگرفته است، می‌توان این فعالیت را
محدوداً بازگرداند چنین یافته‌هایی وجود یک فاکتور ثانویه‌ای را
پیشنهاد می‌کند که امروزه کمپلمان نامیده شده و در کشت باکتری‌ها
با آن‌تیبادی همکاری می‌کند. امروزه آن‌تیبادی‌های ویرینگ را به
عنوان پروتئین‌های سرمی بنام ایمنوگلوبولین^(۱) می‌شناسیم و در
این میان کمپلمان نیز یک سری پروتئین‌های پروتازی محسوب
می‌شود (شکل ۴-۲۴). ایمنوگلوبولین‌ها نه تنها سموم باکتری‌ها را
حتی می‌کند بلکه همچنین با اتصال مستقیم به عوامل مضرمانند
ویروس‌ها، توانایی اتصال به سلول‌های میزبان را از آنها سلب
می‌کنند آنتی‌بادی‌هایی که در مغز سم مار تولید می‌شوند را
می‌توان به افرادی تحویر کرد که تحت گرش مار قرار گرفته‌اند تا
جلوی مسمومیت ناشی از سم را بگیرد. آن‌تیبادی‌های ضد سم مار به
سم مار اتصال یافته و از اتصال سم به هدفش در مریض، جلوگیری
کرده و آن را حتی می‌کند بنابراین آن‌تیبادی‌ها می‌توانند تأثیر
پیشگیری‌کننده فوری نیز داشته باشند.

نکات کلیدی بخش ۱-۲۴

مروری بر سیستم دفاعی میزبان

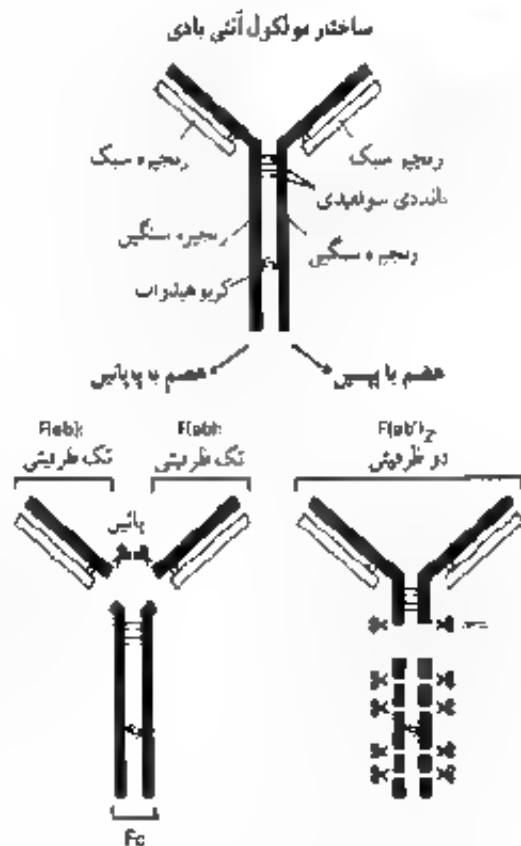
- دفاع‌های مکانیکی و شیمیایی موجود رنده را در برابر
پاتوژن محافظت می‌کند. این نوع حفاظت فوری و بی‌وسه
بوده اما ویژگی کمتری دارد. ایمنی با تاخیر و آلتیو محافظت
در برابر پاتوژن‌ها را که از ستهای مکانیکی / شیمیایی عبور
کرده‌اند فراهم می‌کند (شکل ۱-۲۴) را ملاحظه کنید.
- سیستم‌های گردش خون و سم بازگران سلولی و
مولکولی در ایمنی فوری و آلتیو را در سرتاسر بدن توزیع
می‌کند (شکل ۲-۲۴) را ملاحظه کنید.
- ایمنی فوری بی‌وسه سیستم کمپلمان (شکل ۴-۲۴) را
ملاحظه کنید و انواع متعددی از توکوسیت‌ها که قسمت عمده
این بوتروفس‌ها بوده و بقیه سلول‌های فاگوسیت‌کننده مانند
ماکروهاژها و سلول‌های دندریک هستند واسطه‌گری
می‌شود سلول‌ها و میکوبهای ایمنی فوری به سرعت آماده

مهره اتصال باشد در حالیکه نتیجه تجزیه با پروتئاز پیسین قطعات نوטרپیتی می‌باشد که به صورت $F(ab)$ نشان داده می‌شود ($F = \text{fragment}$, $ab = \text{antibody}$). این آرم‌ها بصورت معمول در تبدیل مولکول‌های ایمونوگلوبولین دست مجزیه به معرف‌های تک‌طرفیتی و دوطرفه‌ای استفاده می‌شوند اگرچه قطعات $F(ab)$ در ایجاد اتصال متقاطع ناتوان هستند اما قطعات $F(ab')$ می‌توانند را دارند و چنین خصوصیتی به طور مکرر برای اتصال مقاطع و به دنبال آن فعال شدن گیرنده‌های سطحی به کار گرفته می‌شود قطعاتی که توسط هضم پایانی آزاد شده و توانایی اتصال به آنتی‌ژن را هم ندارد چون به آسانی قابل کریستالیزه شدن است F_c نامیده می‌شود ($F = \text{fragment}$, $C = \text{Crystallizable}$). چنین اقدامات بیوشیمیایی به کارگیری پروتئازها به وسیله روش نقشه‌برداری پتیدی و اسراتزهای تعیین توانایی برای مشخص کردن ساختار لویه ایمونوگلوبولین‌ها ارائه پیدا کرد.

جدیدی ایزوتایپ ایمونوگلوبولینی وجود دارد که هر کدام فعالیت‌های متفاوتی دارند.

ایمونوگلوبولین‌ها براساس خصوصیات متمایز از هم بیوشیمیایی‌شان به دسته‌های مختلف یا ایزوتایپ‌های مختلف تقسیم‌بندی می‌شوند. دو ایزوتایپ رنجیره سبک نام‌های κ و λ وجود دارند. رنجیره سنگین تنوع بیشتری را نشان می‌دهد. در استاندارد ایزوتایپ‌های اصلی رنجیره سنگین عبارتند از μ , δ , γ , ϵ و α . هر کدام از رنجیره‌های سنگین می‌توانند با هر کدام از رنجیره‌های سبک κ یا λ همراه شوند. زیرگروه‌های بیشتری برای رنجیره γ و ϵ نسبت به گونه مهره‌دار وجود دارد و ماهی دارای پروتئینی است که در استاندارد بافت نمی‌شود. سامکاری بک ایمونوگلوبولین کامل براساس رنجیره سنگین موجود در ساختمان می‌باشد. رنجیره μ , IgM ، رنجیره α , IgA ، رنجیره γ , IgG ، رنجیره δ , IgD ، رنجیره ϵ , IgE را تولید می‌کند. ساختار کمی ایزوتایپ‌های اصلی ایمونوگلوبولین در شکل ۶-۲۳ نشان داده شده است. هر کدام از ایزوتایپ‌های مختلف ایمونوگلوبولینی به وسیله ویژگی‌های ساختاری منحصر به فردشان عملکردهای ویرهای را انجام می‌دهند.

مولکول IgM توسط زنده‌های دی‌سولفیدی و یک رنجیره اضافی سام ساخته شده و به صورت پانمر تشرح می‌شود. IgM در فرم پانمری خود، ده جایگاه مشابه اتصالی به آنتی‌ژن دارد که اجازه می‌دهد در واکنش متبادل یا سطوحی که آنتی‌ژن مورد نظر را به

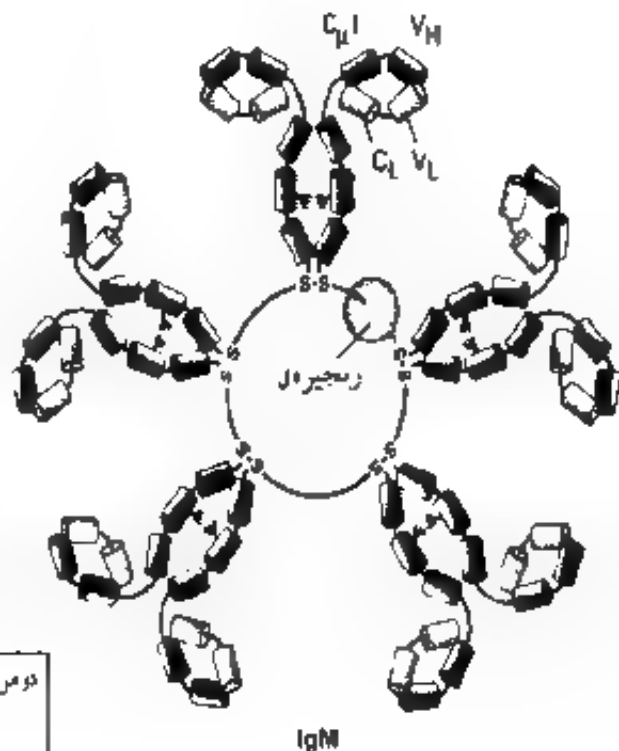
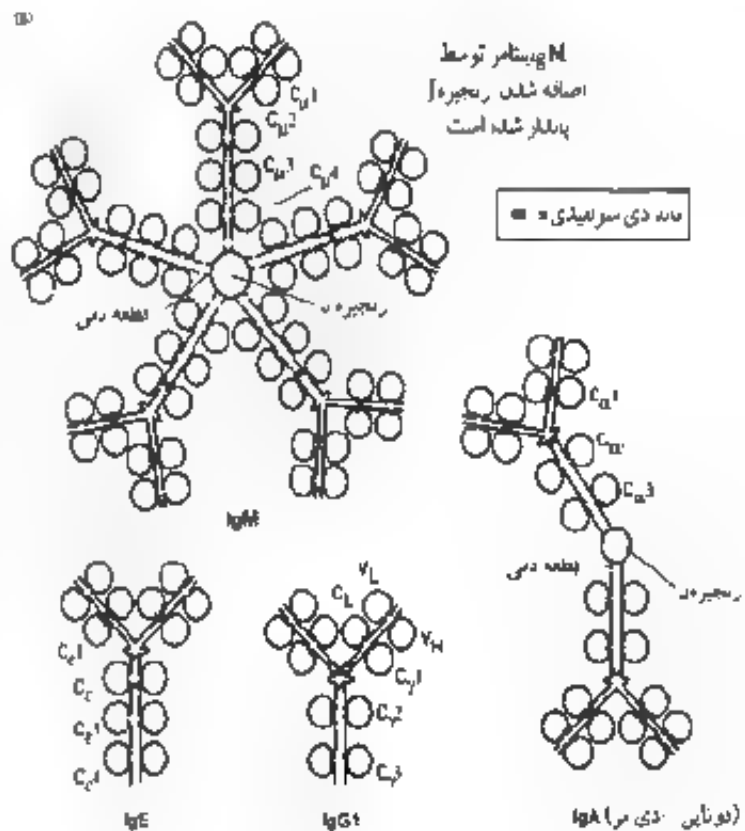


شکل ۸-۲۶ اساس ساختاری مولکول ایمونوگلوبولینی. آنتی‌بادی‌ها از جمله پروتئین‌های سرمی هستند که به عنوان ایمونوگلوبولین‌ها ساخته می‌شوند و دارای دو ساختار متقارن پیچیده می‌باشد که از مجموع دو رنجیره سبک یکسان و دو رنجیره سنگین یکسان تشکیل شده‌اند. تجزیه آنتی‌بادی‌ها با استفاده از پروتئازها منجر به تولید قطعاتی می‌شود که توانایی اتصال به آنتی‌ژن را حفظ می‌کنند. هضم توسط پروتئاز پایانی منجر به تولید قطعات تک‌طرفیتی $F(ab)$ و توسط پروتئاز پیسین منجر به تولید قطعات دوطرفیتی $F(ab')_2$ می‌شود. قطعه F_c توانایی اتصال به آنتی‌ژن را ندارد. این قطعه مولکولی دست مجزیه و ویژگی‌های عملکردی دیگری را بر عهده دارد.

یک روش بیوشیمیایی برای پاسخگویی به این سؤال که چگونه آنتی‌بادی‌ها بین آنتی‌ژن‌های مشابه تمایز ناقل می‌شوند، مورد استفاده قرار گرفته. در این روش از آرم‌های پروتئولیزکننده‌ای استفاده شد که پروتئین‌های سبک بزرگ ایمونوگلوبولین را به همانانی تجزیه می‌کرد که با استفاده از آنها می‌توان منطقه‌ای از ایمونوگلوبولین را که با آنتی‌ژن اتصال می‌یابد مورد شناسایی قرار داد (شکل ۸-۲۴). نتیجه هضم با پروتئاز پایانی قطعات تک‌طرفیتی است که $F(ab)$ نامیده می‌شود و می‌توانند با یک مولکول آنتی‌ژن

شکل ۹-۲۲: ایزوتیپ‌های

ایمونوگلوبولین. دسته‌های مختلف ایمونوگلوبولین، ایزوتیپ نامیده می‌شوند که صکی است به صورت پیوسته‌ای و توسط ترکیب‌های ایمونوبوزیک تشخیص داده شوند. در موش و انسان دو ایزوتیپ برای رنجیره سبک (κ) و بیج ایزوتیپ برای رنجیره سنگین (λ , γ , δ , ϵ) وجود دارد. (a) یواساس نوع رنجیره سبکی، هر ایزوتیپ یک فسنه از ایمونوگلوبولین را نمیس می‌کند. IgD و IgE (در شکل) سان داده شده) رویهم رفته مونومرهایی با ساختار کلی مشابه هستند. IgA و IgM به دین آنکه می‌توانند در سرم به ترتیب به صورت بتامر و دیمر یا با یک دسته متماوند. بدین ترتیب که با یک دیمر واحد اضافی بنام رنجیره J، توسط پیوند کووالان دی‌سولفیدی همراه می‌شوند. (b) تصویر بتامر IgM که به صورت حجمی در رسم شده است و هر اسوانه سان‌دهنده یک کمن ایمونوگلوبولینی جداگانه است. هر حلقه در رسم شده در شکل (a) نیز یک کمن ایمونوگلوبولینی را نشان می‌دهد. ایزوتیپ‌های مختلف، عملکردهای مختلفی دارند برای فهمیس ملایم اختصاری به شکل ۱۲-۲۴ مراجعه کنید.



هر سلول B تولیدکننده یک ایموگلوبولین منحصر به فرد است که به صورت کلونی انشار می‌یابد.

مطابق بصریه انتخاب کلونی هر نفوسیت دارای یک گیرنده اتصال به آنتی‌ژن و ویژگی منحصر به فرد می‌باشد. زمانی که یک نفوسیت با آنتی‌ژن اختصاصی خود مواجه می‌شود به صورت کلونی گسترش یافته (یا تکثیر می‌یابد) و این امر منجر به نفوبیت پاسخ و اوج‌گیری پاکسازی هر چه بیشتر آنتی‌ژن می‌شود (شکل ۱۱-۲۴).

مطالعه تومورهای سلول B که به صورت کلونی‌های بدجیمی نفوسیت‌های ویژه گسرس می‌یابند موجب شد که اولین آنالیزهای مولکولی فرآیندهای اصلی ایجاد تنوع در آنتی‌بادی‌ها امکان‌پذیر شود. مشاهده کلیمی این بود که تومورهای مشتق شده از نفوسیت‌ها توانایی تولید مقدار زیادی ایموگلوبولین به سرم رشی را دارند. مقاری از رنجیرهای سبک این ایموگلوبولین‌ها به داخل آدرال افراد مبتلا به مومور ترشح می‌شود، چنین رنجیرهای سبک که بعد از کشف پروتئین‌های پس خون^(۳) نامیده شدند به آسانی تصفیه شده و اولین هدف برای یک آنالیز شیمیایی پروتئینی را فراهم ساخت. دو یافته کلیدی حاصل از آنالیزهای شیمیایی پروتئینی عبارتند:

از ۱) دو تومور که رنجیرهای سبک با خصوصیت شیمیایی متفاوت تولید می‌کنند در تمامی بوالیه‌ها منحصر به فرد هستند؛ (۲) این اختلاف در بوالیه‌های اسیدهای امینه که منجر به تمایز یک رنجیره سبک از دیگری می‌شود به صورت تصادفی انشار یافته بلکه به صورت دسته جمعی در دُمی اتفاق می‌افتد که به عنوان ناحیه متغیر رنجیره سبک یا V_L شناخته می‌شود این دُمی شامل ۱۱۰ یا در همین خانواده، اسید امینه N- انتهایی است. بوالیه‌های باقی مانده برای رنجیرهای سبک مختلف (که از پروتئین‌های یکسانی κ یا λ مشتق شده‌اند) یکسان است و در نتیجه به عنوان بوالیه ثابت یا C_L شناخته می‌شود. مستقیماً از سرم افراد مبتلا به مومور، ایموگلوبولین‌های مربوط به بیمار استخراج شد و توانی رنجیرهای سنگین تعیین شد و با توجه به آن مشخص شد که ریشه‌های متغیری که موجب تشخیص یک رنجیره سنگین از دیگری می‌شود همانند رنجیره سبک در یک دُمی کاملاً مشخص منکر شده که به طور مشابه به عنوان ناحیه متغیر رنجیره سنگین یا V_H شناخته می‌شود. نظم موجود در بوالیه‌های به دست آمده از چند گروه مختلف رنجیرهای سبک همسان وجود یک الگوی غیر تصادفی را برای

همان‌ش می‌گذارد. اوبدینه^(۱) بالایی از خود نشان می‌دهد به محض اینکه IgM بر روی سطح حامل آنتی‌ژن رسوب می‌کند مونوکول پتامری IgM ساختاری را به وجود می‌آورد که توانایی بسیار بالایی در فعال نمودن اِشتر کمپلمان دارد و در نتیجه یک وسیله مؤثر برای تحریک عثایی ایجاد می‌کند که روی آن جذب شده است و پروتئین‌های کمپلمان هم متعاقباً بعد از IgM روی سطح مومور، رسوب می‌کند.

مونوکول IgA بر با رنجیره J واکنش داده و به سرم دیمیر درمی‌آید. IgA دیمیر می‌تواند به گیرنده پلی‌مریک IgA در سمت حائی غاعده سلول‌های اپی‌تلیال منضم شود جایی که وظیفه‌اش انجام آندوسیتوز یا واسطه گیرنده می‌باشد گیرنده IgA بعد از آندوسیتوز، توسط پروتئینر قطعه فتنه می‌شود و IgA‌های دیمیر با قسمت باقی مانده گیرنده (قسمت ترشحی) که هنوز به آن متصل است از سمت فوقانی سلول‌های اپی‌تلیال آزاد می‌شود این فرآیند که ترانسیتوزیس^(۲) نامیده می‌شود یک شیوه مؤثر برای جا به جایی ایموگلوبولین‌ها از سمت حائی غاعده سلول‌های اپی‌تلیوم به سمت فوقانی می‌باشد (شکل ۱۰۵-۲۴). اشک و دیگر ترشحات پس بر عی از IgA هستند که عمل حفاظت پس در مفاصل پیاوژن‌های محیطی را بر عهده دارند.

پروتئین IgG مهم‌ترین ایروپین برای حش‌سازی دران وپروسی محسوب می‌شود این پروپین همچنین به سلول‌هایی که منجر به گیرنده‌های خاص برای بخش Fc از مونوکول‌های IgG هستند، کمک می‌کند تا آنتی‌ژن‌های ویژه‌ای را کسب کنند.

سیستم ایمنی نوزاد منابع می‌باشد و به‌این‌ترس در جوندگان آنتی‌بادی‌های محافظت‌کننده از طریق سیر مادر به جین انتقال می‌یابد گیرنده Fc نوزادی که مسئول به نام اندجی IgG مادری است در جوندگان بر روی اپی‌تلیال سنون‌های روده قرار دارد و توسط ترانسیتوزیس ایموگلوبولین‌هایی که در سمت لومینال دستگاه روده‌ای نوزاد به نام اتناده‌د بر عرض اپی‌تلیوم روده حانه حاشیه و بدین ترتیب آنتی‌بادی‌های مادری موجود در شیر برای ایجاد ایمنی غیرفعال در نوزاد مهیا می‌شود (شکل ۱۰۵-۲۴). در انسان‌ها گیرنده‌های Fc بر روی سلول‌های جینی یافت می‌شود که در تماس با جریان خون هستند ترانسیتوزیس آنتی‌بادی‌های IgG موجود در خون مادر از طریق جهت آنتی‌بادی‌های مادری را به جین منتقل می‌سازد و این آنتی‌بادی‌ها نوزاد را تا زمانی محافظت خواهد کرد که سیستم ایمنی نوزاد به اندازه کافی بالغ شده و بتواند خودش آنتی‌بادی تولید کند.

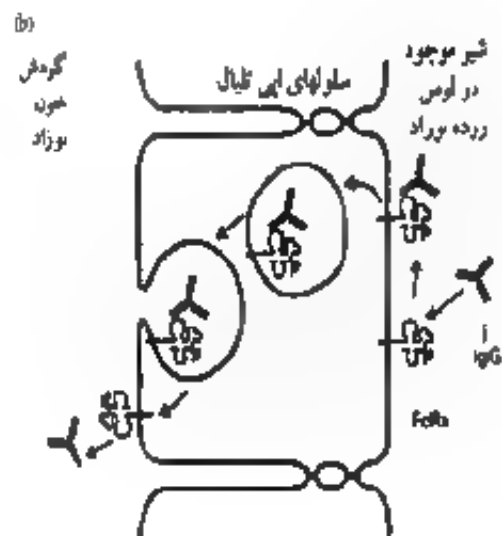
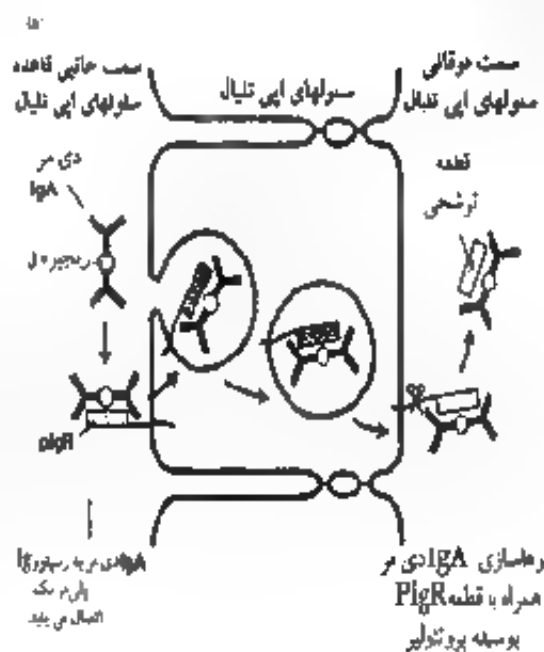
1. Avxity

2- Transcytosis

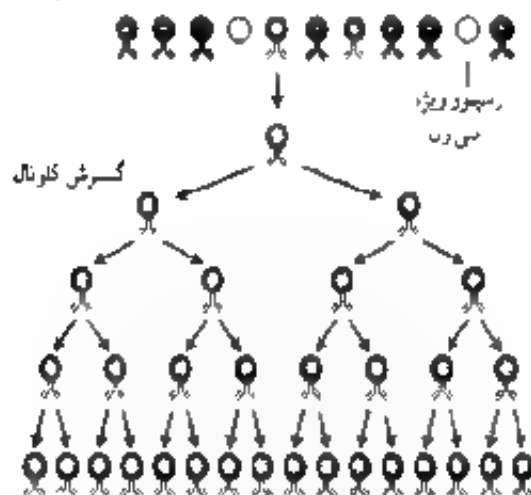
3. Bence Jones

► شکل ۱۰-۲۴ ترانسپورتیسی IgA و IgG (a) که در

محلات مخاطی مختلف یافت می‌شود به انتقال در عرض اپی‌تلیوم نیاز دارد. بدین منظور IgA به گیرنده‌های پلی‌مورفیک IgA [pIgR] اتصال یافته و اندوسیتوز می‌شود. بعد از انجام عمل انتقال در عرض لایه اپی‌تلیال، گیرنده قطعه قطعه شده و IgA از سمت راس سلول همراه به بخشی از گیرنده به نام قطعه ترشحی آزاد می‌شود. (b) جویدگل شیرچهار به‌موگلوبوین‌های مورد نیازش را از شیر مادر به دست می‌آورد. نوزاد در سمت راسی اپی‌نیوم رونمایش دارای گیرنده Fc (FcRn) است که این گیرنده ساختاری مشابه مولکول‌های MHC کلاس یک دارد (شکل ۲۱). بعد از اتصال گیرنده به قسمت Fc، ایموگلوبوین G توسط ترانسپورتیسی IgG به نام آتاده و به سمت حاذی قاعده سلول‌های اپی‌تلیوم انتقال می‌یابد. در انسان، سلول‌های سس‌سی‌بیل (۱) ترانویلاست موجود در حظه FcRn را بیان می‌کنند که واسطه‌ای برای کسب IgG از جریان حوی مادر و انتقال آن به جنین است (انتقال از طریق جفت).



نمایش سازی سلولهای B



▲ شکل ۱۱-۲۴ انتخاب کلونی (شکل رنگی) طبق نظریه انتخاب

کلونی، گروهی از سلول‌ها وجود دارد که هرکدام متحرک به گیرنده آن‌ها منحصراً به فردی می‌باشد (با رنگ‌های مختلف نشانی داده شده است). آن‌ها آن‌هایی که مکمل گیرنده واقع بر روی یک سلول خاص باشد به آن سلول منحصراً می‌دهد تا به صورت کلونی گسترش یابد و در نتیجه از تعداد دیگری سلول که مخصوص یک آن‌ها هستند تعداد زیادی سلول با ویژگی آن‌ها در مورد نظر (و میراث ریادی محصولات ترشحی) تولید شود.

است و جزئیات چگونگی اتصال آنتی‌بادی با آنتی‌ژن سیر توسط تفکیک انمی^(۱) شناخته شده‌اند. منطقهٔ محلی بین آنتی‌بادی و آنتی‌ژن پروتئین، در حدود 2×10^8 می‌باشد و اکثراً واکنش‌هایی را شامل می‌شود که به هم‌پوشانی کمی نیاز دارند. پیوندهای هیدروژنی و نیروهای واندروالی مهم مهمی را در اتصال آنتی‌ژن و آنتی‌بادی بر عهده دارند. برای مطالعه بیشتر بخش هم‌پوشانی مولکولی در عملکرد و اتصال پروتئین‌ها به یکدیگر به بخش ۲، مراجعه کنید). آنتی‌بادی‌ها به سها بر مقابل پروتئین‌ها، بلکه همچنین در مقابل تغییرات اعمال شده روی پروتئین‌ها هم (برای مثال، رنجیرهای الگوساکاریدی یا گروه‌های فسفات) و حتی بر علیه مولکول‌های آلی کوچکی که در حقت طبیعی بر علیه آنها آنتی‌بادی تولید می‌شود سیر تولید می‌گردند بنا به دلایل شرح داده شده در قسمت ۴-۴، برای تولید آنتی‌بادی اختصاصی علیه آنتی‌ژن‌های غیرپروتئینی کوچک لازم است که آنتی‌ژن با حامل‌های پروتئینی ترکیب شود. با آنتی‌بادی اختصاصی بعد از تولید می‌تواند چنین آنتی‌ژن‌های کوچکی را شناسایی کند. هرچه آنتی‌ژن کوچک‌تر باشد در محل اتصال به آنتی‌ژن موجود در آنتی‌بادی به صورت عمقی‌تر قرار می‌گیرد. مناطق بسیار متغیر رنجیرهای سبک و سنگین بیشترین تماس را با آنتی‌ژنی که به آنتی‌بادی متصل شده است، برقرار می‌کند و سومین منطقه بسیار متغیر بطور اختصاصی سهم مهمی را در این میان به عهده دارد.

مناطق از آنتی‌ژن‌ها که در تماس نزدیک با آنتی‌بادی قرار می‌گیرد، اپی‌توپ گویند. یک آنتی‌ژن پروتئینی معمولاً اپی‌توپ‌های متعددی دارد که اغلب به صورت حلقه یا سطوح روی پروتئین‌ها در معرض نمایش گذارده می‌شوند و هر ترکیب آنتی‌بادی همولوگ که از یک جمعیت کلونی سلول‌های B تولید می‌شود می‌تواند یک مولکول منحصر به فرد به نام اپی‌توپ را روی آنتی‌ژن متغیروش شناسایی کند.

به منظور یکسان ساختن یک آنتی‌بادی متصل شده به اپی‌توپ متغیروش بر روی آنتی‌ژن را مورد بررسی قرار دهیم باید متوجهی از همولوگ‌های مشابه^(۲) و آنتی‌ژن‌های حامل داشته باشیم. همولوگ‌های مشابه را می‌توان از تومورهای سلول‌های B (گسترش موزوکلونال سلول‌های B بدجیمی تشریح‌کنندهٔ همولوگ‌های) کسب کرد. اما در این صورت هنوز هم آنتی‌ژنی که برای آنتی‌بادی ترشح شده اختصاصی نباشد ساخته شده پیوسته.

بواحی تغییرپذیر نشان داد و روشن شد که سه ناحیه بسیار متغیر (HV1، HV2 و HV3) وجود دارد که بر بین بواحی دیگر به نام بواحی چهارجوب قرار گرفته‌اند (شکل ۱۲۵-۱۲۶) (نظمی مشابه در بوالیه‌های رنجیره سنگین سیر مشاهده شد که آنها را هم به صورت بواحی بسیار متغیر مشخص نمودند). در ساختار سه بعدی صحیح ایمونوگلوبولین‌ها، این بواحی بسیار متغیر در مجاورت هم (مثل ۱۲۵-۱۲۶) و در ناحیه تماس با آنتی‌ژن قرار می‌گیرند. سایرین جایگاه اتصال به آنتی‌ژن در یک مولکول Ig توسط بخشی که شامل بواحی بسیار متغیر است ساخته می‌شود به همین دلیل، بواحی بسیار متغیر به عنوان بواحی شاخص مکمل (CDRs) بر ساخته می‌شوند. شکل گذارش همه اطلاعات لازم برای تولید کنجیه آنتی‌بادی با چنین تنوع زیادی در مولکول‌های لایه زیاده، منحصر به پیشهاد مکانیسم‌های ژنتیکی منحصر به فردی شده که پاسخگوی چنین تنوعی بودند.

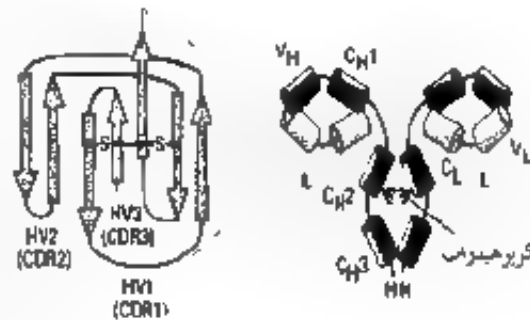
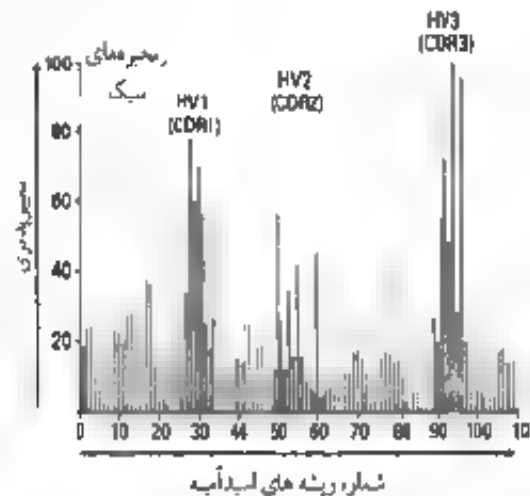
ذمین‌های ایمونوگلوبولینی با حور دگی ویژه‌ای دارند که از دو صفحه بنا که توسط پیوندهای دی‌سولفیدی به هم متصل می‌شوند، تشکیل شده است.

هر دو ذمین‌های ثابت و متغیر ایمونوگلوبولین‌ها به صورت ساختار سه بعدی فشرده تا می‌چرخند و فقط از صفحات β تشکیل شده‌اند (شکل ۱۲۵-۱۲۶). یک ذمین ایمونوگلوبولینی بطور معمول شامل دو صفحه بنا می‌باشد (یکی از صفحات α رسته و دیگری β رفته دارد) که توسط پاندهای دی‌سولفیدی به هم متصل می‌شوند. ریشه‌های اسیدهای آمینه‌ای که به طرف داخل بر می‌گردند اکثراً آبگریز هستند و به پایداری ساختمان ساختار یج مانند ذمین‌ها کمک می‌کند. آب ریشه‌هایی که در معرض مولد متغیول قرار می‌گیرند دارای بار و قطبیت بیشتری هستند. پیوندهای دی‌سولفیدی بر روی اسید آمینه سیستئین وجود مقدار کمی از ریشه‌های اسید آمینه‌ای فوقاً حفاظت شده که از ساختار تکاملی قدمت بدجاری مویف را بر توصیف می‌کند. و به هم رفته ساختاری با وجود می‌برد که بنام ابرخانواده ایمونوگلوبولینی نامیده می‌شود. چنین ابرخانواده ایمونوگلوبولینی در بسیاری از پروتئین‌های یوکاریوتی سیر دیده شده است که بطور مستقیم در شناسایی اختصاصی آنتی‌ژن درگیر بوده‌اند. بطور مثال ابرخانواده ایمونوگلوبولینی مولکول‌های چسبندگی سلولی یا IgCAMs (فصل ۱۹).

ساختار سه بعدی مولکول‌های آنتی‌بادی، اختصاصیت بسیار زیادشان را نوحیه می‌کند.

ساختار سه بعدی ایمونوگلوبولین‌ها، به طور کامل مشخص شده

شکل ۱۲-۲۴ (شکل رنگی) مناطق بسیار متغیر و ابرخانداده ایمنوگلوبولینی (۱) (a) اختلاف در تعییرپذیری اسید آمینه در همه موقعیت ریشه‌های اسید آمینه در رنج‌ها یک ایمنوگلوبولین‌های مختلف. برصد تولی منطقه همبر برای اسیدهای آمینه مختلف در هر موقعیت موجود در بالای نشانی داده شده است. موقعیت‌هایی که رنج‌های چابکی سیدهای آمینه [ریشه‌های اسید آمینه] بسیار همبر، ارائه سیده بر این مجموعه اطلاعاتی شفاف‌تر تعییرپذیری بالایی را به خود اختصاص داده است. سیدهای آمینه‌ای که این تولی‌های مقایسه شده قرار گرفته و همبر بسند عدد صفر در نظر گرفته شده است. چنین هیستوگرامی سه منطقه‌ای را که تعییرپذیری افزایش یافته‌ای دارند، آشکار می‌سازد: مناطق با تعییرپذیری بالایی ۱، ۲ و ۳ که به آنها مناطق شاخص مکمل یا CDR اطلاق می‌شود. (b) همبر حجمی قطعه ۲ (F(ab')) و دیانگرم سواری یک نمایی همبر تعییر سیک ایمنوگلوبولین همبر با مناطق بسیار متغیر که با رنگ قرمز سالی ناده شده است. (ج) مناطق بسیار متغیر در حلقه‌هایی دیده می‌شود که رسته‌های β را به هم اتصال می‌دهند و چنین حلقه‌هایی مسئول اتصال به آنتی‌ژن می‌باشند. رسته‌های β علاوه بر اینکه دو صفحه با را ایجاد می‌کنند، مناطق دارسی ایمنوگلوبولین‌ها را بر تشکیل می‌دهند. توجه کنید که هر نمایی ثابت و متغیر دارای یک مختار سه بعدی اختصاصی است که بر خانداده ایمنوگلوبولینی نامیده می‌شود. L = رنج‌ها سیک H = رنج‌ها سیک V_H = دوم همبر رنج‌ها سیک V_L = دوم همبر رنج‌ها سیک C_H1 و $CH2$ = نمایی ثابت رنج‌ها سیک C_L = دوم ثابت رنج‌ها سیک.



برای کلاس‌ها و زیرکلاس‌های ایمنوگلوبولین‌ها اختصاصی هستند. تنوع ساختاری و عملکردی زیادی از خود نشان می‌دهد. سلول‌های هاگوسیت‌کننده اختصاصی مانند سلول‌های دندریتیک و ماکروفاژها می‌توانند توسط گیرنده‌های Fc خودشان با آنتی‌ژن که با آنتی‌ژن‌های پوشیده شده‌اند، درگیر شده و آنها را بلعیده و تخریب کنند. به چنین فرایندی اپسونیزاسیون (۳) می‌گویند. رویدادهای وابسته به گیرنده Fc به بعضی سلول‌های سیستم ایمنی (به عنوان مثال، مونوسیت‌ها و سلول‌های کشنده طبیعی) اجازه می‌دهد تا به طور مستقیم سلول‌های را که آنتی‌ژن‌ها و ویروس‌ها با دیگر آنتی‌ژن‌های آن توسط آنتی‌ژن‌های پوشیده شده، شناسایی کنند. این رویداد ممکن است سلول‌های ایمنی را آلوده کند تا مولکول‌های کوچک سمی مانند رادیکال‌های اکسیژن یا محتوی گرانولی سمی مثل پرفورین‌ها و گرانول‌ها را رها کنند. این پرفورین‌ها به سطح سلول‌های هدف مورد نظر اتصال یافته و به عثای سلول آسیب وارد

پیشرفت اصلی برای تولید آنتی‌ژن‌های مشابه که ترکیبی مناسب برای آنتی‌ژن‌های ساختاری باشند، نکات تکنیک‌های بی‌یود که آنتی‌ژن‌های ایمنوگلوبولین‌ها را توسط هیبریدوما (۲) تولید می‌کردند. به یک محیط انتخابی ویژه نیاز داشتند (فصل ۹ را مطالعه کنید).

مناطق ثابت ایمنوگلوبولین‌ها ویژگی‌های عملکردی آنها را تعیین می‌کند

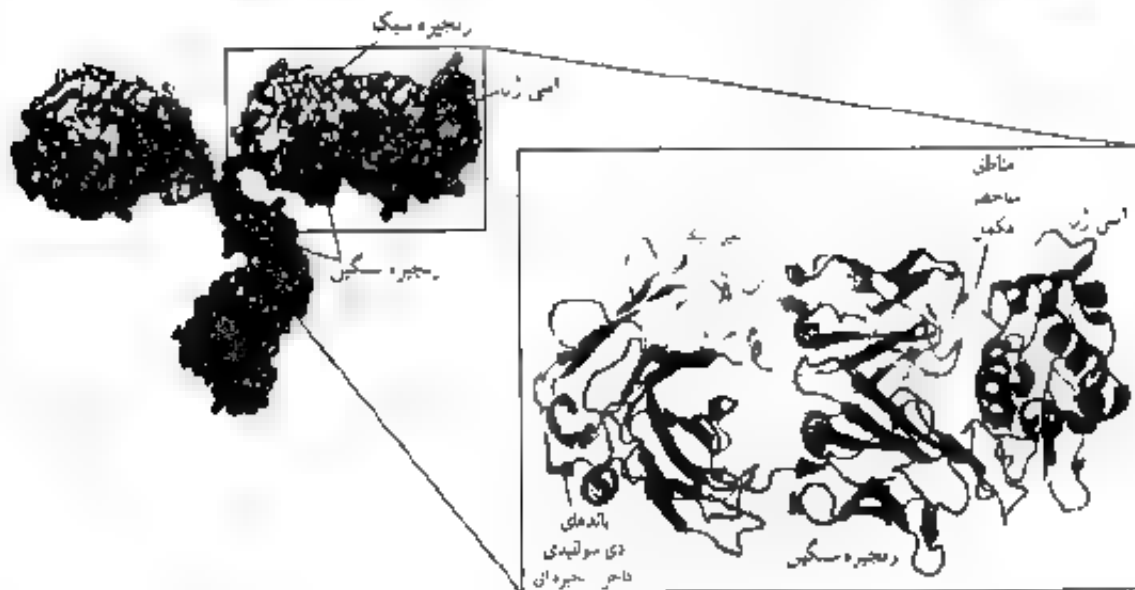
آنتی‌ژن‌های از طریق مناطق متغیرشان، آنتی‌ژن را شناسایی می‌کنند. اما مناطق ثابت آنها، بطور عمده ویژگی‌های عملکردی آنتی‌ژن‌ها را تعیین می‌کنند. یکی از ویژگی‌های مهم آنتی‌ژن‌های عمل حشی‌سازی است. آنتی‌ژن‌های به این توب‌های سطحی سلول‌های باکتری با دراز ویروس‌ها اتصال می‌یابند و بر عمل متقابل بین پانور و گیرنده مربوطه روی سلول میزبان جلوگیری می‌کنند و بدین ترتیب عفونت را از بین می‌برند.

آنتی‌ژن‌های اتصال یافته به سطوح میکروبی یا ویروسی می‌توانند بطور مستقیم توسط سلول‌های بی‌کشته گیرنده اختصاصی Fc ایمنوگلوبولین‌ها شناسایی شوند. گیرنده‌های Fc که

1- Immunoglobulin Fold

2- Hybridoma

3- Opsonization



▲ شکل ۱۳-۲۴ ساختار ایموگلوبولین. این مدل ساختار سه بعدی ایموگلوبولین کمپلکس شده، ی پروتئین سفید مخم مرغ (آنتیژن پروتئینی) را با کریستالوگرافی اشعه X نشان می‌دهد.

IgM، IgD، IgA، و IgE⁺ که به ترتیب رنجیره‌های سنگین آنها μ ، δ ، α و ϵ می‌باشد. دو نوع عمده از رنجیره‌های سبک κ و λ وجود دارند که بر اساس یواخی ثابت آنها تعیین ویژگی شده‌اند.

■ هر نوعیت B یک ایموگلوبولین γ توالی بی‌همتا را کد می‌کند و بنابراین برای یک آنتی‌ژن ویژه اختصاصی است. به هنگام شناسایی آنتی‌ژن، فقط یک نوعیت B که گیرنده ویژه برای آن دارد فعال خواهد شد و کلونی تشکیل خواهد داد (انتخاب کلون) (شکل ۱۱-۲۴، ملاحظه کنید).

■ هر آنتی‌ژن ویژه آنتی‌بادی توسط دسین‌های متعددی که حاوی مناطق متغیر بالا با نام فوق متغیر یا مناطق دسین کسیده مکمل است. شناسایی می‌شود (شکل ۱۲a-۲۴) و ملاحظه کنید. این مناطق فوق متغیر در بالای دسین متغیر قرار گرفته‌اند جایی که آنها می‌توانند برهنگش‌های ویژه‌ای γ آنتی‌ژن برای یک آنتی‌بادی ویژه آن داشته باشند.

■ دسین‌های مکراری که مونوکلیونای ایموگلوبولین را تشکیل می‌دهند ساختارهای سه بعدی یا پیچشهای ایموگلوبولینی نامیده می‌شوند. آنها حاوی دو صفحه β هستند که توسط پیوندهای دی‌سولفیدی بهم متصل شده‌اند (شکل ۱۲b-۲۴). را ملاحظه کنید. پیچش ایموگلوبولینی در طول تکامل گسترده بوده و در بسیاری از پروتئین‌ها به غیر از آنتی‌بادیها و

کرده و بدین ترتیب سلول را می‌کشد (شکل ۵-۲۴). چنین فرایندی را سیتوتوکسیسته سلونی وابسته به آنتی‌بادی (ADCC) گویند که توضیح می‌دهد چگونه سلول‌های سیستم ایمنی ذاتی محصولات پاسخ‌های ایمنی (آنتی‌بادی [Ab]) واکنش می‌دهند و یا از آنها بهره می‌برند. بسته به آنتی‌ژن، ایموگلوبولین، کمپلکس‌های آنتی‌ژن-آنتی‌بادی می‌توانند مسیر کلاسیک کمپلمان را فعال کنند (شکل ۴-۲۴) و IgM و IgG می‌توانند کمپلمان را به سطح حس، فعال کنند و همه ریزکلاس‌های IgG می‌توانند کمپلمان را فعال کنند. در حالی که IgA و IgE قادر به انجام چنین کاری نیست.

نکات کلیدی بخش ۲-۲۴

ایموگلوبولین‌ها، ساختار و عملکرد

- اکثر ایموگلوبولین‌ها (آنتی‌بادیها) از دو رنجیره سنگین (H) یکسان و دو رنجیره سبک (L) تشکیل شده‌اند که هر رنجیره حاوی یک بخش متغیر (V) و بخش ثابت (C) می‌باشد. شکافت پروتئولیتیکی آنتی‌بادی باعث تولید قطعات مونووالان $F(ab)$ و بی‌والان $F(ab')_2$ می‌شود که حاوی دسین‌های ناحیه متغیر بوده و توانایی اتصال به آنتی‌ژن را خواهند داشت. شکل ۸-۲۴ را ملاحظه کنید. بخش Fc حاوی دسین‌های ناحیه ثابت بوده و اعمال آنتی‌ژنی را تعیین می‌کند.
- ایموگلوبولین‌ها بر اساس یواخی ثابت رنجیره‌های سنگین به انواع مختلفی تقسیم‌بندی می‌شوند (شکل ۹-۲۴) و ملاحظه کنید. در پستانداران پنج نوع مختلف وجود دارد.



قرار گرفته، کد می‌شود، هر کدام از قطعات ژنی V توالی پروموتور خاص خود را دارند و قسمت عمده ناحیه متغیر رنجیره سبک را کد می‌کند. اگرچه قطعه کوچکی از بالای نوکلئوتیدی که ناحیه متغیر رنجیره سبک را کد می‌کند از قطعات ژنی V مستعد جد می‌شود. به دنبال آن، قطعه جدا شده مورد نظر به یکی از قطعات مستعد که بین قطعات V و قطعه مفرد C در لوکوس باز آیی شده رنجیره C وجود دارد، متصل می‌شود (شکل ۱۴-۲۴). در مسیر تکاملی سلول‌های B، یک قطعه ژنی V خاص در طی یک فرایند تصادفی متغیر می‌شود که در کنار یکی از قطعات ژنی L که باز هم انتخابی تصادفی می‌باشد، قرار بگیرد و موجب تشکیل یک آنتی بادی تک‌سبک شود (۷). نوپریکی به تنه موجب تولید یک رنجیره سبک عملکردی و دست‌نخورده می‌شود، بلکه همچنین موجب جایگیری توالی پروموتور ژن باز آیی شده در فاصله کنترل‌کنندگی عوامل افزایش می‌شود که برای عمل رونویسی لازم است. قطعه ژن رنجیره سبک باز آیی شده رونویسی می‌شود.

توالی‌های علامت‌دهنده نوپریکی، بررسی جزئیات توالی نوکوس رنجیره سنگین و سبک نشان داد که در سمت ۳' هر قطعه ژنی V توالی حفاظت شده‌ای وجود دارد این عوامل حفاظت شده را توالی‌های علامت‌دهنده نوپریکی^(۳) (RSS) می‌نامند، که از توالی‌های ناآرام و هپتامر تشکیل شده که توسط فاصله‌گذار ۲۳bp از یکدیگر جدا شده‌اند در سمت ۵' هر قطعه ژنی L نیز یک RSS مشابه حفاظت شده وجود دارد که دارای یک فاصله‌گذار ۱۲bp می‌باشد (شکل ۱۵-۲۴). فاصله‌گذارهای ۱۲bp و ۲۳bp که به ترتیب تقریباً مطابق با یک و یا دو پیچ آر هلیکس DNA می‌باشند، توالی‌های هپتامر و ناآرام را از یکدیگر جدا می‌کند. نوپریکی سوماتیک توسط آنزیم رکا میز RAG1^(۴) و RAG2^(۵) که تنها در انوکسیت‌ها بیان می‌شوند، صورت می‌گیرد. بدین ترتیب که در کنار هم قرارگیری به منظور اتصال به یکدیگر، توسط کمپلکس RAG1/RAG2 مستحکم می‌شود (شکل ۱۵-۲۴). سپس رکا میزها به بررسی را در یکی از رشته‌ها، دقیقاً در مرز بین توالی

مخصوص بوده و در بسیاری از پروتئین‌ها به غیر از آنتی بادی و بخصوص در موبکوبهای چسباننده سلولی وجود دارند. مناطق ثابت آنتی بادی دارای ویژگی‌هایی مانند اعمال انرژی مثل توانایی اتصال به کمپلکس، توانایی عبور از عرصه اپیتلیال یا توانایی برهمکنش با گیرنده‌های ویژه برای بخش Fc ایموگلوبین هستند.

۲-۲-۳ ایجاد تنوع آنتی‌بادی و تکامل سلول‌های B

پانوزها رمان بولدمثل کوتاه، آرایش رسیکی کاملاً مسوع و مسیر تکاملی سریع دارند و بدین ترتیب حتی می‌توانند تنوع ژنتیکی بیشتری ایجاد کنند. بنابراین سیستم دفاعی کارا باید قادر به پاسخ‌گویی یکسانی در برابر چسب تنوعی باشد. آنتی‌بادی‌ها این وظیفه را بر عهده دارند. سلول‌های B که مسئول تولید آنتی‌بادی هستند با به کارگیری مکانیسم‌های منحصر به فرد که اطلاعات ژنتیکی مورد نیاز برای بیشتر رنجیره‌های سبک و سنگین ایموگلوبولین که به صورت توالی‌های جدا از هم با قطعات ژنی ایموگلوبولین هستند، به همدیگر متصل می‌کند تا واحد رونویسی عملکردی را ایجاد کنند، عمل نوپریکی که قطعات ژنی ایموگلوبولینی را کنار هم قرار می‌دهد، موجب گسترش تنوع در توالی‌هایی می‌شود که دقیقاً در محل اتصال قطعات ژنی قرار دارند. مکانیسم تنوع آنتی‌بادی اساساً از نوپریکی عبوری که تنها در لایه زاپ‌انفاق می‌افتد و یا از پردازش متناوب آگزونها، منعوب است (فصل ۸) و چون بین مکانیسم‌های نوپریکی در سلول‌های سوماتیک اتفاق می‌افتد به نام بازآرایی ژنی سوماتیک^(۱) یا نوپریکی سوماتیک^(۲) خوانده می‌شود.

ژن رنجیره سبک عملکردی به همایش، قطعات ژنی V و L نیازمند است.

ژن‌های ایموگلوبولین که موجب تولید ایموگلوبولین‌های بی‌عیب و نقصی می‌شوند از قبل بر ژنوم کنار هم دیگر قرار نداشته‌اند و برای بیان [رونویسی و ترجمه] آماده بودند. در حقیقت، قطعات ژنی لازم در مسیر تکاملی سلول‌های B گریه‌هایی می‌شود (شکل ۱۴-۲۴). اگرچه بازآرایی ژنی رنجیره سنگین قبل از رنجیره سبک صورت می‌گیرد ولی در ابتدا بازآرایی ژنی رنجیره سبک را به عقب‌ناتس پیچیدگی کمتر، مورد بحث قرار می‌دهیم.

رنجیره سبک ایموگلوبولینی توسط گروهی از قطعات ژنی V و یک قطعه ژنی مفرد که در فاصله نه‌چندان دور در فوودست ژن

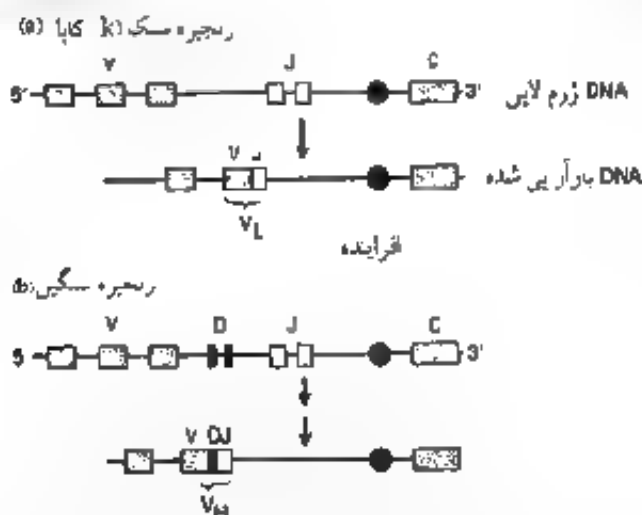
1 Somatic gene rearrangement

2- Somatic gene rearrangement

3. Recombination Signal Sequence

4 Recombination - activating gene 1

5- Recombination - activaty gene 2



شکل ۴- ۲۲ نمای کلی بازآرایی ژنی سوماتیک DNA ایمنوگلوبولین‌ها سلول‌های بنیادی (Stem cells) که منجر به برید سلول‌های B می‌شود دارای قطعات ژنی متعددی می‌باشد که موادی مختلف رنجیره‌های سبک و سنگین ایمنوگلوبولین‌ها را کد می‌کند. طی تکامل سلول‌های B، نوترکیبی سوماتیک قطعات ژنی منجر به تولید رنجیره سبک (a) و ژن رنجیره سنگین (b) می‌شود. هر قطعه ژنی V، پروموتور خاص خودش را حمل می‌کند و نوترکیبی موجب می‌شود عوامل افزایش‌دهنده به اندازه کافی به نوکلئ V_H پرتکیبی، بریدیک شده و بنابراین، ونومسی فعال شود. ناحیه منجیر رنجیره سبک (V_L) به‌سبب دو قطعه ژنی به هم متصل شده، کد می‌شود و قطعه منجیر رنجیره سنگین (V_H) توسط سه قطعه ژنی به هم متصل شده، کد می‌شود. نحوه کد که مناطق کروموزومی کدکننده ایمنوگلوبولین‌ها، دارای قطعات V، D و J بسیار محدودی از آنچه که شکل نشان می‌دهد، می‌باشد. همچنین لوکوس رنجیره سبک ۲ شامل یک قطعه ثابت متعدد (C) می‌باشد که در شکل نشان داده شده است. اما لوکوس رنجیره سنگین، چندین قطعه C جداگانه دارد که هر کدام مرتبط با ایزوپپ‌های ایمنوگلوبولین خاصی می‌باشد و در این شکل نشان داده شده است.

می‌شود که در آن قطعات ژنی V و دیگر قطعات ژنی درگیر در لوکوس رنجیره سبک جهت رونویسی یکسانی در ارتباط با بعضی قطعات ژنی V، جهت رونویسی معکوسی دارند. این قطعات توسط مکانیسم اتصال وارونگی^(۲) به قطعات J اتصال می‌یابند و در این مکانیسم، قطعات V وارونه شده و RSS ها و DNA بینایی از لوکوس رنجیره سبک حذف شده است.

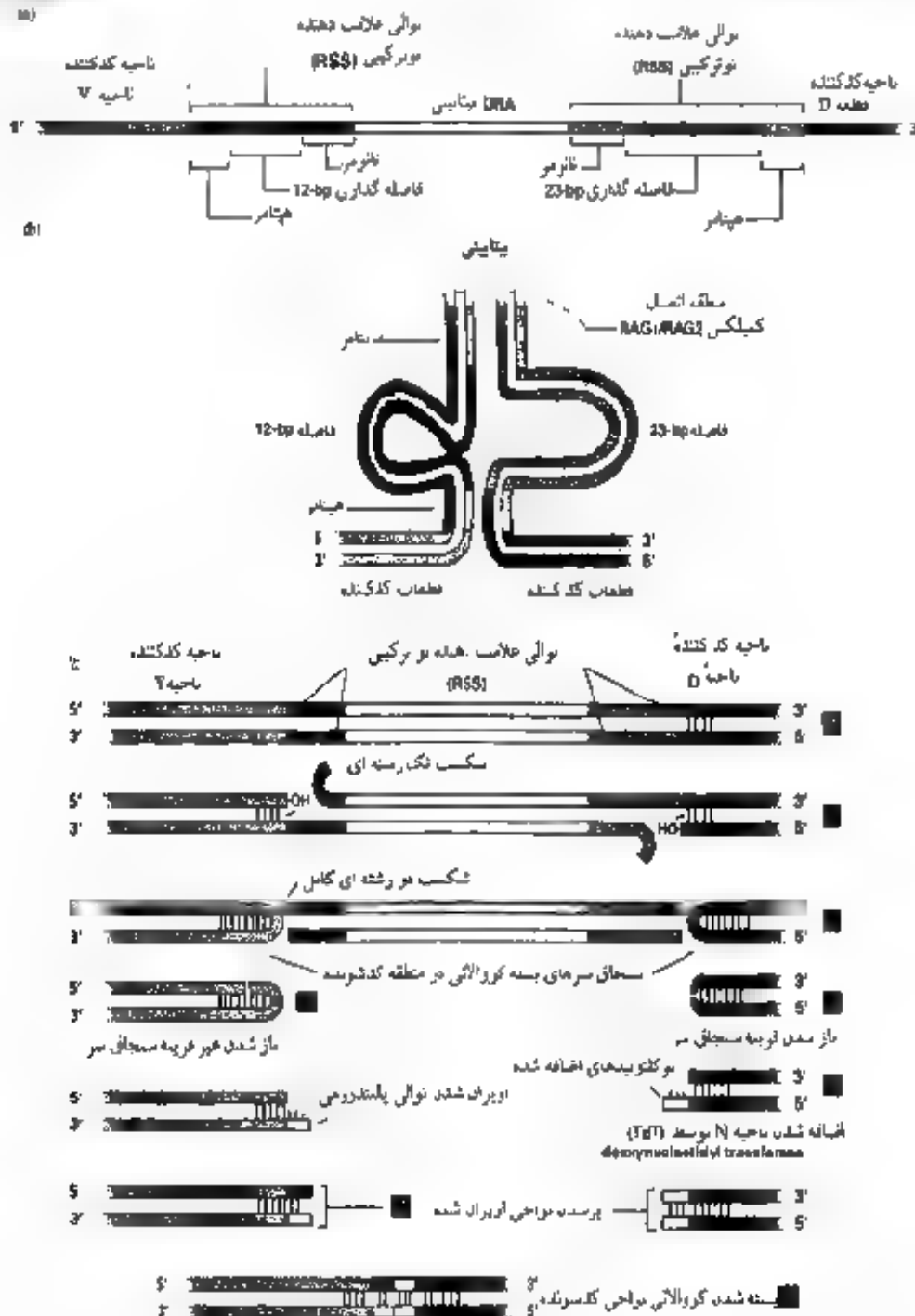
نقص در سنتز پروتئین RAG، امکان بازآرایی ژن سوماتیک را از بین می‌برد و همان طوری که در زیر شرح داده شده، فرایند بازآرایی برای تکامل سلول‌های B، امری ضروری می‌باشد. در نتیجه نقص RAG منجر به فقدان کامل سلول‌های B می‌شود و افرادی با چنین نقص عملکردی در ژن RAG، از بیماری‌های نقص ایمنی مزمنی رنج می‌برند.

تنوع در اتصال علاوه بر تنوعی که توسط انتخاب تصادفی قطعات V و J در توانایی ایجاد می‌شود، فرایندهای واسطه‌ای در مسیر نوترکیبی نیز عوامل دیگری برای گسترش تنوع توانایی ایمنوگلوبولین‌ها محسوب می‌شوند این نوع اضافی در محل اتصال

کدکننده ژن یا RSS محاورش ایجاد می‌کنند. همه قطعات ژنی که دارای RSS های هپتامر نانومر یا فاصله گذاری‌هایی با طول متفاوت هستند، می‌توانند در این نوترکیبی شرکت کنند (به اصطلاح قانون فاصله گذار ۱۷/۲۲bp). در ادامه هر گروه OH جدیداً ایجاد شده، حمله نوکلئوفیلی را به رشته مکمل خود ترتیب می‌دهد و بدین ترتیب یک ساختمان سنجاق سری بسته شده کووالانی در انتهای هر کانال ژن‌های کدشونده و سایر شکست‌های دورشته‌ای در انتهای RSS ها ایجاد می‌کند. کمپلکس‌های پروتئینی که شامل پروتئین‌های Ku70 و Ku80 هستند این کمپلکس‌ها را کنار یکدیگر قرار می‌دهد تا انتهای‌هایی که باید یکدیگر اتصال یابند در مخلوط نزدیک به هم باشند. سپس انتهای RSS به صورت کووالانی، بدون حذف یا اضافه شدن نوکلئوتید، به یکدیگر اتصال یافته و حلقه‌ای ایجاد می‌کند که DNA بینایی را هم در بر می‌گیرد و بدین صورت همگی با هم از لوکوس ژنی حذف می‌شوند. انتهای‌های سنجاق سری قطعات کدشونده تحت تأثیر نوترکیبی از هم‌بگیر باز شده و بالاخره همان طوری که در شکل ۱۵c- ۲۴ نشان داده شده، به هم اتصال یافته و فرایند نوترکیبی کامل می‌شود.

مکانیسم ژنتیکی جدیدی نام اتصال معدفی^(۱) شرح داده

1 Deletional joining 2 Inversional joining



شکل ۵-۲۲ مکانیسم بازآرایی قطعات ژنی ایمونوگلوبولین از طریق اتصال حذفی. این مثال اتصال قطعه ژنی V و D را به یکدیگر نشان می‌دهد. قطعه ژنی D در نوکوس رنجره سنگین وجود دارد اما در رنجره سبک چنین قطعه‌ای را ندارد (رنگ ۱۴۵-۱۴۶). (a) موقعیت اجزای DNA که در نوترکیبی سوماتیک قطعات ژنی ایمونوگلوبولین دخیل می‌باشند. در سمت ۳ همه قطعات ژنی V یک نوآلی علامت‌دهنده نوترکیبی (RSS) حفاظت شده وجود دارد که از یک نوآلی هیتامر، یک نوآلی فاصله‌گذار ۱۲bp و یک نوآلی نانومر تشکیل شده است. هر یک از قطعات D نیز که نوآلی مرکب با قطعه V را دارند RSS مشابهی را در سمت ۵ خودشان با فاصله‌گذار ۲۲bp نشان می‌دهند. نوآلی‌های نانومری و هیتامری سمت ۵ قطعه D، رمشی که روی هیتامر رشته خوانده شود ممکن با نوآلی‌هایی هستند که در سمت ۳ هر قطعه ژنی V وجود دارد. (b) مدل فرضی پیچیدگی اتصال دو منطقه کدکننده که ممکن است بصورت تصادفی آرایش یافته باشد توسط کمپلکس رگامیناز RAG₁ و RAG₂ اثبات شد. (c) فرایندهای مربوط به مکانیسم اتصال حذفی مناطق کدکننده V و D DNA لایه زای (۱) تاخوردگی پیدا کرده و بدین ترتیب قطعاتی که باید به هم متصل شوند، نزدیک یکدیگر قرار می‌گیرند و کمپلکس RAG₁/RAG₂، یک پرتشنگ رشته‌ای در مرز بین نوآلی کدشونده و RSS ها ایجاد می‌کند (۲). گروه OH آزاد به رشته مکمل نوش خورده حمله کرده و بر هر انتهای قطعه کدکننده ساختار سطحی سری بسته کووالانسی و در هر ناحیه مرزی RSS ها، یک سکتس تورشهای کامل ایجاد می‌کند (۳).

ساختن سنجاق سری در مورد قطعه D به صورت قرینه (۴) و در مورد قطعه V به صورت غیر قرینه (۵) که در شکل نشان داده شده، در می‌شود. آنزیم TdT (انتقال دهنده دروکسی نوکلئوتیدهای انتهایی)، نوکلئوتیدها را با مکانیسم غیر وابسته به الگو به ساختن سنجاق سری باز شده به صورت قرینه اضافه می‌کند. (۶) راسته و در صفحه یک بخش آویزان از نوکلئوتیدهای غیر جفت‌شده با توالی متضاد ایجاد می‌کند. صعب‌نازده به صورت قرینه‌ای هم به طور خود به خودی یک بخش آویزان پالیندرومی ایجاد می‌کند. (۷) چپ، بخش‌های آویزان غیر جفت‌شده در انتهای هر دو قطعه کدکنده V و D توسط DNA پی‌مراز جفت می‌شود. (۸) و یا ممکن است با یک آگزوبوکلناز بر سر داده شود. DNA بیگاز IV، دو قطعه ایجاد شده از مزاحی کدکنده V و D را به هم متصل می‌کند. (۹) بازآرایی قطعات V و J رنجیره میک توسط مکانیسم مشابهی انجام می‌گیرد. بحر اینکه اضافه شدن ناحیه N در این اتفاق می‌افتد (برای مطالعه بیشتر به متن مراجعه کنید).

همچنین مکانیسم تنوع در اتصال می‌باشد. بررسی ساختمان سه بعدی رنجیره سبک نشان می‌دهد که ناحیه‌ی شدیداً متغوع توسط مکانیسم تنوع در اتصال بوجود می‌آید و یک حلقه‌ای بنام منطقه بسیار متغیر (HV3) را تشکیل می‌دهد که در محل اتصالی آنی‌ژن در ایمونوگلوبولین قرار گرفته و با آنتی‌ژن تماس پیدا می‌کند (شکل ۱۲۵-۲۳).

بازآرایی لوکوس رنجیره سبک شامل قطعات ژنی D، V و J می‌شود

سازماندهی لوکوس رنجیره سبک پیچیده‌تر از لوکوس K رنجیره سبک می‌باشد. لوکوس رنجیره سبک به سه شامل ترتیب پشت سر هم متعددی از قطعات ژنی V، هر کدام پروموتور خاص خودش را دارد و قطعات متعدد J می‌باشد. بیکه همچنین قطعات D تنوع متعددی دارد (شکل ۱۴۵-۲۴). بوتربکی سوماتیک قطعات V، D و J یک توالی نوآریش یافته‌ای را ایجاد می‌کند که ناحیه متغیر رنجیره سبک (VH) را کد می‌کند.

در انتهای ۳' هر قطعه ژنی در DNA رنجیره سبک، برای‌های نانومر و هپتامر حفاظت شده‌ای وجود دارد که توسط فاصله‌گذار از یکدیگر جدا شده‌اند و مشابه توالی علامت‌دهنده بوتربکی (RSS) در DNA رنجیره سبک می‌باشد. چنین توالی‌هایی به شکل مکمل و متقابل در انتهای ۳' و ۵' هر قطعه D وجود دارد (شکل ۱۵۵-۲۴). قطعات J نیز مشابهاً در سمت ۵' خودشان توسط RSS ژن مه‌مجر شده‌اند. طول فاصله‌گذار در این RSS‌ها به نحوی می‌باشد که فقط امکان اتصال قطعات D و قطعات J و قطعات V نیز با قطعات J را قبل از این یافته، وجود دارد، البته امکان اتصال قطعه V با J و قطعه D با D به علت فاصله نانومر - هپتامر ۱۲/۲۳ وجود ندارد. بازآرایی رنجیره سبک از طریق

قطعاتی که هنوز هم قرار می‌گیرند اتفاق می‌افتد. باز شدن سنجاق سر در انتهای قطعات کدکننده یک مرحله کلیدی در این فرایند محسوب می‌شود و ممکن است به صورت قرینه و یا غیر قرینه باشد (مرحله ۵ و ۶ شکل ۱۵-۲۴). پروتئین آرتمیس^(۲) که برای عملکردش به ریزوپروتئین کاتالبتیک پروتئین کیمز وابسته به DNA نیازمند است، عمل باز کردن سنجاق سر را بر عهده دارد.

اگر عمل باز کردن سنجاق سر، غیر قرینه باشد، موجب ایجاد یک توالی پالیندرومی تک رشته‌ای کوتاه می‌شود و پس از شدن این قسمت آویزان بوسیله DNA پی‌مراز موجب اضافه شدن چندین نوکلئوتید بنام P-nucleotides می‌شود که بدون تولید قسمتی از توالی مسطح اصلی ناحیه کدکننده قطعات ژنی می‌باشد. متداولاً این قسمت آویزان ممکن است توسط حمله آنزیم آگزوبوکلنازی حذف شود که می‌تواند منجر به حذف نوکلئوتید از مناطق کدکننده مسطح اصلی هم بشود. چنین اتصال‌هایی برای مناطق کدکننده V و D بطور یکسان می‌باشد. باز شدن قرینه سنجاق سر همه اطلاعات کدکننده مسطح اصلی را حفظ می‌کند در غیر این صورت، انتهای مولکول DNA ترمین به آزاد شدن دارد و موجب ایجاد قطعات تک رشته‌ای کوتاه می‌شود که ممکن است مورد حمله آگزوبوکلنازها واقع شده و نوکلئوتیدها حذف شوند.

به محض اینکه ساختارهای سنجاق سری در می‌شوند، انتهای کدکننده آنها مورد پردازش قرار می‌گیرد و سپس این انتهاها توسط DNA بیگاز چهار (IV) و XRCC4 به هم اتصال یافته و یک ژن رنجیره سبک عملکردی ایجاد می‌کند. فرایند بازآرایی تکی، مکانیسم تنوع در اتصال می‌باشد که منجر به حذف یا اضافه شدن نوکلئوتیدها در محل‌های اتصال کدکننده می‌شود. هر زمانی که قطعه V و قطعه J بوتربکی پیدا می‌کند، توالی و چارچوب خواندن محصول VJ، قابل پیشگویی نیست. تنها چارچوب‌های بوتربکی منجر به ایجاد چارچوب خواندنی می‌شود که سازگار با سنتز رنجیره سبک است.

1- Terminal Deoxynucleotidyl Transferase

2- Artemis

تنوع رنجیره سبک حاصل ترکیب متضادی قطعات V و J ر



ادین به جای گوانین در رشنه مکمل قرار بگیرد و موجب ایجاد جهش جانشینی^(۳) گوانین به جای ادین شود (شکل ۳۵-۴). متداولاً، ممکن است پوراسین توسط آریم DNA گلیکوزیلار حذف شده و منجر به ایجاد جایگاه خالی به نام a basic سودو این فضای خالی ممکن است به صورت Transition و Transversion^(۴) همانندسازی شود مگر یک‌ه مقابله این فضا، باز گوانوزین قرار گیرد که توانایی جهت نشی یا می‌تورین، دارد. مجموعه جهش‌ها در هر بار تقسیم موفقی که در سلول‌های B اتفاق می‌افتد منجر به جهش‌های فراوانی در قطعات VDJ و J بازآرایی شده می‌شود قسمت اعظم این جهش‌ها رین‌آور می‌باشد، چون باعث کاهش میل پیوندی آنتی‌بادی گذشته به آنتی‌ژن مورد نظر می‌شود اما بعضی جهش‌ها میل پیوندی آنتی‌بادی را افزایش می‌دهند. در نتیجه زمانی که معیار آنتی‌ژن کم باشد، سلول‌های B جهت انتخاب کلنی با یکدیگر رقابت کنند. سلول‌های B تولیدکننده آنتی‌بادی با میل پیوندی بالا، شانس انتخاب بیشتری دارند (شکل ۱۱-۲۴). این مکانیسم منجر به تولید جمعیتی از سلول‌های B می‌شود که آنتی‌بادی‌هایی با میل پیوندی بالا برای آنتی‌ژن دارند.

در مسیر پاسخ ایمنی یا ایمنویراسیون مکرر، آنتی‌بادی‌ها در نتیجه جهش‌های سوماتیک و بوع میل پیوندی^(۵) افزایش می‌دهند. میل پیوندی آنتی‌بادی به آنتی‌ژن پدید می‌آید و همین آنتی‌بادی‌هایی، میل پیوندی بالایی برای آنتی‌ژن (در سطح نانومولار) را نشان می‌دهند. به دلایل نامشخص، فعالیت آنزیم دامیناز به قطعات VDJ و J بازآرایی شده معطوف شده و شاید جین تمایلی لازمه رونویسی فعال باشند کل مکانیسم جهش سوماتیک بسیار وابسته به آنتی‌ژن می‌باشد و به برهم‌کنش کامل سلول‌های B و T نیاز دارد.

مکانیسم‌های مشابهی ادامه پیدا می‌کند که در بالا برای بازآرایی رنجیره سبک شرح داده شده است.

در مسیر تکاملی سلول‌های B، نخست بازآرایی D-J و به دنبال آن بازآرایی V-DJ در نوکوس رنجیره سنگین صورت می‌گیرد (شکل ۱۶-۲۴). در مسیر بازآرایی D-J و V-DJ ممکن است آریم TdT به شیوه‌ای مستقیم از الگو، نوکلئوتیدها را به انتهای 3' OH، زاد DNA، اضافه کند. حداکثر ۱۲ یادر همین حدود نوکلئوتید که ناحیه N نامیده می‌شود امکان اضافه شدن دارند و هر زمانی که بازآرایی D-J و V-DJ اتفاق بیفتد این مکانیسم موجب ایجاد تنوع تولی بیشتری در محل اتصال قطعات می‌شود (مرحله ۵) (شکل ۱۵-۲۴). تنها ۱/۳ از نوکلئوتید موجب چارچوب خواندن صحیح برای سالی VDJ بازآرایی شده می‌شود اگر بازآرایی سالی را ایجاد کند که کدکننده پروتئین عملکردی باشد به آن بازآرایی محصول ده گوید. اگرچه نوکوس رنجیره سنگین روی هر دو کروموزوم همزوج وجود دارد اما همان گونه که در پایین شرح داده می‌شود تنها یک بازآرایی محصول ده کافی است.

افزایش‌هایی که در فرودست گروه لفظاتی J و فرادست قطعه ناحیه ثابت رنجیره B قرار گرفته‌اند، رونویسی پروموتور سمت 5' سالی VDJ بازآرایی شده را فعال می‌کنند (شکل ۱۶-۲۴). پرنالزش متناوب رونوشت اولیه از رنجیره سنگین بازآرایی شده، mRNA می‌عمکردی را ایجاد می‌کند که کدکننده رنجیره سنگین B می‌باشد. در مورد هر دو ژن‌های رنجیره سنگین و رنجیره سبک، سوترکیبی سوماتیک پروموتورهای عراضت قطعات ژنی V را در دسترس عمکرد افزایش‌دهایی قرار می‌دهد که برای عمل رونویسی ضروری می‌باشند. بنابراین سها سالی‌های بازآرایی شده V و VDJ می‌توانند رونویسی کنند و قطعات V که به صورت لایه رایا وجود داشته باشند، اجازه رونویسی دارند.

جهش‌های سوماتیک منجر به تولید و انتخاب آنتی‌بادی‌های با میل پیوندی بالا می‌شود

علاوه بر تنوعی که توسط مکانیسم سوترکیبی سوماتیک و بی‌دقتی در اتصال ایجاد می‌شود، سلول‌های B فعال شده، آنتی‌ژن می‌توانند تحت تأثیر مکانیسم دیگری به نام جهش‌های سوماتیک^(۶) قرار بگیرند. به محض دریافت پیام‌های خاص که اکثراً توسط سلول‌های T ارسال می‌شود، آنزیمی به نام AID^(۷) (دامیناز القادکننده فعالیت) تولید می‌شود که باز سیورین را دامینه کرده و آن را به باز پوراسین تبدیل می‌کند و در هنگام همانندسازی ممکن است باز

1- Somatic hypermutation

2- Activation Induced Deaminase

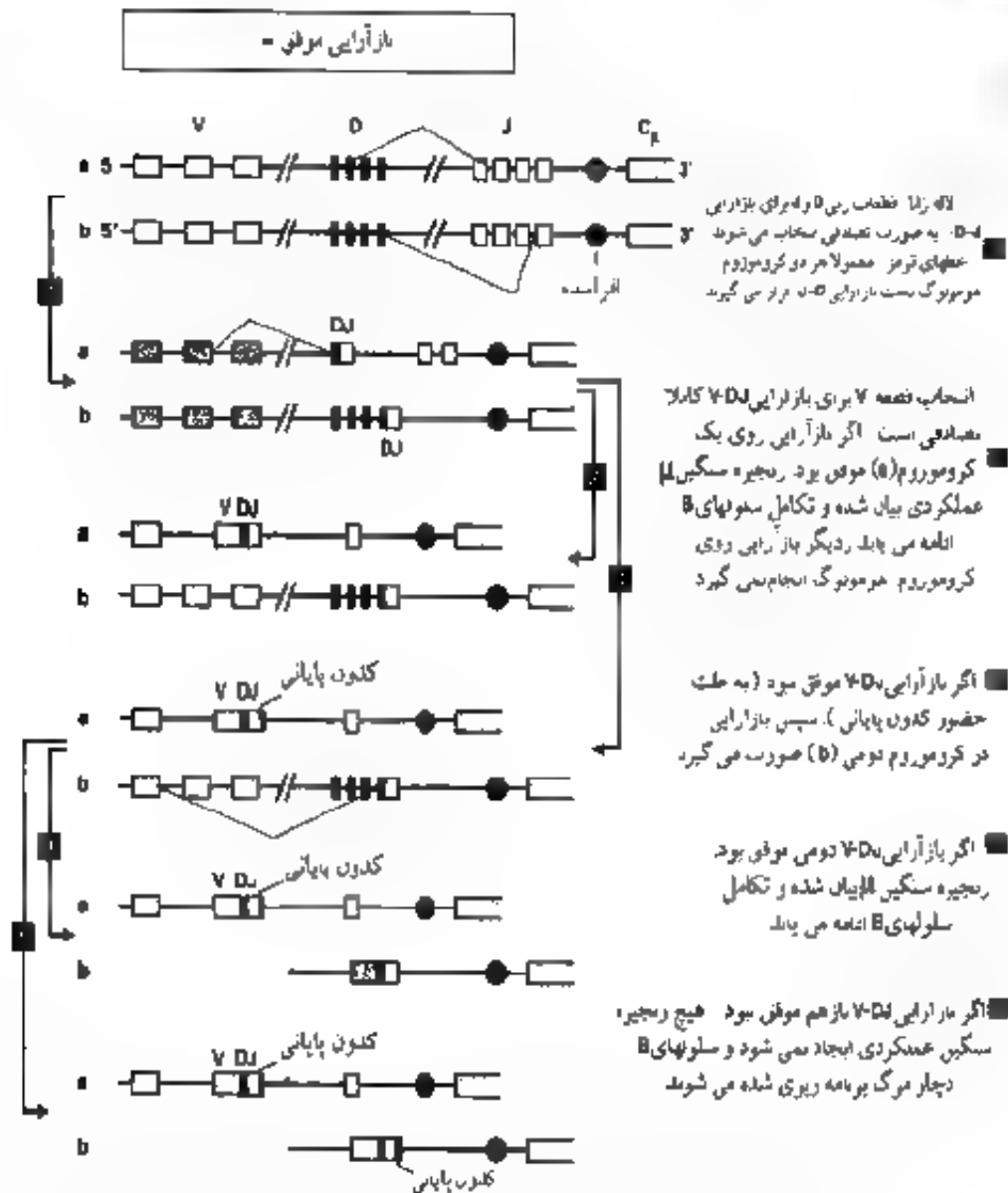
3- Transition

جهش است که در اثر جانشین شدن یک جفت باز پورین - پیریمیدین توسط یک جفت باز پورین - پیریمیدین دیگر اتفاق می‌افتد.

4- Transversion

جهش است که در اثر جانشین شدن یک جفت باز پورین - پیریمیدین توسط یک جفت پیریمیدین - پورین دیگر اتفاق می‌افتد.

5- Affinity maturation



▲ شکل ۱۶-۲۴ (شکل رنگی) نوترکیبی سوماتیک نوکوس رنجیره سنگین ازکوس رنجیره سنگین یمونوگلوبولین شامل قطعات ژنی V، D و J متعددی می باشد که باید بازآزایی شود و بوالی کدکنده ناحیه V را ایجاد کند. دو نسخه نوکوس رنجیره سنگین روی کروموزومهای همولوگ وجود دارد که به صورت a و b نشان داده شده است. بخش بازآزایی D با (1) که روی یک یا هر دو کروموزومهایی که خاص نوکوس رنجیره سنگین می باشد اتفاق می افتد. سپس نسخه V با عنصر DJ جدید بازآزایی شده روی کروموزوم بازآزایی می کند اگر این بازآزایی محصول ده بود (2) دیگر بازآزایی صورت نمی گیرد و تکامل سلولهای B ادامه پیدا می کند اما اگر بازآزایی اولیه V با D محصول ده باشد (به طور مثال) یک کد پایانی ناهم ایجاد شود (کروموزوم بعدی سنگین بازآزایی کند (3) اگر بازآزایی کروموزوم دومی محصول ده بود (4) تکامل سلولهای B ادامه می یابد البته اگر بازآزایی V با D در هم محصول ده باشد (5) سلولهای B در حال تکامل می میوند.

یک فرایند کاملاً منظم در طی تکامل سلولهای B و با بازآزایی نهای رنجیره سنگین شروع می شود در ابتدا زن رنجیره سنگین بازآزایی شده و یک گیرنده متصل به عشاء ایجاد می کند که ساز بهای سلول برای پیشروی بیشتر فرایند تکامل سلولهای B (و سنتر استی بادی) را برآورده می کند.

تکامل سلولهای B نیازمند ورود اطلاعات از طریق پذیرنده های سلول های Pre-B می باشد

همان طوری که م قبلاً دیدیم، سلولهای B که مسئول تولید ایمنوگلوبولین هستند، باید قطعات ژنی مورد نیاز برای تولید ژن های رنجیره سبک و سنگین عملکردی را بازآزایی کنند باز آری ژنی در

در ادامه مسیر تکاملی، پس از پرواجدهای جانشین رنجیره سبک، دایو VpreB، خاموش می‌شود و کاهش پیش‌رونده بین دایو VpreB در هر بار تقسیم مولف سلول‌های B، موجب آغاز بین دوباره انتریم RAG می‌شود که این بار بازآرایی بوکوس رنجیره سبک K یا A در مورد هدف قرار می‌دهد. بازآرایی مولف V_L نیز موجب مهار بازآرایی لوکوس آلی دیگر رنجیره سبک می‌شود (حذف آلی). به دنبال بازآرایی مولف V_L رنجیره سبک، سلول‌های B می‌توانند هم رنجیره سنگین و هم رنجیره سبک K یا A را تولید کنند که به آن پذیرنده سلول‌های B (BCR) گفته می‌شود و می‌تواند آنتی‌ژن را شناسایی کند (شکل ۱۷-۲۴). به محض اینکه BCR کامل در سطح سلول‌های B ساز شد، هیئت مرحله بعدی اعم از فعال شدن سلول‌های B و تمایز بعدی آنها در نتیجه شناسایی آنتی‌ژن‌های اختصاصی توسط پذیرنده سلول‌های B (BCR) صورت می‌گیرد. BCR نه تنها نقش مهمی در تکثیر سلول‌های B بعد از مواجهه با آنتی‌ژن، بلکه می‌کند بلکه همچنین آنتی‌ژن توسط آنها بلع و وارد سلول‌های B می‌شود و آنتی‌ژن مورد نظر منضم شده و به صورت پیاده‌هایی نرمی آید که همکاری سلول‌های T را جلب می‌کند. روند پرنزاش آنتی‌ژن توسط سلول‌های B در بخش‌های بعدی شرح داده خواهد شد.

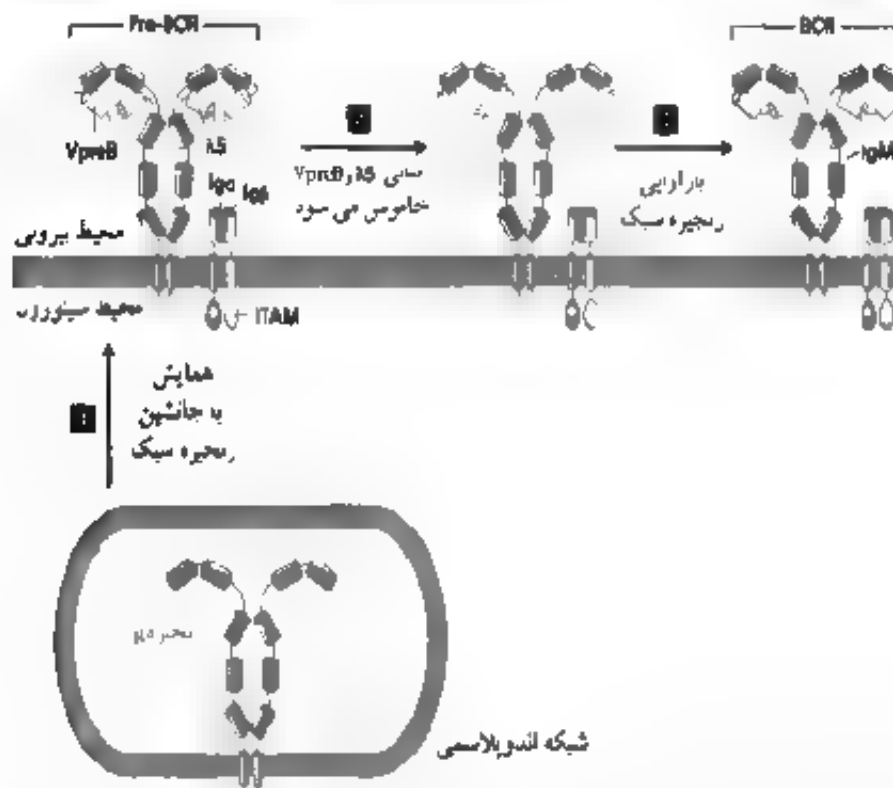
در حین پاسخ‌های ایمنی آداپتیو، ایمونوگلوبولین غشایی سلول‌های B به ایمونوگلوبولین ترشحی تغییر شکل می‌دهد
همان گونه که شرح دادیم، گیرنده‌های سلول‌های B که به صورت IgM متصل به عشاء می‌باشند توانایی شناسایی آنتی‌ژن‌های اختصاصی را دارند و موجب راه‌اندازی فرایند انتخاب کلونی و تکثیر سلول‌های B می‌شوند و در نتیجه چنین روندی، تعداد سلول‌های B اختصاصی آنتی‌ژن افزایش می‌یابد (شکل ۱۱-۲۴). البته عملکرد کلیدی ایمونوگلوبولین‌ها مثل حش‌سازی آنتی‌ژن و پاک‌کنش باکتری‌ها به شکل ترشحی ایمونوگلوبولین وابسته می‌باشد به دلیل اینکه مکان درد به گریه‌های ایمونوگلوبولین در محیط‌های خارج سلولی و حتی دور از محل تولید آنها، نیاز باشد.

در زمان رونویسی اولیه رنجیره سنگین، بین مسر ایمونوگلوبولین متصل به عشاء و شکل ترشحی آن، انتخاب صورت می‌گیرد. همان گونه که در شکل ۱۸-۲۴ نشان داده شده بوکوس رنجیره سنگین در شانس دو اگزون (TM1 و TM2) می‌باشد که با

بازآرایی مولف قطعات V، D و J در لوکوس رنجیره سنگین اجازه ستر رنجیره B را می‌دهد. سلول‌های B در این مرحله از تکامل، سلول‌های Pre-B نامیده می‌شوند ولی از آنجائی که گردهم‌آیی زن رنجیره سبک عملکردی هنوز کامل نشده است این پذیرنده قادر به شناسایی آنتی‌ژن نمی‌باشد زن رنجیره سنگین جدیداً بازآرایی شده، پلی پپتید M را که می‌کند که لسمتی از پذیرنده علامت‌دهنده می‌باشد که بیان آن برای تکامل سلول‌های B در یک فریند منظم ضروری می‌باشد رنجیره B_H منته شده در این مرحله از تکامل، نوع اتصال یافته به عشاء می‌باشد که به دنبال مواجهه با آنتی‌ژن، تبدیل به ایمونوگلوبولین‌های ترشحی محلول می‌شوند که از همان رویش به کار برده شده برای تولید ایمونوگلوبولین‌های متصل شده به عشاء، استفاده شده است.

در سلول‌های Pre-B، رنجیره B_H جدیداً ستر شده به رنجیره دیگری نام جانشین رنجیره سبک که مرکب از دو پرواجدها V و preB می‌باشد، متصل می‌شود (شکل ۱۷-۲۴). رنجیره B_H دنباله سیتوپلاسمی بلند و پدبراین قادر به فراخوانی اجزای سیتوپلاسمی به سطوح انتقال پیام می‌باشد در عوض، سلول‌های B دو پروتئین عشایی کمکی به نام Igα و Igβ را تولید می‌کنند که هرکدام بر آنها در دنباله سیتوپلاسمی خود، موئی فعال‌سازی یا ساختار نیروی ب ITAM دارند. به مجموعه مولکول‌های ذکر شده همراه با Igα و Igβ پذیرنده سلول‌های pre-B (Pre-BCR) گفته می‌شود. زمانی که پیام‌های مناسبی به چنین سلول‌هایی برسد، موجب فراخوانی و فعال‌سازی نیروی کسری از خانواده Src می‌شود که ریشم‌های نیروی موجود در ITAM ر هسرله می‌کند این شکل هسرله ITAM‌ها، موجب فراخوانی مولکول‌های دیگر ضروری به منظور انتقال پیام می‌شود و چون هنوز رنجیره سبک عملکردی قسمتی از پذیرنده نشده است، چنین پذیرنده‌ای قادر به شناسایی آنتی‌ژن نمی‌باشد.

پذیرنده‌های سلول‌های Pre-B، عملکردهای مهم محدودی را انجام می‌دهند. اولاً، بیان آریم ریکامیناز RAG را مهار کرده، بازآرایی بازآرایی بوکوس دیگر رنجیره سنگین (آلی) اتفاق می‌افتد، این پذیرنده را حذف آلی^(۱) می‌نامند که موجب بازآرایی و بیان یکی از دو آل در مسر رنجیره سنگین می‌شود. ثانیاً، به علت وجود Igα و Igβ چنین پذیرنده‌هایی به عوض واحد انتقال‌دهنده پیام عملکردی خاص می‌کند. ثالثاً، تکثیر سلولی را آغاز کرده و موجب گسترش تعداد سلول‌های B می‌شود که بوتیکی VDJ و DJ مولف را انجام می‌دهد.

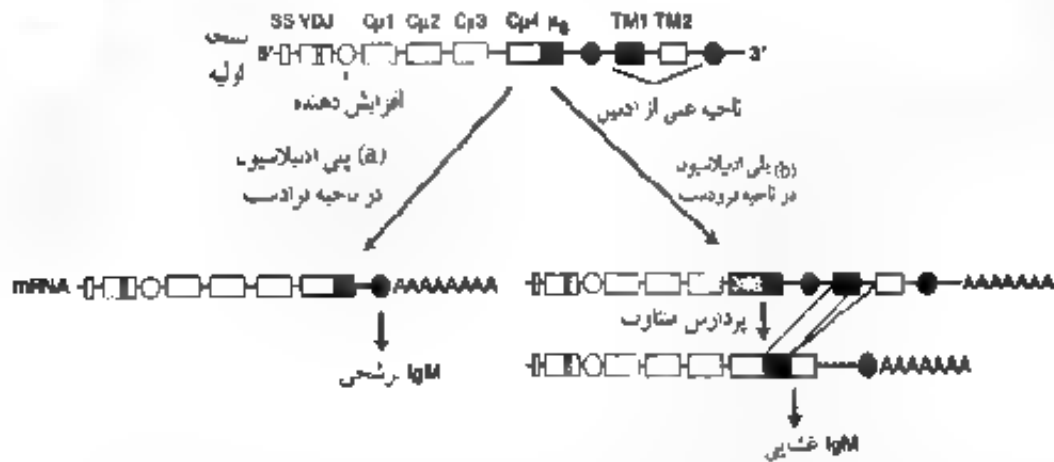


▲ شکل ۱۷-۲۴ ساختار پذیرنده سلول‌های Pre-B و نقش آنها در تکامل سلول‌های B. بازایی موفقیت‌های V و D و J و R و جیره سنگین، موجب سبز رنجیره سنگین می‌شود. در مرحله هور بازایی ژنی رنجیره سنگین اتفاق می‌افتد. رنجیره سنگین در جایی رنجیره سنگین و V preB پذیرنده‌های سلول‌های Pre-B (Pre-BCR) می‌باشد. (۱) این پذیرنده موجب تکثیر این دسته از سلول‌های B می‌شود که دارای چین پذیرنده‌های هستند و همچنین بازایی لوکوس رنجیره سنگین را روی کروموزوم دیگر می‌کنند. در ادامه روند تکثیر، بین V و V preB حمله می‌شود. (۲) و موجب کاهش دسترسی حاشیه رنجیره سنگین می‌گردد و در نتیجه پیلان Pre-BCR کاهش می‌یابد و متعاقباً بازایی لوکوس رنجیره سنگین شروع می‌شود. (۳) اگر این بازایی موفق باشد سلول‌های B می‌توانند رنجیره سنگین عملکردی بسیار بدی در بین رنجیره‌های کامل سلول‌های B شکل می‌گیرد که ترکیبی از IgM متصل شده و IgG و IgE می‌باشد و این چین سلول‌های B، ماده محرک توسط آن‌ها اختصاص می‌یابد.

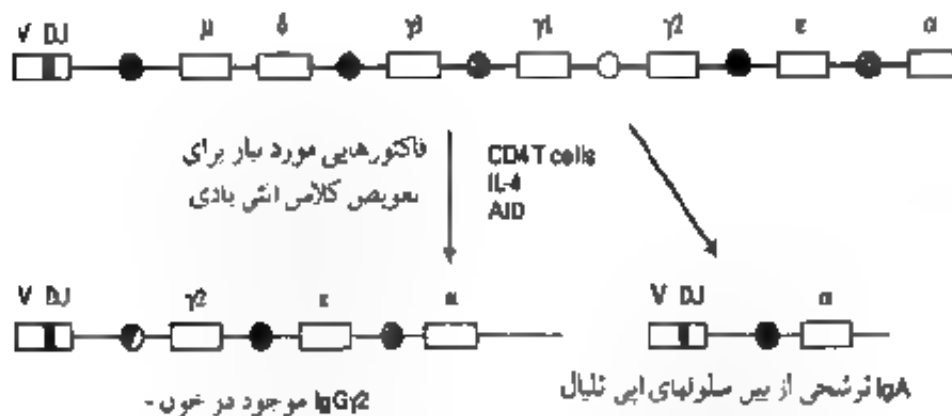
شکل ایمونوگلوبولین ترشحی را کسب می‌کند و زمانی که سلول‌های B، تغییر دهایی می‌یابند، به پلاسماسل‌ها^(۱) تبدیل می‌شوند که تقریباً بطور اختصاصی پروتئین‌های ترشحی را تولید می‌کنند (شکل ۲۴-۶). پلاسماسل‌ها چندین هزار مولکول آنتی‌بادی را در ثانیه تولید و ترشح می‌کنند که در نتیجه به تولید آنتی‌بادی‌های ترشحی سرعت بخشیده و منای پاسخ‌های ایمنی آدپتیو در حذف پاتوژن‌ها و تشکیل می‌دهند. مقدار حفاظتی آنتی‌بادی‌ها متناسب با غلظتی است که در جریان خون یافت می‌شود. در حقیقت، سطح آنتی‌بادی‌های گردش غالب به عنوان عامل کلیدی در تعیین واکنش‌های موفق در مقابل یک پاتوژن و ضربه مورد استفاده قرار

همکاری یکدیگر در بین C انتهایی که مسئول نگهداری IgM در عشاء می‌باشد را کسب می‌کند. بدین صورت که، یک ناحیه عی از آنتی در فراصت و ناحیه عی از آنتی دیگری در درودست این آنتی‌ها یافت شده است که اگر در حین رونویسی ناحیه عی از آنتی موجود در سمت درودست انتخاب شود و فرایند‌های بعدی ادامه یابد، منجر به تولید mRNA که کشته شکل متصل به عشاء می‌باشد و اگر ناحیه فراصت انتخاب شود منجر به تولید شکل ترشحی رنجیره می‌شود. پس بازایی‌های مشابهی برای دیگر قطعات ژنی ثابت سایر ایمونوگلوبولین‌ها یافت شده است که هر یک از آنها می‌توانند بطور اختصاصی هم قطعه رنجیره سنگین متصل به عشاء و هم رنجیره سنگین ترشحی را تولید کنند.

در مسیر تعابر سلول‌های B، سلول‌های B توانایی تعابر ستر از



شکل ۱۸-۲۴ ستر ایمونوگلوبولین‌های غشایی و ترشحی. سازمانی دسته اولیه رنجیره سنگین μ در قسمت ۷۱ سال داده شده است. $C\mu 4$ اگرین کدکنده چهارمین μ ین منطقه ثابت μ می‌باشد؛ μ می‌تواند کدکنده منحصر به فرد IgM غشایی می‌باشد. TM_1 و TM_2 گرو‌هایی هستند که درون غشایی رنجیره μ قرار می‌گیرد که می‌کند ساخته شدن IgM غشایی به ترشحی وابسته به انتخاب یکی از واح‌های μ از آدنین در طول فرایند رونویسی اولیه می‌باشد (a) گر ناحیه μ ی از آدنین فرایند انتخاب شود mRNA حاصل شامل توالی گرو $C\mu 4$ می‌باشد که تولیدکننده فرم ترشحی است. (b) گر ناحیه μ ی از آدنین فرایند انتخاب شود μ می‌تواند کدکنده منحصر به فرد IgM غشایی می‌باشد که تولیدکننده فرم غشایی است. فرایند انتخاب حذف می‌شود و mRNA حاصل تولیدکننده فرم غشایی است.



شکل ۲۴-۹ تعویض کلاس لوکوس رنجیره سنگین ایمونوگلوبولین. فرایند تعویض کلاسی به واح‌ی سوئیچ (Switch sites) نیاز دارد که توالی‌های تکراری هستند و در فرایند μ ی‌های ناحیه ثابت رنجیره سنگین قرار دارند. این فرایند به آید، همکاری سلول‌های T و سیتوکاین‌های تولید شده (بوی مثال IL-4) توسط سلول‌های T نیاز دارد. در این فرایند قطعه DNA پایی ناحیه سوئیچ فرایند اگرین‌های μ و ناحیه ثابت ایمونوگلوبولین که می‌خواهیم به آن سوئیچ دهیم، حذف می‌شود. تعویض کلاس منحصر به تولید مونوک‌های آنتی‌بادی با اختصاصیت یکسان با ایمونوگلوبولین غشایی سلول‌های B می‌شود که در پاسخ‌های اولیه تولید شده بوده‌اند. واح‌ی ثابت رنجیره سنگین متغییری دارد که عملکردهای اجرایی مختلفی را سام می‌شوند.

سلول‌های B می‌توانند اپروتیپ ایمونوگلوبولین ساخته شده را تعییر دهند.

در لوکوس رنجیره سنگین ایمونوگلوبولین‌ها، گرو‌ی که رنجیره μ قرار می‌گیرد به بلافاصله در فرایند اگرین مازاری شده VDJ قرار گرفته است (شکل ۱۹-۲۴). و به دیال آن اگرین منطبق به

می‌گیرد توانایی تثبیت سطح آنتی‌بادی کافی توسط پلاسماسل‌ها مربوط به توانایی آنها در ستر آنتی‌بادی به مقدار زیاد می‌باشد که به گسترش وسیع شبکه آنتروپلاسمی نیاز دارد و مشخصه پلاسماسل‌ها می‌باشد.

در حیره δ قرار می‌گیرد. رویی لوکوس ریحیره سنگین ایموگلوبینی جدیداً بازاریابی شده. منجر به روشت اولیه‌ای می‌شود که شامل نواحی ثابت ریحیره μ و δ می‌باشد. پردازش متابول این روشت بزرگ تعیین می‌کند که ریحیره μ و یا ریحیره δ تولید شود. بعه ایتوپ‌های ریحیره سنگین توسط اگزون‌هایی که می‌شوند که در فروشت ترکیب μ/δ قرار گرفته‌اند. مجموعه گزونی مربوط به هر یک از ایتوپ‌های ریحیره سنگین (به استثناء ریحیره δ) در فروشت خود توالی‌های تکراری یا switch sites دارند که احتمالاً به عب ویزگی تکراری پذیر، مستعد نورکیبی می‌باشد. در ابتدا چس تمامی سلول‌های B ازوما در سطح جوشن IgM دارند، عمل نورکیبی منجر به تعویض کلاس از IgM به یکی دیگر از ایتوپ‌های ریحیره سنگین می‌شود که در سمت فروشت و به صورت ردیف ژنی مناطق ثابت قرار گرفته‌اند (شکل ۱۹-۲۳) و در این روند، DNA بیایی حذف می‌شود.

سلول‌های B در مسیر سایر جود، به طور متوالی می‌توانند از فرآیند تعویض کلاس استفاده کنند اما بطور عمده، ریحیره سبک و قطعات VDJ بازاریابی شده در مسیر تکامی سلول‌های B، تحب تأثیر چس فرآیندی قرار نمی‌گیرند. این فرآیند منجر به تولید آنتی‌بادی‌هایی با مناطق ثابت مختلف و اختصاصیت آنتی‌ژنی یکسان می‌شوند. هرکدام از ایتوپ‌های ایموگلوبینی توسط مناطق ثابت محصر به فرد خود مورد شناسایی قرار می‌گیرند. همان گونه که قبلاً بحث شد، مناطق ثابت، عملکردهای اجرایی ایتوپ‌های مختلف را تعیین می‌کند. فرآیند تعویض کلاس کاملاً وابسته به فعالیت آنزیم AID و حضور آنزین و سلول‌های T می‌باشد. چس‌های سوماتیک و تعویض کلاس ایموگلوبین به طور همزمان اتفاق می‌افتد و منجر به تنظیم مناسب پاسخ‌های ایمنی آدپتیو در جهت بهبود میل بیودی آنتی‌بادی سوبد شده و عملکردهای اجرایی مربوطه می‌شود.

نکات کلیدی بخش ۳-۲۴

ایجاد تنوع آنتی بادی و تکامل سلول B

■ ژنهای کدکنده آنتی بادهای عملکردی توسط بازاریابی‌های بخش‌های متعدد DNA در نواحی ریحیره سنگین و ریحیره سبک تولید می‌شوند. این بازاریابی مستلزم بخش‌های V و J برای ریحیره‌های سبک ایموگلوبین و بخش‌های D، V و J برای ریحیره‌های سنگین ایموگلوبین‌های می‌باشد. اشکن ۱۴-۲۴ را ملاحظه کنید.

■ بازاریابی‌های بخش‌های V و J و همچنین D، V و J توسط بولیه‌های پیام نورکیبی حفاظت شده (RSSs) منشکل از هینامرها و نانومرهای چنانده توسط فواصل ۱۲ یا ۲۴ جفت بازی کسرل می‌شوند (شکل ۱۵-۲۴). ملاحظه کنید، فقط آن بخش‌هایی که دارای فواصل ب طولهای منسوب است می‌تواند به طور موفقیت‌آمیزی بازاریابی شود.

■ مانین مولکولی که فرآیند بازاریابی را انجام می‌دهد شامل یک‌اسینژهای (RAG1, RAG2) توبدشده توسط فقط سوسینها و سماری از سایر پروتئین‌هایی است که در اتصال انتهای غیرهمولوگ مولکول DNA در سایر انواع سلول‌ها شرکت می‌کند.

■ تنوع آنتی‌بادی توسط انتخاب تصادفی بخش‌های J از نورکیب شده و توسط بولانی ریحیره‌های سنگین و سبک بوبدشده از بازاریابی ژنهای J برای تجمع با انواع مختلف ریحیره‌های سنگین و سبک صورت می‌گیرد.

■ اتصالب متعدد تنوع دیگری از آنتی بادی را در اتصالب بخش‌های J به هنگام نورکیبی سوماتیکی تولید می‌کند.

■ نوع بیشتر آنتی‌بادی هنگامی رخ می‌دهد که سلول‌های B آنتی ژن را به عبون یک نتیجه هیپرموتاسیون سوماتیک برسمرده که می‌تواند منجر به انتخاب و بکثیر سلول‌های B تولید کسده آنتی بادهای با تمایل بالا، فرآیندی به نام بلوع مایل، شود.

■ به هنگام تکوین سلول B ژنهای ریحیره سنگین در ابتدا بازاریابی کرده و منجر به بپس گیرنده سلول پیش B می‌شود. بازاریابی متوالی ژنهای ریحیره سبک باعث حمایت گیرنده IgM متصل شده به عشای سلول B می‌شود (شکل ۱۷-۲۴). ملاحظه کنید.

■ نقطه یک کپی از آل‌های لوکوس ریحیره سنگین و ریحیره سبک بازاریابی می‌شوند تا از تولید یک J با ویژگی آنتی ژنی صرد توسط سلول‌های B اطمین حاصل گردد.

■ پلی آدیلاسیون مکانهای مختلف Poly(A) در روشت بویه J، نوع آنتی بادی متصل به عشاء یا ترشچی را تعیین می‌کند (شکل ۱۸-۲۴). ملاحظه کنید.

■ به هنگام پاسخ ایمنی، تعویض کلاس به سلول‌های B اجازه می‌دهد اعمال اثرگری ایموگلوبین‌های بولیدی را به هم بردیک کرده ولی ویژگی آنها برای آنتی ژن را دوباره باز می‌گردند (شکل ۱۹-۲۴).

۲۲-۲ MHC و عرضه آنتی‌ژن

آنتی‌بادی‌ها می‌توانند آنتی‌ژن را بدون دخالت هر مولکول جرم سومی بشناسند. یعنی حضور آنتی‌ژن و آنتی‌بادی برای می‌آیند شال کافی است. اگر چه آنتی‌بادی‌ها در حذف پاتوژن‌های ویروسی و باکتریایی نقش دارند، ولی اغلب ضرورت دارد که سلول‌های عصبی شده (آلوده) که به عنوان منبعی از دردت و ویروسی جنید محبوب می‌شوند، تحریک گردید. چنین وضعی‌های توسط سلول‌های T با فعالیت سیمونوکیک انجام می‌گیرد. سلول‌های T برای شناسایی آنتی‌ژن‌ها از گیرنده‌های آنتی‌ژنی استفاده می‌کند که ژن‌های این گیرنده‌ها توسط مکانیسم‌هایی تولید می‌شوند که مشابه مکانیسم تولید ژن‌های ایمونوگلوبولین‌ها توسط سلول‌های B می‌باشد. به هر حال شناسایی آنتی‌ژن توسط سلول‌های T بسیار مشکل‌تر از سلول‌های B صورت می‌گیرد. گیرنده‌های اختصاصی آنتی‌ژن T قسمت کوچکی از آنتی‌ژن‌های پروتئینی را می‌شناسد که توسط گلیکوپروتئین‌های عثایی کد شده توسط کمپلکس سازگاری نسبی اصلی (MHC)^(۱) به سلول‌های T عرضه می‌شوند. سلول‌های مختلف عرضه کرده آنتی‌ژن در مسیر فعالیت طبیعی خود پروتئین‌های مشتق شده از پاتوژن‌ها و همچنین پروتئین‌های خودی را هضم کرده و سپس قطعات پروتئین ایجاد شده (پپتیدها) را که به صورت دیرینگی همراه با مولکول MHC می‌باشد در سطح خود عرضه می‌کند. سلول‌های T می‌تواند این کمپلکس‌ها را بررسی کرده و در صورت شناسایی پپتید مشتق از پاتوژن عملکرد مناسبی را به کار گیرد که ممکن است شامل کشش سلول خاص کمپلکس پپتید - MHC باشد.

پروتئین‌های MHC که معمولاً مولکول‌های MHC نیز نامیده می‌شوند واکس متقابل با بین سلول‌های T و سلول‌های B را تسهیل می‌کند. سلول‌های B معمولاً آنتی‌بادی‌های ترشحی را تولید می‌کند مگر این که کمکی از زیر مجموعه دیگر سلول‌های T به نام سلول‌های T کمکی (helper T cells) را دریافت کند. سلول‌های T همچنین از گیرنده‌های اختصاصی آنتی‌ژن جهت شناسایی کمپلکس پپتید - MHC استفاده می‌کند. در این بخش ما MHC و پروتئین‌هایی که توسط MHC کد می‌شود را شرح داده و همچنین بررسی می‌کنیم که چگونه این مولکول‌های MHC در شناسایی آنتی‌ژن نقش دارند.

MHC توانایی دو جزء غیرمستقیم از یک گونه مشابه را جهت قبول یا رد پیوند تعیین می‌کند.

همان‌طوری که از نامش استنباط می‌شود کمپلکس سازگاری

سختی اصلی به عنوان نوکوس ژنتیکی که قبول یا رد پیوند را کنترل می‌کند، کشف گردید. مدت‌ها قبل، زمانی که کشف یافت هور به مرحنای برسیده بود که رده‌های سلولی مشتق از مومر بتوانند در آزمایشگاه تکثیر شوند محققان منکی بر پاساژ موالی بافت توموری در آزمایشگاه بودند بسیار سریع مشاهده شد توموری که خود به خود در یک سوش خالص موش ایجاد می‌شود، می‌تواند به طور موفقیت‌آمیزی در همان سوش تکثیر یابد اما در سوش متدیر بر هر ژنتیکی تکثیر نمی‌یابد تجربه و تحلیل‌های ژنتیکی به رودی نشان داد که یک نوکوس اصلی معرود مستون این رفتار می‌باشد. به طور مشابه پیوند یوست سالم بین دو سوش از موش یکسان امکان‌پذیر بود. در صورتی که وقتی گیرنده ریمه ریمیکی محتزایی دست دیگر این امکان وجود نداشت. با این وجود، تجربه و تحلیل‌های ژنتیکی رد پیوند، نوکوس اصلی معرودی را تعیین هویت کردند که رد یا قبول پیوند را که یک واکش ایمنی است، کنترل می‌کند. همان‌طور که هم اکنون می‌دانیم تمام مهره‌دارانی که دارای سیستم ایمنی آداپسیو (سلولی) هستند ناحیه ژنتیکی دارند که با کمپلکس سازگاری سختی اصلی مطابقت دارد و این ناحیه اولین بار در موش کشف شد.

مرحله مهم در کشف عملکرد MHC، تکثیر و تکامل موش‌های موش کانتربیک^(۲) برای MHC بود. موش‌های کانتربیک به استثناء لاکوس یا ناحیه ژنتیکی خاص، از هر ژنتیکی یکسان می‌باشند. شکل ۲۴-۲۵ به طور خلاصه بیان می‌کند که چگونه سوش‌های موشی کانتربیک برای MHC می‌توانند تولید شوند. موش‌های کانتربیک ابزار ضروری جهت نسبت دادن عملکردهای ایمونولوژیکی و پیچیده به یک لاکوس ویژه مثل MHC می‌باشند. موش‌های کانتربیک ممکن است برای سایر نوکوس‌ها تولید شوند به شرطی که برای خصوصیات فنوتیپی ویژه‌ای در شکل یک نشانه (marker) آلی (به عنوان مثال رد پیوند بر مورد MHC) انتخاب شوند.

در موش ناحیه ژنتیکی که آنتی‌ژن‌های مستون یک رد پیوند قوی را کد می‌کند کمپلکس H-2 نامیده می‌شود (شکل ۲۴-۲۵). خصوصیات اولیه MHC با ارزیابی پیچیدگی ژنتیکی این ناحیه پیگیری شد بعد از یک نقشه‌برداری بزرگ با وسایل ژنتیکی استاندارد (نورگیری مابین ژن‌های MHC) موالی کاملاً تمام مولکول‌های MHC تعیین گردید. MHC پستانداران حاوی دو رده

1- Major Histocompatibility Complex

2- Congenic

کرده‌اند سعی آماده از سلول‌های T سیتوتوکسیک را دارند که می‌توانند سلول‌های هدف آلوده با همان ویروس را شناسایی کرده و از بین ببرد. اندازه‌گیری آزاد شدن کرومیوم رادیواکتیو (^{51}Cr) می‌تواند جهت تشخیص حصول سلول‌های T سیتوتوکسیک در سوسپانسیون سلولی مورد استفاده شود. این سوسپانسیون از محیط یک حیوان که از عفونت پاک شده، تهیه می‌گردد (شکل ۲۴a-۲۴b). اگر سلول‌های T از موشی تهیه شود که به طور موقعیت‌آمیز از عفونت با ویروس آنفلوآنزا بهبود یافته، فعالیت سیتوتوکسیک بر علیه سلول‌های هدف آلوده به ویروس آنفلوآنزا مشاهده می‌شود در حالی که این فعالیت در گروه کنترل آلوده نشده دیده نمی‌شود (شکل ۲۴b-۲۴c). علاوه بر این، سلول‌های T سیتوتوکسیک اختصاصی ویروس آنفلوآنزا سلول‌های هدفی را که با ویروس‌های مختلف دیگر مثل ویروس استوماتیت وریکولار آلوده شده از بین نمی‌برند. سلول‌های T سیتوتوکسیک حتی می‌توانند با بین دو سوش کاملاً مرتبط، تمایز قابل شهود و چین‌کاری را با دقت بسیار زیادی انجام می‌دهند. تفاوت در یک اسید آمینه در آنتی‌ژن ویروسی ممکن است برای گریز از شناسایی شدن توسط سلول‌های T و کشته شدن توسط آنها کافی باشد. چنین مشاهدات تجربی نشان می‌دهد که سلول‌های T سیتوتوکسیک کاملاً اختصاصی آنتی‌ژن می‌باشد و به سادگی برخی از خصوصیات مشترک بین تمام سلول‌های آلوده به ویروس را بدون توجه به خاصیت ویروسی، شناسایی نمی‌کند.

بر این مثال، فرض بر این است که سلول‌های T حاصل از یک سوش ایموبیزه شده نسبت به آنفلوآنزا بر روی سلول‌های هدف آلوده به آنفلوآنزا که از همان سوش موش (موش a) مشتق شده سنجیده می‌شود. البته اگر سلول‌های هدف از یک سوش کاملاً غیر مرتبط به عنوان مثال سوش B با همان سوش آنفلوآنزا آلوده شوند و به همین هدف به کار بروند سلول‌های T سیتوتوکسیک از موش A قادر نخواهد بود سلول‌های هدف موش B را نابود کند (شکل ۲۴b-۲۴c مرحله ۱) و ۲. بنابراین تنها حضور آنتی‌ژن کافی نیست بلکه شباهتی توسط سلول‌های T سیتوتوکسیک به عوامل مختص سوش هم محدود می‌شود. به کارگیری موش‌های کانژیک برای MHC ژن‌هایی که این عوامل محدودکننده را کد می‌کنند، به صورت MHC نشان داده شدند. بنابراین سلول‌های T سیتوتوکسیک از یک سوش ایموبیزه شده نسبت به آنفلوآنزا سلول‌های هدف آلوده به آنفلوآنزا را از سوش‌های دیگر می‌کشد به شرطی که دو سوش از نظر MHC برای مولکول‌های MHC مورد نظر سازگار باشند. این بدین به عنوان

ژن می‌باشد که بسیاری از پروتئین‌های مرتبط با فرایند‌های ایمونوبوریکی را کد می‌کند.

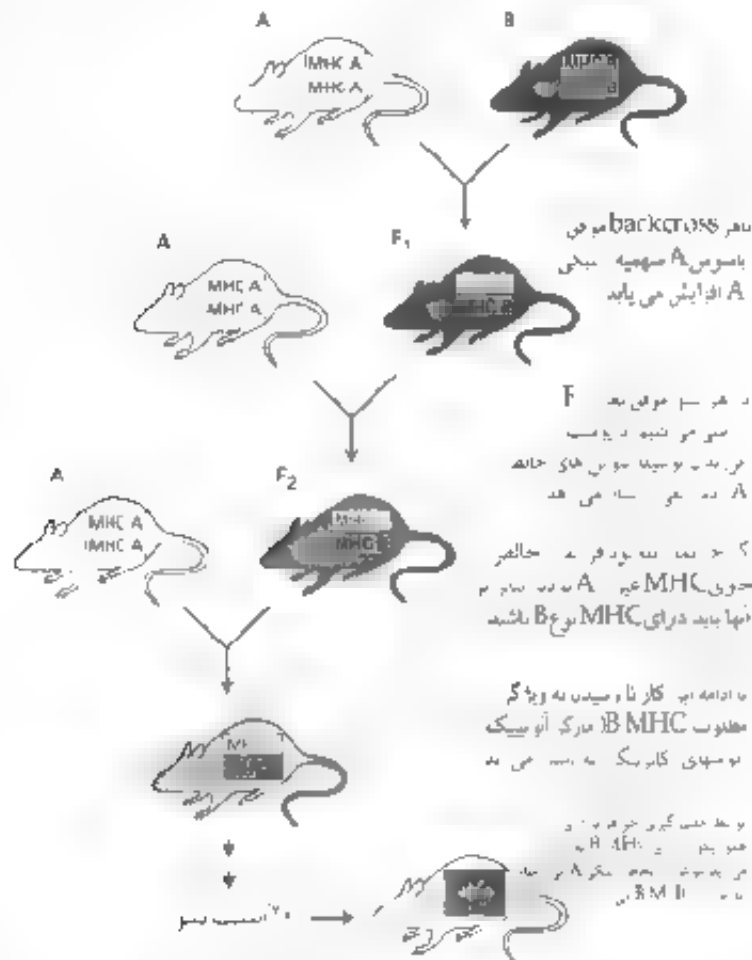
در انسان، کشف MHC متکی به ویژگی آنتی‌سرم‌های بوند شده در بیماری بود که تحت ترانسفورم مکرر حوس بودند. آنتی‌ژن‌های موجود در سطح سلول‌های دهنده از نظر ژنتیکی یکسان بودند و پاسخ ایمنی را در گیرنده تحریک می‌کردند. آنتی‌ژن‌های هدف با آری که توسط این آنتی‌سرم‌ها شناخته شد به وسیله MHC انسانی کد می‌شوند و ناحیه ژنتیکی‌شان به عنوان کمپلکس HLA نامیده می‌شود. شکل ۲۴b-۲۴c، اگرچه جریلت سازماندهی و محتوی ژنتیکی MHC ما بین گونه‌ها تفاوت قابل ملاحظه‌ای را نشان می‌دهد اما تمامی MHC مهره‌داران یک سری پروتئین‌هایی با تشابه بالا را کد می‌کند.

حین انسان نیز ممکن است همانند یک پیوند در نظر گرفته شود. حین تنها ایمنی از ماده ژنتیکی خود را از مادر به ارث می‌برد و ایمنی دیگر را از پدر دریافت می‌کند. آنتی‌ژن‌هایی که توسط نیمه پدری کد می‌شوند ممکن است به اندازه کافی در نیمه مادری متفاوت بوده و باعث تحریک پاسخ ایمنی مادر شوند. در دوران حاملگی، سلول‌های جنینی که به داخل گردش حوس مادر وارد می‌شوند، سیستم ایمنی مادر را تحریک می‌کند و منجر به ایجاد آنتی‌بادی بر علیه جنین آنتی‌ژن‌های والدی می‌شوند و این‌بادی‌ها ساختارهای کد شده توسط MHC انسان را می‌شناسد. اما جنین از رد پیوند به خاطر ساختار تخصص یافته حوس که مانع از شروع پاسخ ایمنی مادر بر علیه ناف جینی می‌شود جان سالم به در می‌برد.

فعالیت‌کنندگی سلول‌های T سیتوتوکسیک برای آنتی‌ژن اختصاصی و محدود به MHC می‌باشد

بی‌تردید عملکرد مولکول‌های MHC جلوگیری از تبادل پیوندهای حر حر می‌باشد. مولکول‌های MHC در شناسایی سلول‌های آلوده به ویروس توسط سلول‌های T سیتوتوکسیک نقش حیاتی ایفا می‌کند. این سلول‌ها سوسپانسیون‌های T سیتوتوکسیک (CTL) بهره‌مند می‌شوند. در سلول‌های آلوده به ویروس، مولکول‌های MHC با قطعات پروتئینی حاصل از پروژن‌های ویروسی میلکس (واکنش) داده و همراه یکدیگر در سطح سلول عرضه می‌شوند و با این عمل سلول‌های T سیتوتوکسیک که وظیفه حذف عفونت را بر عهده دارند می‌توانند آنها را مورد شناسایی قرار دهند.

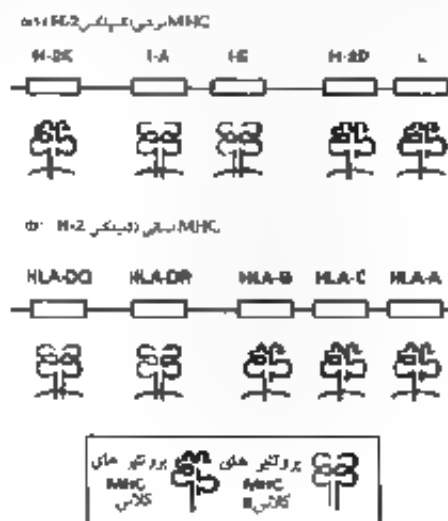
موس‌هایی که از یک عفونت ویروسی خاص بهبودی حاصل

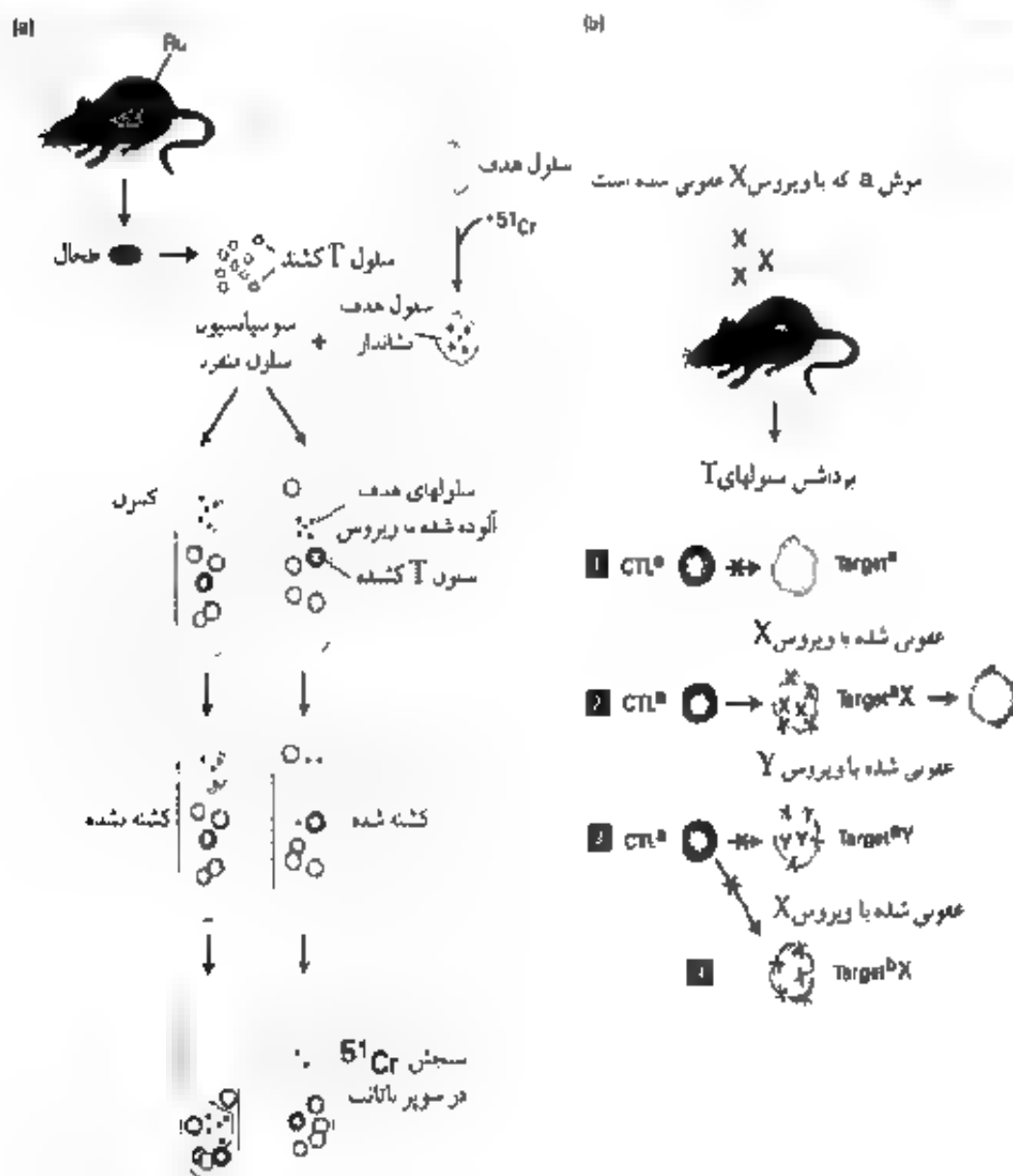


شکل ۲۰-۲۲: موش کانژیک برای کمپلکس سازگاری بافتی اصلی با آمیزش در سوش سازگار سبجی تولید می‌شوند سوش A و سوش B که پیوند همدیگر را رد می‌کنند از نظر MHC متفاوت می‌باشند و با یکدیگر سازگاری سبجی ندارند. آمیزش دو موش A (AxB) منجر به تولید F₁ می‌شود (فرزهایی سلول‌ها که پیوند را از هر یک از سوش‌های والدی رد می‌کند). آمیزش موش F₁ با یکی از سوش‌های والدی (برای مثال موش A) برای سل‌های سکر ماده رسبکی سوش A در هر رفتن افزایش خواهد یافت و این آمیزش تا جایی انجام می‌پذیرد که فقط موش‌هایی که MHC سوش B را دارند تکامل یابند. حضور MHC B در موش را می‌توان با انجام یک پیوند پوست به موش سوش A، بررسی کرد. فقط زمانی که MHC موش از نوع B باشد موش خالص سوش A پیوند را رد می‌کند. با انجام چنین آمیزش‌هایی و پیگیری MHC برای بیش از بیست سل می‌توان سوش موش را تولید کرد که سروراً ژنیکلش A می‌باشد اما MHC B با هر جفت می‌کند که به چنین موش‌هایی موش کانژیک برای MHC گفته می‌شود.

شکل ۲۱-۲۴: سازماندهی کمپلکس سازگاری

سبجی اصلی در موش و انسان: لوکوس‌های اصلی، دی‌گرام شماتیک ترسیم شده‌اند که در زیر آنها پروتئین‌های سده توسط این لوکوس‌ها نشان داده شده‌اند. پروتئین‌های MHC کلاس I از یک گلیکوپروتئین دندل عثایی که یک بار عرض فلش را طی کرده و توسط MHC که می‌شود و بر یک زمر واحد کوچک به نام β_2 میکروگلوبولین تشکیل یافته است. β_2 میکروگلوبولین پیوند غیرکووالانسی با گلیکوپروتئین دندل عثایی دارد و بر توسط MHC که شده و منحن به عثاء می‌باشد. پروتئین‌های MHC کلاس II به دو گلیکوپروتئین دندل عثایی که عرض عثاء را یک آرد طی می‌کند و هر عثاء می‌باشد تشکیل شده که هر دو توسط MHC که می‌شوند.





▲ شکل تجربی ۲۷-۲۴ سنجش آزاد شدن کرومیوم از بافت مستقیم سیتوتوکسیسیته و اختصاصیت سلول‌های T سیتوتوکسیک را در یک جمعیت سلولی ناهمگون فراهم می‌آورد. سوسپانسیون سلول‌های طحالی که حاوی T سیتوتوکسیک (کشته) هستند در موش‌هایی که در معرض یک ویروس خاص مثل ویروس آنفلوآنزا قرار گرفته‌اند و سپس هموت از بین رفته است، تهیه می‌شود. سلول‌های هدف بدست آمده از موش را با ویروس مشابه آلوده می‌کند و برای استفاده به عنوان کنترل آلوده نمی‌کند. بعد از آلودگی (عمومی) پروتئین‌های سلولی بطور غیراختصاصی توسط آنتی‌بادی سوسپانسیون سلولی هدف با کرومیوم (^{51}Cr) نشان دار می‌شوند. بعد از آنتی‌بادی سوسپانسیون سلول‌های هدف متن‌دار شده با ماده رادیواکتیو با سوسپانسیون سلول‌های T، کشته شش سلول‌های هدف میجر به رهایی پروتئین‌های نشان دار یا ^{51}Cr می‌شود. سلول‌های هدف آلوده سده کشته می‌شوند و محتویات رادیواکتیو را حفظ می‌کنند. در نتیجه بر سلول‌های T می‌تواند به آسانی متابولیسمی شده و توسط سنجش رادیواکتیو به آزاد از داخل سوپرناانت مشخص می‌شود (b). خصوصیات T سیتوتوکسیک (CTLs) حاصل از موش‌های آلوده با ویروس X می‌تواند بر علیه سلول‌های هدف مختلف آزمایش شود تا این که اختصاصیت کشندگی با واسطه CTL مشخص شود. CTL‌هایی که قادر به لیر سلول‌های هدف آلوده با ویروس (2) X هستند می‌توانند سلول‌های غیر آلوده (1) یا سلول‌هایی که با یک ویروس متفاوت مثل Y آلوده شده‌اند (3) را نابود کند. وقتی این CTL به بر روی سلول‌های هدف آلوده با ویروس X آزمایش می‌شود که این سلول‌ها در سوش گرفته شده که حاوی یک نوع MHC متفاوت (تپ) (b) هستند (b) دوباره هیچ کشندگی مشاهده نمی‌شود (1). بنابراین فعالیت سیتوتوکسیک سلول‌های T اختصاصی ویروس و محدود به MHC می‌باشد.

محدودیت MHC^(۱) ساخته می شود.

فعالیت کشندگی سلول های T سیتوتوکسیک برای آنتی ژن اختصاصی و محدود به MHC می باشد.

سلول های T با خصوصیات عملکردی با دو کلاس مجزا از مولکول های MHC آمورنی می بینند.

MHC دو نوع گلیکوپروتئین ضروری برای عمل شناسایی در فرایند ایمنی می سازد که به طور معمول مولکول های MHC کلاس I و II نامیده می شوند. مقایسه نقشه های ژنتیکی MHC انسان و موش، حضور چندین ژن کلاس I و چندین ژن کلاس II را نشان می دهد. با این حال، دانش ژنی آنها ناقصهایی را مابین گونه های مختلف نشان می دهد (شکل ۲۱-۲۴). علاوه بر مولکول های MHC کلاس I و II، اجزای کلیدی پردازش و عرضه آنتی ژن را که می کند بالآخره MHC مهره طرازی همچنین اجزای کلیدی آشکار کمپلکس را که می کند. مولکول های MHC کلاس I و II توسط جمعیت متنوعی از سلول های سیستم ایمنی شناسایی شده و بنابراین وظایف مختلفی را به کار می برند.

همین گونه که در آزمایشات انجام شده در شکل ۲۲-۲۴ خلاصه شده، واضح است که سلول های T سیتوتوکسیک در شناخت اهدافشان، توسط مولکول های MHC آمورنی می بینند. چنین سلول های T اغلب، مولکول های MHC کلاس I، به عنوان عوامل محدودکننده شناسایی استفاده کرده و همچنین با حضور مارکر گلیکوپروتئین CD8 روی سطح خود مشخص می شوند. کنتریت ماهه همه سلول های هسته دار به صورت دائمی مولکول های MHC کلاس I را بیان کرده و می توانند به همانندسازی و پروتوس کمک کنند. سلول های T سیتوتوکسیک سلول های آلوده را از طریق بیان مولکول های MHC کلاس I که آنتی ژن مشتق از ویروس را عرضه می کند شناسایی و از بین می برند.

همان گونه که قبلاً ذکر شد، سلول های B بدون کمک مجموعه دیگری از سلول های T، سلول های T یاریگر (ب سلول های T کمک کننده) دستخوش تمایز بهایی به سلول های پلاسما می برشح کننده آنتی بادی می شوند. سلول های T در سطح خود مارکر گلیکوپروتئین CD4 را بیان کرده و از مولکول های MHC کلاس II به عنوان عوامل محدودکننده استفاده می کنند. بیان دائمی مولکول های MHC کلاس II، اصطلاحاً به سلول های عرضه کننده آنتی ژن حرفه ای^(۲) که شامل سلول های B، سلول های دندریتیک و ماکروفاژ هسند محدود می شوند. (چندین نوع سلول دیگر تعدادی

در اپی تیموم می تواند جهت بیان مولکول های MHC کلاس I القا می شوند. ما در اینجا بحث نمی کنیم). بنابراین، دو گروه اصلی لئوسیت های T صغیر از لحاظ عملکرد، سلول های T سیتوتوکسیک و سلول های T کمکی می تواند بر اساس الگوی مخصوص پروتئین های عشاایی که در سطح سلول نشان می دهد و توسط مولکول های MHC که به عنوان محدودیت مورد استفاده قرار می گیرد از همدیگر تشخیص داده شوند.

■ سلول های T سیتوتوکسیک: مارکر CD8 محدود به MHC کلاس I.

■ سلول های T کمکی: مارکر CD4 محدود به MHC کلاس II. CD4 و CD8 هر دو متعلق به پروتئین های ابرخانواده ایمونوگلوبولین ها می باشد که همه دارای یک یا مقدار بیشتری از ذمین های ایمونوگلوبولین می باشد. گیرنده های سلول های B و سلول های T، گیرنده پلی مریک IgA و بسیاری از مولکول های چسبندگی سلولی (فصل ۱۹) نیز متعلق به ابرخانواده ایمونوگلوبولینی می باشد. اساس مولکولی ارتباط دقیق ما بین CD8 و به کارگیری مولکول های MHC کلاس I و یا مابین بیان CD4 و استفاده از مولکول های MHC کلاس II به عنوان عناصر محدودکننده، بر روی ساختار و شکل مولکول های MHC که توصیف شدید آشکار می شود.

مولکول های MHC به آنتی ژنهای پپتیدی متصل شده و با سلول های T واکنش نشان می دهند.

مولکول های MHC کلاس I و II هر دو پلی مورفیسم بالایی دارند. به این معنی که انواع فراوانی از آلل ها ما بین افراد گونه های مشابه وجود دارد. هر دو مولکول های MHC همچنین از نظر ساختاری مثل واکنش با پپتیدها و گیرنده های سلول های T مشابه هستند (شکل ۲۲-۲۴).

مولکول های MHC کلاس I: مولکول های MHC کلاس I متعلق به ابرخانواده ایمونوگلوبولینی بوده و شامل دو پلی پپتید می باشد. زیر واحد بزرگتر یک گلیکوپروتئین عشاایی تپه I می باشد (شکل ۱۳-۱۴) که توسط MHC کد می شود. زیر واحد کوچکتر، β_2 میکروگلوبولین توسط MHC کد نمی شود و با ساختار ایمونوگلوبولینی آزاد شباهت دارد. در ابتدا از یکوسیت های انسانی به هضم توسط

1- MHC Restriction

2- Professional antigen - presenting cells

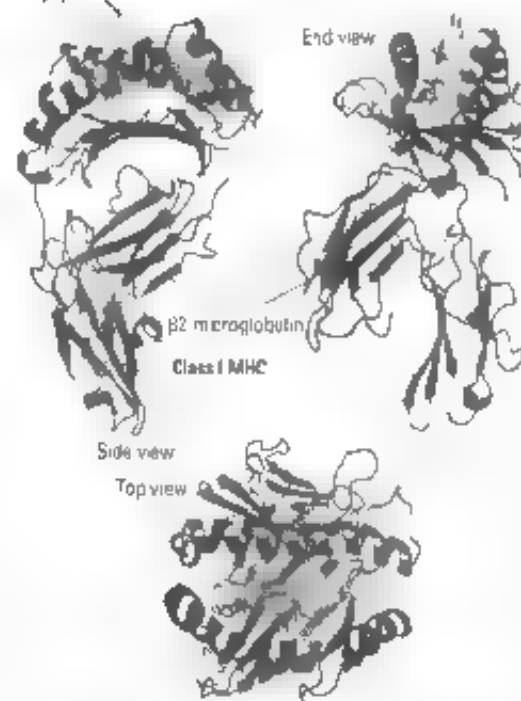
► شکل ۲۳-۲۴ ساختار سه بعدی مولکول‌های MHC کلاس I و II

II. این تصویر ساختار یک مولکول MHC کلاس I متصل شده به پپتید که توسط کریستالوگرافی یا آنتم X تعیین گردیده را نشان می‌دهد. بخشی از پروتئین مولکول MHC کلاس I که به پپتید متصل می‌شود متشکل از یک صفحه β می‌باشد که از هشت رشته β که دایره دو رشته α قرار گرفته تشکیل شده است. شکاف اتصال پپتید کاملاً از زیر واحد β برگ محدود شونده توسط MHC تشکیل یافته و این زیر واحد به صورت غیر کووالانسی با زیر واحد کوچک (β میکروگلوبولین) که در حایه غیر از MHC کد می‌شوند ارتباط دارد. (b) مولکول‌های MHC کلاس II مشابه مولکول‌های کلاس I ولی با چندین تفاوت مهم می‌باشد. هر دو زیر واحد α و β از مولکول‌های MHC کلاس I توسط MHC کد می‌شوند و هر دو در تشکیل شکاف اتصال به پپتید نقش دارند. شکاف اتصال پپتید مولکول‌های MHC کلاس II، محدوده وسیع‌تری از اندام‌های پپتیدی را نسبت به مولکول‌های MHC کلاس I در خود جای می‌دهد.

(پلی‌مورفیسم ژنتیکی) است. اگر سیستم ایمنی گیرنده قادر به شناسایی اشکال منحصر به فرد مولکول‌های MHC نشده پیوند باشد، پیوند را رد می‌کند. در حقیقت، ژن‌های کد شونده توسط MHC، جزء پلی‌مورفیک‌ترین ژن‌هایی هستند که اخیراً بیش از ۲۰۰۰۰ محصول آلی مخزنا از آنها در انسان شناسایی شده است. مولکول‌های MHC کلاس I در انسان توسط لوکوس HLA-A، HLA-B و HLA-C کد می‌شوند (شکل ۲۶-۲۴). هر آلل ویژه توسط یک پیوند عددی برای هر نوکوس خاص ساخته می‌شود. (برای مثال HLA-A2 و HLA-A28 دو محصول مجزای HLA-A در انسان می‌دهند). در موش، مولکول‌های MHC کلاس I، توسط نوکوسهای H-2K و H-2D کد می‌شوند. یک علامت در بالا برای شناسایی محصولات آلی استفاده می‌شود (برای مثال H-2K^b و H-2K^k دو سویه آلی از محصول نوکوس H-2K را نشان می‌دهند). ساختار سه بعدی مولکول‌های MHC کلاس I دو دُمین نیمه هموگلوبین بردنک عشاایی را نشان می‌دهد. این دُمین‌ها ساختار صفحه بتای چپ‌در متشکل از هشت رشته راکه‌دارای دو هلیکس α نیز در بالای خود می‌باشند. حمایت و حفظ می‌کنند صفحه بتا و هلیکس‌ها با یکدیگر همدیگر اشکالی را بوجود می‌آورند که از هر دو اسید بسته بوده و مکانی می‌باشد که پپتید به آن متصل می‌شود (شکل ۲۴-۲۴). الگوی اتصال پپتید توسط مولکول MHC کلاس I به پپتیدی با طول نسبتاً ثابت معمولاً ۸-۱۰ اسید آمینه، نیاز دارد به طوری که انتهای پپتید بتواند درون فرورفتگی‌هایی جای بگیرد که

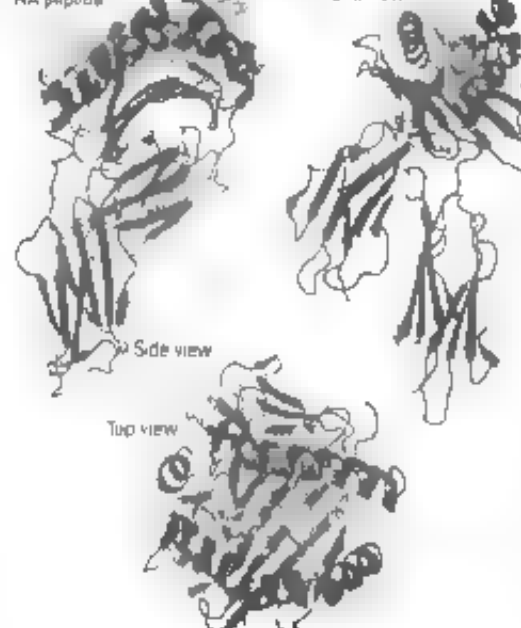
(a) Class I MHC molecule

HA peptide

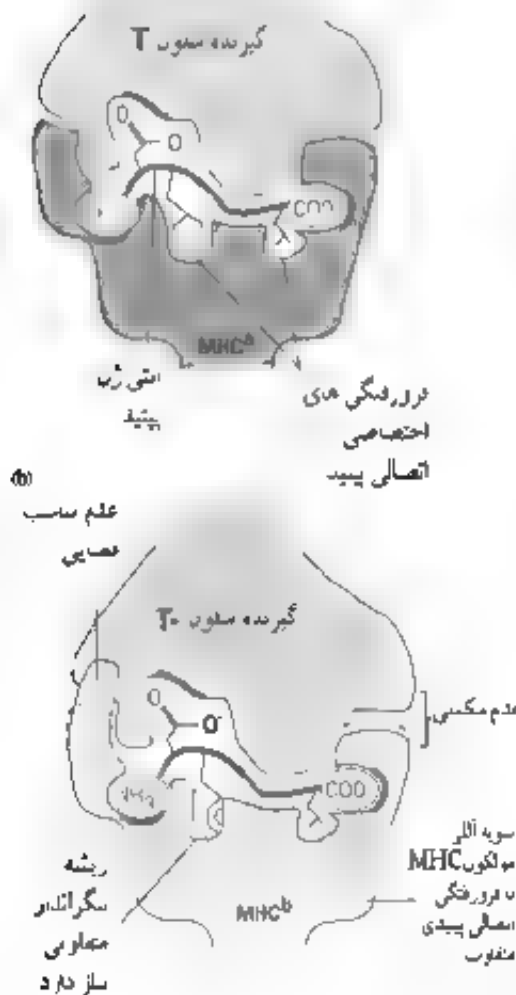


(b) Class II MHC molecule

HA peptide



پایایی خالص شده که نسبت خارج سولی مولکول‌های MHC کلاس I را به شکل دست محوره آزاد می‌کند و این پروتئین‌ها سرورده توسط روش‌های تکنولوژی DNA بوتریکمنت تولید شده و ابزاری مهم برای تشخیص سول‌های T اختصاصی آنتی‌ژنی شده‌اند. در من اشاره شد که مولکول‌های MHC به علت تفاوت‌های ساختاریشان، اهداف رد پیوند هستند که این مسئله ناشی از تنوع‌های اثر



شکل ۲۴-۲۵ اتصال پیید و محدودیت MHC. (a) پیدهایی که به مولکول های MHC کلاس I متصل می‌شوند، ریشه‌هایی به طول متوسط ۸-۱۰ اسید آمینه بوده و نیاز به جایگیری مناسب هر دو انتهایشان دارند و حاوی دو یا سه ریشه محافظت شده می‌باشد. ریشه‌های انگری می‌شوند (ریشه‌های پی مورفیک) در داخل و اطراف شکاف اتصال پییدی قرار دارند. ریشه‌های پی مورفیک مولکول های MHC بر روی اختصاصیت اتصال پیید و میان‌کنش با گیرنده‌های سلول های T به جور شدن مناسب ما بین گیرنده پیید و مولکول MHC نیاز دارد. (b) عدم تناسب فضایی و فقدان حالت مکملی ف بین ریشه‌های سگراتاندر و مولکول های MHC از اتصال صحیح جلوگیری می‌کند. در نتیجه سلول T به محصولات MHC پیید اختصاصی محدود شده‌اند.

گر بطور یکسان در ساختار شکاف اتصال پیید نقش دارند، این شکاف از هر دو آنها باز بوده و در نتیجه اتصال پییدهای طولانی تر که از

برای گروه‌های کریوکسیل و آمین باردار موجود در آنها مناسب می‌باشد. به این ترتیب پیید به وسیله معیار کمی از رنج‌های جانبی اسید آمینه به درون شکاف اتصال پیید لنگر می‌اندازد و هر یک از این رنج‌های جانبی برای یک فرورفتگی در مولکول MHC مناسب می‌باشد و سبب می‌شود هر یک از اسید آمینه‌های ویژه در داخل فرورفتگی به دقت جای بگیرد (شکل ۲۳a-۲۳b). روی هر دهم دو فرورفتگی اختصاصی در MHC باید به صورت صحیح شمال شود و سبب می‌شود به اتصال پایدار پیید شود. یکی از این فرورفتگی‌ها، اغلب به ریشه C تریمپال پیید و فرورفتگی اختصاصی دوم، ریشه سید آمینه مرکزی تر پیید اتصال می‌شود. در این روش مولکول های MHC مذکور می‌توانند تعداد زیادی پیید با تنوع متنوع و گوناگون را در خود جای دهند به شرطی که سازه‌های سگراتاندری برآورده شود.

ریشه‌های پی مورفیک که یک آل MHC را از دیگری تشخیص می‌دهند غالباً داخل و اطراف شکاف اتصال پیید قرار گرفته‌اند. بنابراین ریشه‌ها، آرایش فرورفتگی های اتصال و پیید و در نتیجه اختصاصیت اتصال پیید را تعیین می‌کنند. نه بین ترتیب ریشه‌های پی مورفیک بر سطح مولکول MHC و در نتیجه نقاط تماس با گیرنده سلول T تأثیر می‌گذارند یک گیرنده سلول T به گونه‌ای طراحی شده است که با یک آل خاص از MHC کلاس I واکنش می‌دهد و لزوماً با مولکول های MHC غیر مرتبط به علت آرایش سطحی متفاوتشان واکنش نمی‌دهد (شکل ۲۳b-۲۳c). مارکر CD8 به عنوان یک کمک گیرنده عمل می‌کند که به قسمت های محافظت شده‌ای از مولکول های MHC کلاس I متصل می‌شود. بنابراین CD8، محدودیت اختصاصی هر سلول T بالغ $CD8^+$ را تنظیم می‌کند.

مولکول های MHC کلاس II هر دو زیر واحد (α, β) مولکول های MHC کلاس II گلیکوپروئین عشا‌ی تیپ بوده و به ابرخانواده ایموگلوبولین تعلق دارند. MHC پستانداران حاوی چندین لوکوس می‌باشد که مولکول های MHC کلاس II را کد می‌کند (شکل ۲۴-۲۵). همانند زیر واحد بزرگ مولکول کلاس I، هر دو زیر واحد α و β مولکول کلاس II، پی مورفیک زنجیری نشان می‌دهند.

اساس طرح سه بعدی مولکول های MHC کلاس II همانند مولکول های MHC کلاس I می‌باشد. دو دامین شبه ایموگلوبولینی نزدیک عشا‌ی شکاف اتصال پیید را که مشتمل از یک صفحه بتای هشت رسته‌ای و دو α هلیکس می‌باشد حمایت می‌کند. ریشه‌ها (۲۳a-۲۳b). در مورد مولکول های MHC کلاس II زیر واحدهای α و

مخاطب شده‌ای از مولکول‌های MHC کلاس II را می‌شناسد هر سلول T بالنی که دارای کمک گیرنده CD4 باشد از مولکول‌های MHC کلاس II برای شناسایی آنتی‌ژن استفاده می‌کند.

عرشه آنتی‌ژنی فرایندی است که قطعات پروتئینی با محصولات MHC کمپلکس شده و به سطح سلول فرستاده می‌شود

بر درش مولد خارجی که وارد سیستم ایمنی می‌شود مرحله کلیدی است که نتیجه به‌ی یک پاسخ ر نیب می‌کند. پاسخ ایمنی آذاتو موق که سام تولید آنتی‌بادی و تولید سلول‌های T سبتو توکسیک و یاریک است می‌باشد بدون دخالت سلول‌های حرفه‌ای عرصه کننده آنتی‌ژن صورت گیرد. سلول‌های حرفه‌ای عرصه کننده آنتی‌ژن سام سلول‌های دندریتیک، ماکروفاژها که هر دو ر مصر استحالی مشا گرفته‌اند و سلول‌های B می‌باشد. چین سلول‌هایی آنتی‌ژن را کسب کرده و بعد از پردازش آن را به شکلی که بتواند توسط سلول‌های T شناسایی شود عرصه می‌کند. مسیری که در آن آنتی‌ژن به شکل مناسب جهت شناسایی سلول‌های T تبدیل شود پردازش و عرصه آنتی‌ژن^(۱) نامیده می‌شود.

مسیر MHC کلاس I غالباً به عرصه پروتئین‌هایی که توسط خود سلول ستر می‌شوند می‌پردازد و مسیر MHC کلاس II به عرصه آنتی‌ژن‌هایی که از بیرون کسب می‌کند می‌پردازد. به هر حال این تفاوت به هیچ وجه دقیق نیست در کل، مسیر کلاس I و کلاس II عرصه و پردازش آنتی‌ژن، از تمام احرایی که برای عرصه یا تونر نیاز است تا بررسی به عمل یف، نمونه برطری می‌کند.

پردازش و عرصه آنتی‌ژن در هر دو مسیر کلاس I و II ممکن است به شش مرحله معزا تقسیم شود که در مقایسه دو مسیر معید می‌باشد (۱) کسب آنتی‌ژن، (۲) برچسب خوردن آنتی‌ژن جهت تخریب، (۳) پروتئینر (۴) تحویل پپتیدها به مولکول‌های MHC، (۵) اتصال پپتید به مولکول MHC (۶) عرصه مولکول‌های MHC خاص پپید بر روی سطح سلول. در دو بحث بعدی جزئیات مولکول هر دو سیستم را شرح می‌دهیم.

مسیر MHC کلاس II آنتی‌ژن‌های سبتورولی را عرصه می‌کند

شکل ۲۴-۲۵ شش مرحله را در مسیر MHC کلاس I ا آوردن مثالی از سلول‌های آلوده به ویروس خلاصه می‌کند بحث ریر

از بیرون رده حمایت می‌کند الگوی اتصالی پپتید شامز هر رفتگی‌هایی است که رنجیره جانبی پپید خاصی را در خود جای داده است. همچنین تماس مابین رنجیره‌های جانبی مولکول MHC با انم‌های رنجیره اصلی پپتید باید شده را فراهم می‌آورد. پلی‌مورفسم MHC کلاس II اساساً از ریشه‌های اسید آمینه‌ای داخل و اطراف شکاف اتصالی پپید تأثیر می‌گیرد به طوری که اختصاصیت اتصالی پپتید معمولاً مابین محصولات آلی مختلف متفاوت است. گیرنده سلول‌های T که جهت میانکشی با مولکول MHC کلاس II صرحی شده معمولاً با مولکول آلی دیگری واکنش می‌دهد نه تنها به خاطر تفاوت‌هایی در ویژگی اتصالی پپتید مولکول‌های آلی، بلکه همچنین به خاطر پلی‌مورفسم‌هایی که بر سام ریشه‌های اسید آمینه‌ای با گیرنده سلول T تأثیر می‌گذارند. همین طوریکه در ریر بحث شده، مولکول‌های MHC تکامل می‌یابد تا غالباً پپتیدهای تولید شده در اندروم‌ها و لیروم‌ها را عرصه نمایند میانکشی مابین پپتید و مولکول‌های MHC کلاس II در این ارگان‌ها اتفاق می‌افتد و مولکول‌های MHC کلاس II بعد ر ستر در شبکه آندوپلاسمی به طور اختصاصی به طرف چین جایگاه‌هایی جهت‌گیری می‌کند.

این جهت‌گیری توسط چاروبی به نام رنجیره تاب که یک نوع گلیکوپروتئین عشای II است انجام می‌گیرد (شکل ۲۴-۱۰). رنجیره تاب (ii) نقش کلیدی در مراض بوسستر MHC کلاس II ایفا می‌کند به این صورت که در محص جمع هروناپمر $\alpha\beta$ مولکول‌های MHC کلاس II یک ساختار تری‌مری تشکیل می‌دهد در نتیجه، محصول تجمع یافته نهایی شامز نه پی پپتید است و $(\alpha\beta)_2$ میانکشی مابین I و هروناپمر $\alpha\beta$ شامز بحثی از Iا به نام قطعه CLIP می‌باشد که شکاف اتصالی پپتید مولکول‌های کلاس II را اتصال می‌کند. به محص این که کمپلکس $(\alpha\beta)_2$ جمع یادت، کمپلکس وارد مسیر ترشخی شده و به طرف اندروم‌ها و لیروم‌ها در شبکه مراض گزی تغییر مسیر می‌دهد (شکل ۲۴-۱۱). پیام‌هایی که مسئول این مسیر معیر هستند توسط دم سیوپلاسمی II صادر شده و ظاهراً با جهت‌گیری اندرومی یا پیام‌های جبرانی که معمولاً در پروتئین‌های عشای لیرومی یافت می‌شوند، سازگار هستند. بعضی از کمپلکس‌های $(\alpha\beta)_2$ مستقیماً به سطح سلول می‌روند و در نتیجه دوباره به درون سلول باز می‌گردند اما اکثریت آنها به لیروم انهایی می‌روند.

همان طوری که برای مولکول‌های MHC کلاس I و کمک گیرنده مربوطه آنها CD8 دیدیم، کمک گیرنده CD4 اشکال

طول متوسط پپتیدهای تولید شده و در محل‌هایی که سگک اتفاق می‌افتد را تنظیم می‌کند. با توجه به نقش مخوری پروتئازوم در تولید پپتیدهایی که توسط مولکول‌های MHC کلاس I عرضه می‌شوند مهار کننده‌های پروتئازوم به نحو مؤثری با برداش آسیرن از طریق مسیر MHC کلاس I مداخله می‌کنند.

(۴) تحویل پپتیدها به مولکول‌های کلاس I: مسیر پروتئین اتصال یوبی کوئیتین و پروتئوپرو پروتئازوم همه در سیتوپلاسم رخ می‌دهد. در حالی که اتصال پپتید به مولکول‌های MHC کلاس I در لومن شبکه آندوپلاسمی (ER) صورت می‌گیرد بنابراین پپتیدها باید از فضای شبکه آندوپلاسمی عبور کنند تا به مولکول‌های MHC کلاس I دسترسی پیدا کنند. این فرایند توسط کمپلکس هتروداایمر TAP که عضوی از ابرخانواده ABC پمپ‌های تحریک شده با ATP می‌باشد، میانجیگری می‌شود (شکل ۱۴-۱۱). کمپلکس TAP، پپتیدها را به روی سطح سیتوپلاسمی متصل کرده و توسط جراحی که شش اتصال و هیدرولیز ATP می‌باشد پپتیدها را به داخل شبکه آندوپلاسمی (ER) جابج می‌کند. خاصیت کمپلکس TAP به صورتی می‌باشد که می‌تواند به ریز مجموعه خاصی از همه پپتیدهای سیتوپلاسمی که غالباً دارای ۶-۵ اسید آمینه هستند، جابجا کند. کمپلکس TAP موش، بوییت مشخصی برای پپتیدهایی که به بوسین، ولین، ایر و بوسین، یا رشته‌های متیونین ختم می‌شوند نشان می‌دهد که با اولویت نسبی مولکول‌های MHC که توسط کمپلکس TAP به کار می‌رود قابل می‌کند. ژن‌هایی که ریز واحد‌های TAP1 و TAP2 را کد می‌کنند در MHC واقع شده‌اند.

(۵) اتصال پپتیدها به مولکول‌های کلاس I: در داخل ER، مولکول‌های MHC کلاس I که تازه ستر شده‌اند قسمتی از یک کمپلکس چند گانه پروتئینی هستند که به عبور کمپلکس حمل پپتید مطرح می‌شود. این کمپلکس حاوی دو چاپرون^(۳) (کالکسین^(۴) و کالرتیکولین^(۵)) و اکسیدو راکتاز Erp57 می‌باشد. چاپرون دیگری به نام تاپاسین^(۶) هم با کمپلکس TAP و هم با مولکول MHC کلاس I به حضور دریاخت پپید واکسین نشان می‌دهد. تماس فیزیکی TAP و مولکول MHC کلاس I توسط تاپاسین برقرار می‌شود به محض این که انتقال پپتید از فضای اکتاد یک مسیر ساختار تصنی موجب آزاد شدن مولکول‌های کلاس I خاص

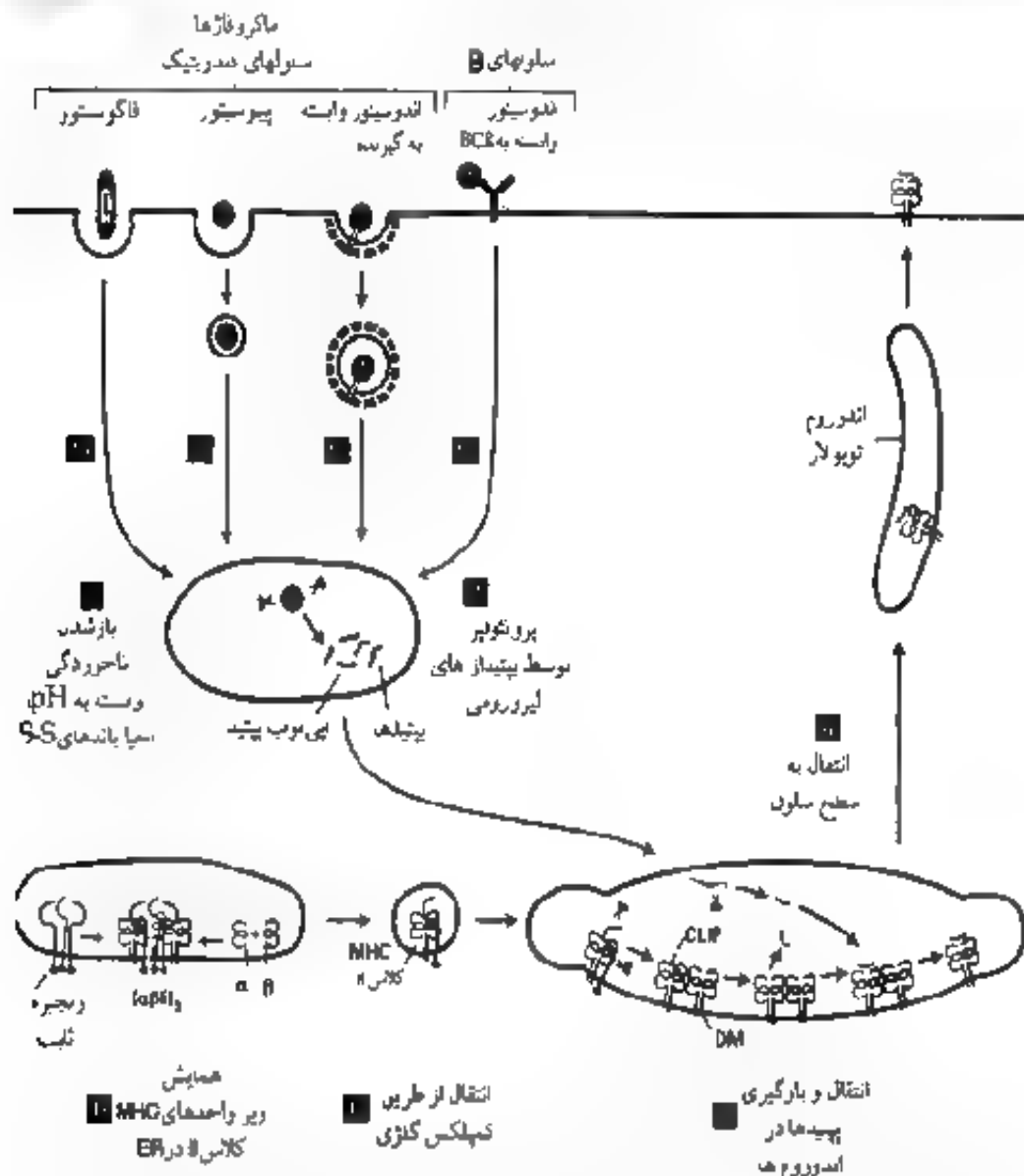
خواندن ر که در طول هر مرحله اتفاق می‌افتد توضیح می‌دهد.

(۱) کسب آنتی ژن: در مورد یک عفونت ویروسی، معمولاً کسب آنتی ژن مترادف با حالت عفونی است. ویروس‌ها به کمک سیستم‌های ستر پروتئین میرپس برای تولید قطعات ساختمان درات عفونی ویروسی (viral) متکی هستند که شامل ستر پروتئین‌های سیتوپلاسمی و غشایی ویروسی می‌باشد برخلاف همانندسازی DNA، ترمیم پروتئین یک فرایند مستعد خطا است به طوری که ۳۰-۱۰٪ رنجیره‌های پلی پپتیدی تازه ساخته شده به صورت نا بالغ خاتمه می‌یابند یا متحمل خطاهای دیگری می‌شوند. (اتصال اشتباه اسید آمینه، تغییر قابل خواندن، ن خوردگی به تأخیر افتاده نادرست). این اشتباهات ستر پروتئین هم بر روی پروتئین‌های خود سلول میرپس و هم بر روی آن پروتئین‌هایی که توسط ژنوم ویروسی تعیین می‌شوند تأثیر می‌گذارند چس پروتئین‌های حاوی خطا باید سریعاً حذف شوند تا منجر به مسدود شدن سیتوپلاسم بشوند و از واکنش‌های نا خواسته با پروتئین‌های مشابه جلوگیری به عمل آید. این پروتئین‌های سریعاً تخریب شونده منبع مهمی از پپتیدهای آنتی ژنی هستند که برای عرضه توسط MHC کلاس I اختصاص یافته‌اند. به استثنای عرضه مقاطع^(۱)، مسیر MHC کلاس I منجر به تشکیل کمپلکس‌های پپید - MHC می‌شود که پپتیدها از پروتئین‌های ستر شده توسط خود سلول‌های حاصل MHC کلاس I مشتق می‌شوند.

(۲) برچسب خوردن آنتی ژن جهت تخریب: در غلب مولد سیستم کوکوگلسون یوبی کوئیتینی مسئول برچسب زدن به یک پروتئین جهت تخریب است. فصل ۲، اتصال یوبی کوئیتین به طور دقیقی تنظیم می‌شود.

(۳) پروتئولیز پروتئین‌های متصل شده به یوبی کوئیتین توسط پروتئولیز پروتئازومی تخریب می‌شود. پروتئازوم، پروتئازی با قدرت پردازش بالا است که به سوبستراش حمله کرده و بدون (هایی میاتجی ه هضم بهایی محصولات پپیدی در اندازه ۲۰-۳۰ اسید آمینه را فراهم می‌آورد. در طول یک پاسخ التهابی و در پاسخ به عفون‌ها، به فاز ریز واحد فعال از نظر کاتالیتیک (β_2 , β_5) و β_1 می‌تواند توسط ریز واحد‌های اختصاصی شامل β_1 و β_2 و β_5 جایگزین شود. ریز واحد‌های β_1 , β_2 و β_5 بر MHC کد می‌شوند. سیخه بدست آمده از این جایگزینی ترمیم ایمونوپروتئازوم^(۲) است. محصولی که با احضای لازم برای اتصال پپتید به مولکول‌های MHC کلاس I رقابت می‌کند. یمونوپروتئازوم

- | | |
|-----------------------|-------------------|
| 1- Cross-presentation | 2- Immuproteasome |
| 3- Chaperone | 4- Calnexin |
| 5- Calreticulin | 6- Tapasin |



شکل ۲۶-۲۴ پردازش و ارائه آنتی‌ژن توسط مسیر MHC کلاس II: مرحله ۱: آنتی‌ژن‌های درهای توسط فاکتوسیتوز و آنتی‌ژن‌های غیر درهای توسط پینوسیتوز یا اندوسیتوز کسب می‌شوند. **مرحله ۲:** در معرض قرارگیری آنتی‌ژن با pH کم و محیط احیا کننده اندوزوم‌ها و پروتئوم‌ها، آنتی‌ژن را برای پروتئولیز آماده می‌کند. **مرحله ۳:** آنتی‌ژن توسط پروتئولیز مسووعی در لیروزوم‌ها و اندوزوم‌ها شکسته می‌شود. **مرحله ۴:** پروتئولیزهای MHC کلاس II در شبکه اندوپلاسمی گردآوری می‌شوند و به وسیله پیام‌های همراه، راجیره ثابت به اجزای لیروزوم، اندوزوم‌ها و تبدیل فاده می‌شوند. انتقال چسبگری شده به سمت اندوزوم‌های ثانویه، لیروزوم‌ها و اندوزوم‌های اولیه، در معرض قرارگیری مولکول‌های MHC کلاس II با آنتی‌ژن‌های خاص از هرابند پروتئولیز در طی کل مسیر اندوسیتوزی تصمیم می‌گیرد. **مرحله ۵:** انتقال پپید ماکمک DM، که یک پروتئین چاپرونی سبه MHC کلاس II می‌باشد، صورت می‌گیرد. **مرحله ۶:** ارائه MHC کلاس II حاوی پپتید در سطح سلول برای خنثاب بیشتر به مس مراجعه کنید.

محرب باید نلایند بگردد تا به حال ویروس شاخته شده که به صورتی عمل کند که پیشینه‌های مشتق از ویروس بتواند توسط کمپس پپید - MHC عرضه شوند. کارایی کل مسیر به صورتی می‌باشد که تقریباً ۴۰۰۰ مولکول از یک پروتئین معین باید تحریب شود تا یک مجموعه سبرد پپید - MHC تولید شود که ناقل یک

عبوس عوامل محدود کننده شناسند و از حالا به بعد آنها باید برای شناسایی آنتی‌ژن به آنها نکیه کند به طور همران عرضه پیشینه‌های خودی توسط مولکول‌های MHC خودی، سلول T تکاس یافته را فادر می‌سازد تا یاد بگیرد که ترکیبات - MHC پپید مشتق شده از پروتئین‌های خودی ر جهت اجتناب از یک واکنش خود ایمنی

از عشا و تجویز این مواد به سیتورن می‌باشد. فاگوسیتور^(۲) شامل مواد سیتر کوچک مثل باکتری‌ها و ویروس‌ها و باقیمانده‌های سلول‌های مرده می‌باشد که در واقع باعث شکل‌گیری مجدد قسمت وسیعی از اسکلت سلولی انکیمی می‌شود که موجب بخاندن‌های برای درون تازه ورد می‌شود. اگرچه فاگوسیتور ممکن است توسط میانکشی گیرنده با لیگاند صورت گیرد اما ضرورتاً برای عمل فاگوسیتور لازم نمی‌باشد، حتی در حالت انکس می‌تواند با کارایی بالا توسط ماکروفاژها بعب شود. بر فرایند اپسوزائوسین باتون‌ها که توسط آن‌ی‌های و جزای، اختصاصی کمپلن پوشیده سخند مورد هدف ماکروفاژها و سلول‌های دندریتیک قرار گرفته و توسط گیرنده‌های سطح سلولی برای اجزای کمپلن یا قسمت FC ایمونوگلوبولین‌ها شناسایی شده و سپس فاگوسیت می‌شود (شکل ۲۷-۲۴). ماکروفاژها و سلول‌های دندریتیک همچنین چدین نوع گیرنده غیر اختصاصی برای مثال گیرنده‌های شبه تویل^(۳) و گیرنده‌های رفتگر که الگوهای مونوکولی روی آن‌ی‌های غیر اختصاصی را می‌شناسند بیان می‌کنند. آن‌ی‌ها منض شده به گیرنده توسط فرایند آنلوسیتور وابسته به گیرنده^(۴) وارد سلول می‌شود سلول‌های B بدون خاصیت فاگوسیتیک بیر می‌توانند آن‌ی‌ها را به وسیله فرایند اندوسیتور یا واسطه گیرنده توسط گیرنده‌های اختصاصی آن‌ی‌ها سلول B (ایمونوگلوبولین سطحی) کسب کنند (شکل ۲۸-۲۴). بالاخره آن‌ی‌های سیتورولی ممکن است وارد مسیر MHC کلاس II از طریق خودجاری شود (شکل ۲۵-۲۴). در این فرایند بعد از تشکیل شکل شبه لیجن، وریکول خود جاری تشکیل می‌شود این وریکول‌ها به اندازه‌های هستند که می‌تواند اندامک‌های آسیب دیده و مقادیر نسبتاً وسیعی از سیوبلاسم را که ممکن است در طی این فرایند وارد وریکول شده باشد، در خود جای می‌دهند. اتوفاگورودهای حاصل، جهت اتصال با لبروروم‌ها حرکت می‌کنند و سپس محتویات اتوفاگوروم‌ها به منظور هم در دسترس پروتئازهای لبرورومی قرار می‌گیرند.

(۲) بر چسب خوردن این‌ها به منظور تحریر: پروتئور برای تبدیل آن‌ی‌ها پروتئین به پپتیدهای با اندازه مناسب برای اتصال به مونوکول‌های MHC کلاس II لازم است باز شدن چین خوردگی تدریجی لنتی‌های پروتئینی به منظور برچسب خوردن آنها و در

پیتید از آن پس پپتیدهای معین است.

با این وجود یک الگوی غیر معمول در عرصه آن‌ی‌ها که در تکامل سلول‌های T سیتوتوکسیک حیاتی است «عرصه متقاطع»^(۱) می‌باشد این اصطلاح در مورد کسب آن‌ی‌ها توسط سلول‌های دندریتیک از باقیمانده‌های سلول‌های در حال آپوپتور کمپکس‌های ایمنی و احتمالاً سایر اشکال آن‌ی‌ها که توسط عمل فاگوسیتور فراهم شده مطرح می‌شود. این مواد توسط مسیری که هنوز شناخته شده از اجزای اندورومی فاگورومی به داخل سیتورولی قرار کرده و سپس مطابق با مراحل که در بالا اشاره شد پردازش می‌شوند. بعد سلول‌های دندریتیک قادر به عرصه متقاطع بوده و بنابراین موجب ارائه کمپکس مونوکول‌های MHC کلاس I با پپتیدهای می‌شوند که این پپتیدها به جای سلول‌های عرصه‌کننده آن‌ی‌ها از سلول‌های دیگر مشتق شده‌اند.

مسیر MHC کلاس II آن‌ی‌ها را که وارد مسیر اندورومی می‌شوند عرصه می‌کند

اگرچه مونوکول‌های MHC کلاس I و MHC کلاس II شباهت ساختاری قابل ملاحظه‌ای را نشان می‌دهند اما روشی که این دو کلاس برای کسب پپتید دارند و بیر عملکردش در مرحله شناسایی ایمنی بسیار متفاوت است. عملکرد اولیه مونوکول‌های MHC کلاس I هدایت سلول‌های T یاریگر $CD8^+$ به سمت سلول‌های هدف آنها می‌باشد در حالی که مونوکول‌های MHC کلاس II جهت هدایت سلول‌های T یاریگر $CD4^+$ به طرف سلول‌هایی که با آنها واکنش می‌دهند به کار می‌روند که این سلول‌ها عمدتاً عرصه‌کننده آن‌ی‌ها حرفه‌ای می‌باشد.

همان‌طوریکه قبلاً اشاره شد مونوکول‌های MHC کلاس II عمدتاً در سلول‌های عرصه‌کننده آن‌ی‌ها حرفه‌ای از جمله سلول‌های دندریتیک و ماکروفاژها که فاگوسیتیک هستند و بیر سلول‌های B بدون این خاصیت، بیان می‌شوند بنابراین مسیر پردازش و ارائه آن‌ی‌ها توسط MHC کلاس II عمدتاً فقط در این سلول‌ها اتفاق می‌افتد. مراحل این مسیر در شکل ۲۶-۲۴ ترسیم و در زیر شرح داده شده است.

(۱) کسب آن‌ی‌ها در مسیر MHC کلاس II، آن‌ی‌ها توسط پپوسیتور، فاگوسیتور یا انوسیتور با واسطه گیرنده کسب می‌شود پپوسیتور که نسبتاً غیر اختصاصی است شامل یک فرایند فرورفتن عشا به سمت داخل و جذب حجمی از مایع خارج سلولی و مونوکول‌هایی که در آن معلول هستند و در نهایت جداسازی وریکول

- 1- Cross-presentation
- 2- Phagocytosis
- 3- Scavenger
- 4- Receptor mediated endocytosis



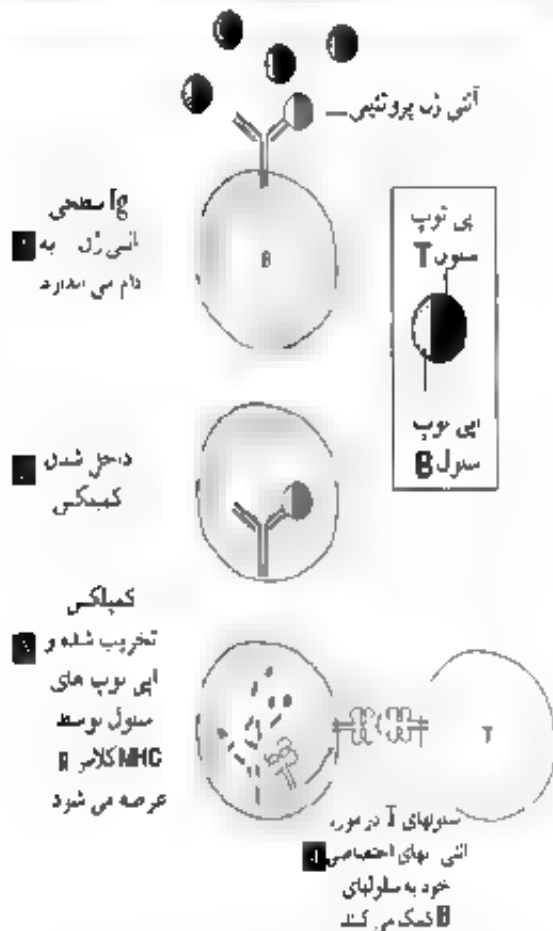
(۵) اتصال پپتیدها به مولکول‌های MHC کلاس II: کمپلکس $\alpha\beta\text{Ii}$ تحویل داده شده به اجرای اندرومی؛ به علت این که شکاف اتصال پپتید در مولکول MHC کلاس II توسط (Ii) اشغال شده است قادر به اتصال پپتید نمی‌باشد. همان پروتئازمی که بر روی آنتی ژن‌های کسب شده عمل کرده و آنها را به پپتیدها تجزیه می‌کند می‌تواند بر روی کمپلکس $\alpha\beta\text{Ii}$ اثر گشایش و منجر به حذف (Ii) شود به استثنای بخش کوچکی که قطعه CLIP نامیده می‌شود به علت این که CLIP به طور محکم در شکاف اتصال پپتید مولکول MHC کلاس II قرار گرفته، مقاوم به حمله پروتئولیتیک است. خود مولکول‌های MHC کلاس II نیز مستعد به باز شدن تا خوردگی و حمله پروتئولیتیک مقاوم‌اند، یعنی تحت شرایطی هستند که می‌توانند بر مسیر اندوسیتیک عبور کنند. قطعه CLIP از طریق میانگش کمپلکس $\alpha\beta\text{CLIP}$ با یک چابرون به نام DM برداشته می‌شود. اگرچه پروتئین DM توسط MHC کد می‌شود و شباهت زیادی از نظر ساختاری با MHC کلاس II دارد اما قادر به اتصال به پپتیدها نمی‌باشد. کمپلکس پپتید - MHC کلاس II که تازه سنتز شده است مستعد ویرایش بیشتر توسط DM هستند تا زمانی که مولکول MHC کلاس II، پپتیدی کسب کرده و آنچنان محکم به آن متصل شود که نتواند توسط میانگش با DM از بیرون رانده شود. کمپلکس‌های پپتید - MHC کلاس II حاصل شده شدیداً محکم بوده و نیمه عمرشان بیش از ۲۴ ساعت تخمین زده می‌شود.

(۶) ارائه کمپلکس‌های پپتید - MHC به سطح سول مولکول‌های پپتید - MHC کلاس II تازه سنتز شده اکثراً در جزای اندرومی ثانویه جای گرفتند که شامل اندروم‌های (یا اجسام) چند وریکولی هستند (شکل ۲۳-۱۴). فراخوانی وریکول‌های داخلی از اجسام چند وریکولی به منظور محدود کردن آنها به دانش عشاء، ناحیه سطحی شان را گسترش می‌دهد و توسط فرایند توبول سازی در امتداد مسیر تحکیم میکروتوبول‌ها این اجزا منبسط شده و سرانجام کمپلکس‌های پپتید - MHC توسط جوش خوردن به عشاء به سطح بدون امتداد داده می‌شوند. چنین رویانهایی به طور دقیق مصمم می‌شوند توبول سازی و انتقال کمپلکس‌های MHC کلاس II به سطح در سول‌های دندریتیک و ماکروفاژها افزایش می‌یابد که به دنبال فعال شدن این سلول‌ها در پاسخ به پیام‌هایی مثل لیپولی ساکارید باکتریایی (LPS) که توسط گیرنده‌های شبه تول‌شان این پیام‌ها را می‌شناسد صورت می‌گیرد.

هدایت تحریک آنها ناشی از افت pH بر حال مسیر پردازش پروتئینی اندوسیتوتیک صورت می‌گیرد. pH محیط خارج سولی حدود ۷/۲ است و pH در اندروم‌های اولیه ۶/۵-۵/۵ در اندروم‌های ثانویه و بیروم‌ها ممکن است تا ۴/۵ افت کند. پمپ‌های بیرومی کلاس V که با ATP فعال می‌شوند و در عشاءهای لیرومی وجود دارند مسئول این اسیدی شدن می‌باشد (شکل ۹-۱). پروتئین‌هایی که به pH حثی مقاوم اند زمانی که در معرض pH خیلی بالاتر قرار می‌گیرند محال دارند از طریق گسسته شدن پیوندهای هیدروژنی و سست شدن پل‌های یونی تاخوردگی شان باز شود علاوه بر این بیروم‌ها غنظی از آگلی‌والان‌های احیایی در حد خیلی مولار را کسب می‌کنند که منجر به احیای اجرای محیط بیرومی اندرومی می‌شود. احیای پیوندهای دی سولفیدی که بسیاری از پروتئین‌های خارج سولی را مقاوم می‌سازد بر توسط یک بیوراکتاز^(۱) کاتالیز می‌شود که با قرار گرفتن در معرض FNP قابل اذیت است. عملکرد توأم pH پائین و محیط احیا شده آنتی ژن را جهت پروتئولیز آماده می‌کند.

(۷) پروتئولیز: تحریک پروتئین‌ها در مسیر MHC کلاس II توسط مجموعه بزرگی از پروتئازهای لیرومی انجام می‌شود که در کل به عنوان کاتپسین‌ها^(۲) نامیده می‌شوند و در واقع آسپارین یا سیستئین پروتئاز هستند. سایر پروتئازها مانند اندروپروتئاز اختصاصی آسپارازین ممکن است به پروتئولیز کمک کند. میزان وسیعی از قطعات پپتیدی تولید می‌شود که بخشی از آنها می‌تواند به مولکول‌های MHC کلاس II متصل شود. پروتئازهای لیرومی در pH اسیدی ناحی لیروم به صورت مطلوبی عمل می‌کنند، در نتیجه عواملی که فعالیت پمپ‌های بیرومی کلاس V را مهار می‌کنند، از پردازش آنتی ژن نیز جلوگیری می‌کند همان طوری که مهار کننده‌های پروتئاز لیرومی انجام می‌دهند.

(۸) اتصال پپتیدها به مولکول‌های MHC کلاس II به خاطر آورید که اکثر مولکول‌های MHC کلاس II که در شبکه اندوپلاسمی تولید می‌شوند به سمت بیروم ثانویه هدایت می‌شوند به خاطر این که پپتیدهایی که توسط پروتئولیز تولید می‌شوند در فضای مشابهی که مولکول‌های MHC کلاس II در آنها قرار دارند جای می‌گیرند. اتصال پپتید به مولکول‌های MHC کلاس II نیازی به عبور از عشاء ندارد. بهرین فقط لازم است امکان برخورد مولکول MHC کلاس II و پپتید فراهم گردد که این اعمال در مسیر بیوستری توسط یک سری مراحل طبقه بندی شده انجام می‌گیرد که راسته به رجیر، ثابت (Ia) بوده و انتقال کمپلکس $\alpha\beta\text{Ii}$ - کلاس II را به اجرای اندرومی تضمین می‌کند.



شکل ۲۴-۲۸ هر چه آنتی ژن توسط سلول‌های B، سلول‌های B به وسیله گیرنده‌های خود با ایمنوگلوبولین‌های سطحی حتی در غلظت کم آنتی ژن به آن متصل می‌شوند کمپلکس حاصل شده جذب سلول B می‌شود و بعد به آنزای اندوزومی / لیزوزومی که قرار است در آنجا عمل تخریب صورت گیرد تحویل داده می‌شود پسندایی که ر کمپلکس ایمنی آزاد می‌شوند شامل قطعاتی از آنتی ژن پروتئینی هستند که به سلول کمپلکس‌های پیید - MHC کلاس II در سطح سلول نمایش داده می‌شوند. سلول‌های CD4 T که اختصاصی کمپلکس ارائه شده می‌باشد می‌توانند به سلول‌های B کمک کنند چسب کمکی مخلوط به MHC و اختصاصی آن‌ها می‌باشد.

برای سلول‌های عرضه کننده آنتی ژن حرفه‌ای، مراحل ذکر شده در بالا پیوسته است یعنی همیشه اتفاق می‌افتد اما آنها می‌توانند در معرض عوامل میکروبی و سیوکان‌ها قرار گرفته و تنظیم شوند.

نکات کلیدی بخش ۲۴-۲

MHC و عرضه آنتی ژن

- MHC که به عنوان مناطق نمکی ضروری برای قبول یا رد پیوسته کشف شده بود دو کلاس مهم از گلسکوپروتئین‌های

گیرنده Fc
پپتید محدود شده
MHC کلاس I
پپتید محدود شده به
MHC کلاس II
آنتی ژن لیپیدی

باکتری اپسویره شده
بر سطح FcγR به IgG متصل می‌شود

FcγR
ماکروسیطور را
بجاریک می‌کند

بجاریک و دخیل
سلولی باکتری
و آزاد شدن
محتویات آن

ارائه سلول‌های
باکتری به سلول‌های مصلح
از طریق هر شبهه متقاطع
کلاسی آنتی ژن کلاسی I MHC

عرضه پیله
از طریق CD1

شکل ۲۴-۲۹ ارائه آنتی ژن اپسویره شده توسط سلول‌های فاگوسیتیک. سلول‌های فاگوسیتیک متخصص یافته مانند ماکروفاژها یا سلول‌های دندریتیک به کمک گیرنده‌های Fc مثل FcγR در سطح سان می‌توانند به پاتوژن‌هایی که با آنتی‌بادی پوشانده شده‌اند (اپسویزاسیون) متصل شوند و پاتوژن مورد نظر را ببلعند. بعد از بلع در آن فاگوسیت شده (مثل کمپلکس ایمنی باکتری - ویروس) تعدادی پپتید تولید می‌شود که شامل قسمتهایی از پاتوژن (تارنجی) بوده که به مولکول MHC کلاس II متصل می‌شود. کمپلکس‌های پیید MHC کلاس II که در سطح سلول ارائه می‌شوند موجب فعال سازی سلول‌های T اختصاصی نسبت به ترکیبات پیید MHC می‌شوند آنتی ژن‌های لیپیدی به مولکول‌های شبه کلاس I، CD1، که ناحیه اتصال شان برای جایگیری پییده اختصاص یافته، تحویل داده می‌شوند. پییده‌های مشتق از پاتوژن‌های خاص (آزغولانی) ممکن است به محمولات MHC کلاس I با استفاده از عرضه مختلف تخریب داده شوند مکانیسم‌هایی که اساس عرضه مناطق ر تشکیل می‌دهد هنوز نامشخص است.

مولکولهای MHC و (۵) اتصال پپتید به مولکول MHC و (۶) نمایش پپتید فرا گرفته در مولکول MHC بر روی سطح سلول (اشکال ۲۵-۲۶ و ۲۶-۲۷ را ملاحظه کنید).

۲۶-۵. سلول های T، گیرنده های سلول های T و تکامل سلول های T

سوسیت های T، آنتی ژن را از طریق مولکول های MHC مورد شناسایی قرار می دهند. پذیرنده های سلول شناسایی مولکول از لحاظ ساختاری مرتبط با ایمونوگلوبولین ها می باشند به عنوان توبند گیرنده های اختصاصی آنتی ژن، سلول های T ژن های کد کننده ریزر واحد های گیرنده سلول T را توسط مکانیسم های باز آرایشی صومائیک، باز آرایشی می کنند که مشابه با مکانیسم های می باشند که سلول های B برای باز آرایشی ژن های ایمونوگلوبولین مورد استفاده قرار می دهند. نکات سلول های T همچنین بسیار وابسته به انجام موفق باز آرایشی صومائیک می باشد که منجر به ساخت ریزر واحد های TCR می شود ما باید موارد ریزر شرح دهیم. ریزر واحد های شناسایی کننده اختصاصی آنتی ژن، چگونگی هدف نشدن با گلبول پروتئین های غذایی ضروری برای انجام عمل انتقال پیام و چگونگی تشکیل پپتید - MHC توسط پذیرنده های TCR

همان گونه که در پاراگراف قبی اشاره شد سلول های T آنتی ژن ها را فقط زمانی که همراه با مولکول های MHC پلی مورفیک مبرمان باشد مورد شناسایی قرار می دهند. در مسیر تکاملی، سلول های T باید مولکول های MHC خودی را بشناسند و آموزش های لازم را برای نادیده گرفتن بافت های خودی صیریل دریافت کنند تا ر واکنش های بالقوه حصر باک سلول های T جدیدتر بویید شده جلوگیری کنند (به عنوان مثال خود ایمنی). ما باید چگونگی تکامل سلول های T را شرح دهیم و همچنین کلاس های اصلی سلول های T را مطابق با عملکردشان معرفی کنیم.

ساختار گیرنده های سلول های T مشابه استیفات F(ab) ایمونوگلوبولین ها می باشد

مانند سلول های B که گیرنده سلول B را برای شناسایی آنتی ژن و سپس انتقال پیام و در هدایت گسترش کلونی به کار می برد سلول های T نیز بسیار مشابه با سلول های B از گیرنده های سلول T (TCR) خود جهت این کار بهره می گیرند. سلول های T از طریق گیرنده های اختصاصی آنتی ژن، اتصال شده و مکث می یابند و توانایی کشتن سلول های هدف حمل کننده آنتی ژن را بدست می آورند و ب

غذایی نوع ۱ مولکول های MHC کلاس ۱ و کلاس II را کد می کند این پروتئین ها به شدت پلی مورفیک بوده و نوسانات آلی زیادی در جمعیت ها دارند (شکل ۲۱-۲۳ را ملاحظه کنید).

■ عملکرد محصولات MHC اتصال به پپتیدها و نشان دادن آنها بر روی گیرنده های ویژه آنتی ژن بر روی سلول های T می باشد. مولکول های MHC کلاس ۱ بر روی بسیاری از سلول های هسته در یافت می شوند در حالیکه بیان مولکول های MHC کلاس II در سلول های عرصه کننده آنتی ژن مثل سلول های دندریتیک ماکروفاژها و سلول های B روی می دهد.

■ سازمانی بابی و ساختار مولکول های MHC کلاس ۱ و II مشابه بوده و شامل مناطق ویژه برای اتصال به طیف وسیعی از پپتیدها می باشد (شکل ۲۳-۲۴ را ملاحظه کنید).

■ واریانت های آلی مختلف مولکول های MHC به مجموعه های مختلف پپتیدی ها وصل می شوند زیرا تفاوت هایی که یک آل را از دیگری تشخیص می دهند شامل اسیدهای آمینه ای هستند که معماری محل اتصال پپتید را معین می کنند (شکل ۲۴-۲۴ را ملاحظه کنید). اسیدهای آمینه آلی همچنین شامل ریشه هایی است که با گیرنده سلول T برای آنتی ژن بر همکشی می دهند. بهرین واریانت های آلی مختلف مولکول MHC حتی اگر آنها به پپتیدهای مشابهی وصل شوند همیشه با گیرنده سلول T ای که برای برهمکشی به قضا یک آل مولکول MHC طراحی شده است واکنس نخواهد داد. این پدیده محدودیت MHC نامیده می شود.

■ مولکول های MHC کلاس ۱ و II بخش های مختلف درون سلولی را نکار می گیرند. مولکول های کلاس ۱ ترجیحاً از مواد سیتوپلازمی استفاده کرده در حالیکه مولکول های کلاس II از مواد وارد شده توسط فاگوسیتوز، پیوسیتوز یا اندوسیتوز با واسطه گیرنده استفاده می کنند.

■ فرایندی که در ل آنتی ژن های پروتئینی کسب شده به پپتیدها پردازش شده و به صورت کمپلکس های پپتید - MHC در سطح نمایش داده می شود به عنوان پردازش و عرصه آنتی ژن شناخته می شوند. این فرایند به طور پیوسته در سلول هایی که مولکول های MHC ر بیان می کنند تعدیل می شود. که حتی در فرایند پاسخ ایمنی بهر می تواند تعدیل می شود.

■ پردازش و عرصه آنتی ژن می تواند به نشن مرحله جد، تقسیم بندی شود: (۱) کسب آنتی ژن (۲) دمنار کردن آنتی ژن برای تشخیص، (۳) پروتئوزیم، (۴) رفس پپتیدها به

بک ITAM می‌باشند که از طریق مونوکل‌های اداپتور، ریشهٔ بیروزی آنها فشرطه می‌شود. رنجیره β هودیمری است که توسط پیوند دی سولفیدی به یکدیگر متصل شده و به کمپلکس CD3-TCR ملحق می‌شود و دارای سه تا ITAM در هر رنجیره خود می‌باشد.

بازآرایی ژن‌های TCR توسط مکانیسم‌های مشابه با بازآرایی‌های ژن‌های ایمونوگلوبولین صورت می‌گیرد.

تقریباً همه گیرنده‌های اختصاصی آنتی‌ژن که توسط مکانیسم نوکلئیک سوماتیک ایجاد می‌شود شامل یک واحد هاست که محصول باز آرایشی VDJ (رنجیره سنگین ایمونوگلوبولین، رنجیره β TCR) و V-J (از رنجیره سبک ایمونوگلوبولین و رنجیره α TCR) می‌باشد. مکانیسم نو ترکیبی V-D-J و V-J برای نوکس TCR مشابه با مکانیسمی است که برای ژن‌های ایمونوگلوبولین شرح داد شده و به همه پروتئین‌های لازم برای شکل‌گیری ماشین اتصال دهنده انتهایی زیر واحدهای غیرهمولوگ^(۱) نیاز دارد از جمله: RAG1, RAG2, Ku80, Ku70, RbR, واحد کاتالیتیک DNA-PK, XRCC4, DNA لیگاز چهار (IV) و آرتمیس و همچنین نیاز واقعی به توانی‌های علامت دهنده نوکلئیک (RSS3) وجود دارد و مردم به بیروزی آر قانون فاصله گذار ۱۲/۲۳ bp می‌باشد (شکل ۲۰-۲۴).

معدادی خصوصیات قابل توجهی وجود دارد که به سازمان دهنی و باز آرایشی نوکس TCR اختصاص دارد. اول سازماندهی پیام‌های باز آرایشی در سول‌های T به گونه‌ای می‌باشد که اجازه باز آرایشی قطعه ژنی D را یا D نیز می‌دهد، دوم آنریم TdT در همه مراحل باز آرایشی ژنی TCR فعال می‌باشد و نوکلئوسیدهای N می‌توانند در همه ژن‌های باز آرایشی شده TCR وجود داشته باشند. سوم، در انسان و موش، لوکوس δ TCR ملین نوکس α TCR قرار گرفته است. این سازماندهی منجر به برش کامل لوکوس δ می‌شود و بنابراین زمانی که لوکوس α TCR برای باز آرایشی انتخاب می‌شود مانع از انتخاب لوکوس δ و در نتیجه منجر به حذف آن می‌شود. سلول‌های T بیان کننده گیرنده $\alpha\beta$ و سلول‌های T بیان کننده گیرنده $\delta\gamma$ ایجاد می‌شود. همچنین عملکردهای محرایی درم‌ها از بین سلول‌های T بیان کننده $\delta\gamma$ بعضی قادر به شناسایی مولکول‌های CD1 بوده که مسئول پرنش آنتی‌ژن‌های لیپیدی می‌باشند. سلول‌های T بیان

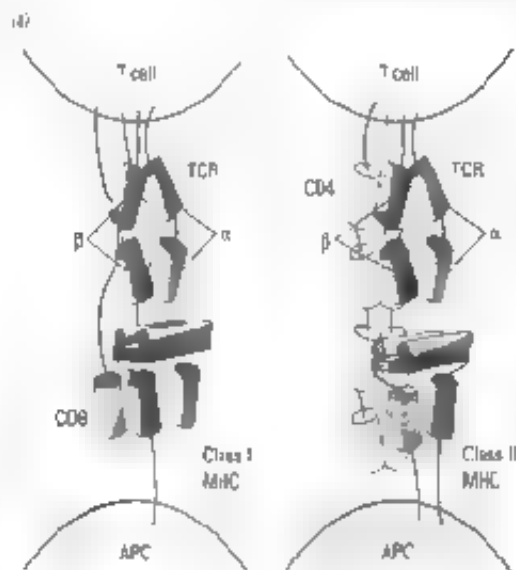
سایتوکاین‌هایی تولید می‌کنند که سلول‌های B را در مسیر همایزشی یاری می‌رسانند. TCRها مونوکل‌های MHC که با پپسیدهای مناسب ترکیب شده باشند را مورد شناسایی قرار می‌دهند.

ساختار گیرنده سول‌های T (TCR) با کمک گریس از دو فرعیه اثبات شد. در فرعیه نخست سول TCRها مطرح شد و توانایی تمایز بین آنتی‌ژن‌های مشابه توسط آنها مورد توجه قرار گرفت. بر اساس این فرضیه که سلول‌های T دارای TCR های می‌باشند که به صورت کلونی آنتی‌ژن یافته‌اند باید امکان سوید آنتی‌بادی در قبال چنین اشکال منحصر به فردی روی سلول‌های T ویژه وجود داشته باشد و چنین آنتی‌بادی‌هایی باید به طور انحصاری با همان کلون تولید کننده TCR واکنش دهند نه با سلول‌های T مربوط به کلونی دیگر. آنتی‌بادی‌هایی که مورد استفاده قرار گرفت به طور موفقیت آمیزی فرعیه نخست در مورد TCR ر تولید کرد. فرعیه دوم این بود که تولید تعداد کافی TCR اختصاصی نیاز به باز آری سوماتیک می‌باشد و براساس این فرضیه زمانی که cDNA را که کد کننده زیر واحد ساخته شده‌ای از TCR می‌باشد به عنوان پروتئ استفاده کنیم باید وجود یا عدم وجود باز آرایشی سوماتیک توسط مقایسه سازماندهی نوکس TCR در فرم لایه زایا و سول‌های T بالغ مشخص شود.

رومندی ایمونو سیمایی از طریق به کارگیری آنتی‌بادی‌ها بر علیه کلونی‌های خاص (clonotypic Ab) و همچنین دیگر آنتی‌بادی‌های مونوکلونال اختصاصی سول‌های T، توانست ساختار TCR را مشخص کند. (شکل ۲۹-۳۴). TCR مرکب از دو زیر واحد گلیکو پروتئینی است که هر کدام محصول باز آرایشی ژن سوماتیک می‌باشند که به صورت $\alpha\beta$ و $\gamma\delta$ نمایش داده می‌شوند. ساختار این زیر واحدها مشابه قطعات F(2b) ایمونوگلوبولین می‌باشد. در سمت N- انتهایی یک دُمین متغیر و به دنبال آن یک دُمین ثابت و همچنین قطعات درون عشایی وجود دارد. دنباله‌های سینوپلاسمی زیر واحدهای TCR به اندازه‌ای کوتاه هستند که نمی‌توانند موجب فراخوانی فاکتورهای سیگنالی لازم برای عمل انتقال پیام شوند. در عوض، TCRها با کمپلکس CD3 همراه می‌شوند که پروتئین‌های عشایی مرکب از رنجیره‌های γ ، δ ، ϵ و ζ می‌باشند. از زیر واحدهای γ و δ مربوط به TCR ر باید ب زیر واحدهای مشابه محتس CD3 اشتباه گرفت. رنجیره ϵ با رنجیره γ و δ پیوند غیر کووالانسی سبکی می‌دهد و منجر به تشکیل کمپلکس‌های دیمر $\gamma\epsilon$ و $\delta\epsilon$ می‌شود. دُمین‌های خارج سیگنالی CD3 مشابه با دُمین‌های ایمونوگلوبولین می‌باشند. هر کدام از دُمین‌های سیگنالی آنها دارای

1- Nonhomologous end-joining machinery

► شکل ۲۹-۲۴ (شکل رنگی) ساختار گیرنده سلول‌های (TCR) T و کمک گیرنده‌های مربوط به آن. (a) گیرنده‌های سلول‌های T ویژه آنتی‌ژن مرکب از دو زنجیره α و β می‌باشد که به ترتیب نوترکیبی J و V-DJ و نوید می‌شوند زیر واحدهای α باید همراه با کمپلکس CD3 باشند (شکل ۳۱-۳۴) تا بتواند پیام‌های لازمه را ارسال کند. تشکیل یک کمپلکس کامل TCR $\alpha\beta$ -CD3 نیاز به پیل زین‌ها در سطح سلول دارد. سلول‌های T علاوه بر TCR و CD3 کمک گیرنده‌هایی به نام CD8 (آبی روشن) و CD4 (سبز روشن) دارند که به ترتیب به سبب‌های مشخص از مولکول‌های MHC-I و MHC-II روی سلول‌های پوزارش کننده آنتی‌ژن واکنش می‌دهند. (b) ساختار پدیدارهای سلول T اتصال یافته به مولکول‌های پیپید - MHC با کریستالوگرافی اشعه X تعیین شده است.



کننده در مناطق آناتومیکی مجاری قرار گرفته‌اند تا عملکردهای اختصاصی را انجام دهند (به عنوان مثال، دیواره اپیتلیوم مجاری تناسلی، پوست) و احتمالاً نقش مهمی در دفاع میریل در مقابل باکتری‌های رایج موجود در این مناطق بر عهده دارند.

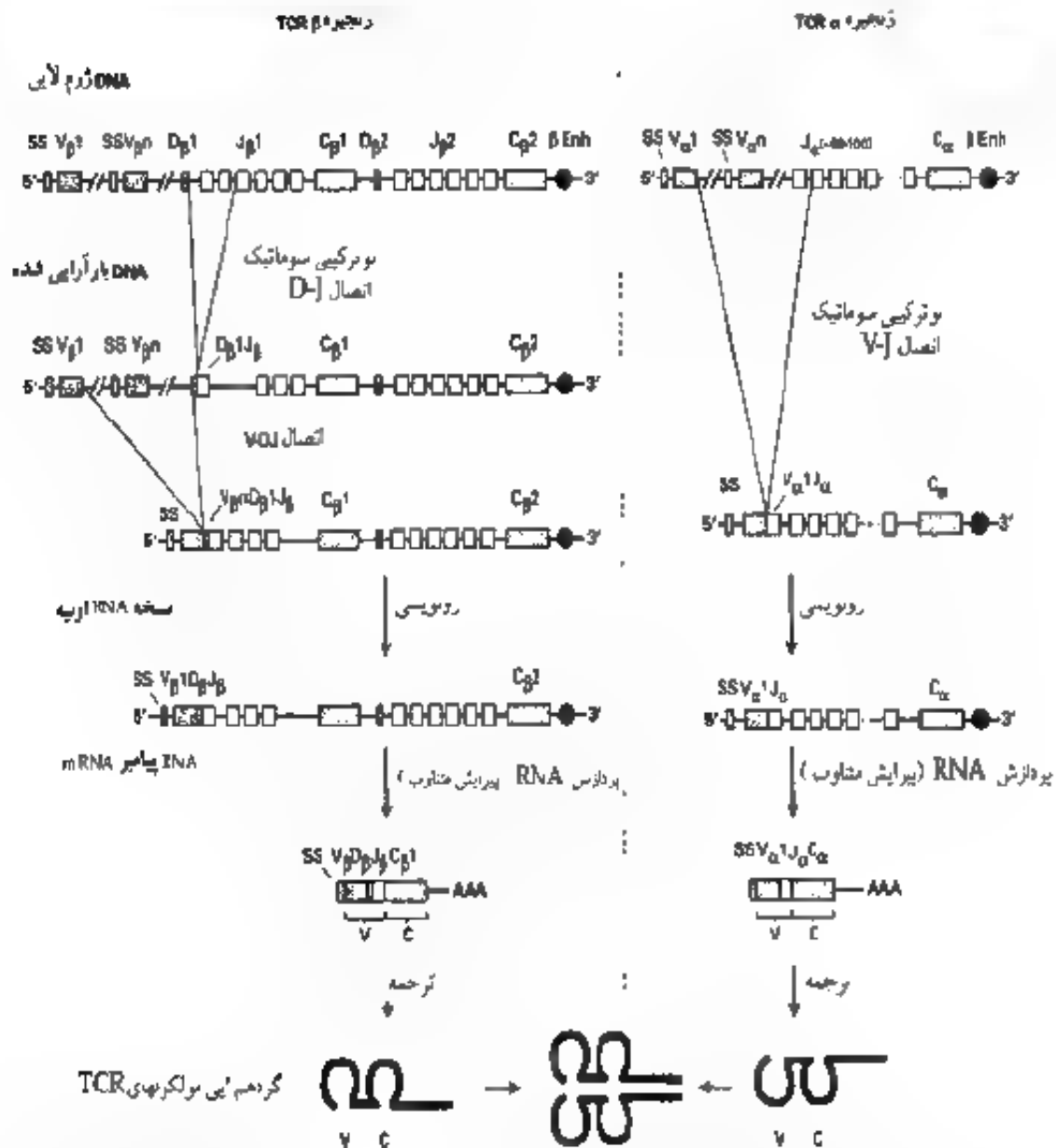
نقص در اجزای کلیدی نوترکیبی سوماتیک مانند ریکامیر RAG مانع از باز آرایشی ژن‌های TCR می‌شود و همان گونه که برای مولکول‌های لا گفته شد و در مطالب زیر نیز برای سلول‌های T گفته خواهد شد تکامل انوسیت‌ها بسیار وابسته به باز آرایشی ژن‌های گیرنده آنتی‌ژنی می‌باشد. نقص RAG موجب پیشگیری از تکامل سلول‌های B و T می‌شود.

TCR ها به علت وجود تعداد زیادی ریشه‌های متنوع که در نواحی اتصال بین قطعات V، D و J ایجاد می‌شود، متنوع تر می‌شوند.

تنوع ایجاد شده توسط باز آرایشی سوماتیک ژن‌های TCR، فوق‌العاده زیاد می‌باشد و تخمین زده می‌شود که بیش از 10^{11} گیرنده سلول‌های T در این روش تولید شود نوترکیبی ژن‌های V و D و J نقش مهمی را مشابه مکانیسم‌های متنوع در اتصال و اضافه شدن نوکلئوتیدهای N ایفا می‌کند و در نتیجه موجب ایجاد درجای از تنوع در مناطق V می‌شود که با نواحی CDR3 ایمونوگلوبولین مطابقت دارد (۱۲-۲۴). بر خلاف ژن‌های ایمونوگلوبولین، ژن‌های TCR تحت مکانیسم جهش سوماتیک قرار نمی‌گیرند و در نتیجه بلوغ بین پیوندی نیز در آنها دیده می‌شود.

ساختار کریستالی تعدادی از گیرنده‌های سلول‌های T (TCRs)






▲ شکل ۳۰-۲۴ سازماندهی و باز آری لوکوس ژنی TCR سازماندهی لوکوس سی TCR اساساً مشابه با لوکوس جی ایمونوگلوبولین می‌باشد (شکل ۱۴-۲۴). (جی) لوکوس رتیر، TCR B شامل قطعات متعدد V ، D و تعدادی قطعه J می‌باشد و در سمت فرو دست آنها نیز دو قطعه ژنی ثابت وجود دارد. پیاپی باز آری به گونه‌ای است که به تنها موجب اتصال $D-J$ می‌شود بلکه همچنین اجازه اتصال $V-DJ$ را نیز می‌دهد. اتصال مستقیم $J-V$ لوکوس TCR B در این شکل نشان داده شده است. (راست) لوکوس رتیر α TCR مرکب از قطعات V متعدد و نیز تعداد زیادی قطعه J می‌باشد $S = 5$ گزون که کسبه نوکی پام‌دهنده $Enh =$ افزاینده

می‌باشد، دیده می‌شود بیشتر TCR هایی که ساختارشان مشخص شده است به طور مورب مقابل شیر اتصال شونده پپتیدی کمپلکس پپتید - MHC قرار می‌گیرند و در نتیجه تماس وسیعی را با پپتید (پپتید موجود در کمپلکس پپتید - MHC) علاوه بر α هلیکس‌های مولکول‌های MHC که به آن متصل شده است، برقرار می‌کنند. وضعیت فراگیری آلل‌های مولکول‌های MHC از یکدیگر متفاوت می‌باشد و بیسر اوقات ریشه‌هایی از TCR که در تماس مستقیم قرار

که به کمپلکس پپتید - MHC I و یا کمپلکس پپتید - MHC II متصل شده‌اند مشخص شده است. با توجه به این ساختارها، تنوع زیادی در چگونگی اتصال TCR ها با کمپلکس پپتید - MHC نشان داده شده، اما بیشترین تماس در ناحیه CDR1 که به قسمت پپتیدی مرکزی کمپلکس اتصال می‌یابد و همچنین CDR2 و CDR3 که به قسمت‌های α هلیکس مولکول MHC اتصال

بر موجب فراخوانی و فعال سازی تیروئین کینازهای مذکور از خانواده Src: به عنوان مثال ZAP-70 در سلول های T و Syk در سلول های B، علاوه بر مونوکین های آدبتیو دیگر می شوند. فراخوانی و فعال سازی این مونوکین ها، ابروفرم ۷ آنزیم فسفوباز C اختصاصی فسفو ابروتیند و آنزیم فسفاتیدیل ابروپول تری کیناز (PI3 kinase) را فعال می کند. رویدادهای رو به پائین بعدی مشابه با رویدادهای انتقال پیام از طریق تیروئین کیناز می باشد که در فصل ۱۶ بیان شد. بالاخره فرایند انتقال پیام از طریق گیرنده اختصاصی آنتی ژن، موجب شروع فرایند رو بوسی شده و سرانجام به تسهیل های فعال شده (تکثیر و تعایز) را تعیین می کند.

سلول های T جهت تکثیر شدن به مقدار فراوانی ساینوکاین IL-2 وابسته هستند. IL-2 یکی از اولین ژن هایی است که به دنبال تحریک آنتی ژن سلول های T بیان می شود. پاسخ سلول های T به افزایش ناگهانی تولید IL-2 و همچنین ادامه ستر بیشتر IL-2، مثالی از تحریک فوکرین^(۱) و قسمتی از حلقه فیدیک مثبت محسوب می شود. فاکتور رو بوسی مهمی که برای آغاز ستر IL-2 مورد نیاز می باشد پروتئینی به نام NF-AT^(۲) (فاکتور هسته ای سلول های T فعال شده) می باشد. این پروتئین در داخل سیتوپلاسم به فرم فسفریله وجود دارد و نمی تواند وارد هسته سلول شود مگر این که ابتدا به فرم دفسفریله تبدیل شود. دفسفریله کردن NF-AT بر عهده فسفاتازی به نام کلسی نورین است که آنزیمی فعال شونده توسط Ca^{2+} می باشد. بدین صورت که هیپروویر PIP2 منجر به تولید همرس IP₃ می شود که بر روی ذخیره کلسیمی شبکه اندوپلاسمی اثر کرده و موجب افزایش Ca^{2+} سیتوزولی شده که در نهایت کلسی نورین را فعال می کند (برای مطالعه بیشتر به مراحل ۱ و ۲ شکل ۱۵-۳ مراجعه کنید).

 دروی مهار کننده ایمنی به نام سیکلوسپورین^(۳) فعالیت کلسی نورین را از طریق تشکیل سیکلوسپورین - سیکلوفیلین مهار می کند. بدین ترتیب که اگر عمل دفسفریله کردن NF-AT مهار شود دیگر NF-AT نمی تواند وارد هسته شود و در نتیجه فعالیت رو بوسی ژن IL-2 شرکت کند و در نتیجه از گسترش سلول های T تحریک شده جلوگیری به عمل آمده و منجر به مهار ایمنی می شود. مسلماً سیکلوسپورین مهم ترین مداخله کننده معرود

دارد و درگیر می کند و بدین ترتیب از اتصال محکم آل های MHC نامناسب جلوگیری می کند.

تغیوت های اسید آمینه ای علاوه بر این که موجب تمایز بین آل های MHC می شود بر ساختار سبب اتصال موده به پیید نیز تأثیر می گذارد حتی اگر ریشه هایی از MHC که در تماس مستقیم با TCR قرار می گیرند در دو آل MHC مشترک باشند، اختصاصیت ناحیه اتصال شونده به پیید به علت وجود اسید های آمینه ای مختلف در شمار اتصال شونده به پیید متفاوت از یکدیگر خواهد بود. در نتیجه TCR به ریشه هایی تماس حاصل می کند که به وسیله پیید اتصال یافته به MHC فراهم شده اند که برای اتصال بایدار TCR سیر ضروری بوده و موجب جلوگیری از واکنش با کمپلکس پیید-MHC نامناسب می شود و اتصال واکنش ناموفق TCR را از بین می برد.

پیام های دریافتی از طریق گیرنده های اختصاصی آنتی ژن موجب تکثیر و تمایز سلول های B و T می شود

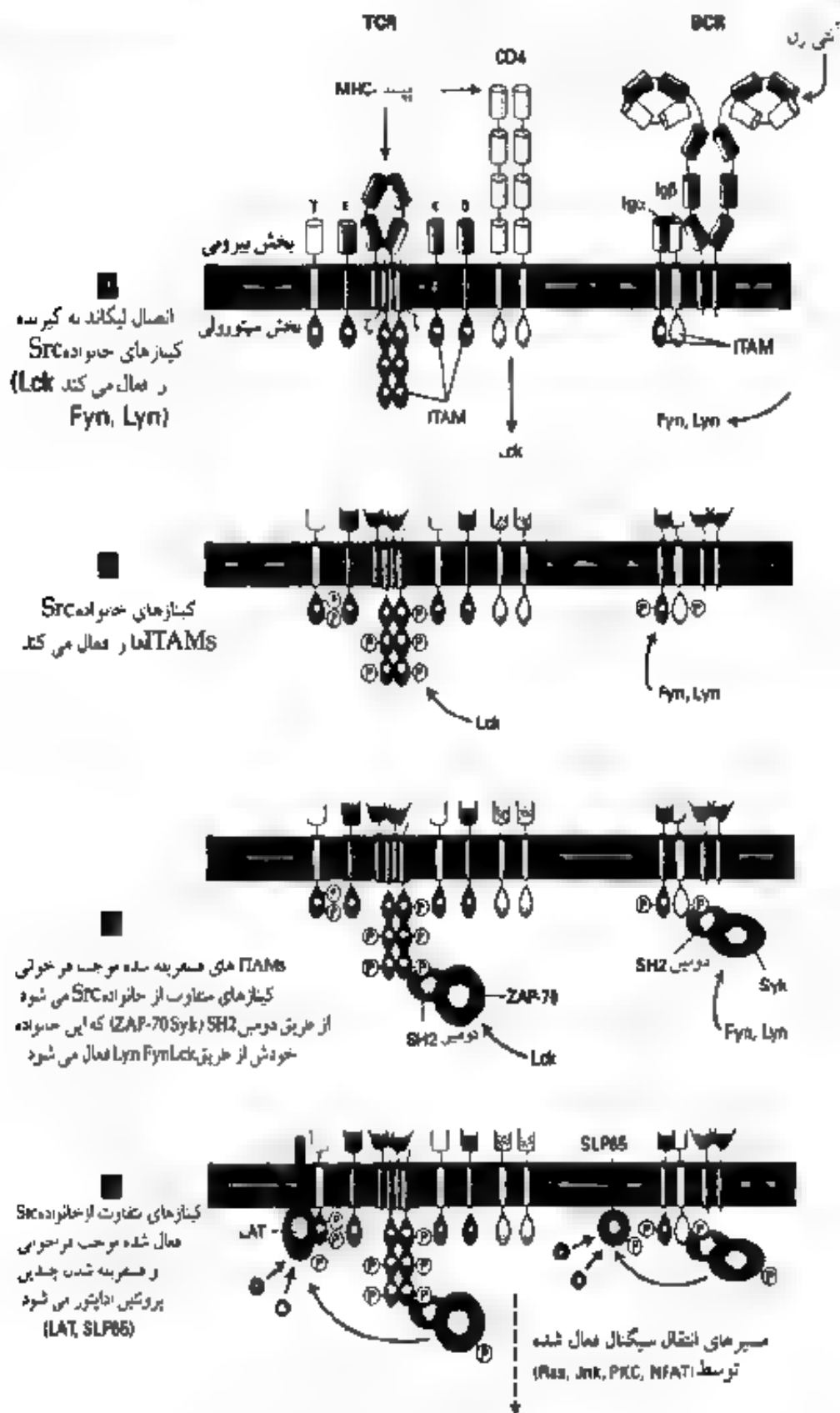
هر دو BCR و TCR اختصاص آنتی ژن پیام ها را از طریق پروتئین هایی که همراه خودشان (زنجیره صیک و سنگین برای یمونوگلوبولین و زنجیره α و β برای TCR) وجود دارند دریافت می کنند. قسمت های سیمورولی گیرنده های اختصاصی آنتی ژن بسیار کوتاه می باشند و نمی توانند پیام ها را در بخش سیمورولی عشا ی پلاسمایی به پیش ببرند و قادر به فراخوانی مونوکول های پیام دهنده رو به پائین نیز می باشد. در حقیقت همان گونه که قبلاً بحث شد گیرنده های اختصاصی آنتی ژن روی سلول های B و T با زیر واحدهای کمکی که شامل ITAM هستند همراه می شوند (ITAM = مونوکول های فعال سازی با ساختار تیروئین در پذیرنده ایمنی). اتصال گیرنده های اختصاصی آنتی ژن به لیگاند مورد نظر یک سری وقایعی را در بردیکی گیرنده آغاز می کند از جمله: فعال شس گیرها، تحریک آنتی روی ITAM ها و فراخوانی بعدی مولکول های آدبتیو که به عنوان ساختاری پایه برای فراخوانی دیگر مولکول های علامت دهنده رو به پائین عمل می کنند.

همان طوری که در شکل ۳۱-۲۴ خلاصه شد اتصال گیرنده های اختصاصی آنتی ژن به آنتی ژن، تیروئین کینازهای را از خانواده Src فعال می کند. (به عنوان مثال Lck در CD4 سلول های T، Fyn و Lyn در سلول های B). این کینازها در محاورت نزدیک به از لحاظ فیزیکی همراه با گیرنده های آنتی ژن می باشد. کینازهای Src فعال، ITAM ها را در زیر واحدهای کمکی گیرنده های آنتی ژن فسفریله می کنند. ITAM های فسفریله شده

1- Autocrine

2- Nuclear factor of activated T cells

3- Cyclosporine



شکل ۲۴-۲۱ انتقال پیام از طریق گیرنده‌های سلول T (TCR) و گیرنده‌های سلول B (BCR). مسیر انتقال پیام به کار رفته توسط گیرنده‌های اختصاصی آن‌ها سلول‌های T (چپ) و سلول‌های B (راست) مشابه یکدیگر می‌باشد. مراحل اولیه در شکل ترسیم شده است. وقایع پیام‌دهنده رو به پایین منجر به تغییراتی در بیلی رها می‌شود و موجب تکثیر و تمایز لغوسب‌های نخریک شده توسط آن‌ها می‌شود (برای بحث بیشتر به متن مراجعه کنید).

MHC کلاس I و II ترکیب می‌شوند موجب ایجاد کمپلکس‌های اولیه‌ای می‌شوند که باید بر روی این مجموعه اولیه گیرنده‌های سلول‌های T، تنظیم عمل شود.

سلول‌های T تولیدی که گیرنده‌هایشان قادر به واکنش با مولکول‌های MHC خودی هستند بی‌فایده می‌باشند چنین سلول‌های T قادر به دریافت پیام‌های به‌از سوی گیرنده‌های سلول T جدیداً تولید شده بوده و محکوم به مرگ می‌باشد. از طرف دیگر سلول‌های T ای می‌توانند تولید شوند که حاوی گیرنده‌هایی هستند که اتصال محتمل ر ب مولکول‌های MHC خودی که حل‌کننده پیپیدهای خودی می‌باشند برقرار می‌کند اگر چنین سلول‌های T، تیموس را ترک کرده و در اندام‌های سفیدی محیطی لانه‌گزینی کنند می‌توانند بر علیه بافت‌های خودی واکنش دهند و باعث بیماری‌های خودایمی شوند. اگر تعداد کمپلکس‌های پیشین MHC خودی از حد آستانه‌ای که برای به‌راه انداختن TCR ها کافی است، فراتر برود این سلول‌ها آموزش‌های لازم را می‌یابند و تحت روند آپوپتوز^(۱) قرار می‌گیرند. این فرایند را انتخاب منی می‌نامند که سعی دارد سلول‌های غیر واکنش‌دهنده را از سلول‌های T که بر علیه بافت‌های خودی به صورت بازاری واکنش می‌دهند، جدا کند. هر سلول T دارای گیرنده پیام‌هایی است که به اندازه کافی قوی باشد و محرک به بقا شوند و از طرف دیگر بر حد آستانه‌ای باشد که سلول‌ها را مجبور به آپوپتوز نکند دریافت کند تحت هر یک انتخاب مثبت قرار گرفته‌اند.

ناهمگونی کمپلکس‌های پیشین MHC سلول‌های T که تحت فرایند انتخاب مثبت و منی قرار می‌گیرند احتمال این که TCR ها میزبان پیام‌ها در وسط عرض جمع (جمع دریافتی) می‌یابند بسیار بالا می‌رود. به عبارت دیگر مجموع انرژی اتصال کمپلکس‌های پیشین MHC خودی مختلف نتیجه فرایند انتخاب مثبت و منی را تعیین می‌کند که مدل لویدنتی انتخابی سلول‌های T^(۲) نام دارد. اگر آنتی‌ژن‌های خودی به اندازه کافی در تیموس به صورت کمپلکس پیپید MHC ارائه شود موجب آپوپتوز سلول‌های T خود واکنش‌دهنده می‌شود. اما پروتئین‌هایی که در بافت‌های اختصاصی بین می‌شوند مثل انسولین در سلول‌های بتای پانکراس یا جزای میسین در سیستم عصبی، تحت روند آپوپتوز قرار نمی‌گیرند البته

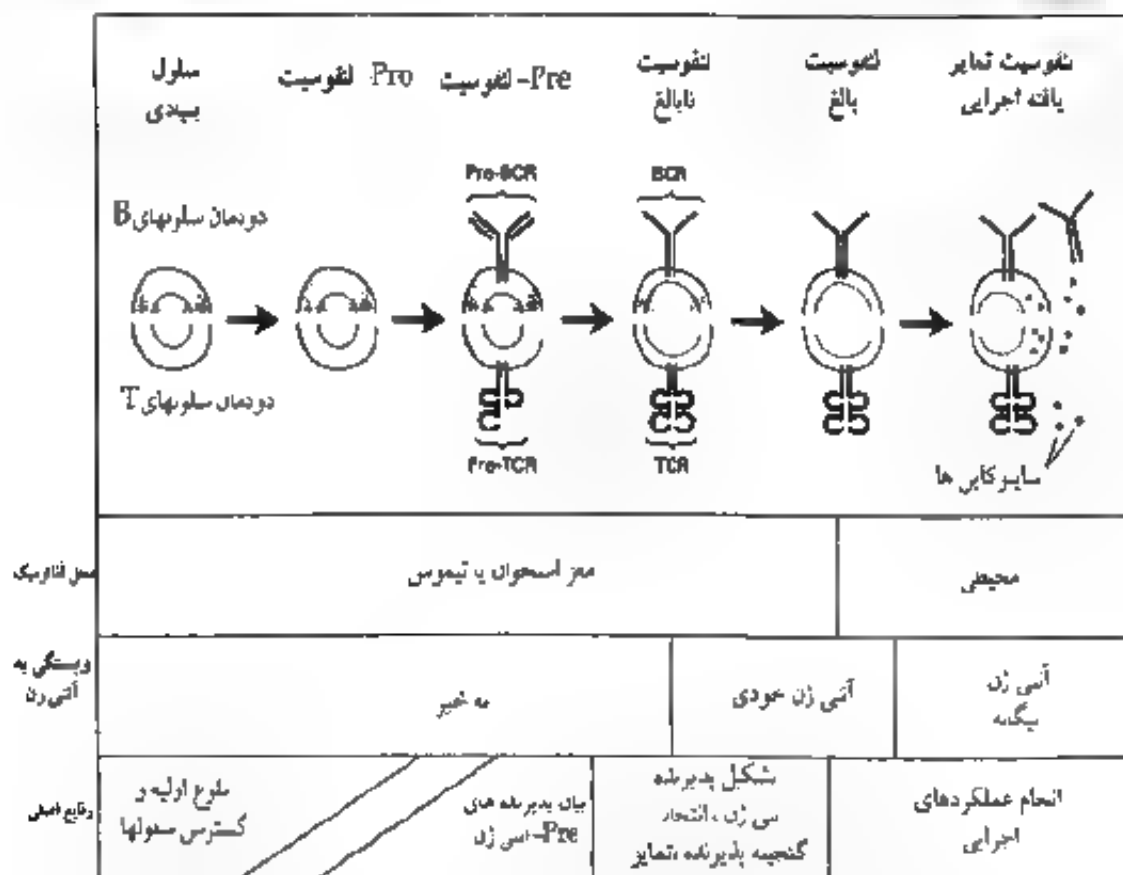
می‌باشد که به پیوند موفق یک اندام کمک می‌کند. گرچه درجه موفقیت اندام پیوستی با توجه به نوع اندام متغیر است اما در دسترس بوسه مهار کننده ایمنی قوی مثل سیکروسپورین احتمال پیوسته‌ای بالایی را به طور فوق‌العاده زیادی افزایش می‌دهد.

سلول‌های T از طریق فرایند‌های انتخاب مثبت و انتخاب منی تکامل یافته و توانایی شناسایی مولکول‌های MHC را کسب می‌کنند.

باز آرایشی قطعات ژنی که گیرنده عملکردی سلول‌های T را به‌وجود می‌آورند یک رویداد اتفاقی محسوب می‌شود که در آن، سلول‌های T بدون هیچ آگاهی از مولکول‌های MHC که در نهایت توسط TCR خود با این مولکول‌ها واکنش خواهند داد تکامل می‌یابند. قطعات ژنی اولیه TCR مشابه با یوترکینی سوماتیک نوکوس رنجیره سنگین یونوگلوبین در سلول‌های B، برای باز آرایشی قطعات D و J مربوط به رنجیره گهی TCR می‌باشد که به دنبال این پیر اتصال قطعه V یا D جدیداً باز آری شده و صورت می‌گیرد در این مرحله از تکامل سلول‌های T، باز آرایشی موفق منجر به ستر رنجیره گهی TCR می‌شود که با ریز واحد T-Pre همراه شده و Pre-TCR ایجاد می‌کند عملکرد این گیرنده بسیار مشابه Pre-BCR می‌باشد که در سیر تکاملی سلول‌های B موجود می‌آید. سلول‌های Pre-TCR که تحت باز آرایشی موفق قرار گرفته باشند گسترش می‌یابند. بدین ترتیب که باز آرایشی موفق منجر به حذف آلی می‌شود و به عنوان یک قانون، فقط ریز واحد منفرد عملکردی رنجیره گهی TCR برای سلول‌های T مورد نظر و خلاف آنها تولید می‌شود. بعد از این که مرحله گسترش سلول‌های Pre-T کامل شد باز آرایشی نوکوس گهی TCR شروع می‌شود و در نهایت منجر به تولید سلول‌های T با گیرنده‌های کاملاً گرد هم آوری شده گهی TCR می‌شود. شکل ۲۳-۲۴ مرحله مشابه را در تکامل سلول‌های B و T نشان می‌دهد. چگونه گنجینه جدیداً تولید شده سلول‌های T قادر به انجام واکنش موفق با مولکول‌های MHC خودی می‌شود؟ خصوصیت تصادفی فرایند باز آرایشی ژنی و وجود تنوع فوق‌العاده در آنها، موجب تولید مجموعه‌ای از گیرنده‌های سلول‌های T می‌شود که اکثریت آنها قادر به انجام واکنش موفق با مولکول‌های MHC میزبان نمی‌باشد به‌حاضر آورید که پردازش و ارائه آنتی‌ژن جزو وقایع اولیه‌ای محسوب می‌شود که در تیموس انجام می‌گیرد. همه مولکول‌های MHC خودی لزوماً با پیپیدهای مشتق شده از پروتئین‌های خودی همراه می‌شوند زمانی که مخلوطی از پیپیدهای خودی با مولکول‌های

1 Apoptosis

2- Avidity model of T-cell selection



شکل ۳۲-۲۴ (شکل رنگی): مقایسه تکامل سلولهای T و سلولهای B اهداف نهایی سلول به وسیله گیرنده‌های مرکب از رنجیره α و β جدید بار آرای شده Pre-BCR یا رنجیره β جدید یا آرای شده در Pre-TCR تحقق می‌یابد گیرنده‌های سلولهای B، Pre-B، و Pre-T عملکردهای بسیار مشابهی دارند به عنوان مثال گسترش سلول‌هایی که نه طور موضعی‌امیری در آری را بست سر گذاشته‌اند و همچنین حذف آلی این مرحله در تکامل لنوسیت‌ها به شناسایی اختصاصی آنتی‌ژن نیاز ندارد. Pre-TCR و Pre-BCR دارای زیر واحدهای منحصر به فردی می‌باشد که در پذیرنده‌های اختصاصی آنتی‌ژن مربوط به سلول‌های بلع یافت می‌شود. Pre-B و γ و δ (تاریخی، سیر) مربوط به Pre-BCR، Pre-T α ، (آلی) مربوط به Pre-TCR بعد از تکمیل مرحله گسترش سلول‌ها پس از آن‌ها که کشف می‌شود زیر واحدهای پذیرنده اختصاصی آنتی‌ژن شروع می‌شود رنجیره میک ایمونوگلوبولین (آلی روش) مربوط به BCR، رنجیره α TCR (فرز روش) مربوط به TCR تکامل لنوسیت‌ها و تمایز آنها در محل‌های آناتومیک مجزا از هم صورت می‌گیرد و بعد پذیرنده‌های اختصاصی آنتی‌ژن کاملاً گرد هم آمده (BCR و TCR) قادر به شناسایی آنتی‌ژن می‌باشند لنوسیت‌های بالغ برای عمل شش به طور کامل به شناسایی آنتی‌ژن وابسته می‌باشد.

کند، در نتیجه این افراد مجموعه‌ای از پاسخ‌های گنج کسه خود ایمنی که منجر به تخریب وسیع بافت‌ها می‌شود را نشان می‌دهند. باز آرای TCR به طور همزمان به کسب تدریجی کمک گیرنده‌های CD4 و CD8 صورت می‌گیرد سلول‌های جذ واسطه حلی در تکامل سلول‌های T، تیموسیت‌هایی می‌باشند که CD4 و CD8 را علاوه بر کمپلکس TCR-CD3 عملکردی بیان می‌کنند چنین سلول‌هایی، دو گانه مثبت (CD4، CD8) نامیده می‌شوند

فاکتوری به نام AIRE^(۱) (نظم‌کننده خودایمنی) منجر به تولید زیر مجموعه‌ای از سلول‌های اپی تیپال می‌شود که حاوی آنتی‌ژن‌های اختصاصی بافت می‌باشند. مکانیسم عملکرد AIRE شناخته شده نیست اما بیشتر تصور بر این است که تنظیم مستقیم رو بوسیله ژن‌های مربوطه، در این مکانیسم دخیل باشد. مقصود در AIRE، منجر به شکست میان آنتی‌ژن‌های اختصاصی بافت در تیموس می‌شود در افرادی که AIRE بیان می‌شود سلول‌های T در مسیر تکاملی خود در تیموس نمی‌توانند آموزش‌های کاملی را که منجر به حذف سلول‌های بالقوه خود واکش دهنده می‌شود دریافت

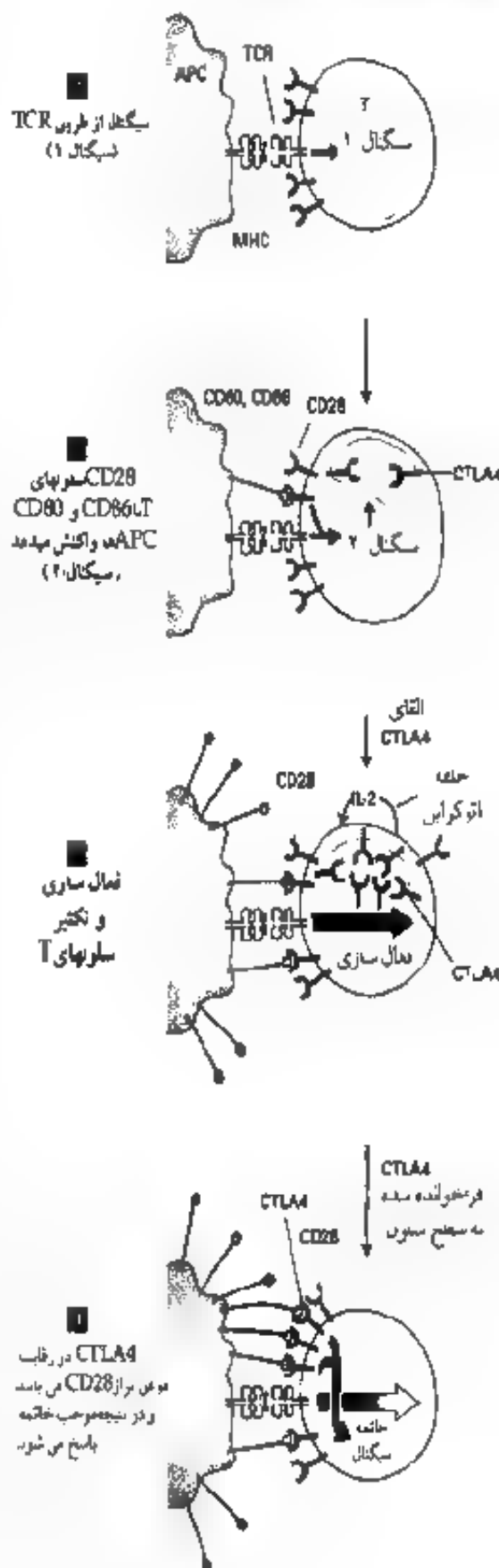
► شکل ۲۳-۲۴ پیام‌های موثر در شروع و حانه فعالیت

سلول‌های T بدون دو پیام عمل‌سازی سلول‌های T شصت کمپکس پیچ - MHC توسط TCR که پیام (۱) را تشکیل می‌دهد و شناسایی مولکول‌های کمک محرک (CD86 و CD80) سطح سلول‌های پردازش‌کننده آنتی‌ژن توسط CD28 پیام (سیگنال ۲) را تشکیل می‌دهد می‌باشد. اگر مولکول‌های کمک محرک وجود نداشته باشد سلول‌های T که جدیداً یا آنتی‌ژن برخورد کرده بی پاسخ (آن‌ریپک) می‌شوند. فراهم شدن پیام ۱ از طریق گیرنده‌های سلول T و پیام ۲ از طریق اتصال CD28 به CD80 و CD86 موجب فعال شدن کلس سلول‌های می‌شود. به دنبال فعال شدن کلس سلول‌های T، بیان CTLA4 افزایش می‌یابد (۳). بعد از حبابی که در سطح سلول‌های T صورت می‌گیرد مولکول‌های CTLA4 به CD80 و CD86 متصل شده و منجر به مهار پاسخ‌های سلول‌های T می‌شود (۴). چون میل پیوستگی CTLA4 به CD80 و CD86 بیشتر از CD28 می‌باشد نهایتاً فعال‌سازی سلول‌های T حاکمه می‌یابد.

و فقط به عنوان جد واسطه‌های تکاملی در تیموس یافت می‌شوند. با توجه به این که کدام گیرنده CD4 و CD8 انتخاب شود، سلول‌های T به MHC-I یا MHC-II پاسخ می‌دهند. نحوه آموزش سلول‌های CD4 CD8 حتماً تولید شده به منظور تبدیل به سلول‌های $CD4^+ T$ (محدود شده به MHC-II) و به سلول‌های $CD8^+ T$ (محدود به MHC-I) هور به طور کلس مورد توافق واقع شده است.

سلول‌های T جهت فعال شدن کلس به دو پیام نیاز دارند

تمام سلول‌های T برای فعال شدن در حریق گیرنده‌های اختصاصی آنتی‌ژن TCR به یک پیام نیاز دارند اما این پیام کافی نیست و سلول‌های T به پیام‌های کمک تحریکی بیشتری نیاز دارند. سلول‌های T به منظور دریافت پیام‌های کمکی تحریکی بر روی سطح خود چندین گیرنده مستعد دارند؛ می‌باشد که مولکول CD28 شباهت شده‌ترین مولکول در این مورد است. مولکول‌های CD28 سطح سلول‌های T با CD80 و CD86 روی سلول‌های پردازش کسبه آنتی‌ژن (APC) واکنش می‌دهد. سلول‌های پردازش کسبه آنتی‌ژن پیام‌های تحریکی مناسب برای مثال از طریق گیرنده‌های شبه تول (TLR) ^۱ را دریافت می‌کند و محرک به تنظیم مثبت بیان CD80 و CD86 بر روی خودشان می‌شوند. پیام‌های هرستاده شده از طریق CD28 موجب تقویت پیام‌های ناشی از TCR می‌شود که همه آنها برای فعال شدن کامل سلول‌های T ضروری می‌باشد (شکل ۲۳-۲۴)



دخیره می‌شوند بعد از اتصال TCR به آنتی‌ژن، گرانول‌های سیتوتوکسیک و محتوای درون آنها به شیاری که بین TC و سلول‌های هدف تشکیل شده، آزاد می‌شوند. چگونگی رهایی سلول‌های T از کشته شدن توسط گرانزیم‌ها و پرفورین‌های آزاد شده در شمار سیناپسی هور مشخص نشده است. سلول‌های کشته شده طبیعی علاوه بر پرفورین و گرانزیم از فعالیت سیتوتوکسیک خود نیز به منظور از بین بردن سلول‌های مورد هدف استفاده می‌کند (شکل ۵-۲۴).

سلول‌های T سایتوکاین‌های دیادی را تولید می‌کنند که پیام‌هایی برای سلول‌های اصلی دیگر محسوب می‌شود.

عطب سلول‌های لنفوتیدی و غیر لنفوتیدی، در بافت‌های لنفوتیدی سایتوکاین تولید می‌کند. چسب مولکول‌های کوچک ترشح شده، بعد از اتصال به گیرنده‌های اختصاصی روی لنفوسیت‌ها و به دنبال آن آغاز رپوئیس، به لنفوسیت‌ها آموزش می‌دهد که تکثیر یابند و به سلول‌های مجری که آماده برای انجام فعالیت سیتوتوکسیک (CD8 T cells) یا فعالیت پیری دهنده (CD4 T cells) و یا ترشح فاکتورهای (B cells) می‌باشند تغییر یابند به علت این که سایتوکاین‌ها عمدتاً توسط لکوسیت‌ها تولید و بر روی لکوسیت‌ها اثر می‌گذاشتند اینترفرون^(۴) نامیده شد به حداقل ۲۷ اینترفرون شناسایی شده و از لحاظ مولکولی ساختارشان مشخص شده است. اینترفرون‌هایی که ساختارشان مشابه است توسط گیرنده‌های هم خانواده یا ساختارهای مشابه مورد شناسایی قرار می‌گیرند. گیرنده IL-2 نمونه کاملاً شناخته شده به خصوص در پی مورد است. IL-2 به عنوان فاکتور رشد سلول‌های T و یکی از اولین سایتوکاین‌های تولید شده در حال فعال شدن سلول‌های T محسوب می‌شود. IL-2 به عنوان فاکتور رشد اتوکرین عمل کرده و موجب گسترش سلول‌های T فعال شده می‌شود.

اینترفرون ۴ (IL-4) که توسط سلول‌های T CD4 تولید می‌شود موجب تکثیر، تغییر اپروتایی و جهش‌های سوماتیک در سلول‌های B می‌شود. اینترفرون ۷ (IL-7) تولید شده توسط مولکول‌های سوماتیک در ممر استخوان، برای تکامل سلول‌های B و T از پیش سازهای مهند شده ضروری می‌باشد. هر دو محرک به حتماً

به محض این که سلول‌های T فعال شدند گیرنده‌های تضعیف کننده یا مهارتی که جایی مشابه با مولکول‌های کمک تحریکی می‌باشند فعال می‌کنند. پروتئین CTLA4 که بین آن روی سلول‌های T فقط بعد از فعال شدن سلول‌های T القا می‌شود و مولکول‌های CD28 جهت اتصال به CD80 و CD86 رقابت می‌کند به علت این که بین پیوندی CTLA4 به CD80 و CD86 بالاتر از CD28 به CD80 و CD86 می‌باشد در بهایت پیام‌های مهارتی مولکول CTLA4 بر پیام‌های تحریکی CD28 علیه می‌کند. بنابراین مولکول‌های کمک تحریکی می‌توانند از نوع تحریکی یا مهارتی باشند و نقش مهمی را در فعال سازی و مدت زمان پاسخ‌های سلول‌های T ایفا کنند.

سلول‌های T سیتوتوکسیک حاوی مولکول CD8 بوده و برای کشتن سلول‌ها اختصاصی یافته‌اند.

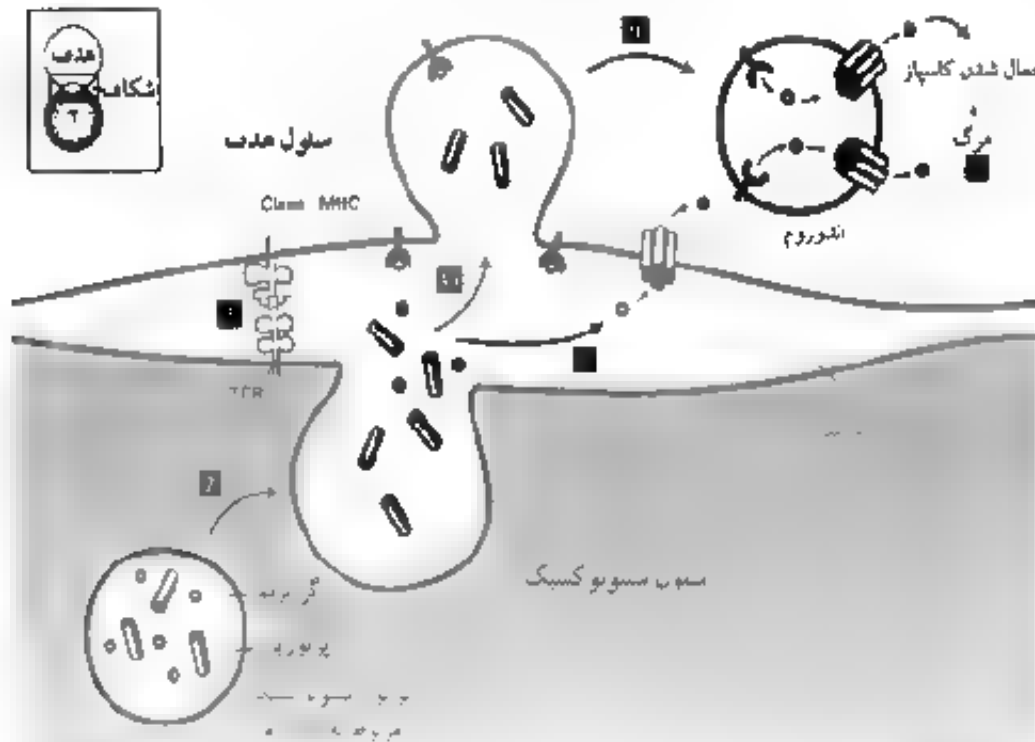
همان طوری که می‌دانیم سلول‌های T سیتوتوکسیک را لنفوسیت‌های T سیتولیتیک (CTL) نیز می‌نامند که عمدتاً گدبکوپروتئین CD8 را حمل می‌کنند و وظیفه آنها شناسایی مولکول‌های MHC-1 می‌باشد و به آنها، سلول‌های محدود به MHC-1 هم می‌گویند. CTL‌ها سلول‌هایی را که کمپلکس پپتید - MHC مناسبی را ارائه کند مورد هدف قرار داده و این عمل را با حساسیت بالایی انجام می‌دهند. سلول‌های CD8 T که به طور مناسبی حساس شده‌اند می‌توانند سلول‌های هدف را که دارای تعداد کافی از یک کمپلکس معرود پپتید - MHC می‌باشند، از بین ببرند. در مکانیسم کشتن سلول‌ها توسط CTL‌ها، دو پروتئین به نام‌های پرفورین^(۱) و گرانزیم^(۲) نقش دارد که به صورت هم‌افزایی عمل می‌کنند (شکل ۳۴-۲۴). پرفورین‌ها مولکول‌های جزای انتهایی آبشار کمپلکس می‌باشند که تشکیل دهنده MAC (کمپلکس حمله کننده به عشاء^(۳)) می‌باشند و به عشاء سلول هدف متصل شده و سوراخ‌هایی را حداکثر به قطر ۲۰ نانومتر در عشاء ایجاد می‌کنند و نفوذپذیری انتخابی عشاء را به هم رده و منجر به از دست رفتن الکترولیت‌ها و مواد محلول کوچک شده و مرگ سلول‌ها اتفاق می‌افتد. گرانزیم‌های تولید شده توسط سلول‌های CTL احتمالاً از طریق سوراخ‌های ایجاد شده توسط پرفورین وارد سلول‌های هدف می‌شوند. گرانزیم‌ها سرین پروتئازهایی هستند که کسپازهای مجری را فعال کرده، بنابراین سلول‌ها را به سمت مرگ برنامه‌ریزی شده سلول (آپوپتوز) سوق می‌دهد. پرفورین‌ها و گرانزیم‌ها در داخل گرانول‌های سیتوتوکسیک بسته‌بندی شده و در داخل سلول‌های TC

1- Perforin

2- Granzyme

3- Membrane Attack Complex

4- Interleukin



▲ شکل ۳۳-۳۴ کشش سلول به واسطه پرفورین و گرنایم تولید شده توسط سلول‌های T سیتو توکسیک. به دنبال شناسایی سلول‌های هدف (۱)، سلول‌های T سیتو توکسیک تماس محکم اختصاصی را با آنتی‌ژن‌های سلول‌های هدف برقرار می‌کنند. این تماس محکم منجر به تشکیل فضای سناپسی می‌شود که محتویات گرانول‌های سیتو توکسیک در آنجا آزاد می‌شود. (۲)، محتویات این گرانول‌ها شامل پرفورین و گرنایم می‌باشد. پرفورین سوراخ‌هایی را در غشایی که به طرف آن جذب شده است ایجاد می‌کند و گرنایم‌ها که سرین پروتئاز هستند از طریق سوراخ‌های ایجاد شده توسط پرفورین وارد سلول می‌شوند. (۳)، انتقال بر این است که پرفورین به تنها روی سلول‌های هدف عمل می‌کند بلکه بعد از این که از سطح سلول هدف جذب شده باشد، بر سطح جوش‌های اندوزومی سلول‌های هدف قرار می‌گیرد. (۴)، گرنایم‌ها بلافاصله در سیتوپلاسم کاسپازها را فعال می‌کنند که موجب آغاز مرگ برنامه‌ریزی شده سلول می‌شود. (۵).

سلول‌های CD4 T بر اساس سایتوکاین‌های تولیدی و بازگرهای سطحی شان به سه دسته بزرگ تقسیم بندی می‌کنند. عملکرد اصلی سلول‌های CD4 T کمک به سلول‌های B می‌باشد تا به پلاسما سل‌ها که آنتی‌بادی‌هایی با میل پیوندی بالا تولید می‌کنند، تبدیل یا تبدیل چسب یعنی توسط سلول‌های T کمکی انجام می‌گیرد که نیازمند تولید و ترشح سایتوکاین‌ها و تماس مستقیم بین سلول‌های CD4 T و سلول‌های B می‌باشد.

دسته دوم از سلول‌های CD4 T به عنوان عامل اصلی ترشح سایتوکاین‌های پیش التهابی محسوب می‌شوند انواع متعدد سلول‌های CD4 T بر اساس تولید سایتوکاین‌های خاص و خصوصیات عملکردی شان تعریف می‌شوند. همه سلول‌های T فعال

سلول‌های T حائزه^(۱) می‌شوند که تجربه برخورد قبلی با آنتی‌ژن را دارند و زمانی که پس با همان آنتی‌ژن برخورد می‌کند این سلول‌ها به محل آنتی‌ژن فرا خوانده شده و به سرعت تکثیر می‌یابند و عامل مهاجم را از بین می‌برند.

انتقال پیام توسط گیرنده‌های سایتوکاین از طریق مسیر JAK/STAT صورت می‌گیرد که در فصل ۱۶ شرح داده شد. (پری مرور سریع به شکل ۱۶-۱۶ مراجعه کنید) از بین ژن‌های متعددی که تحت کنترل مسیر STAT می‌باشد پروتئین‌هایی مثل SOCS پیام‌های مهار کننده را ایجاد می‌کنند پس پروتئین‌ها توسط سایتوکاین‌ها القا می‌شوند و به JAK های فعال شده متصل شده و آنها را مورد هدف تخریب پروتئازومی قرار می‌دهند.

کموکاین‌ها کنترل می‌شود.

تقریباً ۴۰ کموکاین محرک و بیش از ۱۲ گیرنده کموکاین ساخته شده است. یک کموکاین ممکن است به بیش از یک گیرنده اتصال یابد و همچنین یک گیرنده مفرد به چندین کموکاین اتصال یابد. چنین روندی احتمال تولید یک کد ر که الگوی کموکاتیک بسیار پیچیده‌ای دارد، ممکن می‌سازد. این کد جهت حرکت لکوسیت‌ها را از جایی که تولید می‌شود مثلاً ممر استخوان به جایی که قصد بهایی شدن مثلاً جریان خون است را نشان می‌دهد.

بعضی کموکاین‌ها موجب می‌شوند که سفوسیت‌ها جریان خون را ترک کرده و در اندام‌های لنفوئیدی ساکن شوند. چنین مهاجرتی به هر یک از اندام‌های لنفوئیدی کمک می‌کند که به توجه به نیازشان حسیت لنفوسیتی خود را تکمیل کند به همان‌ی که چنین جابجایی به عنوان بخشی از تکامل انبساط‌های لنفاوی محسوب می‌شود. کموکاین‌های مسئول این کار را کموکاین‌های لانه‌گزینی^(۳) می‌نامند و کموکاین‌هایی که عمل فرجوانی لکوسیت‌ها به محل التهاب و بافت‌های آسیب‌دیده را بر عهده دارند کموکاین‌های التهابی می‌نامند.

گیرنده‌های کموکاینی جزو گیرنده‌های جهت‌یافته با پروتئین G می‌باشد که عملکرد آنها یک مرحله ضروری در تنظیم چسبندگی و مهاجرت سلولی می‌باشد. لکوسیت‌ها در جریان رگ‌های حوی، تحت شرایط سرعت بالا و در معرض نیروی سطح هیدرودینامیک بالایی قرار دارند. برای این که لکوسیت‌ها از اندودونیوم عبور کنند و در گره‌های لنفی لانه‌گزینی کنند یا محل عفونت در بافت را جستجو کنند در ابتدا باید سرعت خود را کم کنند که باریه فرایندی دارد که در آن عمل متقابل گیرنده‌های سطحی به نام سلکتین با لیگاند‌هایش که تقریباً به طور طبیعی گریویدرات هستند صورت می‌گیرد. اگر کموکاین‌هایی که در مختورت (مانورکس) یافت می‌شوند، به ماتریکس خارج سلولی جذب شوند اگر لکوسیت‌های دارای گیرنده برای آن کموکاین در آن محل وجود داشته باشد موجب فعال شدن گیرنده‌ها و تحریک پیام‌هایی می‌شود که منجر به تغییر ساختاری انتگرین‌های روی لکوسیت‌ها می‌شود. چنین تغییری موجب افزایش ساین انتگرین به لیگاندش شده و باعث اتصال محکم لکوسیت‌ها می‌شود. کون ممکن است لکوسیت‌ها به وسیله فرایندی به نام extravasation، خروج از عروق، از رگ‌های حوی خارج شوند (اسکال ۳۶-۱۹).

شده IL-2 تولید می‌کند در حالی که سایتوکاین‌های دیگر توسط زیر مجموعه‌های خاص از سلول‌های CD4 T تولید می‌شوند. سلول‌های CD4 T که IFN- γ و TNF تولید می‌کنند سلول‌های T_H1 و سلول‌هایی که IL-4 و IL-10 تولید می‌کنند، سلول‌های T_H2 نامیده می‌شوند. سلول‌های T_H از طریق تولید IFN- γ ماکروفاژها را فعال کرده و موجب تحریک پاسخ‌های التهابی می‌شود که به آنها سلول‌های T التهابی^(۱) نیز می‌گویند. این سلول‌ها علاوه بر نقش مهمی که در تولید سایتوکاین‌های پیش التهابی ایفا می‌کنند به طور قابل توجهی تولید آنتی‌بادی‌های تقویت‌کننده کمپلمان مثل IgG1 و IgG2 را تسهیل می‌کنند. سلول‌های T_H2 از طریق تولید IL-4 نقش مهمی را در پاسخ‌های سلول‌های B به عنوان مثال تغییر ایروپ به ایروپ‌های IgE و IgG ایفا می‌کنند. مجموعه سایتوکاین‌های تولید شده توسط سلول‌های T و واکنش با بین مولکول‌های CD40 القا شده روی سلول‌های T فعال شده و سگاند CD40 روی سلول‌های B موجب القای تولید آنزیم AID می‌شود و سلول‌های B را برای تغییر ایروپ و جهش‌های سوماتیک آماده می‌کند.

احیاً زیر مجموعه‌ای از سلول‌های CD4 T شناخته شده است که آنها را سلول‌های T تنظیمی^(۲) می‌نامند. این سلول‌ها سایتوکاین‌های تولید شده توسط سلول‌های T دیگر را مهار کرده و بدین ترتیب پاسخ‌های ایمنی را تضعیف می‌کنند. سلول‌های T تنظیمی فعالیت سلول‌های T بالقوه خود و واکنش‌گر را محدود می‌کند که این عمل برای حفظ سطح مهم می‌باشد (تحتل، فقتل پاسخ‌های ایمنی به آنتی‌ژن‌های خودی).

لکوسیت‌ها در پاسخ به الگوی کموکاتیک فراهم شده توسط کموکاین‌ها حاضر می‌شوند

ایس‌نوکلین‌ها به وسیله برانگیختن مکانیسم‌های ریسپنسی موجب می‌شوند که نفوسیت‌ها، عملکردهای محرک اختصاصی خود را انجام دهند. از طرف دیگر لکوسیت‌ها در پاسخ به کموکاین‌ها، مکان مورد نظر خود را می‌یابند. اغلب سلول‌ها، الگوهای کموکاتیک را در فرم کموکاین‌ها می‌دهند. زمانی که آسیب بافتی اتفاق می‌افتد فیبروبلاست‌های مکان مورد نظر، شروع به تولید کموکاین‌ها IL-8 کرده و بوتروپیل‌ها را به مکان آسیب می‌کشاند. تنظیم ترافیک نفوسیت‌ها بر گره‌های لنفی به منظور این که سلول‌های دندریتیک سلول T را جذب کنند و سلول‌های B و T با یکدیگر واکنش دهند ضروری می‌باشد تمام مراحل تنظیم ترافیک نفوسیت‌ها توسط

1- Inflammatory Toetis 2- Regulatory T cells

3- Homeostatic chemokines

نکات کلیدی بخش ۵-۲۴

سلول‌های T گیرنده‌های سلول T و تکامل سلول T

■ گیرنده‌های سلول T ویژه آنتی ژن پروتئینی‌های دیمری حاوی ریزوآل‌های α و β و δ می‌باشد. سلول‌های T بر اساس بیان گلیکوپروتئین همراه گیرنده‌های CD4 و CD8 جابجایی در دو کلاس مهم قرار می‌گیرند (شکل ۲۹-۲۴، ملاحظه کنید).

■ سلول‌هایی که مولکول‌های MHC کلاس II به عنوان عاصر محدودی بکار می‌برند حاوی CD8 هستند و آنهایی که مولکول‌های MHC کلاس II را بکار می‌برند حاوی CD4 هستند. این کلاس از سلول‌های T از لحاظ عملکردی متفاوت هستند. سلول‌های CD8 T سلول‌های T سینتوتوکسیک هستند. سلول‌های CD4 T به سلول‌های B کمک کرده وسیع مهمی از سینتوکین‌ها می‌باشد.

■ ژن‌های کدکنده ریزوآل‌های TCR توسط سوپرکینی سوماتیکی قسمت‌های J، γ (ریزیره α) و قسمت‌های D، γ و (ریزیره β) تولید می‌شود؛ بازاریابی آنها از همان قوانین مشابهی که برای بازاریابی ژن‌های Ig در سلول‌های B تعریف شد تبعیت می‌کند (شکل ۳۰-۲۴ را ملاحظه کنید). بازاریابی ژن‌های TCR در تیموس و فقط در آن سلول‌هایی که قرار است به هویت‌های T تبدیل شوند صورت می‌گیرد.

■ یک گیرنده کلاس سلول T شامل کمپلکس همراه CD3 است که برای انتقال پیام مورد نیاز می‌باشد. هر ریزوآل از کمپلکس CD3 در دم سیوپلاسمی خود یک یا سه دمن ITAM دارد؛ هنگامیکه فسفریله می‌شود این ITAMها مولکول‌های ضروری لازم برای انتقال پیام را سازماندهی می‌کنند (شکل ۲۱-۲۴ را ملاحظه کنید).

■ در جریان تکامل سلول T توکوس TCR در ابتدا بازاریابی شده، یک ریزوآل جداگانه عملکردی را کد می‌کند که در pre-TCR مشارکت می‌کند که همچنین حاوی ریزوآل α pre-TCR ویژه کد شده توسط ژن غیربازاریابی شده می‌باشد (شکل ۲۲-۲۴ را ملاحظه کنید). مشابه pre-BCR، pre-TCR تکثیر این سلول‌هایی که به طور موفق در بازاریابی TCR هستند را تعدیل می‌کند.

■ سلول‌های T که قرار است به سلول‌های T دارای CD8 تبدیل شوند باید به هنگام تکامل با مولکول‌های MHC کلاس II برهمکنش دهند و آنهایی که قرار است به سلول‌های

T دارای CD8 تبدیل شوند باید با مولکول‌های MHC کلاس II برهمکنش کنند. تکامل سلول‌های T که عجز از شش هفت گام از مولکول‌های MHC هستند فاقد پیام‌هایی رشد می‌نمایند. سلول‌های T ای که در هنگام تکامل با کمپلکس‌های پپتید - MHC پیوند محکمی برقرار می‌کند می‌میرد (انتخاب منفی)؛ آنهایی که تعدیل متوسطی برای کمپلکس‌های پپتید - MHC دارند اجازه بقا می‌یابند (انتخاب مثبت) و از تیموس به محیط صادر می‌شوند.

■ سلول‌های T به حالیهی که پیام‌های کموناکتیک در شکل کمونکای‌ها دارند حرکت می‌کنند (مهاجرت سلولی). گیرنده‌ها برای کمونکای‌ها، گیرنده‌های جهت‌نویس با پروتئین هستند که در اتصال به کمونکای‌ها ویژگی از خود شش می‌دهند. پیچیدگی خانواده کمونکای - گیرنده کمونکای باعث تنظیم دقیق ترافیک لوکوسیتی در هر دو اندام‌های لنفوییدی و محیطی می‌شود.

۲۴-۲ همکاری سلول‌های سیستم ایمنی در پاسخ آداپتیو (اختصاصی)

پاسخ موثر سیستم ایمنی آداپتیو به حضور سلول‌های B، T و سلول‌های عرضه‌کننده آنتی ژن (APC) نیاز دارد. سلول‌های T فعال شده به سلول‌های B کمک می‌کنند تا فرایند تغییر اپروتئین و جهش‌های سوماتیک را که لازمه تولید آنتی‌بادی یا میل پیوندی بالا می‌باشد به انجام برسانند. سلول‌های T نیز فقط توسط APC های حرفه‌ای مانند سلول‌های دندریتیک سل‌ها که پاتوژن را توسط گیرنده‌های شبه بول (TLRs) شناسایی می‌کنند فعال می‌شوند. چنین تأثیر متقابل بین اجزای سیستم ایمنی ذاتی و ایمنی آداپتیو جنبه مهمی از پاسخ ایمنی آداپتیو می‌باشد. در این بخش شرح خواهیم داد چگونه این عناصر متنوع فعال می‌شوند و چگونه انواع مرتبط سلول‌ها با یکدیگر واکنش می‌دهند.

گیرنده‌های شبه بول (TLRs) الگوی ماکرو مولکولی مشتق شده از پاتوژن‌های متنوع را شناسایی می‌کنند

یکی از وظایف مهم ایمنی ذاتی، توانایی تشخیص سریع حضور مهاجمان میکروبی و پاسخ به آنها می‌باشد. چنین پاسخ‌هایی به نفع شامل حذف مستقیم پاتوژن می‌باشد بلکه همچنین سلول‌های ایمنی‌ساز را به طریق فعال سازی سلول‌های عرضه‌کننده آنتی‌ژن حرفه‌ای برای پاسخ دهی ایمنی آداپتیو مناسب آماده

تنوع TLRها در پستانداران حدود ۱۲ عدد TLR وجود دارد که توسط محصولات میکروبی مصنوعی فعال می‌شوند. TLRها توسط انواع مختلفی از سول‌ها بیان می‌شوند اما عملکرد آنها برای فعال سازی سول‌های دسریپیک و ماکروفاژها ضروری می‌باشد. نوروفیل‌ها نیز TLRها را بیان می‌کنند محصولات میکروبی شناسایی شده توسط TLR شامل ماکرو مولکول‌های موجود در پوشش باکتریها مثل لیپوپتین ساکاریدها (LPS)، فلاژلین (برای واحد فلاژل باکتری) و بیوپپتید باکتری‌ها می‌باشد اگرچه اتصال مستقیم ماکرو مولکول‌ها به TLR هنوز به طور مستقیم سال داده نشده است اما حضور آنها توسط گیرنده‌های مجزایی حس می‌شود برای مثال TLR4 برای LPS، هترو دایمر TLR2/6 برای لیپوپپتیدها، TLR5/6 برای فلاژلین. شناسایی اجزای حسایی باکتری‌ها در سطح سول‌ها اتفاق می‌افتد.

مجموعه دومی از گیرنده‌های شده تول (TLR3، TLR7 و TLR9) حضور اسید نوکلئیک مشتق از پاتوژن‌ها را حس می‌کنند چنین گیرنده‌هایی در سطح سول نمی‌باشند بلکه در بخش‌های اندورومی قرار دارند. DNA پستانداران در غلب مگس‌های دی‌نوکلئوتید CpG متبله می‌شوند در حالی که DNA میکروبی‌ها به طور کلی فاقد چنین تمییزاتی هستند. چنین نواحی حیر متبله CpG در DNA میکروبی منجر به فعال سازی TLR9 می‌شود به طور مشابه مولکول‌های RNA دو رشته‌ای که در سول‌های عفونی و پروسه تولید می‌شوند منجر به فعال سازی TLR3 می‌شوند و بالاخره مولکول‌های RNA تک رشته‌ای خاصی منجر به فعال سازی TLR7 می‌شوند. بنابراین مجموعه کلاس TLR پستانداران می‌تواند ماکرومولکول‌های متنوعی را که مشخصه حضور باکتری، ویروس و قارچ‌های پاتوژن می‌باشد مورد شناسایی قرار دهد.

آبشار انتقال پیام همان طوری که در شکل ۳۵-۳۴ نشان داده شده، فعال شدن گیرنده‌های شبه تول پستانداران منجر به فر حوانی پروتئین اندپتو MyD88 و در نتیجه اتصال و فعال سازی IRAK (کیناز همراهی‌کننده گیرنده پتروکین) می‌شود بعد از این که فاکتور ۶ همراهی‌کننده گیرنده TNF (TRAF6) توسط IRAK اسمرینه شده، کینازهای پائین رو بعدی نیز فعال شده و منجر به فعال شدن NF-κB می‌شود که یکی از فاکتورهای رونویسی می‌باشد و

می‌کشد سول‌های غریبه کمینده آنتیژن (APCs) در سرتاسر سول‌های بی‌نهایت وجود دارد (راه‌های هوایی، معدی روده‌ای، زنتال) یعنی مکان‌هایی که بیشترین تماس را با پاتوژن دارند. در پوست مجموعه‌ای از سول‌های دسریپیک به نام سول‌های لانگرهانس^(۱) وجود دارند که تقریباً غیر ممکن است پاتوژن بتواند چنین سد دفاعی را بشکند و از تماس با چنین سول‌های APC حرفه‌ای اجتناب کند. سول‌های دسریپیک و دیگر APC های حرفه‌ای حضور باکتری‌ها و ویروس‌ها را از طریق TLR سطح خودشان تشخیص می‌دهند. غلب نام‌گذاری این پروتئین‌ها آن است که در مخاط مخاطاری و عمکردی شبیه به پروتئینی به نام تول در دروروفیل^(۲) می‌باشد پروتئین تول دروروفیل به غلب نقش مهمی که در ناحیه پستی شکمی این مگس میوه داشت شناخته شد، اما هم اکنون گیرنده‌های مرتبط دیگری که توانایی پیش بردن پاسخ ایمنی ذاتی را دارند علاوه بر مهرتاران در حشرات شناسایی شده‌اند.

ساختار TLR: گیرنده تول و تمام گیرنده‌های شبه تول، نواحی تکرار شده عی از لوسین در ذمین خارج سول‌ی خود دارند این نواحی تکرار شونده یک ذمین خارج سول‌ی خاصی شکل را بوجود می‌آورد که اعتقاد بر این است در شناسایی لیگاند مربوطه‌اش نقش دارد. ناحیه سینتو پلاسمی گیرنده‌های شبه تول شامل ذمینی می‌باشد که مسئول فرا حوانی پروتئین‌های آبپتو است که وظیفه انتقال پیام را بر عهده دارند. مسیر انتقال پیام در گیرنده‌های شبه تول به اغلب اجزای دیگر در مسیر انتقال پیام در گیرنده‌های محرک تسویه توسط IL-2 محرک می‌باشد (شکل ۳۵-۳۴).

پروتئین تول دروروفیل با لیگاند مربوطه‌اش، Spaetzle واکنش می‌دهد که این لیگاند محصول تجزیه پروتئینیک اجزای دیواره سول‌ی قارچ می‌باشد که توسط دروروفیل به نام انتاده است. در حشرات، فعال سازی تول موجب آغاز آبشار پیامی می‌شود که در نهایت رونویسی ژن‌های کدکننده پپتیدهای ضد میکروبی را کنترل می‌کند تا با مکانیسم‌های رونویسی ارتباط برقرار کند. این کیارها واسطه بین TLRها و فاکتورهای رونویسی که توسط لیگاند‌های دریافت شده از هر دو گیرنده فعال می‌شوند می‌باشند یک مرحله کلیدی، تجزیه پروتئازومی وابسته به یوبیکوئین^(۳) پروتئینی به نام کاکتوس می‌باشد که حذف این پروتئین موجب ورود پروتئین Dif به هسته و آغاز رونویسی می‌شود. این مرحله از نظر عملکردی و ترکیب ساختاری بسیار مشابه مسیر NF-κB در پستانداران می‌باشد (شکل ۳۵-۱۶).

1- Langerhans cells

2- Drosophila

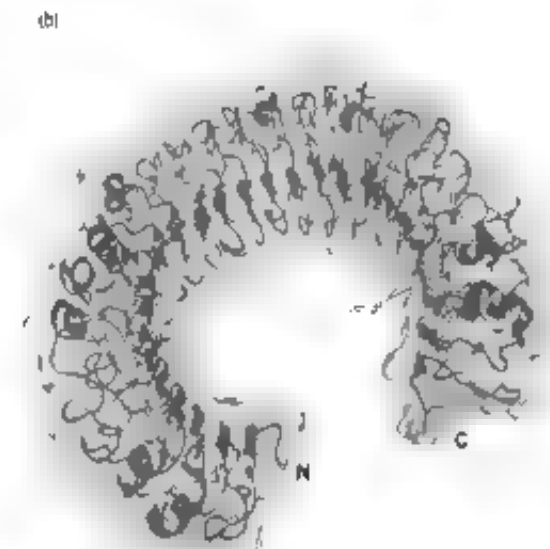
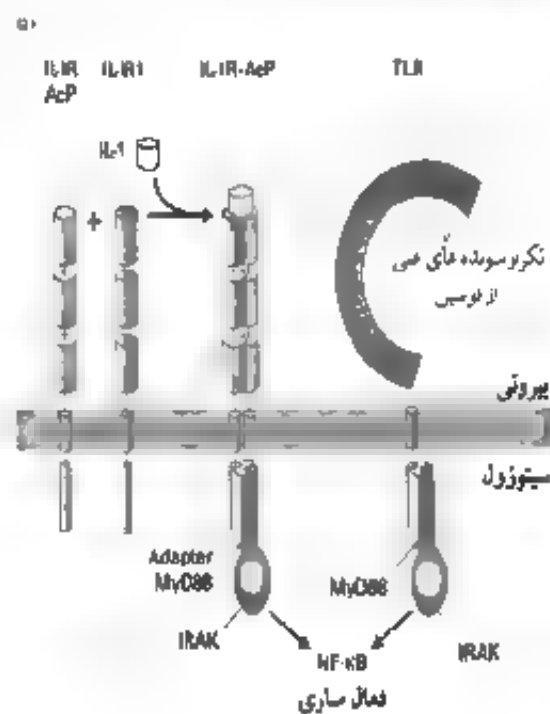
3- Ubiquitin - dependent proteasomal degradation

شکل ۲۴-۲۵ گیرنده‌های شبه تول. (۵) مقایسه انتقال پیام از طریق گیرنده IL-1 و گیرنده شبه تول (TLR). IL-1 به کمک اتصال همزمان پروتئین کمکی IL-1R ACP (به گیرنده مربوطه‌اش متصل می‌شود. سپس پروتئین آداپتور MyD88 به محل این گیرنده‌های فعال فراخوانده می‌شود و توسط کینازهای معرفی کننده گیرنده IL-1 به نام IRAK، موجب فعال سازی مسیر NF- κ B می‌شود (شکل ۲۵-۱۶). گیرنده‌های شبه تول اگرچه از لحاظ ژن‌های متصل سونده به لیگاند خودشان کاملاً از یکدیگر متفاوت‌اند اما فراخوانی MyD88، IRAK و به دنبال آن فعال سازی NF- κ B در هر دو مسیر مشترک می‌باشد (b) ساختار ژنیک خارج سلولی TLR3 انسانی

تولید سایتوکاین می‌باشد همچنین منجر به تنظیم مثبت موکوس‌های کمک تحریر می‌شود که پروتئین‌های سطحی مهمی برای فعال سازی کامل سلول‌های T دست نخورده محسوب می‌شوند پیام‌های TLR موجب مهاجرت سلول‌های دندریتیک از جایگاه برخوردش یا پاتوژن به گره لنفی که محل واکنش آنها به انوعیت‌های دست نخورده است، می‌شوند همه گیرنده‌های شبه تول تحریک شده پاسخ‌های مشابهی را تحریک نمی‌کنند هر کدام از TLRهای فعال شده تولید یک مجموعه ویژگی‌ای از سایتوکاین‌ها را توسط سلول‌های دندریتیک کسب می‌کند. هر TLR ای که توسط لیگاند مربوطه فعال می‌شود موجب ثقای ترکیب پروتئین‌های سطحی و مجموعه سایتوکاین‌هایی می‌شود که فتوتیپ منحصر به فردی را برای سلول دندریتیک فعال شده ایجاد می‌کند ویژگی میکروبی که با TLR مواجه می‌شود الگوی TLR هایی را که فعال خواهند شد، تنظیم می‌کند در نتیجه مسیرهای مجزایی از سلول‌های دندریتیک فعال شده شکل می‌گیرد و منجر به تولید سایتوکاین، موکوس‌های سطحی و عوامل کموناتیک می‌شود که نحوه پاسخ سلول‌های دندریتیک را تعیین می‌کند

مسیر فعال شدن سلول‌های دندریتیک و سایتوکاین‌هایی که تولید می‌کند یک محیط منحصر به فردی را برای مقایسه سلول‌های T ایجاد می‌کنند و سلول‌های T خصوصیات عملکردی را کسب می‌کنند که برای مقابله با عوامل عفونی که منجر به فعال سازی TLR ها در مراحل اولیه می‌شود لازم می‌باشد

اشغال گیرنده‌های شبه تول منجر به فعال سازی سلول‌های عرصه کننده آنتی‌ژن می‌شود
 سلول‌های عرضه کننده آنتی‌ژن حرف‌های به طور دائمی عس



سپس NF- κ B از سیتوبلاسم به هسته جابجایی شده و ژن‌های مورد هدف متنوعی را فعال می‌کند (شکل ۲۵-۱۶). ژن‌های مورد هدف علاوه بر ژن‌های TNF و IL-12 شامل ژن‌های کد کننده IL-1 و IL-6 نیز می‌باشد که به التهاب کمک می‌کند. به تفرع نوع ا که پروتئین‌های کوچک با تأثیرات ضد ویروسی می‌باشد نیز در پاسخ به پیام‌های TLR بیان می‌شود.

پاسخ‌های سلولی به پیام‌های TLR کاملاً متنوع می‌باشد. در سلول‌های عرضه کننده آنتی‌ژن، چنین پاسخ‌هایی نه تنها شامل



آنتی ژن و حتی کربن پاتوژن ها بهتر عمل می کند. سلول های B به کمک سلول های T نیازمند می باشد. باین فعال شدن سلول های B به معنی از آنتی ژن که به گیرنده های سلول های B (BCR) متصل می شوند و همچنین به سلول های T فعال شده اختصاصی آنتی ژن نیاز دارد. آنتی ژن های محلول از طریق رنگ های انعقادی آورده وارد گره لنفی می شوند (شکل ۴-۲۶). رشد باکتری ها همراه با آزاد کردن محصولات میکروبی می باشد که به عنوان آنتی ژن عمل می کند. اگر عفونت همراه با تحریک بافت موضعی باشد فعال شدن آنتی ژن کربن منجر به گشته شدن باکتری و به طور همزمان آزاد شدن پروتئین های باکتریایی می گردد که از طریق رنگ های انعقادی به گره لنفی تحطیه می شود. آنتی ژن هایی که توسط اجزای کمپلکس پوشیده شده اند، آنتی ژن های قوی تری برای فعال کردن سلول های B محسوب می شوند چون علاوه بر BCR های روی سلول های B، کمک گیرنده های همراه BCR ها که مختص اجزای کمپلکس می باشد، بر فعال می کنند و منجر به فعال شدن قوی تر سلول های B می شوند. سلول های B بعد از اتصال آنتی ژن به گیرنده های مربوطه، کمپلکس ایمنی تشکیل شده و به درون خود می کشند و آن را پردازش می کنند و از طریق مولکول های MHC-II، آنتی ژن را عرضه می کنند. به عبارت دیگر سلول های B که تجربه برخورد با آنتی ژن را داشته باشند آنتی ژن کسب شده از طریق BCR را به صورت کمپلکس پیپتید MHC-II عرضه می کنند که به عنوان پیام درخواست کمک از سوی سلول های T محسوب می شود (شکل ۴-۲۷). به این نکته توجه کنید که اپی توپ های شناسایی شده توسط گیرنده های سلول B ممکن است کاملاً مجزا از پیوندهایی باشند که نهایتاً روی سلول های B همراه با MHC-II عرضه می شود. اگر اپی توپ شناسایی شده توسط سلول B و پیپتید عرضه شده همراه کلاس II (اپی توپ سلول T) از لحاظ فیزیکی با هم مرتبط باشد منجر به شروع تعایر موفق سلول های B می گردد.

مفهوم شناسایی مرتبط، علت پائین بودن بعضی از پاسخ ها را شرح می دهد. به عنوان مثال پیوندهایی که به طور موفقیت آمیزی موجب پاسخ آنتی بادی یا میل پیوندی بالا می شوند، دارای چندین خصوصیت می باشد. آنها باید دارای اپی توپ هایی باشند که توسط گیرنده های سلول های B شناسایی شوند و تحت فراواند اندوسیتوز و سپس پروتئولیز قرار بگیرند و توانایی اتصال به یکی از آلل های مولکول های MHC-II را به منظور عرضه به صورت کمپلکس پیپتید MHC-II داشته باشند که کمپلکس ضروری برای فعال شدن سلول های T می باشد. به توجه به این دلایل پیوندهای سنتتیک

اندوسیتوز را انجام می دهد و در غیاب پاتوژن، پیوندهای مشتق از پروتئین خودی را به همراه MHC-I و MHC-II در سطح خودش عرضه می کنند. در حضور پاتوژن، گیرنده های شبه تول سلول های عرضه کننده آنتی ژن فعال می شوند و موجب انشای حرکت این سلول ها می گردد. به عبارتی سلول ها از لایه های پیرامون خود جدا شده و در جهت مسیر گره های لنفی پس جایی که کمپلکس ها الگوی حرکتی را به آنها نشان می دهد مهاجرت می کنند. برای مثال در سلول های دندریتیک فعال شده برای برداشت آنتی ژن کاهش می یابد فعالیت پروتئین های اندوسومی / لیروزومی و انتقال کمپلکس پیپتید MHC از محل تشکیل به سطح سلول افزایش می یابد. بالاخره سلول های عرضه کننده آنتی ژن حرکات فعال شده و بیان مولکول های کمک تحریکی CD80 و CD86 را افزایش می دهند که این مولکول ها موجب می شوند تا سلول های T به طور مؤثری فعال شوند. بنابراین تماس اولیه سلول های عرضه کننده آنتی ژن با یک پاتوژن موجب مهاجرت آنها به گره های لنفی می شود که در آنجا به طور خاص سلول های T نسبت به خود در فعال می کنند. به منظور فعال شدن سلول های T، آنتی ژن به شک کمپلکس پیپتید MHC عرضه می شود. مولکول های کمک تحریکی به طور فراوانی روی سلول ها ظاهر می شوند و همچنین سایتوکاین های منظم کننده تعایر صحیح سلول های T تولید می شوند.

سلول های دندریتیک حمل کننده آنتی ژن B سلول های T اختصاصی همان آنتی ژن واکنش شش داده و موجب تکثیر و تعایر سلول های T می شوند. سایتوکاین های تولید شده در مسیر واکنش اولیه تعیین می کند که سلول های T CD8 در جهت هوتیب انتهایی پیشروی بکنند و یا به هوتیب سلول کمک کننده تبدیل شوند. اگر واکنش از طریق مولکول های MHC-I صورت بگیرد سلول های T CD8 ممکن است از سلول های سیتوتوکسیک پیشی ساز به سلول های T سیتوتوکسیک کاملاً فعال تکامل یابند. سلول های T فعال شده متحرک هستند و در نتیجه از میان گره لنفی عبور کرده و برای مواجهه با سلول های B آماده می شوند و یا به منظور فعالیت در قسمت های خاصی در بدن وارد جریان خون می شوند. همچنین برای انجام عملکردهای اجرایی در جاهای دیگری از بدن، گره لنفی را ترک می کنند.

تولید آنتی بادی های با میل پیوندی بالا به همکاری بین سلول های B و T نیازمند می باشد

به منظور تولید آنتی بادی هایی با میل پیوندی بالا که بر اتصال

واکس ها، ایمنی حفاظتی را در مقابل پاتوژن های متوعی بر می انگیزد

مسلماً یکی از مهم ترین کاربردهای مبنای ایمونولوژی، ساخت واکس ها می باشد. واکس ها موادی می باشند که به صورت بی ضرر برای بدن، طر ح می شوند اما می توانند پاسخ های ایمنی بدن را به منظور فراهم آوردن حفاظت در مقابل انواع بیماری ریی پاتوژن ها تحریک کند (شکل ۳۷-۳۹). تا کنون عت موفقیت بامی واکس ها مشخص نشده است اما در بیشتر موارد توانایی تولید ایمنی بادی که بتواند پاتوژن ها (ویروس ها) را حنی کند و یا اثر میکروب کشی یا کنترلی ه از خود نشان دهد ضامن های خوبی برای تشخیص واکسیناسیون موفق می باشد.

روشهای متعددی می تواند منجر به تولید واکس های موثر شود. واکس ممکن است از نوع واکسن زنده ضعیف شده از یک پاتوژن بیماری زا باشد. پاساژ (انتقال) مکرر در محیط کشت بانهی یا از حیوانی به حیوانی دیگر اغلب منجر به ضعیف شدن^(۱) پاتوژن می گردد. اساس مونوکلی این مکانیسم هنوز به خوبی مشخص شده است. نوع ضعیف شده پاتوژن موجب ابتلای فرد به شکل ضعیف بیماری و به یمن هیچ علایم می شود. واکسن های زنده ضعیف شده به وسیله در جوانی همه اجزای سیستمیک ایمنی آناپو می توانند موجب تحریک تولید سطح حفاظتی از آنتی بادی شوند. سطح این آنتی بادی ها با افزایش سن کاهش می یابد و ایمونیراسیون مکرر (تزریق های یاد آور) برای نگهداری حفاظت کامل لازم می باشد. واکس های زنده ضعیف موجود شامل آنفولانزا، سر حکه، هاری و سل می باشد. در مورد آخر سوش ضعیف شده مایکو باکتریومی که موجب بیماری می شود مورد استفاده قرار می گیرد. (Bacille Calmett - Guerin, BCG). اگرچه ویروس زنده ضعیف شده فلج اطفال تا همین اواخر به عنوان واکسن استفاده می شد اما به عت خطر دوباره پیدایش سوش های بیماری زایی و ویروس فلج انتقال در بدن فرد واکسینه شده که بر فایده واکس غلبه می کرد دیگر مورد استفاده قرار نمی گیرد. امروزه ویروس کشته شده فلج اطفال به عنوان واکسن انتخابی محسوب می شود.

واکس هایی که از ویروس آبله گاوی که ارتباط نزدیکی با ویروس پاتوژن انسانی واریولا داشت و مسئول ایجاد بیماری آبله انسانی بود ساخته شد و به طور موفقیت آمیزی منجر به ریشه کنی

(مصنوعی) که برای برانگیختن تولید آنتی بادی ساخته می شود به حاصل پروتئین متصل می شوند تا ایمونوژیسرته آنها را افزایش دهد. چون فقط از طریق شناسایی کمپلکس پیپتید - MHC توسط TCR های سلول های T می توان کمک لازم را برای اجرای کامل فرایند تمایز سلول های B فراهم آورد.

این مفهوم به طور مشابهی برای سلول های B که قادر به شناسایی تغییرات ویژه ای که روی پروتئین با پیوندها صورت می گیرد صبق می کند، آنتی بادیایی که شکل فسفریله انزیم کیماز ر شناسایی می کند توسط ایمونیراسیون حیوانات از سایشگاهی یا پیوندهای فسفریله مورد بحث که با پروتئین حاصل کوپژوگه شده اند تولید می شوند. سلول های B اختصاصی به طور مناسبی، جایگاه فسفریله پیپتید مورد بطور شناسایی می کند و پیپتید فسفریله را همراه با حاصل به ترون خود می کشد و توسط پروتئینز اسورومی، پروتئین حاصل یک مجموعه پیچیده ای از پیپتید ها ر تولید می کند. از بین این پیپتیدها حداقل یک پیپتید باید وجود داشته باشد که بتواند به مونوکول های MHC II سلول های B متصل شود و اگر این پیپتید به طور صحیحی به صورت کمپلکس پیپتید - MHC روی سلول های B نمایش داده شود قادر به فرا خوانی کمک سلول های T می باشد. به شرطی که سلول های CD4 T منجر به گیرنده هایی باشند که بتواند کمپلکس مونوکولی MHC II و پیپتیدهای مشش شده از حاصل ر شناسایی کند.

سلول های T از طریق TCR خود، آنتی ژنی که توسط سلول های B به صورت کمپلکس پیپتید - MHC در آمده و در سطح سلول های B به نمایش گذارده شده است را مورد شناسایی قرار می دهد. سلول های B همچنین مونوکول های کمک تحریکی و گیرنده سابوکلای های تولید شده توسط سلول های T فعال شده را بر سطح خود به نمایش می گذارند (به طور مثال سایتو کاین ۴-۱). پس این سلول های B تکثیر می یابد. بعضی از آنها به پلاسما سل تمایز می یابد و بقیه به سلول های B حافظه تبدیل می شوند. نخستین موج تولید آنتی بادی، همیشه IgM می باشد. تغییر ایروپیی و جهش های سوماتیک (فرایسهای لازم برای تولید و انتخاب آنتی بادی با میل پیوندی بالا) به حضور آنتی ژن و یا در معرض قرارگیری مجدد با آنتی ژن باز درد علاوه بر سبوکای، سلول های B برای شروع جهش سوماتیک و تغییر پروتئینی به تماس سلول به سلول نیاز دارند. این تماس شامل اتصال پروتئین CD40 سلول های B با CD40 سلول های T می باشد. این پروتئین ها جزو اعصاب خانواده گیرنده TNF TNF می باشد.



معقول برای ویروس انفلوانزا مورد استفاده قرار می‌گیرد عمدتاً از پروتئین‌های نورامیدین و هماگلتونین پوشش ویروس انفلوانزا می‌باشد. (شکل ۱۰-۳). چنین واکسن‌هایی موجب افزایش آنتی‌بادی‌های حتمی‌کننده می‌شوند. برای واکسیناسیون در مقابل سروویب HPV 16 پاپیوما که ویروس عامل سرطان دهانه رحم در انسان می‌باشد از درمهای شبه ویروسی که فقط شامل پروتئین کپسید می‌باشد و ماده ژنتیکی ندارد استفاده می‌شود. چنین درمهای شبه ویروسی غیر عفونی می‌باشند اما در بیشتر جبهه‌ها از شکل دست‌نخورده و بروس تقلید می‌کنند. واکسن HPV جزو اولین واکسن‌هایی است که برای پیشگیری سرطان دهانه رحم معجزه استفاده در مورد اسان را کسب کرده و انتظار می‌رود که سیوع این سرطان را که حدود ۸۰٪ افراد مستعد ابتلا به آن می‌باشد را کاهش دهد.

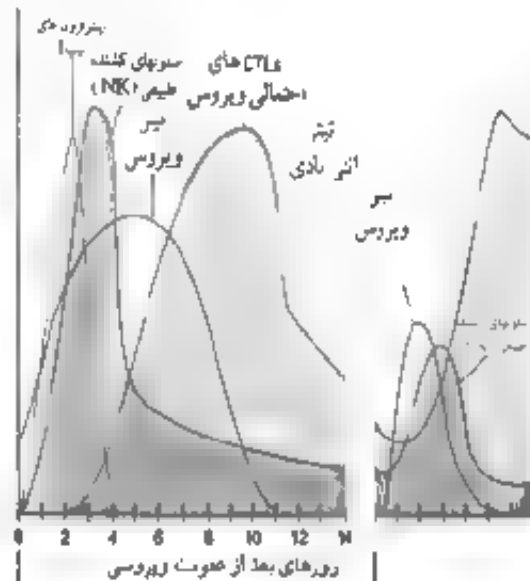
از دیدگاه سلامت عمومی، واکسن‌هایی که به صورت ارزان و در حد وسیع تولید و انتشار یابند، ابزارهای ترسناکی در ریشه‌کنی بیماری‌های مسری می‌باشد. تلاش‌های فعلی در جهت تولید واکسن در مقابل بیماری‌هایی متمرکز یافته است که هیچ درمان مناسبی برای آنها در دسرس نیست (Ebola Virus) و یا ارتباط اقتصادی - اجتماعی مسکالانی را برای توزیع دربر داشته است (مثل مالاریا، HIV AIDS). از طریق یادگیری کاس و جامع‌تر اینکه، چگونه سیستم ایمنی انجام وظیفه می‌کند این احتمال وجود دارد که طراحی واکسن‌های رایج بهتر شود و طراحی واکسن برای بیماری‌هایی که هنوز واکسن‌های موثری برای آنها در دسرس نمی‌باشد گسترش یابند.

نکات کلیدی ۶-۲۲

همانگی سلول‌های سیستم ایمنی در پاسخ ایمنی آدپتو

■ سلول‌های عرصه‌کننده آنتی‌رن مثل سلول‌های دندریک بوسینه پیام‌هایی که از سوی گیرنده‌های شبه toll آنها حاصل می‌شود نیاز به فعال شدن دارند این گیرنده‌ها به طور گسترده‌ای برای ماکرومویکوبندی تولید شده توسط باکتری‌ها و ویروس‌ها اختصاصی هستند. اشغال گیرنده‌های شبه Toll مسیرهای پیام‌رسانی NF- κ B را فعال می‌کند که سیجه آن شامل سنتز سیتوکاین‌های التهابی است (شکل ۳۵-۲۲) و ملاحظه کنید.

■ به هنگام فعال شدن، سلول‌های دندریک مهاجرشده و به گره‌های لمفی می‌روند و توسط سلول‌های T مورد ارزیابی قرار می‌گیرند. فعال شدن سلول‌های دندریک همچنین نمایش کمپلکس‌های پیپید MHC و بیان مولکول‌های مورد نیاز



در معرض قرارگیری مجدد در معرض قرارگیری اولیه

▲ شکل ۲۴-۲۲ مسیر زمانی عفونت ویروسی. پاسخ اولیه ضد ویروسی زمانی مشاهده می‌شود که تعداد درمهای عفونی‌کننده افزایش یابد و در نتیجه منجر به افت و فعالیت سلول‌های کشته‌کننده طبیعی (NK) و تولید اینترفرون نوع I شود. چنین پاسخ‌هایی بخشی از ایمنی ذاتی می‌باشد و به دنبال آن فعالیت سلول‌های T سیتوتوکسیک (CTL) افزایش می‌یابد. همچنین آنتی‌بادی‌ها تولید می‌شوند و بالاخره عفونت از بین می‌رود. در معرض قرارگیری مجدد با همان ویروس منجر به پاسخ سریع‌تر و سوییچ بیشتر آنتی‌بادی و فعالیت سریع‌تر سلول‌های T سیتوتوکسیک می‌گردد. واکسن‌های موفق پاسخ ایمنی مشابهی را از بعضی حیوانات به زمانی که برای اولین بار در معرض پاتوژن قرار می‌گیریم القا می‌کند اما بدون این که منجر به بروز علائم مشخص بیماری شود. اگر شخص واکسینه شده مجدداً در معرض همان پاتوژن قرار بگیرد سیستم پاسخ ایمنی آدپتیو که قبلاً حساس شده است پاسخ سریع‌تر و قوی‌تری را می‌دهد.

بیماری ابه در انسان شد. این اولین ریشه‌کنی یک بیماری عمومی بود. تلاش برای ساختن یک شاهکار مشابه برای هنج اطفال رو به اتمام می‌باشد.

واکسن‌های ریز واحدی از انواع دیگر واکسن‌ها می‌باشد که به جای به کارگیری سوش رنده ضعیف شده ویروس یا باکتری بیماری‌زا، فقط بخشی از اجزای آن برای تحریک سیستم ایمنی به کار می‌رود. در موارد خاصی به‌عنوان یک حفاظت طولانی مدت در مقابل یک پاتوژن «به کارگیری می‌شود از آنتی‌ژن‌های پاتوژن رنده و بیماری‌ز در واکسیناسیون کافی می‌باشد چنین روشی در مورد پیشگیری از عفونت با ویروس هپاتیت B موفق بوده است. واکسنی که به طور

خاصی محسوب می‌شود.

بوانی‌ی تقوسیت‌ها برای تولید گیرنده‌های اختصاصی ان‌تی‌بی تقریباً بی‌بهایت متوع، آن‌ها به سلول‌های بسیار ارزشمندی تبدیل کرده‌اند. تولید گیرنده‌های خود واکشن گر که فاکتورهای اصلی کمک کننده در مکانیسم ایجاد بیماری‌های خود ایمنی می‌باشد مهره داری ناری چندین مکانیسم کنترل کننده برای چنین لغوسیت‌های خود واکشن گر می‌باشد. هیچ کدام از آن‌ها بدون خطا می‌باشد. ما باید چگونگی مکانیسم ایجاد تحمل در مقابل ان‌تی‌بی‌های خودی، هم‌نظم و به‌تأ شکست آن را در زمان شروع بیماری‌های خود ایمنی دریابیم. یادگیری این مطالب باید به ما کمک کند تا روش‌های جدیدی را برای دستکاری و کنترل لغوسیت‌های خود واکشن گر بیابیم تا از بیماری‌های خود ایمنی پیشگیری کنیم و ما توانیم آن‌ها را درمان کنیم (به عنوان مثال دیابت بپ له هالتیل اسکروز و آرتریت).

با پیشرفت‌هایی که در زمینه سلول‌های بنیادی و چگونگی کاربرد این سلول‌ها برای درمان بیماری‌ها، به عنوان مثال بیماری پارکینسون، تبسترده‌ی عضلانی و سندرم طاب نخاعی) و پیوند سلول‌های بنیادی هترو لوگوس (به عبارت دیگر سلول‌های مشتق از فرد دیگر به جای بیمار) صورت گرفته، راه برای درمان باز شده است. توانایی سیستم ایمنی برای شناسایی مشقات سلول‌های بنیادی پیوندی به عنوان بیگانه، یک فاکتور محسوب می‌شود. کاربرد سلول‌های بنیادی می‌باشد. در نتیجه، پائس راه حل‌های جدید برای سرکوب کردن این پاسخ‌ها نسبت به پیوند و یا القای تحمل نسبت به آن‌ها، یکی از اهداف مهم می‌باشد.

به‌کارگیری ابزارهای ژنتیکی اصلاح شده، امکان شناسایی زیر مجموعه‌های بیشتری از لغوسیت‌ها را فراهم می‌آورد که دارای عملکردهای مخربی می‌باشد. چنین طرح طبقه بندی اصلاح شده به فهم عملکرد لغوسیت‌ها کمک خواهد کرد. و بنابرین باید بخش دستکاری اختصاصی عملکرد لغوسیت‌ها جهت مصارف درمانی می‌باشد.

اطلاعات در حال افزایش ما از توانایی و ساختار ژن‌های پانوز و مریان، به فهم ما از واکنش متقابل بین پاسخ‌های ایمنی ذاتی و ادپتیو و سیوه‌هایی که پانوز‌ها بین ایمنی ادپتیو و ذاتی احتیادل ایجاد می‌کنند، کمک خواهد کرد. به‌کارگیری آرگانیسم‌های پانوز به‌عنوان یافته ژنتیکی برای بررسی عملکرد پاسخ‌های ایمنی مریان، ما در یادگیری اصول ایمونولوژی پیری خواهد کرد و این یک زمینه سرچا گسترش یافته در تحقیقات بیولوژی سلولی پایه می‌باشد.

برای شروع پاسخ ایمنی را افزایش می‌دهد.

■ سلول‌های B برای تمایز و تکامل و تبدیل شدن به بلاسماسل‌ها به کمک سلول‌های T فعال شده بسیار دارند. ویژگی ان‌تی بی سلول‌های B توسط سلول‌های T فعال شده فراهم می‌شود که کمپلکس‌های پیپید - MHC را بر روی سطح سلول‌های B شناسایی می‌کند. این سلول‌های B کمپلکس‌های پیپید MHC را با داخل کردن ان‌تی ژن توسط اندوسیتوز به واسطه BCR و سپس پردازش و عرضه ان‌تی ژن بوسیله مسیر MHC کلاس II تولید می‌کند (شکل ۲۴-۳۶ را ملاحظه کنید).

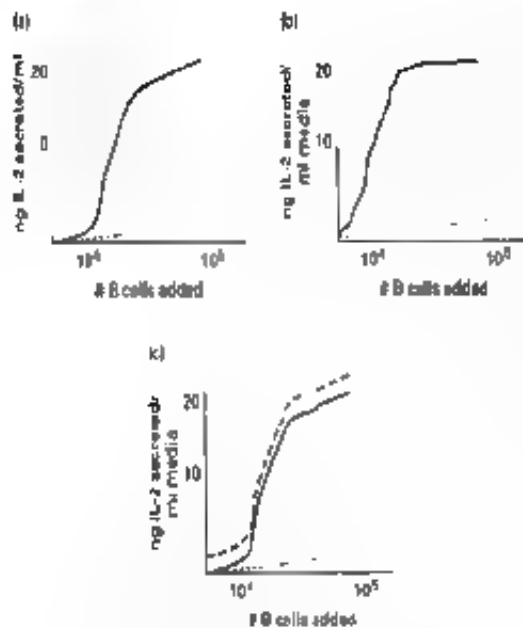
■ علاوه بر تولید سیتوکاین‌ها توسط سلول‌های T فعال شده، سلول‌های B به تماس سلول - سلول برای شروع هیپرموتاسیون سوماتیکی و سوترکیبی تعویض کلاس نیاز دارند. این امر مستلزم CD40 بر روی سلول‌های B و CD40L بر روی سلول‌های T است.

■ کاربرد مهم هماهنگی ایمونولوژیک بین سلول‌های B و T شامل واکنش‌هاست. بیشتر فرم‌های واکنش‌های ریج، باکتریها و ویروس‌های رده ۱ می‌کشند که می‌توانند یک پاسخ ایمنی محافظتی بدون اثرات پاتولوژیکی ایجاد کنند.

چشم‌اندازی به آینده

مراکز متعدد تحقیقات ایمونولوژیکی سعی می‌کنند با موفقیت‌های بزرگی را در زمینه ساخت واکنش دست آورد. اما باید واکنش جدیدی که هر دو خصوصیت سالم و موثر بودن داشته باشد هنوز به صورت هدف عمده از لحاظ اهمیت عملی و اقتصادی باقی مانده است. ایده سل مقاوم به تارو و مالاریا به نمونه از بیماری‌های کشنده‌ای هستند که هر کدام مسئول مرگ میلیون‌ها انسان در هر سال می‌باشد که هیچ واکنش موثری در حال حاضر برای آنها در دسترس نمی‌باشد. محققان باید بیولوژی سلولی را با مبانی ایمونولوژیکی تلفیق کنند تا بتوانند این ساز برآورده شده حل کنند. اگر چه بعضی از موفق‌ترین واکنش‌ها بدون داشتن جزئیات دانش ایمونولوژی تکامل یافته است اما شرایط کنترل شده کنونی یادگیری جزئی در موفقیت واکنش‌های موثر و تحت کار ساز بودن آنها را اجتناب می‌کند. لغوسیت‌ها جزء معدود تیپ سلولی می‌باشد که به عنوان سلول‌های اصلی، واکنش‌های اختصاصی سلول و بافت در کشت بافتی دوباره از سر می‌گیرند و به این خصوصیت، لغوسیت‌ها یک مدل مطالعاتی حالب برای مطالعه انفعال پیام بررسی واکنش‌های متقابل بین انواع مختلف و سمایر سلول‌ها تحت شرایط مشخص آزمایشگاهی و اندازه‌گیری صحیح پاسخ‌های پراکنجته شده توسط محرکات

بهره و تحلیل داده‌ها



ه. تحت چه شرایطی IL-2 ترشح شده است؟ احتمالاً کدام سلول (سلول T یا B) IL-2 ترشح می‌کند

ط. با به کارگیری مهار کننده لیرورومی و پروتازومی چه اطلاعاتی را می‌توان به دست آورد؟ احتمالاً آوا آلبومین همراه کدام MHC (MHC-I یا MHC-II) عرضه می‌شود. محتمل‌ترین مسیری که پوآلبومین در سیتوپلاسم سلول‌های B پردازش می‌شود و به سلول‌های T عرضه می‌شود تا توسط سلول‌های T شناسایی شود کدام است؟

ز. چه حضور و یا عدم حضور مهار کننده پروتازوم در تجربه C هیچ تأثیری بر ترشح IL-2 نمی‌گذارد در حالی که حضور مهار کننده در تجربه B تأثیر مشخصی را نشان می‌دهد؟

به منظور یادگیری نحوه ارائه پوآلبومین (پروتئین موجود در حجم مرقع) و دیگر اتصالات‌های بیگانه در سیتوپلاسم سلول به هدف ایجاد مراقبت ایمنی (Immunosurveillance) می‌توان پوآلبومین را توسط تکنیک الکتروپوریشن وارد سیتوپلاسم سلول B اولیه کرد. در سیتوپلاسم، پوآلبومین به قطعات پپتیدی متعددی تجزیه می‌شود که یکی از این محصولات تجزیه شده، پپتیدی با توالی SIINFEKL (محتف تک تک کلمات) می‌باشد. زمانی که سلول‌های B را با جمعیتی از کلون سلول‌های T که به طور اختصاصی، SIINFEKL قرار گرفته در داخل مولکول MHC را شناسایی می‌کند محتوای می‌گیریم، سلول‌های T تحریک می‌شوند. مولدهای زیر ترشح IL-2 را بعد از این که سلول‌های T با سلول‌های B مخلوط می‌شوند و به سیوهای مختلفی مورد بررسی قرار گرفته شده، نشان می‌دهند.
 مولدها: A: سلول‌های B تحت الکتروپوریشن، پوآلبومین (حما توپر) و یا پروتئین کنتین (خط نقطه‌چین) که توسط جمعیت سلول‌های T به کار رفته مورد شناسایی قرار نمی‌گیرد قرار گرفتند. مولدها B: سلول‌های B در ابتدا با مهارگر سیستم پروتاز لیرورومی (خط توپر) و یا با مهارگر پروتازوم (خط نقطه‌چین) انکوبه شدند و سپس با پوآلبومین الکتروپوریشن شدند.

مولدها C: سلول‌های B در معرض غلظت بالایی از پپتید SIINFEKL قرار گرفتند و بعداً بلافاصله با فرمالدئید (خط نقطه چین) فیکس (کنش) شدند و یا بر ایند به مدت ۲ ساعت با مهار کننده پروتازوم (خط تیره) و با سلول‌های مهار کننده پروتازوم انکوبه شده و بعداً با فرمالدئید فیکس شدند.

سرطان، علت یک پنجم مرگ و میرها در هر سال در ایالات متحده تشکیل می‌دهد در دهمه می‌۱۰۰ تا ۲۵۰ هزار ۱۰۰۰۰۰۰ انسانی در هر سال بر اثر سرطان می‌میرد. سرطان معمولاً در سینه، معده در مکانیسم‌هایی است که معمولاً رشد و تکثیر سلول‌ها را کنترل می‌کند. در طی پدیده تکثیر عادی و در سرتاسر زندگی بزرگسالی، سیستم‌های پیچیده کنترل ژنتیکی، سادس می‌تواند و مرگ سلول را در پاسخ به پیام‌های رشد پیام‌های مهار رشد و پیام‌های مرگ تنظیم می‌کند سرعت بولد و مرگ سلول، انداره بس بزرگسالان در مشخص می‌کند و در عین حال سرعت رشد، این اندازه را تحت تاثیر قرار می‌دهد در برخی از بافت‌های بالغ، تکثیر سولی به صورت یک فرایند تجدیدکننده بافت به صورت پیوسته انجام می‌شود به عنوان مثال سلول‌های اپیتلیال روده چند روز رنده‌اند، سپس می‌میرد و دوباره جایگزین می‌شوند، انواع ویزهای از سلول‌های سفید خونی به سرعت جایگزین می‌شوند و سلول‌های پوست عموماً ۲-۴ هفته رنده مانده و سپس می‌میرند سلول‌های اکثر بافت‌های بالغ در حالت عادی تکثیر نمی‌شوند مگر در طی فرایندهای التیام دهمه، چسب سلول‌های پایایی (مثل هیپوتوسیس‌ها، سلول‌های ماهیچه قلبی، نورون‌ها) می‌توانند در طی دوره‌های



سلول‌های تغییر یافته می‌گردد، برور یک جهش در یک ژن معقد، منجر به شروع سرطان می‌شود.

یک سری از جهش‌ها در ژن‌های چنگانه، یک تپ سلولی که به طور پیش‌رونده و با سرعت زیاد تکثیر می‌یابد را ایجاد می‌کند که مانع از رشد عادی سلول شده و شرایط برور جهش‌های بیشتری فراهم می‌کند. سلول‌ها همچنین ویژگی‌هایی را به دست می‌آورند که برای آنها مریت محسوب می‌شود، مثل تحریر، تبدیل سلول‌های اپیتلیوم عادی به سلول‌های عروقی که توانایی کسب اکسیژن را دارند و در نهایت این کلون سلولی یک تومور تولید می‌کند. در برخی حالات، سلول‌ها از تومور اولیه به سمت جایگاه‌های جدید مهاجرت کرده و در آنجا تومورهای ثانویه را تشکیل می‌دهند که این فرایند متاستاز نام دارد. اغلب سرطان‌های کشنده برائز تومورهای متاستاز داده شده‌ای هستند که به صورت سریع و مهاجمی رشد می‌کند.

متاستاز فرایندی پیچیده است که مراحل زیادی دارد. تهاجم به بافت‌های جدید به صورت غیر تصادفی صورت می‌گیرد و هم به سلول متاستاز دهنده و هم به بافت مورد تهاجم قرر گرفته بستگی دارد. اگر سلول‌های توموری فاکتورهای رشد و فاکتورهای آنژیوژن (الف گرهای رشد رگ حوی) را داشته باشد فرایند متاستاز تسهیل می‌گردد. سلول‌های مهاجم بسیار خطرناکند بافت‌های مورد حمله، از قبیل استخوان، رگ‌های حوی و کبد اگر فاکتورهای رشد تولید کنند بسیار آسیب‌پذیر شده و به آسانی تبدیل به سلول‌های عروقی می‌شوند تا بتوانند نیاز بافت‌های مهاجم را تامین کنند. این سلول‌ها در صورت تولید چندین فاکتور نسبت به توموری شدن بسیار پادار می‌شوند (۱). فاکتورهای رشد تراند که مانع از تقسیم سلول‌های توموری می‌شوند و (۲) مهر کننده‌های آنریم‌های پروتئولیک؛ این عوامل پروتئازهای موجود در سلول‌های سرطانی که برای نفوذ آنها به داخل بافت به کار گرفته می‌شوند را مهار می‌کند و (۳) فاکتورهای ضد آنژیوژن که مانع از تبدیل سلول‌های توموری به رگ‌های حوی می‌شوند.

محصول بررسی چارچوب ساختار ژنتیکی یک نوع خاص از سرطان را غالباً توسط مشخص نمودن یک یا چند ژن که به واسطه جهش به صورت سلول‌های توموری تغییر نموده‌اند شروع می‌کند. در نتیجه انجام چنین بررسی‌هایی ضروری است، حال چه این ژن تغییر یافته، به صورت یک عامل سرک‌کننده در تولید تومور باشد یا

فوق‌العاده تخصصی هستند؛ ژن‌های کارتاگر^(۱) هستند که اغلب به سرطان لریبا دارند. ژن‌های کارتاگر در حالت عادی سبب حفظ سلامت ژنوم می‌شوند؛ زمانی که این ژن‌ها غیرفعال می‌شوند، سلول‌ها با سرعت زیادی دچار جهش‌های فراوانی می‌گردند که فرایند کنترل رشد را مختل کرده و منجر به سرطان می‌شود. اکثر ژن‌های این سه دسته، پروتئین‌هایی را کد می‌کنند که در تحلیل تولید سلول (مثل ورود و پیشرفت سلول به چرخه سلولی) یا در مرگ سلول به واسطه آپوپتوز نقش دارند. سایرین، پروتئین‌هایی را کد می‌کنند که در ترمیم آسیب‌های وارده به DNA نقش دارند.

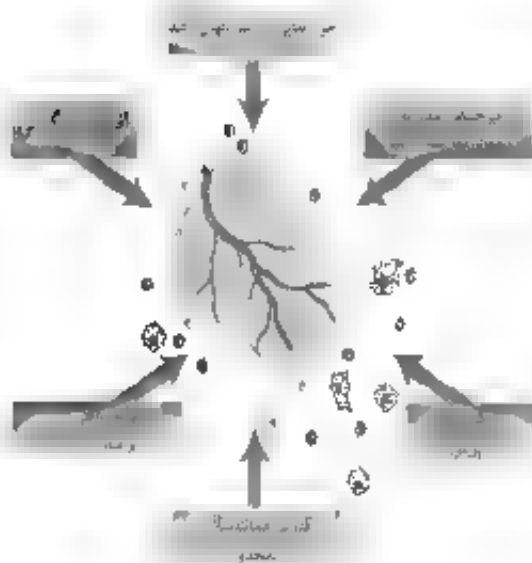
عموماً سرطان‌ها در نتیجه جهش‌هایی هستند که بر اثر قرر گرفتن در معرض کارسیوژن‌ها (موادی که در محیط پراکنداند) ایجاد می‌گردند که این مواد شعل ترکیبات شیمیایی ویژه و شمع‌ها را دی‌اکتو می‌یابند.

اکثر سلول‌های سرطانی فاقد یک یا چندین سیستم ترمیمی DNA هستند که هندن این سیستم‌ها ممکن است بتوانند تعداد زیادی از جهش‌هایی که در این سلول‌ها رخ می‌دهد را ترمیم دهد. اگرچه آنریم‌های ترمیم کننده DNA مستقیماً تکثیر سلولی را مهار نمی‌کند اما سلول‌هایی که توانایی ترمیم خطاها، شکاف‌ها یا شکست در انتهای DNA را از دست ندهند، در بسیاری از ژن‌ها (آنهاهی که در کنترل رشد و تکثیر سلول حیاتی‌اند) دچار جهش‌های فراوانی می‌شوند. بنابراین جهش‌هایی که سبب از دست رفتن عمل در ژن‌های کارتاگر از قبیل ژن‌های کد کننده آنریم‌های ترمیم DNA می‌شوند، مانع از این می‌شوند که سلول‌ها به تصحیح جهش‌هایی بپردازند که سبب غیرفعال شدن ژن‌های سرکوب کننده تومور یا فعال شدن اکوزن‌ها می‌گردند.

جهش‌های موند سرطان اکثراً در سلول‌های سوماتیک و نه در سلول‌های رده زای رخ می‌دهند که سلول سوماتیک جهش یافته نمی‌تواند پس بدی را به وجود آورد. برعکس، جهش‌های برشی ویزهای نیز وجود دارند که در رده زایا اتفاق می‌افتند و سبب افزایش احتمال برور سرطان در برخی مواقع می‌شوند. جهش‌های سوماتیک می‌تواند با جهش‌های ارثی شریک شده و سبب سرطان شود.

بنا برین، فرایند ایجاد سرطان که انکوژن^(۲) یا تومورژن^(۳) نام دارد حاصل فعل و انفعال میان ژنتیک و محیط است. اکثر سرطان‌ها پس از تغییر رن‌ها توسط کارسیوژن‌ها یا به علت برور خطا در فرایند‌های همانندسازی و ترمیم ژن‌ها، رخ می‌دهند. حتی اگر آسیب ژنی تنها در یک سلول سوماتیک رخ دهد، تقسیم این سلول، آسیب وارده را به سلول‌های دختر انتقال داده و سبب ایجاد یک کلون از

۱. Caretaker genes ۲. Oncogenesis
۳. Tumorigenesis



شکل ۱-۲۵ مروری بر تغییرات سلولی که سبب ایجاد سرطان می‌شوند. در طی پدیده سرطان زایی، شش ویژگی سلولی دچار تغییر می‌گردد که همانطور که در این شکل نشان داده شده است در یک تومور در حال رشد در داخل بافت سالم از رمان رشد نامرئی کامل مدن آن، این خصوصیات سرطانی مخرب پرور می‌کند. تومورهایی که زیاد خطرناک هستند زمانی که تنها، مدلی از این تغییرات اتفاق می‌افتد، پرور می‌یابند. در این فصل به شرح تغییرات ژنتیکی که سبب مسیر این ویژگی‌های سلولی می‌شوند، خواهیم پرداخت.

بیشتر داده و می‌تواند منجر به لوکوژنر بشود، خاتمه می‌یابد.

۱-۲۵ سلول‌های سرطانی و مراحل آغازین سرطان

پس از شرح جزئیات مربوط به اساس ژنتیکی سرطان، توجه خود را بر روی ویژگی‌های سلول‌های سرطانی که سبب تعارض آنها از سلول‌های سالم می‌شود و فریند کلی ایجاد سرطان متمرکز می‌کنیم. تغییراتی که در یک سلول سالم ایجاد می‌شود و آن را به یک سلول سرطانی تبدیل می‌کند عموماً شامل چندین مرحله است که هر مرحله خصوصیتی را در سلول ایجاد می‌کند که نمایان آن را به سمت توموری شدن فزونی می‌بخشد. تغییرات ژنتیکی که سبب ایجاد سرطانی می‌شوند، چندین ویژگی اساسی سلول را تغییر داده و به سلول این امکان را می‌دهد که از عوامل کنترل‌کننده رشد غذایی سلول، دربر گرفته و سرانجام هویت یک سلول سرطانی را پیدا کند (شکل ۱-

به عنوان یک غلظت نسبی نامربوط باشد. چنین تحقیقاتی معمولاً از تکنیک‌های متعددی بهره می‌برند. مقایسات اپیدمیولوژیکی به منظور بررسی میزان ارتباط تغییرات ژنتیکی با یک نوع ویژه از تومور، سنجش ویژگی‌های رشد سلول‌ها در محیط کشت که دارای یک جهش خاص شده‌اند، و ایجاد مدل‌های موسی بیمار به منظور مشاهده اثرات خاص از جهش یافتن یک رن مشهور مرتبط با سرطان است. یک بررسی بسیار دقیق زمانی ممکن است که ژن تغییر یافته یکی از ترکیبات مربوط به یک مسیر مولکولی ویژه (مثل یک مسیر پیام رسانی داخل سلول) را کند کند. سایرین در این حالت سایر ترکیبات همین مسیر تغییر نموده و مشاهده می‌شود که آیا همان نوع سرطانی ایجاد می‌نماید یا نه؟

زمانی نقش مهمی در سرطانی مازی می‌کند ممکن است سالیان زیادی لازم باشد که جهش‌های چندگانه که برای تشکیل یک تومور ضرورینند، تجمع یابند. بنابراین اکثر سرطانات در مراحل پایانی زندگی گسترش می‌یابند. همچنین نیاز به ایجاد جهش‌های چندگانه سبب کاهش کثرت سرطان سیم به آنوعی که ایجاد تومور نیازمند یک جهش ساده است می‌شود. بنابراین، در طول حیات ما تعداد بیشهاری از سلول‌ها جهش می‌یابند و سبب تغییر وضعیت رشد سلول می‌گردند و یک انتخاب قدرتمند سلول‌های مطلوب را نه برطبق آنچه که ما می‌خواهیم، جفا می‌کند. سلول‌هایی که به سرعت تکثیر می‌یابند و میرانشان زیاد می‌شود، تحت اثر تغییرات ژنتیکی قرار گرفته و به مرور زمان خطر آفرین می‌شوند. در نتیجه، سرطان پس از گذر از سی نوع به میزان بیشتری رخ می‌دهد و به این ترتیب نقش کم رنگ‌تری در مراحل نوع خواهد داشت. بنابراین به طور کلی می‌توان گفت که سرطان از یک سو سبب افزایش طول عمر انسان می‌شود و اما احتمالاً از سوی دیگر سبب عدم انتخاب نکلان بر علیه بیماری می‌شود.

در این فصل، ابتدا به شرح ویژگی‌های سلول‌های توموری و توضیح فرایند چند مرحله‌ای لوکوژنر می‌پردازیم و سپس به شرح انواع کلی تغییرات ژنتیکی که منجر به پرور ویژگی‌های منحصر به فرد سلول‌های سرطانی و ارتباط میان جهش‌های سوماتیک^(۱) و مورثی خواهیم پرداخت. بخش‌هایی که در ادامه توضیح داده می‌شود جزییات دقیق نحوه اثر جهش‌ها بر فرایندهای شروع کرده و مهار کننده رشد را که سبب افزایش مزایای سلولی می‌شوند بیان می‌کند.

بحث ما در این فصل با شرح نقش مواد سرطانزا و نحوه ایجاد اختلال در مکانیسم‌های ترمیم DNA، به دلیل فعال زون‌های کارناگر یا فعال‌سازی آنزیم تلومراز که به سلول اجازه تقسیمات



می‌شوند، اما به این دلیل که در یک جا ساکن هستند و اشاره کوچکی دارند در اکثر موارد ریسک کمی را در میراث خود به وجود می‌آورند. ما چنین تومورهایی را خوش‌خیم^(۶) می‌نامیم؛ به عنوان مثال زگیل، یک تومور خوش‌خیم پوست است. سلول‌های تشکیل دهنده تومورهای خوش‌خیم بسیار شبیه سلول‌های عادی هستند و حتی می‌توانند همانند آنها عمل کنند. مولکول‌های چسبنده سلولی که سلول‌های توموری خوش‌خیم در کنار هم نگه می‌دارند همانند سلول‌های عادی، سلول‌ها را در جایی که از آنها مسابه گرفته‌اند بکه می‌درند معمولاً یک کیسول رشتی، حد و مرز یک تومور خوش‌خیم را مشخص می‌کند و آن را به عنوان یک هدف آسان برای جراحی شدن آماده می‌کند. تومورهای خوش‌خیم سه‌رمانی مشکلات پزشکی حاد ایجاد می‌کنند که اعمال آنها از حالت عادی خارج شود و یا مقادیر اضافی از مواد فعال بیولوژیکی را قبیل هورمون‌ها را ترشح کند. مثلاً آکرومگالی که شد بیش از حد سر، دستها و پاهاست رمانی اتفاق می‌افتد که یک تومور خوش‌خیم در هیپوفیز سب افزایش تولید هورمون رشد شود.

برعکس، سلول‌های تشکیل دهنده یک تومور بدخیم، ی سرطان^(۷) (شکل ۲- ۲۵) اغلب بسیار سریعتر از یک سلول عادی رشد کرده و تقسیم می‌شوند و در سرعت عادی از مرگ می‌گریزند (مثل سرکوبک لوکمیای مزمن، که یک تومور سلول‌های سفید خون است). خصوصیات کلیدی سلول‌های بدخیم، توانایی آنها برای تهاجم به بافت‌های مجاورش است که سبب پراکنده شدن و افرش تومورها می‌شود که در آنها سلول‌ها به تکثیر و تزايد خود ادامه می‌دهند. برخی از تومورهای بدخیم از قبیل آنهایی که نخمدن و یا پستان را درگیر می‌کنند، برای مدت رمان کوتاهی در جای خود ساکن می‌مانند و درون یک کیسول قرار می‌گیرند رمانی که این تومورها به رشد پیشرونده خود ادامه می‌دهند، سلول‌ها به بافت‌های اطراف حمله کرده و سبب متاستاز می‌شوند (شکل ۳- ۲۵). اغلب سلول‌های بدخیم سرانجام توانایی متاستاز را به دست می‌آورند بنابراین ویژگی اصلی که تومورهای متاستازی (یا بدخیم) را از تومورهای خوش‌خیم متمایز می‌کند توانایی آنها برای حمله به بافت‌های مجاور و پخش شدن در بدن است.

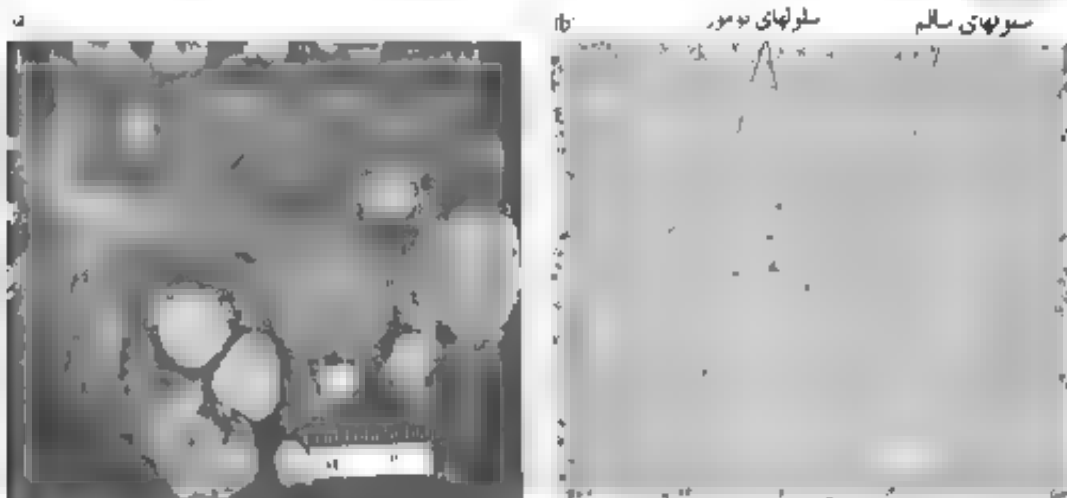
۲۵. سلول‌های سرطانی دارای یک نیروی محرکه برای تکثیر شدن دارند که یازی به پیم‌های افتگر خارج سلولی ندارد. این سلول‌ها پیم‌های حسی را که سبب مهاد تقسیم سلولی می‌شوند د کرده و در رمانی که باید بمیرند به حیات خود ادامه می‌دهند. این سلول‌ها غالباً اتصالات را با سلول‌های مجاور یا ماتریکس خارج سلولی قطع کرده، از جای خود حرکت کرده و تومور را پخش می‌کند. یک سلول سرطانی ر می‌تواند از جهتی همانند یک نوع خاص از یک سلول سالم به تقسیم سریع در نظر گرفت اما سلول سرطانی و سلول‌های حاصل از آن به صورت جادولانه و نابیر خواهند بود. تومورها اغلب دارای ویژگی هیپوکسیک (فقر اکسیژن) هستند که این به دلیل رشد زیاد آنها بیش از اندازه طبیعی است بنابراین باید یک منبع تامین کننده خوبی داشته باشند. این سلول‌ها چنین منبعی را توسط افتاء رشد رگ‌های حوی در داخل تومور تامین می‌کند. همانطور که سرطان رشد می‌کند، تومورها تبدیل به یک افتاء غیر عادی می‌شوند که برای رشد و تهاجم به بافت‌های اطرافش سرکازی می‌یابد.

سلول‌های حیوانی سالم غالباً بر حسب منبع جیی دستبندی می‌شوند و سلول‌های سرطانی را بیر مطابق با آن می‌توان نامگذاری کرد، تومورهای بدخیم^(۱) در صورتی که از بافت‌های ایی تلیومی از قبیل اندودرم (ایی تلیوم دستگاه گوارش) یا اکودرم (ایتلیوم پوست و عصب) منشاء گرفته باشند تحت عنوان کارسینوما^(۲) دستبندی می‌شوند ولی اگر از مژودرم (ماهیچه، خون و پیش سازهای بافت پیوندی) منشاء گرفته باشند سارکوما^(۳) نامیده می‌شوند. کبر سیوماها شایع ترین انواع تومورهای بدخیم (بیش از ۹۰ درصد) می‌باشند. لوکمی^(۴) یک دسته از سارکوماهاست که به صورت سلول‌های مجزا در خون رشد می‌کنند، در حالی که کتر انواع دیگر سرطان به صورت توده‌های حامد هستند (نام لوکمی از کلمه لاتین «خون سفید» مشتق شده است. تکثیر زیاد سلول‌های بوکمیک سبب می‌شود که خون بیماران به صورت شیری رنگ به نظر برسند). لنعوما^(۵) نوع دیگری از سارکوماهای بدخیم است که حاصل تومورهای حامد حوی لموسیت‌ها و سلول‌های پلاسماست. تومورهای بدخیم معری می‌توانند از سلول‌های عصبی مشتق شوند و گلیوبلاستوما تومورهای حاصل از سلول‌های گلیال می‌باشند که این سلول‌ها بخش عمده انواع سلول‌های معری را تشکیل می‌دهند.

سلول‌های سرطانی متاستازی، مهاجم هستند و می‌توانند پخش شوند.

تومورها با فراوانی بالایی محمولاً در افراد سالمند ایجاد

- | | |
|--------------------|--------------|
| 1- Malignant tumor | 2- Carcinoma |
| 3- Sarcoma | 4- Leukemia |
| 5- Lymphoma | 6- Benign |
| 7- Cancer | |



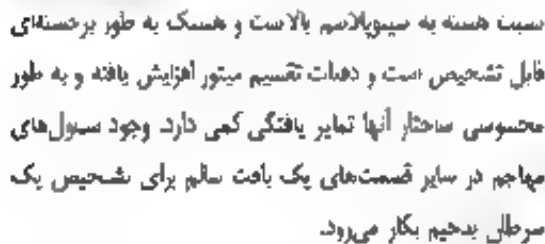
شکل ۲۵-۲ تصویر میکروسکوپی درشت‌شده از یک نوموری که به بافت‌های سالم کبدی حمله کرده است. (a) شکل در سب‌صند در کبد اسفنجی که در آن یک نومور متناسازی ریوی در حال رشد است. برجستگی‌های سفید در سطح کبد توده‌های نومور هستند. (b) یک میکروگراف روشن از قسمتی از نومور در (a) که شش دهده بواخی کوچک از سلول‌های نوموری با رنگ‌آمیزی تیره است که به بافت‌های از سلول‌های سالم کبدی که به صورت بزرگتر و با رنگ‌آمیزی روشن دیده می‌شوند حمله می‌کنند.

نومورگ را آستر کرده است اتصال برقرار کرده (به آن بچسبند) و در امتداد آن مهاجرت کند و با به داخل بافتی که در زیر آن لایه آستری وجود دارد نفوذ کند. لایه‌های بافتی چندگانه که سلول‌های بدخیم را پوشانده‌اند، اغلب حاوی پروتئین‌های سطحی جدید به تغییر یافته‌ای هستند که توسط سلول‌های نوموری ساخته شده‌اند (شکل ۲۵-۲۴). علاوه بر اهمیت تغییرات صورت گرفته در پروتئین‌های سطح سلولی، تغییرات مؤثری در اسکلت سلولی در طی تشکیل سلول نوموری و متناساز اتفاق می‌افتد این تغییرات ممکن است در نتیجه تغییر در بیان ژن‌های که کد کننده ρ و سایر GTP ازهای کوچکی که اکثراً موجود در اسکلت سلولی را تنظیم می‌کند، ایجاد کردند (فصل ۱۷). به عنوان مثال یافته‌ها نشان می‌دهد که سلول‌های نوموری، ژن ρ را به میری زیادی بیل می‌کند که این ژن پروتئینی را بیل می‌کند که شروع انقباض کبلی می‌ورین در سلول‌ها را به عهده دارد و این افزایش در فعالیت ρ ، متناساز را تحریک می‌کند.

سلول‌های سرطانی را اغلب می‌توان توسط بررسی‌های میکروسکوپی از سلول‌های سالم تشخیص داد این سلول‌ها اغلب نسبت به سلول‌های سالم با سلول‌های نومور خوش خیم، محبوس یافتگی کمتری دارند. در یک بافت خاص، سلول‌های بدخیم معمولاً شانه‌هایی از رشد سریع سلولی را نشان می‌دهند که در این سلول‌ها

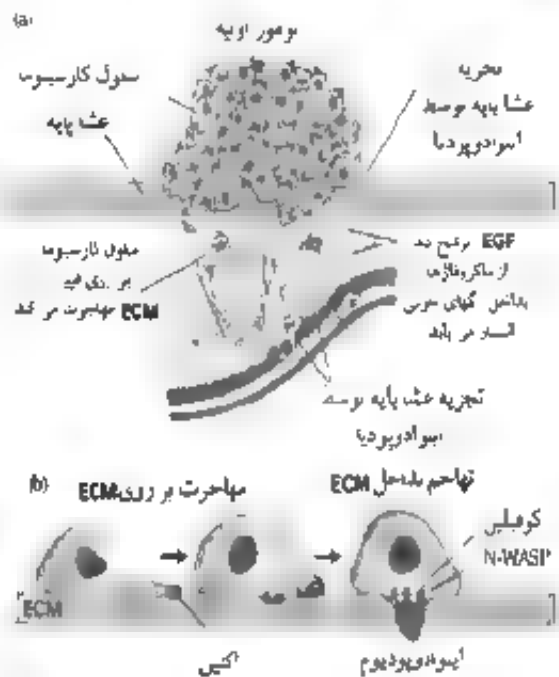
سلول‌های سالم در داخل یک اقدام با بافت توسط انصالات سلول به سلول و موانع فیزیکی از قبیل عشاء پایه در حای خود ثابت می‌شوند. عشاء پایه، لایه بافتی سلول‌های اپی‌نیال را مفروش کرده و سلول‌های اندونتیال رگ‌های حوی را درآ می‌گیرد (فصل ۱۹). سلول‌های سرطانی از بافت پیچیده‌ای با ماتریکس خارج سلولی و عشاء پایه دارند. این سلول‌ها می‌توانند توسط یک پیش رفتگی سلولی که «ایندودپودیوم»^(۱) نامیده می‌شود به داخل ماتریکس نفوذ کنند که این پیش رفتگی، رایشی مشابه اکثراً در اسکلت سلولی دارد (شکل ۲۵-۲۶). سلول‌ها عشاء پایه را تحریر کنند تا به داخل آن نفوذ کرده و متناساز دهند. در برخی موارد سلول‌ها می‌توانند در امتداد عشاء مهاجرت کنند اکثر سلول‌های سرطانی، یک پروتئین ویژه (فعال کننده پلاسمیوژن) را ترشح می‌کنند که سبب تبدیل پروتئین پلاسمیوژن سرم به پروتئاز فعال پلاسمین می‌شود. افزایش فعالیت پلاسمین به همراه فعالیت سایر پروتئازها، با هم عشاء پایه سبب شروع متناساز می‌شود. به این ترتیب سلول‌های نوموری می‌توانند به داخل آن نفوذ کنند (شکل ۲۵-۲۶). همان‌طور که عشاء پایه تحریر می‌شود، برخی از سلول‌های نوموری به داخل خون وارد خواهند شد اما کمتر از ۱ در ۱۰۰۰۰ سلول‌هایی که نومور اولیه را ترک می‌کنند، رنده می‌مانند تا در بافت‌های دیگر کلونی تشکیل دهند و یک نومور ثانویه متناسازی ایجاد کنند.

علاوه بر خروج از نومور، اولیه و ورود به داخل خون، سلول‌هایی که نومور‌های جدید ایجاد می‌کنند باید با یک سلول اندونتیال که یک



با توجه به اینکه اکثر جهش‌های اوبکوریک که ایجاد سرطانی را
 ایجاد می‌کنند، انواعی هستند که در سلول‌های نسیجیم شده رخ
 می‌دهند، بنابراین جهش می‌تواند از سلول‌های والد به سلول‌های
 دختری منتقل شود و به این ترتیب توسط سل‌های آتی به نژاد
 برسد.

در فصل ۲۱، بیان می‌کنیم که سلول‌های پیوندی، منول‌هایی
فناپذیرند و می‌توانند تبدیل به منول‌های نحایر یافته‌ای شوند که
فادر به بازسازی یک بافت خاص برای یک موجود رنده می‌باشد
(شکل ۲ - ۲۱). به عنوان مثال اکثر سلول‌های حوی‌ تصویر یافته،
درای عمر کوتاهی هستند و به طور پیوسته توسط سلول‌های میانی
همانوپوئیک (سازنده حوی) در ممر استخوان ایجاد و جایگزین
می‌شوند (شکل ۱۵ - ۲۱). نخممانی از سلول‌های بیادی در روده،
کیف پیوسته استخوانی و سایر بافت‌ها که به طور مشابه می‌تواند تمام یا
اکثر انواع سلول‌ها در این بافت‌ها را ایجاد کند توسط مسیرهایی مشابه
هماتوپوئیس در ممر استخوان می‌تواند سلول‌های پر و مرده و
جایگزین کند و همچنین فادر به ایجاد تمام یا اکثر سلول‌ها در بین



Actin regulation, Carleisin, N-WASP, Arp23 complex, WIP, cofilin, talin
 Signaling adaptors, Cdc42, Nck, p120RacGAP, Src, FAK, Pyk2, ABLA1
 Adhesion, Integrins, vinculin, paxillin, tensin
 Proteases, MMP2, MT1MMP, caspases, rhodocytin
 Membrane remodeling, Dynamin-2, Arp, apolipoprotein-I

▲ شکل ۳-۲۵ (شکل رنگی، متاسناز (a) به منظور بررسی مراحل اولیه متاسناز از سلول‌های کلرمیوبلاست پستان به عروس سمحه استفاده کرده‌ایم. سلول‌های سرطانی به‌طور اولیه را ترک کرده و به عنب پایه می‌چسبند و از عروق‌های ماتریکس خارج سلولی (ECM) برای ریسپی به رگ‌های خونی استفاده می‌کنند. سلول‌های سرطانی می‌توانند پیام‌هایی از قبیل فاکتور رشد اپیدرمی (EGF) را که توسط ماکروفاژها (رود) ترشح می‌شوند جذب کنند. در رگ‌های خونی، این سلول‌ها می‌توانند به لایه سلول‌های اندونیمیال که دیواره عروق را تشکیل می‌دهد نفوذ کرده و به داخل گردش خون وارد شوند (b) سلول‌های گامیوما توسط تشکیل «ایبوتوپودیا» به ماتریکس خارج سلولی و دیواره عروق خونی نفوذ می‌کند که این نوع سلول‌ها متالوپروتئین‌ها و سایر پروتئین‌های مربوط به ماتریکس را ترشح کرده تا راهی را برای خود باز کنند (c) پروتئین‌های بکار گرفته شده توسط ایبوتوپودیا، N-WASP (عصل ۱۶) ارزیابی اکتین را به طحش فیلامنت‌هایی که اسکلت درونی ایبوتوپودیا را تشکیل می‌دهند گسترش می‌کنند یکی از روش‌های استیجی‌بخش برای عبور به با سرطانی، تولید داروایی است که هدف آنها اجزاء و مراحل به‌لجام و متاسناز است بدون اینکه اعمال ضروری و عادی سلول را مسدود کنند.



هستند در حالی که برخی دیگر این توانایی را ندارند. برای مثال، تعداد کمی از سلول‌های سرطانی معده در انسان دارای یک انٹی ژن بنام CD133 هستند که بر روی سطح سلول قرار گرفته و به عنوان یک عامل مهم در شروع تشکیل تومورهای جدید در موش‌هایی هستند که فاقد سیستم ایمنی طبیعی سالم هستند. در حالی که بیش از صد سلول توموری بدون CD133، قادر به تشکیل تومورهای جدید بودند. یافته‌های حاصل از مطالعه چندین نوع میلومای انسانی نشان می‌دهد که کمتر از ۵ درصد سلول‌ها فاقد یک مارکر با نام CD133 هستند که این سلول‌ها توانایی بیشتری برای شروع رشد تومور نسبت به بقیه سلول‌ها دارند. بررسی پروتئین‌های سطحی موجود در سطح سلول‌های سرطان پستان در انسان، امکان تشخیص دسته کوچکی از کلاس‌های سلولی که دارای پتانسیل ایجاد خطر و تشکیل تومور هستند را برای فراهم می‌آورد. این یافته‌ها پیشنهاد می‌کند که شناسایی سلول‌های توموری بیادبی و سپس هدف‌گیری این سلول‌ها به طور اختصاصی با دروها و انٹی‌بادی‌ها احتمالاً روش سودمندتری در درمان سرطان نسبت به روشی خواهد بود که سلول‌های توموری را به صورت توده‌های مورد هدف داروها قرار دهد. هنوز مشخص نشده است که چگونه اکثر انواع تومورها دارای سلول‌های بیادبی هستند که اغلب این سلول‌ها با هم تعاون می‌کند.

نتایج حاصل از بررسی سلول‌های بیادبی سرطانی چند نکته مهم را روشن ساخته است. اول این که در یک تومور خاص الزاماً تمام سلول‌ها به هم شبیه نیستند حتی اگر از یک سلول مبدأ واحد ایجاد شده باشند. ثانیاً، تعداد کمی از سلول‌ها ممکن است واقعاً خطرناک باشند و سوم این که بسته به اینکه سلول‌ها در محیط اختصاصی برای خود قرار گیرند می‌توانند به طور آهسته یا سریع رشد کنند.

همان طور که سلول‌های بیادبی می‌توانند بر حسب شرایط محیطی افزایش در وضعیتی باقی بمانند که تقسیم می‌شوند اما تمایز نمی‌یابند (شکل ۴ - ۲۵)، به طور مشابه، سلول‌های توموری بیادبی نیز بر حسب شرایط محیطی افزایش رفتار می‌کند. برخی از سلول‌های مخاطور ممکن است موجب شود که سلول توموری و سلول توموری بیادبی بیش از سایرین رشد کنند. شکل ۴ - ۲۵ نشان‌دهنده وابستگی سلول بیادبی عده‌ای به یک اشتباه است (شکل ۴ - ۲۵) و نیز چهار روش وجود دارد که در طی آنها سلول‌های سرطانی می‌توانند شروع به رشد کرده و توسعه یابند. مسیر در شرایط مطلوب سلول به

ناهنجا باشد. توسط مسیرهایی مشابه در یک تومور هم، احتمالاً تعداد سلول‌های خاصی وجود دارند که توانایی تقسیم شدن بطور کثرت شده را دارا هستند و می‌توانند تومورهای جدید را به وجود بیاورند؛ چنین سلول‌هایی، سلول‌های توموری بیادبی^(۱) نام دارند که در پائین به شرح آنها خواهیم پرداخت.

به دلایل این که سلول‌های توموری می‌توانند در طی حیات یک موجود زنده بطور پیوسته تقسیم شوند، بنابراین جهش‌های «کوزیک» در DNA آنها تجمع کرده و سرانجام سبب تبدیل آنها به سلول‌های سرطانی می‌شود. سلول‌هایی که دچار چنین جهش‌هایی می‌شوند دارای یک ظرفیت تکثیر غیر عادی بوده و عموماً می‌توانند فرایندهای عادی تمایز را در خود انجام دهند. کثر جهش‌های انکوژنیک، از قبیل انواعی که مانع آپوپتوز می‌شوند یا پیام‌های نامناسب تحریک رشد سلولی را ایجاد می‌کند نیز می‌تواند در سلول‌های متمایز یافتگی بالا ایجاد شود. با تارمانی که سلول‌ها در حال هم‌نظم‌سازی‌اند و به صورت اجباری می‌باشند چنین جهش‌هایی در سلول‌های اجباری هم‌پروتئینیک منجر به انواع خاصی از لوکمی می‌شوند.

سلول‌های توموری بیادبی می‌توانند جمعیت کوچکی باشند

تومورها می‌توانند از سلول‌های بیادبی سالم مشتق یابند. به علاوه دست کم در برخی از انواع تومورها، بطور می‌رسد که خوششان سلول بیادبی هستند. بنابراین، اینها تنها سلول‌های توموری هستند که قابلیت ایجاد یک تومور جدید را دارند. این بدین معناست که سلول‌های توموری متنوع هستند و بر برخی از آنها تقسیم موفق شده است در حالی که در سایرین، رشد می‌تواند به صورت سرطانی ادامه یابد. مورد اخیر خطرناکتر بوده و از لحاظ درمانی تخریب آن توسط مواد ضد سرطان اهمیت بیشتری بر دارد. همانند سلول‌های بیادبی عادی، سلول‌های توموری بیادبی، تقسیم شده و دو سلول دخترتی ایجاد می‌کنند. یک سلول توموری بیادبی دیگر و یک سلول دیگر با ظرفیت همانند سازی محدود.



یکی از روش‌های تشخیص سلول‌های بیادبی سرطانی، تخلیص کلاس‌های متفاوت سلول‌ها از یک تومور است که مارکرهای متفاوتی را روی سطح خود دارند. به گونه‌ای که تشخیص این مارکرها از مواد شیمیایی کسبه سلولی فعال شده یا مانند فلورسانس استفاده می‌گردد (FACS، فصل ۹ رجوع شود). تست‌های پیوندی^(۲) که اغلب روی موش انجام می‌شود، مشخص کرده است که برخی از کلاس‌های سلولی دارای توانایی ایجاد یک تومور جدید



تشکیل یک عسایه جدید در اطراف مویرگ جدید.

اکثر تومورها فاکتورهای رشدی را تولید می‌کنند که آنژیوژن را تحریک می‌کند سایر تومورها، به طریقی سلول‌های سالم اطرافشان را تحریک کرده و آنها را وادار به ستر و ترشح چنین فاکتورهایی می‌کند. فاکتور رشد فیبروبلاست بازی (bFGF)، فاکتور رشد تغییر دهنده α (FGF α) و فاکتور رشد اندوتلیوم عروقی (VEGF)، که توسط اکثر تومورها ترشح می‌شود، همگی خاصیت آنژیوژنیک دارند. عروق خونی جدید تومور در حال رشد را تعدیه کرده و سبب افزایش اندازه آن می‌شوند که این امر باعث افزایش احتمال وقوع جهش‌های مصر خواهند شد. وجود یک رگ خونی در نزدیکی تومور، فرایند متاستاز را تسهیل خواهد نمود.

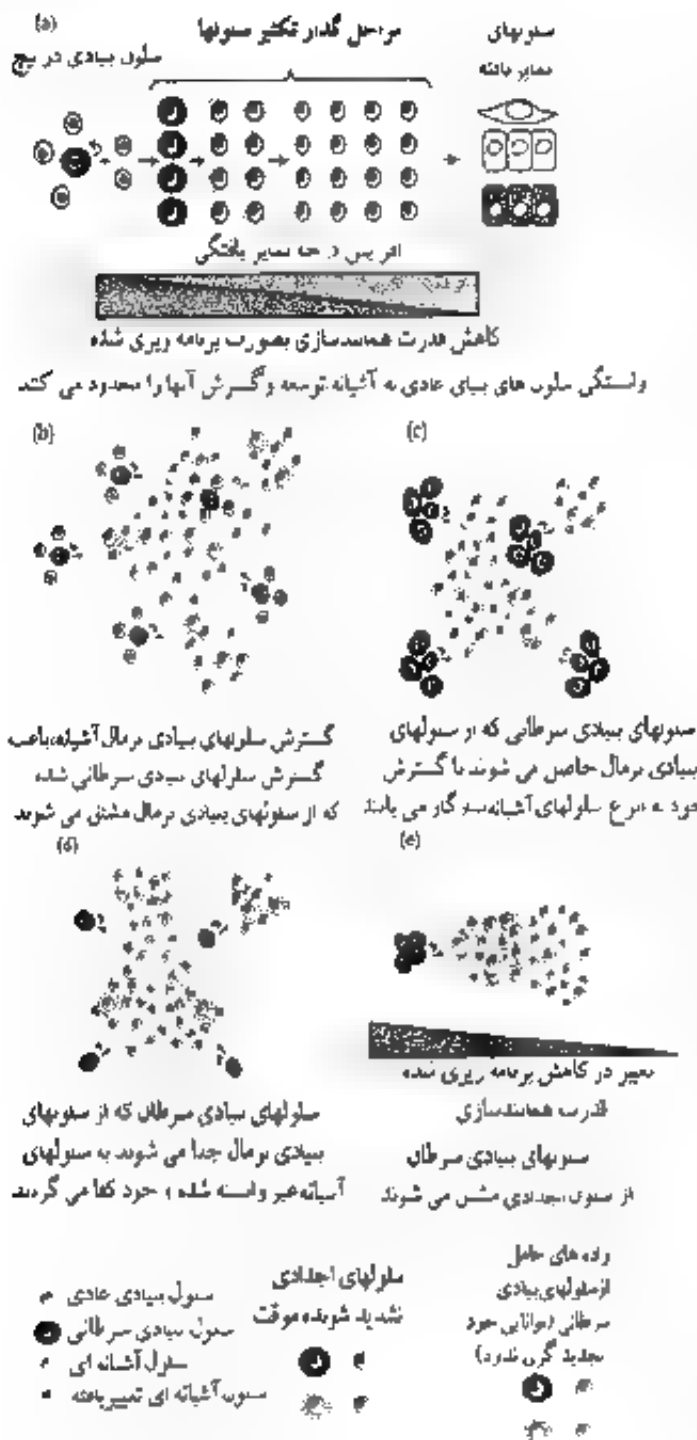
در انسان بیش از VEGF و سه ژن مربوطه به بیروتنی گیرنده VEGF وجود دارد. بیان VEGF می‌تواند توسط هیپوکسی تحریک شود که شرایطی است که سلول‌ها دچار فقر اکسیژن می‌شوند و زمانی اتفاق می‌افتد که $\text{pO}_2 < 10 \text{ mm Hg}$ شود. گیرنده‌های VEGF که تیرورین کیناز می‌باشند، سبب تنظیم جبهه‌های مختلف رشد رگ خونی از جمله حفظ بقای سلول اندوتلیال (دیواره رگ خونی) و رشد آن، مهاجرت سلولی و نفوذ پذیری دیواره رگ می‌شوند. پیام هیپوکسی توسط فاکتور محرک هیپوکسی (HIF-1) وساطت می‌شود که HIF-1، یک فاکتور رونویسی است که در شرایط کاهش اکسیژن فعال شده و سپس به یک VEGF و حدود ۳۰ ژن دیگر اتصال یافته و رونویسی آنها را تحریک می‌کند و به این وسیله می‌تواند احتمال رشد تومور را به میزان زیادی افزایش دهد. در میان محصولات حاصل از بیان ژن‌هایی که رونویسی آنها توسط HIF-1 تحریک شده‌اند، آنزیم‌های گلیکولیتیک از قبیل لاکتات دهیدروژناز وجود دارد. به این ترتیب HIF-1 به سلول‌های توموری این امکان را می‌دهد که با استفاده بیشتر از مسیر گلیکولیز نسبت به فسفریلاسیون اکسیداتیو به منظور تولید ATP، با شرایط کمبود اکسیژن، سازگار شوند. فعالیت HIF-1 توسط یک عامل حساس به میزان کمیتز کنترل می‌شود که این حسگر دارای یک پیرویلین هیدروکسیلازی است که در حضور مقادیر برمال O_2 فعال می‌شود و در شرایط کاهش O_2 غیر فعال می‌گردد. هیدروکسیلاسیون HIF-1 سبب یوینی کوئنتیته شدن و تخریب فاکتور رونویسی شده، اما این فرایند در شرایط کاهش O_2 مسدود می‌شود.

عوامل مثال به علت پرورشش می‌تواند محرک به ایجاد محدوده وسیعتری شود که در آن شرایط، سلول‌های بیادی تکثیر یافته و سلول‌های جدید تولید می‌کند (شکل ۲b - ۲d). در حالت بعدی، سلول‌های بیادی سرطانی بعدی، دچار جهش شده و شرایط رنده مناسب و تکثیر خود را در محدوده‌های تنظیم می‌کنند که سبب به حالت برمال اولیه تفاوت در د (شکل ۲c - ۲d) در حالت دیگر، سلول‌های بیادین از لحاظ رشد خودکفا شده و دیگر نیازی به پیام‌های حفاظتی حاصل از سلول‌های نگهدارنده ندارند (شکل ۲d - ۲e). و مورد آخر که در سلول‌های ایجاد می‌کند در شرایط عادی غایت این را دارند که برای مدتی خودشان را بر بیادی کنند به طور نامشخصی جهش یافته و سبب می‌شود که به سلول‌های سرطانی دارای قابلیت بالای همانندسازی، تبدیل شوند (شکل ۲e - ۲f). در هر حالت، اکثر سلول‌هایی که تومور را تشکیل می‌دهند خودشان قابلیت تنظیم شدن یا تولید تومورهای جدید را ندارند.

اینده محیط کوچک تومور^(۱) به اهمیت فائریکس خارج سلولی و یکی از رایج‌ترین محیط‌ها برای یک سلول سرطانی اشاره دارد. سلول‌های التهابی و تومورها اکثراً در نقاط آسیب دیده یا عفونی شده مشاء می‌گیرند. سلول‌های سیستم ایمنی به جایگاه آسیب دیده مهاجرت کرده و فاکتورهای رشد در آنجا تولید می‌شوند تا بتواند حراص را از بین برده و فائریکس خارج سلولی دوباره بازسازی می‌شود. تمام این ویژگی‌های بافت‌های موضعی می‌توانند در ایجاد و رشد یک تومور شرکت کنند.

رشد تومور نیازمند تشکیل عروق خونی جدید است.

تومورها، چه اولیه یا ثانویه، به منظور رشد توده بزرگشان، نیازمند تشکیل عروق خونی جدید هستند. در صورت نبود رگ‌های تغذیه کننده آنها، تومور می‌تواند به شکل توده‌ای با حدود 10^6 سلول رشد کرده و یک توده کروی نامنظم با قطر ۲mm تشکیل دهد. در این وضعیت تقسیم سلول‌ها روی سطح خارجی توده تومور به علت مرگ آنها در مرکز تومور به دلیل نبود منبع کافی تغذیه، به تبادل می‌رسد. چنین تومورهایی، به جز نوعی که هورمون ترشح می‌کنند سبب ایجاد مشکلات کمی می‌شوند اما اکثر تومورها تشکیل عروق خونی جدید را القا می‌کنند که این رگ‌ها به ناحیه تومور هود کرده و آنها را تغذیه می‌کند. این فرایند آنژیوژن نام دارد. این فرایند پیچیده نیازمند چندین مرحله مجزاست: تجربه عث پایانه‌ای که مویرگ مهاجروش را در بر گرفته است، مهاجرت سلول‌های اندوتلیال استر کننده مویرگ به داخل تومور، تقسیم این سلول‌های اندوتلیال و



جهش‌ها ممکن است سبب شود سرش‌های پیش ساز خاصیت خود تجدید شونده سلول‌های بیاض را به دست آورند این عدم کنترل رشد می‌تواند منجر به تشکیل تومور شود.

شکل ۲۵-۴ (شکل رنگی) سبب‌های ممکن تولید سلول‌های بیضی سرطانی. برهمکنش میان سلول‌های بیضی سالم و سلول‌های آشیانه حفاظتی در بافت‌های سالم، سلول‌های آشیانه (سرپرورش) پیام‌هایی را تولید می‌کند که به سلول‌های بیضی عادی (آبی) این قابلیت را می‌دهد که بطور همزمان هم خودشان را دوباره تولید کنند و هم سلول‌هایی را ایجاد کنند که تکثیر و سپس تمایز می‌یابند (صورتی). این سلول‌های پیش‌ساز (سورتنی، نارتجی، رز) پیامی را از سلول‌های آشیانه دریافت می‌کنند، بنابراین بصورت سلول بیضی باقی می‌مانند، هر بار که سلول تعمیم می‌شود ظرفیت تکثیر سلول‌های پیش‌ساز کاهش می‌یابد تصویر (b)، (c)، (d)، (e) و (f) نشان می‌دهد که در غیاب مسیرهای محدودکننده خاص از سلول‌های آشیانه که مانع گسترش سلول بیضی می‌شود، مسدود شده و سلول‌های بیضی عادی، نوموری می‌شوند (b). گسترش سلول بیضی آشیانه (سرپرست) به سلول‌های بیضی سرطانی (بمش) که از سلول‌های بیضی عادی ایجاد شده‌اند، می‌تواند این امکان را می‌دهد که به طور قابل توجهی گسترش بیاض افزایش می‌یابد. سلول‌های آشیانه احتمالاً به علت تغییرات ژنتیکی در آنها ایجاد شده‌اند (c). تغییرات سلول‌های بیضی سرطانی (بمش) آنها را قادر می‌سازد که با سلول‌های آشیانه (سرپرست) جایگزین شده و آنها را برای نامنظم پیدایش به خود فراهم می‌کنند. این مکانیسم می‌تواند باعث تهاجم به بافت‌های مجاور شود و یا امکان دارد رشد سلول‌های بیضی سرطانی را در جایگاه‌های متاستاز تسهیل نماید. تومورهای تولید شده مخلوطی از سلول‌های بیضی سرطانی و غیر توموری نودمانی هستند. (d) تغییرات ژنتیکی یا اپی ژنتیکی در سلول‌های بیضی سرطانی، آنها را قادر می‌سازد که از سلول‌های آشیانه مشتق شده و تحت تاثیر پیام‌های خود تجدید شوند و خود مختار خودشان فرایند تومورهای حمله شانس سلول‌های بیضی خود تجدید شوند، و غیر نوموری نودمانی هستند (e).

جهش‌ها ممکن است سبب شود سرش‌های پیش ساز خاصیت خود تجدید شونده سلول‌های بیاض را به دست آورند این عدم کنترل رشد می‌تواند منجر به تشکیل تومور شود.

تکوین جینی تشکین می‌شوند اما در دوره بزرگسالی، به طور عادی این میراث به جر مولد می‌شود پس از مرور جراثیم و آسیب‌دیده‌ها است. بنابراین مهارکندگان خاصی آنژیوزوم، بر علیه انواع زیادی از تومورها مؤثر خواهند بود و می‌تواند اثرات جانبی هم از خود بخاطر

چسبیدن پروتئین طبیعی مهار کننده آنژیوزوم مثل آنژیوزوم و آنتیگونیست‌های گیرنده VEGF به عوامل عوامل دارای قابلیت‌های درمانی فوق العاده مدبر قرار گرفته‌اند. اگرچه رگ‌های حوی جدید به طور پیوسته در می



بر تریب یک دسته سه بُعدی از سلول‌هایی (یک فوکوس) را تشکیل می‌دهد که آنها را می‌توان به آسانی زیر میکروسکوپ تشخیص داد (شکل ۵۵-۲۵). چنین سلول‌هایی، رمانیکه سلول‌های سالم در فاز G قرار دارند، به رشد خود ادامه می‌دهد و به این ترتیب دست‌خوش تغییر شکل^(۱) آنکوژنیک می‌شوند. سلول‌های تغییر شکل یافته دارای ویژگی‌هایی مشابه سلول‌های نئوپلاستیک هستند که شامل تغییرات ریخت‌شناسی سلول، توانایی رشد به صورت پیوسته به ماتریکس خارج سلولی، نیاز کاهش یافته آنها به فاکتورهای رشد، ترشح سال‌کننده پلاسموز، و فقدان میکروویلاستهای اکسین می‌باشد.

شکل ۶-۲۵ به طور مختصر نحوه تغییر شکل بافت سلول‌های 3T3 حاوی DNA مربوط به سلول سرطانی مثانه انسان و کلون شدن این بخش اختصاصی DNA که سبب ایجاد این تغییرات شده‌اند می‌دهد. بافت یک قطعه کوچک DNA که دارای چنین قابیتهایی باشد به آسانی امکان‌پذیر است؛ اما وقتی بیش از یک قطعه مورد نیاز باشد، آزمایش‌ها با مشکل مواجه خواهد شد. سرانجام دانشمندان نشان دادند که قطعات کلون شده، حاوی یک نوع جهش یافته از ژن‌های Ras سلولی هستند که در حالت عادی موفقیت ۱۲ این پروتئین یک گلیسین است و در حالت جهش یافته به جای آن یک والین می‌نشیند. این جهش یافته‌ها را به صورت Ras^D نامی می‌دهند که «D» نشانه برتر بود^(۲). است. این جهش از لحاظ ژنتیکی به صورت برتر است زیرا حتی اگر آلل دیگر مربوط به Ras سالم باشد باز هم پروتئین فعال است. پروتئین Ras^D سالم که در اکثر مسیرهای پیام‌رسانی داخل‌سلولی مشارکت دارد، توسط فاکتورهای رشد افسس ۱۶ فعال شده و دارای دو فرم غیرفعال خاموش و متصل به GTP و فرم فعال، روشن و متصل به GTP می‌باشد. پروتئین Ras^D جهش یافته، GTP اتصال یافته را به کندی هیدرولیز کرده و بنابراین GTP در جایگاه فعال آن تجمع یافته و سبب فرستادن پیام‌های شروع کننده رشد به هسته می‌شود حتی در غیاب هورمون‌ها که در شرایط عادی برای فعال کردن اعمال پیام‌رسانی آن لازمند.

تولید و فعال‌سازی مداوم^(۳) پروتئین Ras^D، برای ایجاد تغییر شکل سلول‌های سالم موجود در یک محیط کشت اولیه (تازه) از فیبروبلاست‌های انسان، موش صحرایی، یا موش گالی می‌خواهد بود. برخلاف این سلول‌های موجود در یک محیط کشت اولیه، سلول‌های

بگاریت داروهای جدیدی که با توجه به این منطق سمر می‌شوند، امیدهای جدیدی را ایجاد کرده‌اند. داروهای مهارکننده فعالیت بیروبرین کینازی گیرنده VEGF مورد آزمایش قرار گرفته‌اند. یکی از مواردی که اخیراً به تصویب رسیده است، استفاده از یک آنتی‌بادی موکلونال بر علیه خود VEGF است که بر علیه سرطانی کلون مناسب‌سازی استفاده می‌شود. یکی از مضرات این روش درمانی، ایجاد پاسخ ایمنی بر علیه آنتی‌بادی موکلونال در بدن است که سبب از بین رفتن این آنتی‌بادی می‌شود. به منظور جلوگیری از بیروبرین و واکنشی، تغییراتی را در آنتی‌بادی موکلونال موشی به واسطه مهندسی ژنتیک اعمال کرده‌اند که سبب افزایش شباهت آن با نوالی انسانی بادی موکلونال انسانی شده است. آنتی‌بادی و سایر عوامل درمانی ضد سرطانی‌های مناسب‌سازی، نتایج موفقیت‌آمیزی در افزایش مدت زمان پایداری دارو در بدن در حد فواصل ماهانه داشته است. نمود بر این است که لزوم ترکیب داروها برای تولید یک داروی جدید روز بروز به واقعیت نزدیکتر شده و درمان کاملتر گردند.

بروز جهش‌های خاصی سبب تبدیل سلول‌های کشت داده شده به سلول‌های نئوپلاستی می‌شوند.

خصوصیات مربوط به ریخت‌شناسی و رشد سلول‌های نئوپلاستی به طور واضح متفاوت از سلول‌های همتای سالم‌شان می‌باشد؛ برخی از این سلول‌ها، نیز در زمانی که سلول‌ها را کشت می‌دهیم، اشکال هستند. آن دسته از جهش‌هایی که سبب ایجاد چنین تفاوت‌هایی می‌شود در نتیجه ایجاد یک سری تغییرات در یک دودمان از فیبروبلاست‌های موشی کشت داده شده که سلول‌های 3T3 نامیده می‌شوند، بررسی و آزمایش شدند. این سلول‌ها تنها در شرایطی به طور عادی رشد می‌کنند که به سطح پلاسمایی یک دیش که در آن کشت داده شده‌اند چسبند و در تراکم سلولی کمی در این وضعیت باقی بمانند. به دلیل اینکه رشد سلول‌های 3T3 به هنگام تماس با سایر سلول‌ها متوقف می‌شود، بنابراین در نهایت یک تک لایه از سلول‌های چسبیده به دیواره دیش را تولید می‌کنند که فرایند تکثیر در آنها متوقف شده است و در فاز G قرار گرفته‌اند (شکل ۵۵-۲۵).

زمانی که DNA مربوط به سلول‌های سرطانی مثانه انسانی را به داخل سلول‌های 3T3 در محیط کشت وارد می‌کنیم حدود یک در میلیون از این سلول‌ها این قطعه ویژه از DNA اگزوزن را دریافت می‌کنند که سبب ایجاد تغییرات مشخصی در فوتوتیپ آن می‌شود. زنده‌های خاص از سلول‌ها، سبب به سلول‌های سالم اطرافشان گردند و چسبندگی کمتری به همدیگر و به دیش دارند و به این

1 Transformation

2 Dominant

3- Ras protein

4 Constitutive



یک سلول، به احتمال زیاد در یک سلول میادی، بر سول اثر گذاشته و رشد آن را به میرن ناچیزی افزایش می‌دهند یکی از سول‌های دیگری حاصل از تقسیم سلول اولیه، دچار جهش ثانویه می‌شود که به زاده‌های آن، امکان رشد کنترل شده و تشکیل یک تومور خوش خیم را می‌دهد جهش سوم در سول داخل این تومور، سبب رشد بیش از حد آن نسبت به سایر سول‌ها شده که به فشارهای ناشی از محیط حاکم کننده تومور عید یافته و زاده‌های خاص از آن یک بونه سلولی تولید می‌کنند که هر سلول آن دارای یک سه جهش می‌باشد. وقوع یک جهش اضافی دیگر در یکی از این سول‌ها به زاده‌های آن اجازه ورود به داخل حین و ایجاد گلوبی‌های دیگری در سایر نقاط را می‌دهد که این امر زمینه‌ای از سرطان متابولیک است. این مدل دو پس بی با که براحتی قابل آزمایش هستند فراهم می‌آورد.

نول اینکه سلول‌های موجود در یک تومور نسبت کم به چندین تمیز ژنتیکی رنج را دارا باشد. برسیهای بیوشماتیک سلول‌های جدا شده از تومورهای معزای انسانی، این پیش‌گویی را تقویت می‌کند که تمام سول‌های موجود در یک تومور، از یک سلول پیش ساز واحد منشاء گرفته‌اند. یادآوری می‌کنیم که در طی دوره زندگی جیمی یک انسانی موش، هر سلول یکی از دو کروموزوم X خود را غیر فعال می‌کند. جنس ماده از لحاظ ژنتیکی به صورت موزائیک است؛ یعنی در سمی از سول‌ها، یک کروموزوم X غیر فعال می‌شود و در بیه سلول‌ها X دیگر غیر فعال شده است. اگر یک تومور از یک پیش ساز واحد منشاء بگیرد، بنابراین در آن ترکیبی از سلول‌ها وجود دارد که در هر کدام یک X متفاوت غیر فعال شده است. در حقیقت سول‌های مربوط به تومور در یک جنس ماده، همگی یک X غیر فعال یکسانی دارند. تومورهای مختلف می‌توانند متشکل از سول‌هایی باشند که در آنها یا X مادری و یا X پدری غیر فعال شده است.

ثانی، به این دلیل که پرور جهش‌هایی که به سرطان منجر می‌شوند نیاز به گذر چندی دهه دارد. بنابراین شیوع سرطان باید با افزایش سن، بیشتر شود. بررسیهای نشان می‌دهد که در طی یک دوره مشخص از زندگی، سبب پرور جهش به شیوع اکثر انواع سرطان یک میزان ثابت است. بنابراین نتیجه می‌گیریم که اگر برای تبدیل یک سول سالم به یک سول بدخیم، فقط پرور یک جهش لازم باشد پس پرور سرطان مستقل از سن می‌باشد. حقیقت این است که برای ایجاد سلول‌های سرطانی بسیار خطرناکه نیاز به وقوع $5 - P$ حادثه یا جهش است. همانطور که زاده‌های شکل ۷-۲۵ نشان می‌دهد، میزان پرور اکثر انواع سرطان‌های انسانی به طور مؤثری با افزایش سن افزایش می‌یابد.

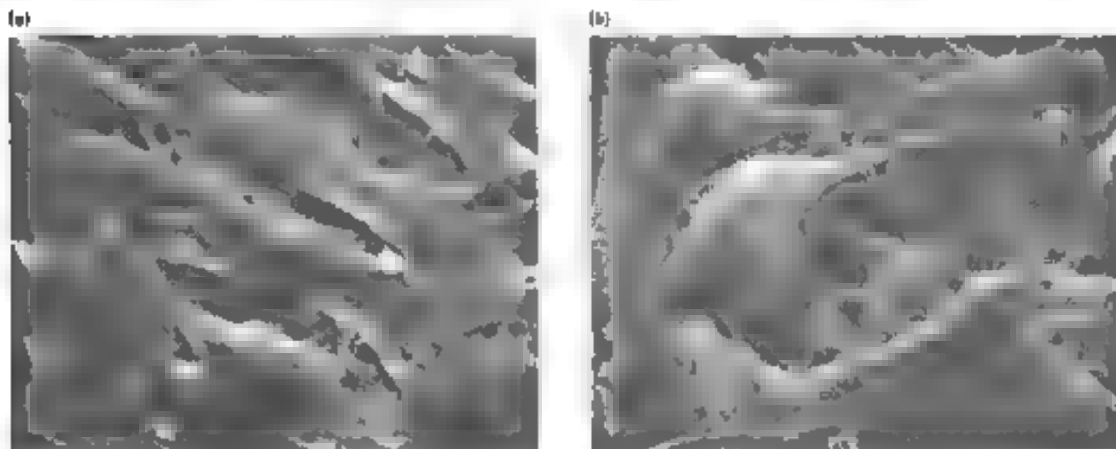
بیشتر شواهد مستقیم در ارتباط با بهار به پرور چندین جهش

3T3 کسب داده شده تحت تاثیر جهش‌های فقدان عملکرد ژن‌های p19ARF یا p53 که سبب تقسیم چرخه سلولی می‌شود، قرار گرفته‌اند. اگر به چنین سلول‌هایی به طور دورهای مواد معدنی برسانیم و سلول‌های اضافی را از محیط کسب برداریم، (رقیق کنیم) می‌تواند برای مدت نامحدودی رشد کنند کاری که سول‌های عادی نمی‌تواند انجام دهند (شکل ۲۱۵-۶ را ملاحظه کنید). این سول‌های 3T3 نامبراً تارمانی که به طور پیوسته پروتئین Ras فعال یا سایر انکوپروتئین‌ها را تولید می‌کنند می‌تواند به صورت سلول‌های توموری کاملاً شکفته تغییر کند به همین دلیل، ورود ژن Ras^D به سلول‌ها سبب معییر سلول‌های 3T3 و تبدیل آنها به سلول‌های توموری می‌شود. اما چنین اثری بر سلول‌های فیروبلاست سالم که در محیط کشت اولیه قرار دارند ندارد.

ژن جهش یافته Ras که در اکثر موارد در سرطان‌های کولون، مثانه، پانکراس و سایر سرطان‌های انسانی یافت می‌شود، در DNA افراد سالم دیده نمی‌شود؛ بنابراین این جهش باید بر اثر جهش سوماتیک در یکی از سلول‌های پیش ساز سرطان ایجاد شده باشد. ژن‌هایی از قبیل Ras^D که توانایی تغییر دادن سلول‌های موجود در محیط کشت با القاء سرطان در حیوانات را دارند، تحت عنوان یک انکوژن خوانده می‌شوند. یک انکوژن از یک ژن سالم سول که پروتئین انکوژن نام دارد منشاء می‌گیرد مثل Ras. انکوژن‌ها توسط ویروس‌هایی که سبب ایجاد سرطان در حیوانات می‌گردند حمل می‌شوند که این انکوژن‌ها اغلب از پروتئین‌های منشاء می‌گیرند که از ژنوم میزبان گرفته شده‌اند و به صورت انکوژن‌ها تغییر یافته‌اند. اولین کسی که به این یافته دست پیدا کرد، استارینگ بود که دریافت این ویروس‌های خطرناکه، ژن‌های حیوانات را بر علیه خودشان به کار می‌گیرد.

مدل انفاسرطان به صورت چندصربه‌ای (multi hit)
توسط مدارک متعددی تأیید شده است.

طبق آنچه که اخیراً ذکر شد و نتایجی که توسط تغییر انکوژنیک سلول‌های 3T3 حاصل شده است، می‌توان اظهار داشت که در اغلب موارد برای تبدیل یک سلول سالم بدنی به یک سول سرطانی بدخیم، نیاز به ایجاد چندین ژن با هم است. با توجه به مدل multi-hit مراحل تکاملی سرطان‌ها (یا «بهای مناسب» این‌ها) ناشی از فرایند انتخاب کلومی است. نه انتخاب حیوانات منحصر به فرد از میان یک جمعیت بزرگ در این مدل، مراحل مطرح می‌شود که امکان دارد در ایجاد سرطان دخیل باشد و یا نباشد. یک جهش در



شکل تجربی ۵ ۲۵ میکروگراف‌های الکترونی اسکن شده، دهنده تغییرات ساختاری و ریخت‌شناسی در بین سلول‌های 3T3 سالم و تغییر شکل یافته است. (a) سلول‌های 3T3 سالم طولانی‌اند و به طور یکنواختی در یک ردیف به طور منظم کنار هم چیده شده‌اند. (b) سلول‌های 3T3 تغییر یافته توسط انکوزی که به وسیله ویروس سارکومای راس که می‌شود، منجر به توسعه رسته‌های مو هفت کوچک پوسیده شده و دارای برآمدگی‌های پیزی شکل‌اند. سلول‌های تغییر یافته‌ای که رشد کرده‌اند فاقد اتصالات پهلوی به پهلوی در سلول‌های سالمند و روی هم قرار گرفته‌اند. این سلول‌های تغییر شکل یافته ویژگی‌های مشابهی با سلول‌های بدحجم دارند. تغییرات مشابهی هم در سلول‌های آلوده به DNA سرطانی انسان که حاوی انکوزین rasD است به چشم می‌خورد.

آزمایش‌ها نشان دهنده اثرات مضاعف^(۲) ناشی از پرور چندین انکوزن با هم است. همچنین این آزمایش‌ها پیکه‌ها می‌کند که طول دوره تشکیل به‌طور، حتی در غرض‌های بررسی ریک - بومایی، فانی از نیاز برای ایجاد جهش‌های پنی کافی است.

اثرات تعاونی مشابهی را نیز می‌توان در میان انکوزن‌های سلول‌های موجود در محیط‌اکت مشاهده نمود. به عنوان مثال، آلوده سازی فیروپلاستهای سالم (فیروپلاستهای 3T3) ای که به طور حریفی هم آلوده شده‌اند یا c-myc یا ras^D فعال شده برای ایجاد تغییرات انکوزیک کافی نیست، در حالی که اگر این دو را با هم کنار بچینیم، هر دو در برای ایجاد تغییر در سلول باهم مشارکت می‌کنند. معادیر تنظیم شده c-myc به تنهایی بکثیر را القاء می‌کند، به همچنین سبب حساس شدن سلول نسبت به اپوتوز می‌گردد و افزایش بیلی ras^D فعال شده به سبب سلول‌ها را به مرحله‌ای وارد می‌کند که در آن سلول‌ها دیگر تقسیم نمی‌شوند و این فرایند تحت عنوان پیری^(۳) خوانده می‌شود زمانی که دو انکوزن در یک سلول بیان می‌شوند، پاسخهای سلولی معنی تعدیل شده و سلول‌ها تغییر

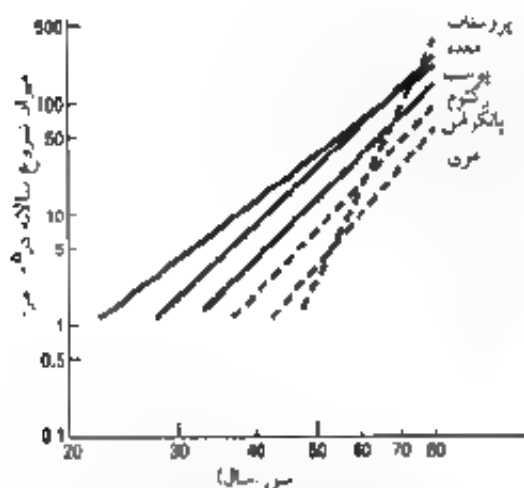
برای القاء سرطان، توسط مطالعه و بررسی موشهای ترانسژنیک حاصل شده‌اند. ترکیبات متنوعی از انکوزن‌ها می‌توانند سبب ایجاد سرطان شوند. به عنوان مثال، موشهایی را که جهش انکوزن در ras^{v12} جهش یافته (یک نوع ras^D) یا پروتئین انکوزن c-myc هستند تحت کنترل یک افزایش^(۱) /پروموتور اختصاصی برای سلول پستانی حاصل از یک رترو ویروس قرار می‌دهند. پروموتور تحت اثر سطح هورمونی تنوزن و تنظیم کننده‌های مختص یافت تحریک شده و منجر به افزایش بیان c-myc یا ras^{v12} در بافت پستانی می‌شود. بیان افزایش یافته c-myc به تقلید از عمل جهش‌های انکوزیک که پس از این بررسی شدند و سبب افزایش ویروسی c-myc می‌شوند. پروتئین انکوزن را به انکوزن تبدیل می‌گردد. این تغییر یافته c-myc تنها پس از ۱۰۰ روز و در تعداد کمی از موشها، سبب پرور سرطان می‌شود. به طور عمده تنها بخش کمی از سلول‌های پستانی که پروتئین Myc را به میزان زیادی تولید می‌کنند تبدیل به سلول‌های بدحجم سرطانی شدند. به طور مشابه، تولید پروتئین ras^{v12} جهش یافته به تنهایی سبب ایجاد بومورهایی در بافت می‌شود اما این روند بسیار کند است و ۵۰٪ از آن پس از ۱۵۰ روز ظاهر می‌شود زمانی که در سلول‌های تغییر یافته c-myc و ras^{v12} به هم در یک سلول ظهور یافته سبب می‌شود که تمام سلول‌های پستانی هم ras^{v12} و هم Myc تولید کرده و سبب ایجاد بومور با سرعتی بسیار بالا می‌شود و تمام حیوانات دچار سرطان می‌شوند (شکل ۸ - ۲۵). این

1- Enhancer

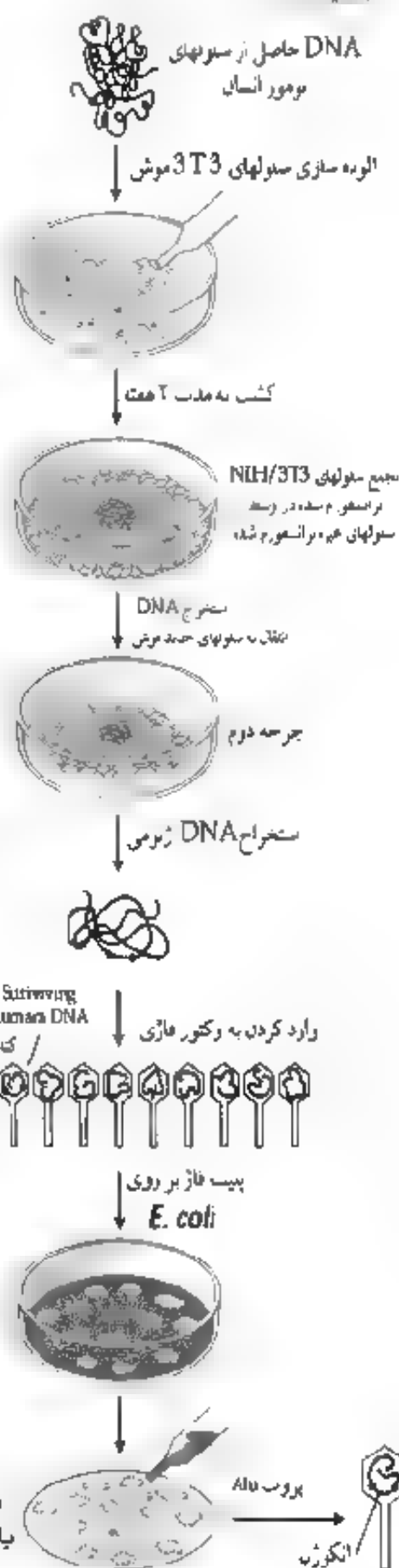
2- Synergistic effect

3- Senescence

شکل تجربی ۶- ۲۵. تغییر سلول‌های موش با DNA حاصل از سلول سرطانی انسان، امکان شناسایی و کlon کردن مولکولی انکوژن ras^D را فراهم می‌سازد. افزودن DNAی مربوط به سلول‌های سرطانی مثانه انسانی به سلول‌های 3T3 کشت داده شده موش، سبب می‌شود که خطوط بک از میسوم سلول موجود در محیط کشت به صورت غیر عادی تقسیم شده و تشکیل یک فوکوس یا کلون از سلول‌های مسیر شکل یافته را دهد. برای کlon کردن انکوژن مسئول تسیر شکل، از این خاصیت استفاده می‌شود که اکثر ژن‌های انسانی دارای سوالیهایی تکراری DNA هستند که در مجاورت هم قرار گرفته و توانایی های Alt نام دوت DNA را از لوکوس اولیه سلول‌های تغییر یافته موشی جدا کرده و انکور را از DNAی خارجی به انسانی توسط انتقال ثانویه به سلول‌های موشی جدا می‌کند. DNAی خارجی، DNAی انسانی است که اکثری روی تغییر سلولی ندارد اما فقط DNAی کامل از یک سلول موشی که به طور ثانویه آلوده شده است در داخل باکتریوفاژ کون می‌شود. تسیر آن دسته از فازهایی که DNAی انسانی را به دست آوردند، با پروپ Alt هیبریدی می‌شوند. فاز هیبرید شده، باید دارای بخش یا تمام انکوژن مسیر دهنده باشد. نتایج قابل انتظار را می‌توان توسط نشان دادن اینکه DNAی فاز می‌تواند سلول‌ها را تغییر دهد (اگر که انکوژن به طور کامل کlon شده باشد) یا اینکه قطعات کlon شده DNA همیشه در سلول‌های تغییر یافته توسط انتقال DNA از سلول سرطانی مثانه که دهنده اولیه است، وجود دارد.



شکل تجربی ۲- ۲۵. شیوع سرطان‌های انسانی با افزایش سن، بیشتر می‌شود. افزایش شیوع سرطان و ارتباط آن با افزایش سن، در مدل چندمرحله‌ای مطرح می‌گردد. این موثر بر اساس لگاریتم شیوع سالانه در برابر نگاریم سن ترسیم شده است.

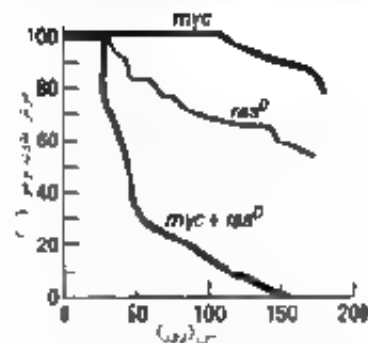




شان می‌دهند که سرطان کولون حاصل یک دسته از جهش‌هایی است که عموماً متوالی یک نظم تعریف شده اتفاق می‌افتد و سبب تقویم مثل چندمره‌ای می‌شود (شکل ۹- ۲۵).

به طور تعمیم‌ناپذیر، اولین مرحله در ایجاد کارسینومای کولون شامل از بین رفتن عملکرد ژن APC (adenomatous polyposis coli) می‌باشد که سبب ایجاد پولیپ‌هایی (رشد پیش سرطان‌ها^(۱)) روی دیواره ناحیه کولون می‌شود همانطور که شکل ۹- ۲۵ نشانی می‌دهد در اکثر سرطان‌های کولون و به همه آنها، تمام جهش‌های بعدی ایجاد می‌شود و یا اینکه آنها را طبق یک نظم خاص به نسب می‌آورند بنابراین ترکیبات مختلف جهش‌ها ممکن است باعث ایجاد یک فتوتیپ مشترک شوند. اکثر سنون‌های موجود در یک پولیپ حاوی یک یا دو جهش یکسان در ژن APC هستند که سبب ضلایل یا کاهش فعالیت آن می‌شوند؛ بنابراین آنها کلون‌های سببی هستند که جهش اولیه در آنها اتفاق افتاده است. APC یک ژن سرکوبگر تومور است و برای ایجاد پولیپ‌ها لازم است که هر دو آلل ژن APC دچار یک جهش غیر فعال کننده شوند. ریزر سلول‌های سالم که دارای APC تیپ وحشی هستند، پروتئین APC را در سادری مناسب بین می‌کنند تا به طور عادی به فعالیت بپردازد. همانند اکثر سلول‌های سرکوب‌کننده تومور، APC پروتئینی را که می‌کند که سبب مهار پیس وی چرخه سلولی در انواع خاصی از سلول‌ها می‌شود. پروتئین APC توسط مهار مسیر انتقال پیام Wnt (فصل ۱۶) مانع از فعال شدن بین پروتئین‌کولون‌هایی ژن c-myc می‌شود. عدم حضور پروتئین APC عملکردی، منجر به تولید نامناسب MYC (یک فاکتور رونویسی که برای اکثر سلول‌های مورد نیاز گذر از فاز G به فاز S چرخه سلولی را تحریک می‌کند) می‌شود. سلول‌هایی که دارای جهش‌های APC به صورت هموزیگوت هستند در سرعت‌هایی بالاتر از حالت عادی تکثیر بافته و پولیپ‌ها را تشکیل می‌دهند.

اگر یکی از سلول‌های موجود در پولیپ، دچار جهش‌های دیگری شوند این بار یک جهش فعال کننده ژن RAS را به همراهی خاص از آن حتی به صورت غیر کنسرس شده‌تری تقسیم شده و یک آدنومای بزرگتر را تشکیل می‌دهد (شکل ۹- ۲۵). جهش‌هایی که سبب از بین رفتن یک ناحیه ویژه از کروموزوم می‌شوند (ژن مربوطه هنوز شناسایی نشده است) به دنبال غیر فعال سازی ژن p53 سبب کاهش نظارتی تنظیم برمال و در نتیجه ایجاد یک کارسینومای بدخیم می‌شوند. از آنجائیکه چهار صریه ایست شده در اینجا،

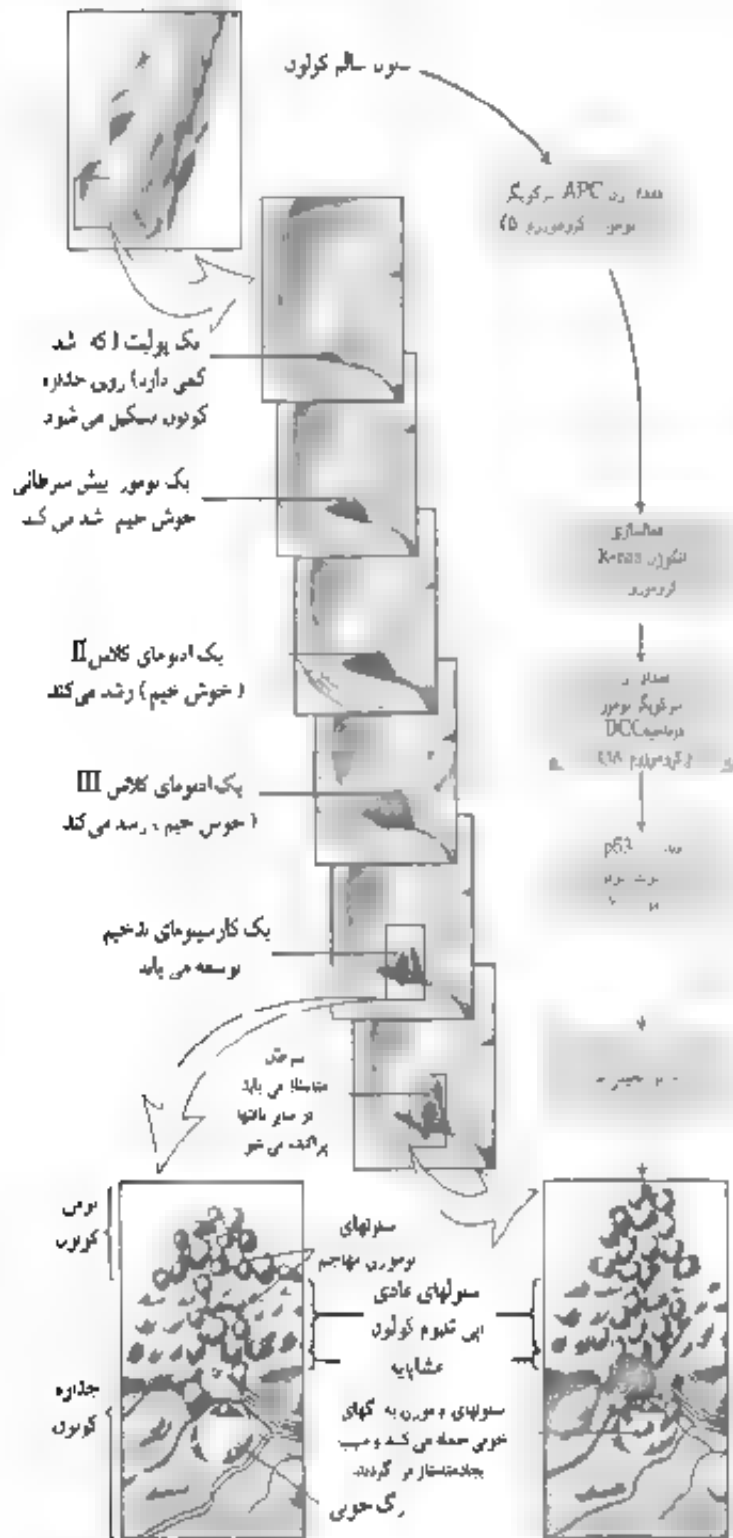


شکل تجربی ۸-۲۵ تکنیک برور تومور در موش ماده خاص یکی یا هر دو ترانس ژن‌های انکوژنیک شان می‌دهد که الگوی انتقال سرطان توسط جهش‌های چندگانه به صورت تعاقبی است. هر کدام از ترانس ژن‌ها با توسط پروموتور مختص پستان در وپروس تومور پستان موش (MMTV) تلقی می‌کند. محرکات هورمونی ناشی از حاملگی، پروموتور MMTV را فعال کرده و سبب افزایش بیش از ترانس ژن‌ها می‌شود. نمودار شان دهنده مدت زمان ایجاد تومور در موش‌هایی است که ژن‌های تغییر یافته myc یا rasD را حمل می‌کنند به همراه نمودار مربوط به سل در رنگ حاصل از آمیزش موش‌های حامل myc یا rasD که دارای هر دو ژن تغییر یافته هستند. نتایج به طور آشکارا مشخص کرده اثرات تعاقبی جهش‌های چندگانه بر میزان شیوع سرطان می‌باشد.

می‌باید از آنجایی که آزمایش‌ها ذکر شده ترکیبی از انکوژن‌ها را مورد بررسی قرار داده‌اند، این امر امکان دارد که سرعت ایجاد سرطان یا تغییر سلول‌های کشت داده شده توسط بکارگیری همزمان یک تومور یا از بین بردن یک ژن سرکوب‌کننده تومور، افزایش یابد.

جهش‌های انکوژنیک ستوانی را می‌توان در سرطان‌های کولون ردبایی نمود.

مطالعات صورت گرفته روی سرطان کولون، سواحد بیسماری را برای تعیین مدت زمان افتاد سرطان در مدل چندصریه‌ای فراهم نموده است. جراحان زمانی که تومور تنها برای یک دوره زمانی قابل رؤیت می‌شود، می‌توانند نمونه‌های خالص بسیار نادری را استخراج کرده که تعیین دقیق زمان پیشروی سرطان را می‌توان به اسامی مشخص نمود. استثناء ای که در این زمینه وجود دارد، سرطان کولون است که شامل مراحل مجزایی است که هر مرحله دارای خصوصیات مورفولوژیکی قابل تشخیص از سایر مراحل است. این مراحل حد واسط (پولیپ‌ها، آدنوم‌های خوش خیم و کارسینوماها) توسط یک جراح از هم محرز شده و به او امکان تشخیص جهش‌هایی را که در هر مرحله مورفولوژیکی رخ می‌دهند فراهم می‌کند. مطالعات پیشگیری



شکل ۹-۲۵ نحوه رشد و انتشار سرطانی کلورکتال انسان و اساس ژنتیکی آن. برور یک جهش در ژن APC سرکوب کننده تومور در یک سلول این تالیا واحد سبب تقسیم سلول می شود که اگرچه سلول های مختور آن نسیم می شوند، یک توده از سلول های توموری خوش خیم یا پولیپ را تشکیل می دهد. جهش های بعدی، منجر به بیان پیوسته پروتئین Ras فعال و از بین رفتن دو ژن سرکوب کننده تومور (یک ژن موجود روی کروموزوم ۱۸ که هنوز مشخص شده و p53) می گردد که باعث ایجاد یک سلول درخیم که حاصل هر چهار جهش است می شود. هتد ژن سرکوبگر تومور روی کروموزوم ۱۸ ناشی از حذف منطقه ای از کروموزوم است که دارای ژن DCC (دیفن حذف شده در سرطانی کلورکتال) می باشد. هور مشخص نیست که این ژن خاص آیا واقعاً با سرطانی ارتباط دارد یا نه، اما گاهی اوقات از لحاظ عملکردی شباهت زیادی با سرکوب کننده های تومور دارد. این سلول ها به تقسیم خود ادامه داده و زنده های آنها به عشا پایه که بافت را، حمله می کند هجوم می برند. برخی از سلول های توموری از محل خود جدا شده و به داخل رگ حوی رفته و از آنجا به سایر نقاط بدن می روند. جهش های اضافی به سلول های توموری این امکان را می دهد که از رگ های حوی خارج شده و در نقاط دور از مبدأ شروع نکیز کنند. بیماری که چیس توموری دارد یک بیمار سرطانی است.

قسمتهای مهم تصویر هستند بنابراین ممکن است فرایندهای ژنتیکی دیگری نیز درخیم باشند.

حدود بیسی از تومورهای انسانی دارای جهش هایی در ژن سرکوبگر تومور p53 هستند که یک عامل کلیدی تنظیم کننده

رومویسی مسئول پاسخ به استرس را که می کند فعالیت p53 سبب می شود که چرخه سلولی در شرایط استرس متوقف شده و یا سلول هادجار آپوپتوز شوند. یک مرحله حیاتی در کتتر چرخه سلولی کنترل نقطه G1 است که از ورود سلول های که DNA آنها آسیب



رنگ‌آمیزی و بررسی‌های میکروسکوپی این سلول‌ها تعیین گردید. اکثر بومورها را می‌توان در داخل یک محدوده معین توسط بررسی ویژگی‌های بافتی آنها شناسایی نمود. بنابراین بررسی سلول‌ها به تنهایی، محتوای اطلاعاتی مارک‌کاهش می‌دهد و نیاز به روش‌های بهتری می‌باشد که بتوان توسط آنها هم پدیده سرطانی را بهتر درک کرد و هم تصمیمات درست و منطقی را در ارتباط با پیس‌یسی وجود تومور و مدیوای آن اتخاذ نمود.

مضاعفات ژنتیکی می‌تواند جهش‌های شروع کننده و دسته‌ای از جهش‌ها را که سبب تغییر شکل سلول‌های سالم به سلول‌های توموری می‌شوند شناسایی کنند که در مورد سرطان کولون انجام شده است. پس از آنکه این وقایع اتفاق افتادند سلول‌های توموری تحت تأثیر تغییرات اِشکاری که سبب ایجاد ارتباط میان وقایع شروع و پیامی که از خارج می‌آید، قرار می‌گیرند. در نتیجه سلول‌های توموری می‌توانند نسبت به همدیگر تفاوت‌های بسیاری داشته باشند حتی اگر به واسطه یک یا چند جهش شروع کننده یکسان، ایجاد شده باشند. اگرچه این تمیزات در ظاهر سلول‌ها سایلی می‌شوند، اما می‌توان آنها را توسط بررسی الگوهای بیان ژن در سلول‌ها مشخص کرد. بررسی میکرو آرایه DNA می‌تواند به طور همزمان، بین دهها هزار ژن را بررسی نموده و سبب می‌شود که بتوانیم فوئیهایی پیچیده را در قالب ژنتیک مولکولی معرفی کنیم. به شکل ۳۹-۵ و ۳۰-۵ به منظور شرح این تکنیک‌ها رجوع شود.

تکنیک‌های به کار گرفته شده در تکنولوژی میکرو آرایه DNA این امکان را فراهم نموده است که ویژگی‌های تومورها را آزمایش‌ها بسیار دقیقتری بررسی نماییم. این موضوع که بومورهای اولیه را غالب می‌توان توسط الگوی بیان ژن شان از تومورهای متاستازی نماید، چندان حیرت آور نیست. به طور هیجانی انگیزی، دسته‌ای از بومورهای اولیه جامد کشف شدند که دارای ویژگی‌هایی هستند که مشخص بومورهای متاستازی می‌باشد که احتمالاً به وسیله آنها شناسایی تومورهای اولیه‌ای که به احتمال بیشتری متاستازی می‌شوند مکان‌پذیر خواهد شد. این امر همچنین سبب می‌شود که حداقل در برخی از انواع بومورها، بول وقایعی را که سبب هدایت یک تومور اولیه به یک تومور متاستازی می‌شود را شناسایی نمود. این فرصت را می‌توان از روشی که در آن ضرورت وجود یک ریر نهشته از سلول‌های کمیاب در داخل تومور اولیه که برای متاستازی شدن لازم است تا چهار جهش‌های بیشتر شوند، عبیر داد.

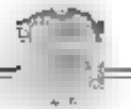
دیده است که فاز S جلوگیری می‌کند (شکل ۳۵ - ۳۰، ۴۸). پروتئین p53 یک حگر کترن کنده نقطه G1 است که سلول‌های دارای DNA آسیب دیده را در G1 متوقف می‌کند. این توقف می‌تواند به طور موقتی، سبب تصحیح آسیب‌های وارده به سلول شود و یا به طور دائمی سبب پیری سلول گردد. پروتئین p53 دارای چندین عمل است و اینکه کدامیک از اعمال آن مرتبط با فعالیت سرکوب‌کنندگی تومور در آن است، هنوز نامشخص باقی مانده است. به عنوان مثال، یک پروتئین p53 جهش یافته که قادر به فعال‌سازی رپرسی نیست، می‌تواند تشکیل تومور را مهار کند. در حقیقت تمام جهش‌های p53، توانایی آن را برای اتصال به نطمت اختصاصی DNA از بین برده و سبب فعال‌سازی بیان ژن می‌شود.

DNA حاصل از کارسینوماهای مختلف کولون اتسل، عموماً حاوی جهش‌هایی در هر چهار ژن (جهش‌های گاهس عملکرد در سرکوبگرهای توموری APC و p53، ژن‌هایی که نا کون میهم مانده‌اند و یک جهش فعال کنده (به دست آورنده عملکرد) در انکوژن برر K-ras (ژن ر حاورده ژن‌های ras) هست که نشان می‌دهد برای ایجاد سرطان نیاز به وقع جهش‌های چندگانه در سلول است. به نظر می‌رسد که برخی از این جهش‌ها سبب افزایش میزان رشد در مرحل اولیه توسعه تومور می‌شود در حالیکه سایر جهش‌ها مراحل پایانی را راه‌سازی می‌کنند که این مراحل شامل مهاجم و متاستاز است که برای ایجاد فوئیه پدحیم لازمند. تعدادی از جهش‌های مورد نیاز برای پیشروی سرطان کولون ممکن است در ابتدا حیرت‌انگیز به نظر برسند ریر ظاهراً به صورت یک مانع مؤثر در ایجاد سرطان عمل می‌کنند. ژنومها، تحت تأثیر مهاجمات بیوشه‌ای دراز می‌گردد. حدسیات اخیر نشان می‌دهد که پدیهایی که به صورت انفرادی^(۱) ظاهر می‌شوند حدود ۱۱۰۰۰ تغییر ژنتیکی در هر سلول دارند که به احتمال بسیار زیاد آنها نماد کمی از آنها با پدیده سرطان‌زایی مرتبطند. داپدیری ژنتیکی مشابهی از سلول‌های سرطانی است.

کارسینوماهای کولون، مثال خاللی از مدل چندصربه‌ای برای سرطان است. روشی که این مدل در برور سرطان به کار می‌گیرد به تازگی کشف شده است اما چیزی که واضح است این است که انواع متفاوت سرطان برای ایجاد نیاز به برور چندین جهش دارند.

استفاده از میکرو آرایه DNA به منظور بررسی الگوهای بیان تفاوت‌های جرنی میان سلول‌های سرطانی را آشکار نموده است.

خصوصیات مشخص سلول‌های توموری و سالم به واسطه



بر رنگ د بالا، فعال هستند. ششهایی که توسط میله های قرمز و آبی در سمت راست نشان داده شده اند، به ترتیب در سلول های T و سلول های B قرار دارند. ششهایی که توسط میله های قرمز و آبی در سمت راست نشان داده شده اند، به ترتیب نمونه های مختلف سلولی در بالا، سودا بر بر حسب الگوهای بیان مشابه گروه بندی شده اند. نتایج حاصل از این دندروگرام^(۱) (نمونه های آبی میره را می توان در دو گروه زمینه های ساه ۶ و ۲) دسته بندی کرد. یک گروه از آنها کاملاً مشابه نمونه های B سایر یافته موجود در مراکز ژنومیک (نمونه های نارنجی) است و بقیه مشابه سلول های B سایر یافته تر هستند (نمونه های خاکستری).

است (شکل ۲۵-۱۰). هیچ نشانه مورفوبژیکی یا قابل رؤیتی وجود ندارد که بتوان این دو نوع بومور را توسط آنها از هم تشخیص داد. بر حسب تعریفی که توسعه داده های حاصل از میکرو آرایه به دست آمده است ییب ۱ و تیپ ۱۱ را از هم مشخص می کنیم که بیماران دارای بومورهای ییب ۱، طول عمر بیشتری نسبت به سایر بیماران دارند. نمونه هایی که ییب ۱ در آنها مشابه نمونه های B در

اجراً تکنیک بررسی میکرو آرایه را برای مطالعه انتشار سلول های B نهمای بزرگ (بیماری که به واسطه وجود مقادیر فراوان و غیر عادی نفوسیت های B بزرگ در خارج از گره های لنفی، تشخیص داده می شود) به کار گرفته اند. هر کدام از بیماران دارای نشانه های منقونی نسبت به سایرین هستند به همین دلیل گمانی برده می شود که این بیماری به صورت چندگانه باشد. بررسی میکرو آرایه نهمای حاصل از بیماران مختلف دو گروه از آنها را که توسط الگوهای بیان ژن از هم متمایز می شوند مشخص نمود.



سلول‌های یک تومور، مشاهده افزایش و نوع سرطان‌های انسانی یا افزایش سن و اثرات مشارکتی ترانس ژن‌های انکوزنی و جهش‌های ژن‌های سرکوب‌کننده تومور در تشکیل تومور در موش مشخص شده است.

■ سرطان کوبیو با مراحل مورتونوزیکی مشخص که معمولاً همراه با جهش‌هایی در ژن‌های سرکوب‌کننده تومور و پروتئوکوزن‌های می‌باشد رشد و توسعه می‌یابد (شکل ۱-۲۵) را ملاحظه کنید.

■ آنالیز میکرورایه DNA می‌تواند تفاوت‌های بیان ژن در بین انواع سلول‌های توموری که با روش‌های سنتی قابل تشخیص بوده‌اند را آشکار کند. برخی از سلول‌های توموری در برخی مراحل رشد به انواعی از سلول‌های طبیعی مرتبط بوده که بر اساس مشابهت‌های یافت شده در الگوهای بیان آنها می‌باشد.

■ در سلول‌های توموری، مجموعه‌ای از سلول‌ها می‌تواند با ویژگی‌های بیان ژنی منحصر از هم تعریف شود. پس راه‌ها ممکن است جناسازی سلول‌های سیادی تومورهای خطرناک را در کل سلول‌ها مهیا سازد.

۲-۱-۲۵: بیان ژنتیکی سرطان

همانگونه که ذکر شد، جهش‌ها در سه دسته ژنی دسته‌بندی می‌کنیم: پروتئوکوزن‌ها (مثل RAS)، ژن‌های سرکوب‌کننده تومور (مثل APC) و ژن‌های کارتاکر که نقش مهمی در القاء سرطان را می‌کنند. این ژن‌ها اکثراً پروتئین‌هایی را کد می‌کنند که در کنترل رشد و تکثیر سلول دخالت دارند (شکل ۱-۲۵). به طور کلی، تمامی تومورهای انسانی دچار جهش‌های غیر فعال‌کننده در ژن‌هایی هستند که محصولات آنها در حالت عادی در نقاط کنترلی مختلف چرخه سلولی عمل کرده و سبب توقف آن در زمانی می‌شود که مرحله قبلی به صورت کنترل شده رخ داده و یا DNA آسیب دیده باشد. به عنوان مثال، اکثر سرطان‌ها دارای جهش‌های غیر فعال‌کننده در ژن‌هایی که یک یا چند پروتئین را کد می‌کنند هستند که این پروتئین‌ها در حالت عادی چرخه سلولی را در مرحله G₁ متوقف می‌سازند و یا جهش‌های فعال‌کننده در ژن‌هایی که پروتئین‌های حاصل از آنها سلول را وادار به ورود به چرخه سلولی می‌کند به علاوه، یک RAS که به طور مداوم فعال است یا سایر پروتئین‌های موجود در مسیر انتقال پیام که به صورت فعال هستند، در انواعی از تومورهای انسانی دیده شده‌اند که دارای مشابهت متفاوتی هستند بنابراین

مراحل اولیه تمایز است را می‌توان بهتر پیش بینی کرد. لئوموم‌هایی که بیان ژن در آنها مشابه پیش‌سری به نوعیت‌های B تمایز یافته دارد را به سختی می‌توان پیش بینی نمود. انجام بررسی‌های مشابه روی الگوهای بیان ژن در سایر تومورها، احتمالاً سیب پهنه شدن دسته بندی‌ها و تشخیص آنها شده و سبب می‌شود که خصیصه‌ها آگاهانه‌ای در مورد روش‌های درمانی اتخاذ کنیم و همچنین پیش‌ما را در مورد خصوصیات سلول‌های توموری وسعت می‌دهد.

نکات کلیدی بخش ۱-۲۵

سلول‌های توموری و مشاء سرطان

■ سرطان یک تیر سلولی در رفتار سلول است که بیماری از جبهه‌های بیولوژی سلول را در برمی‌گیرد. بسیاری از سلول‌های بدن می‌توانند به سلول‌های توموری بدخیم (سرطان) تبدیل می‌شوند.

■ سلول‌های سرطانی می‌توانند در غیاب حناقل روحی از فاکتورهای محرک رشد مورد نیاز برای تکثیر سلول‌های طبیعی رشد کنند و به پدیده‌ای که به صورت طبیعی مرگ سلولی (آپوپتوز) را برنامه‌ریزی می‌کند مقاوم هستند.

■ بسیاری از جهش‌های انکوزنیک در سلول‌های سوماتیک روی می‌دهند و در DNA سلول‌های زایا حمل نمی‌شوند.

■ گاهی نواقب سلول‌های سرطانی به بافتهای اطراف حمله برده، اغلب عشاءهای پایه اطراف ۱۰ که به عیون روانی در بین بافتهای از بین برده و در طی حرکت کرده و در یک مکان ثانویه قرار می‌گیرند که به این پدیده متاستاز می‌گویند. تومورهای متاستازی معمولاً پروتئازها را ترشح می‌کنند که ماتریکس خارج سلولی حاطه‌کننده آنها را تجزیه می‌کند (شکل ۳-۲۵).

■ سلول‌های سرطانی ممکن است از سلول‌های سیادی و گاهی اوقات از سلول‌های تکثیرشونده بوجود آیند. سلول‌های سرطانی بسیار شبیه سلول‌های پیش‌ساز والد هستند تا سلول‌های متمایز یافته بالغ.

■ هر دو تومورهای اولیه ثانویه به اتریوژنر (تشکیل عروق خونی جدید) برای رشد توده خود نیاز دارند.

■ سلول‌های گشت داده شده مشخصی که با DNA سلول توموری برانسمکت شده‌اند متحمل تغییر شکل می‌شوند (شکل ۶-۲۵) را ملاحظه کنید. بعضی از سلول‌های تغییر شکل یافته شده در بعضی از ویژگی‌ها به سلول‌های توموری مشترک هستند.

■ مثل چند سرینه‌ای که مشخص می‌کند که جهش‌های متعددی برای وقوع سرطان لازم است با هوموژنی ژنتیکی



فعالیت مشابه با پروتئین‌های والد نیست و فعالیت آن اغلب همیشه است.^۲ مادل کروموزمی که باعث می‌شود یک ژن ضمیمه کننده رشد تحت تاثیر یک پروموتور متفاوت قرار گرفته و بیان آن به صورت نامناسب صورت گیرد.

۴. تزیاید^(۵) (مثل همانند سازی غیر عادی DNA) یک قطعه از DNA که حاوی یک پرومو انکوژن می‌باشد به این ترتیب که پی‌های ژن حواله تومور افزایش یافته و منجر به افزایش تولید پروتئین کد شونده توسط آنها می‌گردد.

انکوژنی که توسط یکی از دو مکانیسم اول ایجاد شده است، انکوژنوتیسی را کد می‌کند که با پروتئین‌های سرطانی که توسط پروتوانکوژن مربوطه کد شده است، متفاوت تبار برعکس، دو مکانیسم دیگر انکوژن‌هایی را ایجاد می‌کند که پروتئین‌های حاصل از آنها با پروتئین‌های برمال مشابهد و اثر انکوژنیک آنها به واسطه تولید محصولاتش در مقادیر پیش از حالت طبیعی و یا تولید آن در جایی از سول که در حالت عادی در آنجا تولید نمی‌شود، بروز می‌کند. تزیاید موصی DNA برای تولید بیس از ۱۰۰۰ کی در یک ناحیه از آن (معمولاً ناحیه‌ای که دارای هرزلی کیلو باز است) یک تغییر ژنتیکی شایع است که در اکثر تومورها دیده می‌شود. در حالت عادی، چنین حوادثی توسط سلول جبران شده و یا اینکه چرخه سوبی در محل بعضه کنترلی خود متوقف می‌شود. بنابراین بروز چنین آسیب‌هایی در تومورها، اشاره به نقص ترمیم DNA (کارناکر) در برخی از انواع آنها دارد. این بی نظمی‌ها ممکن است به دو صورت بروز کند. ممکن است قطعات DNA همانند سازی شده به صورت سربه دم در یک جایگاه واحد بر روی یک کروموزم آرایش یابند و یا ممکن است به صورت ساختارهای کوچک سبیه کروموزم کوتاه که بهم متصل نیستند دیده شود. این ساختارهای تشکیل شده منجر به ایجاد نواحی رنگ آمیزی شده مشابه بهم (HSR) می‌گردد که توسط میکروسکوپ نوری در محل ترید دیده می‌شوند. مورد اخیر سبب ایجاد ناسجه‌های اصافی کروموزمی می‌شود که از کروموزم‌های برمالی که در مقطع کروموزمی رنگ آمیزی می‌شوند متفاوتند و به راحتی مجزا می‌گردند (شکل ۱۲ - ۲۵).

۵. تزیاید ژنی ممکن است در تعداد کمی از ژن‌ها از قبیل *myc* و *DDX1* که در مجاورت آن قرار داشته و در

بدجیمی و فرایندهای پیچیده کنترل کننده چرخه سلولی که در فصل ۲۰ شرح داده شد تفاوت یک سکه هستند. در طی سلسله حوادثی که منجر به رشد یک تومور می‌گردد انکوژن‌ها با جهش‌های سرکوب کننده تومور در کنار هم قرار می‌گیرند تا یک صیب کامل از خصوصیات سلول بوموری که شرح آن در بخش قبلی صورت گرفته، به دست آید (شکل ۱ - ۲۵).

در این بخش، به شرح انواع کلی جهش‌هایی که انکوژنیک هستند می‌پردازیم و خواهیم دید که چگونه پیرومی‌های خاصی می‌توانند سبب بروز سرطان شوند. همچنین توضیح می‌دهیم که چرا برخی از جهش‌های اثری سبب افزایش ریسک ابتلا به سرطان می‌شوند و ارتباط میان سرطان و ژن‌های مهم در حال توسعه را به تفصیل خواهیم گفت.

جهش‌های اهداء عملکرد، پروتوانکوژن‌ها را به انکوژن‌ها تبدیل می‌کند.

یادآوری می‌کنیم که انکوژن، ژنی است که پروتئین کد شونده توسط آن قادر به تغییر شکل سلول‌های موجود در محیطا کنت است. اغلب در ترکیب با سایر تغییرات سلولی و یا در همان ایجاد سرطان در یک حیوان می‌گردد. در میان اکثر انکوژن‌های شناخته شده بعدی از آنها از ژن‌های برمال سلولی مشتق می‌شوند (مثل پروتوانکوژن‌ها) که نوع وحشی آن محصولایی تولید می‌کند که سبب شروع تکثیر سلولی و یا ایجاد سایر ویژگی‌های مهم سرطان می‌شوند. به عنوان مثال، ژن *ras* که قبلاً شرح دادیم، پروتوانکوژنی است که یک پروتئین انتقال بدهنده پیام داخل سلولی را کد می‌کند و ژن *ras*^D جهش یافته که از *ras* مشتق می‌شود، یک انکوژن بوده و پروتئینی را کد می‌کند که سبب تولید یک پیام شروع کننده رسد کنترل شده با افزایش یافته می‌گردد. سایر پروتوانکوژن‌ها، مولکول‌های پیام شروع کننده رشد و گیرنده‌های آنها پروتئین‌های ضد آپوپتوز (بقاء دهنده سلول) و برخی از فاکتورهای رونویسی را کد می‌کنند. تغییر یا فعال سازی یک پروتوانکوژن به یک انکوژن، عموماً ناشی از یک جهش اهداء عملکردی^(۱) می‌باشد.

دست کسم چهار مکانیسم سبب ایجاد انکوژن‌ها از پروتوانکوژن‌های مورد نظر می‌شوند.

۱. جهش نقطه‌ای^(۲) (مثل تغییر یک جهت باز) در یک پروتوانکوژن که سبب ایجاد یک محصول پروتئینی با فعالیت بالا یا با

فعالیت همیشگی می‌شود.

۲. سادل کروموزمی^(۳) سبب اعدام در ژن و تولید یک ژن دورگه می‌شود که پروتئین کایمریک^(۴) را کد می‌کند. این پروتئین از لحاظ

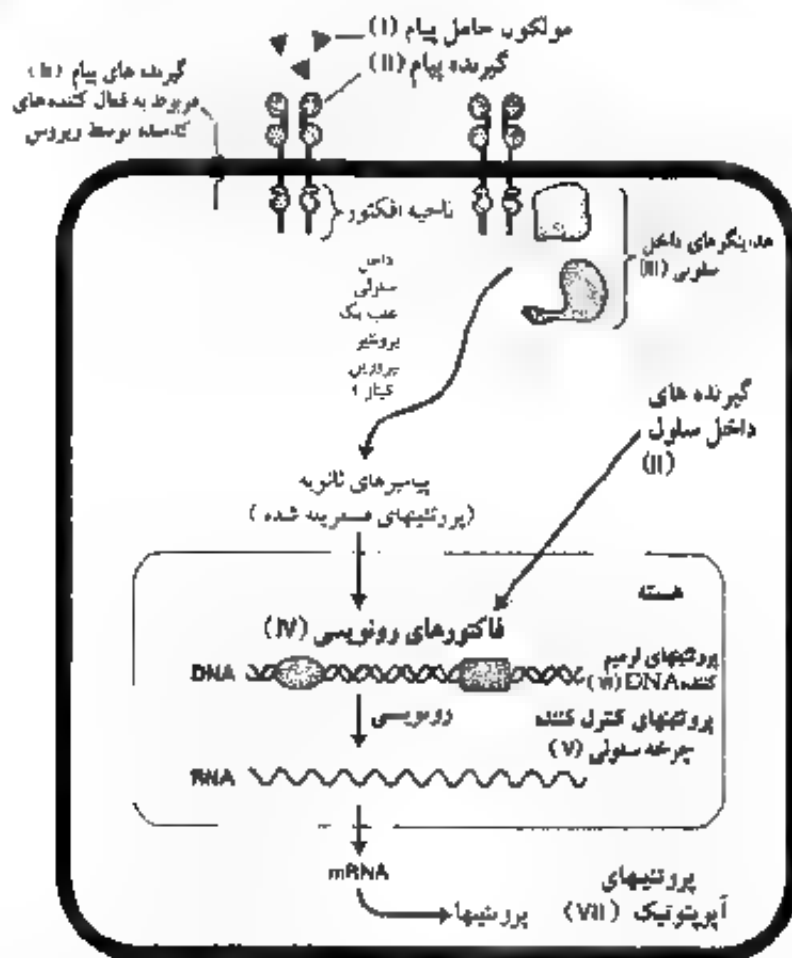
1- Gain-of-function mutation

2- Point mutation

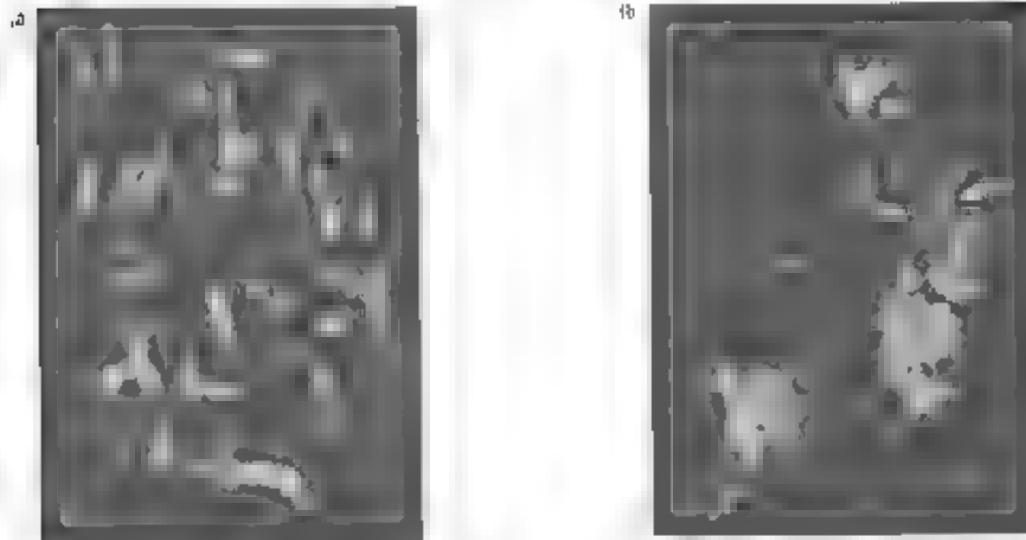
3- Chromosomal translocation

4- Chimeric

5- Amplification



مورد به‌استفاده می‌یابند یا در یک ناحیه از کروموزوم که حاوی ژن‌های زیادی است، اتفاق می‌افتد. تشخیص اینکه چه ژن‌هایی تزیاید یافته‌اند، مشکل است و این اولین مرحله در تشخیص ژن‌هایی است که سبب ایجاد تومور شده‌اند. میکروآرایه DNA یک ابزار قدرتمند برای پی‌بردن به نواحی ژنوم یافته در کروموزومها هستند. پیش از آنکه به بحث بیان ژن بنگاهیم، بیس‌آرایه، کلرد میکروآرایه را که در این فصل و فصل ۱۵ شرح دادیم بیان نمودیم که در این آزمایش‌ها به بررسی و جستجوی نواحی‌هایی از DNA که به‌طور غیرعادی میزان بیان زیادی داشته، می‌پردازیم. DNA ژنومی مربوط



▲ شکل تجربی ۱۲-۲۵ (شکل رنگی) ترایدهای DNA در کروموسومهای رنگ آمیزی شده به دو صورت دو بر میکروسکوپ نوری دیده می شود (a) بوضوح آمیزی شده مشابه هم (HSRs) در یک کروموسوم انسانی حاصل از سبول پروپلاسموما. تمام کروموسومها با رنگ آبی رنگ آمیزی شده اند. بنابراین همه آنها قابل رویت هستند. مولی های اختصاصی DNA که از جنس مشخص شده اند در تورگه سازی فلورسانس در محل (FISH) به کار گرفته می شوند که در س کلون های DNA که با مواد فلورسانس نشاندار شده اند با DNA دناتوره شده بر کروموسومها تورگه می گردد. کروموسوم جهت ۴ (قرمز) توسط چهره شش با یک کلون بزرگ DNA که حاوی انکوژن N-myc است، در situ نشاندار شده است. پس از رنگ آمیزی بولیهایی عی از HSR روی یکی از کروموسومهای جهت ۴ یک HSR (سبز) رویت شد. (b) بخشهای بورانی که در هسته یک سبول پروپلاسموما انسانی دیده می شوند مربوط به کروموسومهایی هستند که کروموسومهای دوسومهای نام دارند ساختارهای سر و ابی رنگ کروموسومهای نرمال هستند و نقطه های کوچک قرمز که به عدد زیاد دیده می شوند کروموسومهای دوسومهای می باشد. پیکانها کروموسومهای دوسومهای که در سطح یا در داخل کروموسومهای نرمال قرار دارند را نشان می دهند.

که ویروس سارکوما راس (RSV) رتروویروسی^(۲) است که RNA ژنومی آن بصورت معکوس به یک DNA رونویسی می شود که این DNA به داخل ژنوم سبول میزبان راه می یابد (شکل ۳۹-۴۰). علاوه بر ژن های «نرمال» موجود در تمام رتروویروس ها، ویروس های پیچیده انکوژنیک مثل RSV حاوی یک انکوژن هستند. در مورد RSV، ب V-Src، انکوژن مربوط به آن است. مطالعات بعدی روی اشکال جهش یافته RSV، نشان داد که آنها یک ژن V-Src و به سایر ژن های ویروسی برای انماء سرطانی مورد نیازند.

بر اواخر دهه ۱۹۷۰، دانشمندان به طور حیرت انگیزی به کشف سبول های نرمال از جوجه ها و سایر گونه هایی پرداختند که در آنها یک ژن بسیار مرتبط با ژن RSV V-Src وجود دارد. این ژن نرمال سبولی، پروتو انکوژن است که اغلب توسط پسوندهای (E-Src)، از ژن ویروسی معیار می شود RSV و سایر ویروس هایی که مسبب تیسیر شکل می گردند مظهر می رسد که توسط دحون با انتقال یک

مظهر گرفته شده بودند، تنها در پنج تای آنها میزانی بیان افزایش یافته بود. این پنج ژن، به تدریج مولد می بودند که می توانستند بصورت انکوژن های جدید دربیایند، درحالی که ژن های ترید یافته های که بیان آنها افزایش نیافته است، با احتمال کمتری در رشد دوسوم مشترک دارند.

همانگونه که «رمایش ها شش دادند جهش های اهداء عملکرد که پروتو انکوژن ها، به انکوژن ها تبدیل می کنند از لحاظ ژنتیکی غالب هستند. یعنی پروتو جهش تنها در یکی از دو آلل آن، برای انقاء سرطان کفایت می کند. جدول ۱-۲۵ کلاسهای متفاوت ژن های مرتبط با سرطان را با هم مقایسه کرده است.

ویروس های موئد سرطان، دارای انکوژن ها یا پروتو انکوژن های سبولی مال هستند.

مطالعات اولیه ای که توسط پیتون راس^(۱) در ۱۹۱۱ شروع شد منجر به کشف بویه ویروس هایی شد که زمانی که به داخل یک حیوان میزبان مناسب تزریق می شوند می توانند موجب ایجاد سرطان شوند. چندین سال بعد ریست شاسان ملکولی نشان دادند



جدول ۱-۲۵. کلاس‌های ژنی که در مراحل سرطان نقش ایفا می‌کنند

ژن‌ها	ژن‌های یا فعالیت برمال	مثال‌هایی از هرآورده‌های ژنی	اثر جهش	خصوصیت (ژنتیکی رن جهش یافته	مشاء جهش‌ها توسط جهش نقطه‌ای
پرونیو انکوژن‌ها	وامانازی هربندهای بقا و یا تکثیر سلولی	پرونیوین‌های حد - اپوپتوز، اجزای مسیرهای پیام‌رسانی و هدایت پیام که سبب تکثیر می‌شوند. فاکتورهای رونویسی	جهش‌های اهداء عملکرد که سبب تکثیر یا بقا سلول به صورت سلول شده می‌گردد	جهش‌ها از لحاظ ژنتیکی سبب بارد هستند	تبدیل کروموزومی ایجاد می‌شود
ژن‌های سرکوبگر تومور	عبار فرآیندهای بقا یا تکثیر سلولی	پرونیوین‌های شروع کننده اپوپتوز، مهارکننده‌های چرخه سلولی، پروتیوین‌های کنترل کننده بقا، کترلی که DNA کروموزومی آسیب دیده را تشخیص می‌دهد اجزاء مسیر پیام‌رسانی که مانع تکثیر سلولی می‌شوند	جهش‌های فقدان عملکرد سبب تکثیر و بقا تنظیم نشده سلول می‌گردد	جهش‌ها از لحاظ ژنتیکی مغلوبند	توسط حذف جهش نقطه‌ای و میلاسیون ایجاد می‌گردد
ژن‌های کار تکر	ترمیم یا جلوگیری از آسیب DNA	ترمیم‌های ترمیم کننده DNA	جهش‌های فقدان عملکرد که سبب تجمع یل جهش‌ها می‌گردد	جهش‌ها از لحاظ ژنتیکی مغلوبند	توسط حذف جهش نقطه‌ای و میلاسیون ایجاد می‌گردد

انتهای کروموزوم (LTR) موجود بر DNA ی رتروویروس کلس شده می‌نماید به صورت یک افرینده یا یک پرومور برای یک ژن سلولی که در محورت آن قرار دارد عمل کرده و سبب تحریک رونویسی آن شود. بصول مثال، در سلول‌هایی که توسط ویروس (ALV) avian leukosis می‌شوند، DNA رتروویروسی در محورت ژن c-myc دجول کرده است. این سلول‌ها پرونیوین c-myc را به میزان زیادی تولید می‌کنند؛ همانطور که حیراً ذکر کردیم افزایش تولید پرونیوین c-myc سبب تکثیر غیر عادی و سریع سلول‌ها می‌گردد و ویروس‌های با فعالیت آهسته به دو دلیل آهسته عمل می‌کنند: دجول آنها در مجاورت یک پروویوانکوژن سلولی (مثل c-myc) بصورت اتفاقی و مادر محورت می‌گیرد و جهش‌های اضافی قبل از واضح شدن کامل تومور، اتفاق می‌افتد. در جمعیت‌های پرندگان و موشها، رتروویروس‌های با فعالیت آهسته شایع‌تر از رتروویروس‌های حاوی انکوژن‌ها از جمله ویروس ساکومای این هستند. بنابراین، فعالیت رجون پروویوانکوژن، احتمالاً

پروویوانکوژن سلول بدخل ژنومشلی، ایجاد شده‌اند. برور جهش بعدی تر ژن، مستقل شده، سبب تغییر آن به یک انکوژن با فعالیت زیاد می‌گردد که می‌تواند حتی در حضور پروویوانکوژن برمال SRC، سبب القاء تغییرات سلولی گردید. چنین ویروس‌هایی، ز رتروویروس‌های منتقل‌کننده^(۱) می‌نامند زیرا تومورها حاوی یک انکوژن مشتق شده از یک پروویوانکوژن سلولی منتقل شده می‌باشد.

به این دلیل که ژنوم RSV منتقل‌کننده، یک انکوژن v-src مهم را حمل می‌کند سبب القاء تومورها در طی چند روز می‌شود. برعکس، اکثر رتروویروس‌های انکوژنی، سرطان را تنها پس از یک دوره ماهانه یا سالانه، القاء می‌کنند. ژنومهای مربوط به این رتروویروس‌های با فعالیت آهسته، که قدرت تغییر دهی ضعیفی دارند، از آن دسته از ویروس‌های منتقل‌کننده در یک حبه مهم تفاوت دارند. آنها فاقد یک انکوژن هستند. تمام انواعی که بصورت آهسته عمل می‌کنند، یا «دوره کمون طولانی» دارند، رتروویروس‌هایی هستند که به نظر می‌رسد توسط دجون بیرون DNA سلول میزبان در حوالی یک پروویوانکوژن سلولی، سرطان را القاء کرده و بیان آن ژن را افزایش می‌دهد. بواله‌های تکراری بلند در



جهش‌های فقدان عملکرد در ژن‌های سرکوبگر - تومور، سبب تبدیل آنها به آنکوژن می‌شود.

ژن‌های سرکوبگر - تومور، اغلب پروتئین‌هایی را کد می‌کنند که توسط یک یا چند مسیر، سبب مهار تکثیر سلول می‌گردند. بروز جهش‌های فقدان عملکرد^(۱)، در یک یا چند عدد از این «موانع»^(۲) سبب گسترش اکثر سرطان‌ها می‌شوند. دسته‌های پروتئینی مهمی که توسط ژن‌های سرکوبگر تومور کد می‌شوند شامل این پنج دسته است:

- ۱- پروتئین‌های داخل سلولی که سبب تنظیم یا مهار پیشروی یک مرحله خاص از چرخه سلولی می‌شوند (مثل p16 و Rb بوی G)
 - ۲- گیرنده‌ها یا هدایت‌کننده‌های پیام برای هورمون‌های ترشح‌شده یا پیام‌های مربوط به تکامل، سبب مهار تکثیر سلولی می‌شوند (مثل TGFβ، گیرنده هجیوگ)
 - ۳- پروتئین‌های کنترل‌کننده نقاط کنتری که در مانع آسیب دیدن DNA یا غیرعادی بودن کروموزوم، چرخه سلولی را متوقف می‌کند (مثل p53).
 - ۴- پروتئین‌هایی که اپوپتوز را راهبری می‌کنند
- شد اثبات می‌کند که در فرایند ترمیم DNA شرکت کرده و توسط ژن‌های کارناکر، کد می‌شوند.

از آنجایی که اغلب وجود یک کپی از ژن سرکوبگر تومور برای کنترل تکثیر سلولی کفایت می‌کند، برای شروع توسعه تومور، هر دو آلل یک ژن سرکوبگر تومور، لازم است که از بین بروند و یا غیرفعال گردد. بنابراین اکثر جهش‌های فقدان عملکرد در ژن‌های سرکوبگر تومور از لحاظ ژنتیکی به صورت مغلوب^(۴) هستند (جدول ۱-۳۵). در این زمینه مغلوب به معنای ایست که حتی یک ژن، حدود نیمی از مقادیر طبیعی فرآورده پروتئینی را تولید کند که مانع از تشکیل تومور خواهد شد. در برخی از ژن‌ها، نیمی از مقادیر فرآورده کافی بوده که در این موارد کاهش فقط یکی از دو ژن می‌تواند منجر به سرطان شود. این نوع ژن‌ها ناگامی^(۵) در لحاظ هاپلو هستند (ژناتیکه حتی یک کپی از ژن سبب بروز فوتوپ بهایی شود، این نوع جهش را جهش غالب گویند). دو فرایند وجود دارد که توسط آنها ژن‌های سرطانی می‌توانند غالب گردند. (۱) فقدان یک کپی از یک ژن سرکوبگر تومور، سبب می‌شود که محصولات نتوانند فرایند رشد را به محور کافی کنترل کنند و (۲) فعال سازی یک ژن یا پروتئینی که حتی

مهمترین مکانیسمی است که توسط این رتروویروس‌ها صورت گرفته و منجر به سرطان می‌شود، اگرچه تنها رتروویروس شناخته شده‌ای که سبب ایجاد تومورهای انسانی می‌شود، ویروس لوکمیالینومای سلول T انسانی (HTLV) است، که در مطالعات صورت گرفته روی رتروویروس‌ها به عنوان مدی برای سرطان انسانی، هم در کشف آنکوژن‌های سلولی و هم در ساخت ویروس‌هایی که بطور مصنوعی ساخته شده است، بکار می‌رود که این عوامل در مراحل بعدی، سبب سریع در ساخت ویروس HIV که سبب AIDS است می‌گردد. تعداد کمی از ویروس‌های DNA دار آنکوژن هم هستند، برخلاف اکثر ویروس‌های DNA دار که سلول‌های حیوانی را عفونی می‌کند (فصل ۴)، ویروس‌های آنکوژن، DNA خود را در داخل ژنوم سلول میزبان وارد می‌کنند. DNA ویروسی حاوی یک یا چند آنکوژن است که اغلب سبب تغییر شکل سلول‌های آلوده می‌شوند. بعنوان مثال، اکثر رگینها و سایر تومورهای خوش‌حیم سلول‌های اپیتلیال توسط پاپیوموویروس‌های DNA دار انسانی (HPV) ایجاد می‌گردند. یک نمونه از نتایج عفونت HPV که از لحاظ بالینی بسیار شدید و جاد است، سرطان سرویکس می‌باشد که سومی نوع سرطان رایج در زنان پس از سرطان ریه و پستان است. آنکوپروتئین‌های HPV در اثر این بحث مورد بحث قرار خواهیم داد. پاپ اسمیر^(۱) که برای نمونه‌گیری از بافت سرویکس و تشخیص امکان وجود سرطان استفاده می‌شود، پسر می‌رسد که سرعت مرگ و میر را حدود ۷۰ درصد کاهش داده است. علی‌رغم اینکه هزاران نفر هر ساله بر اثر سرطان سرویکس جان خود را از دست می‌دهند و می‌توانستند از طریق انجام تست‌های غربالگری از تعدادی از این مرگ و میرها جلوگیری کنند. خوشبختانه، همه عفونت‌های HPV به سرطان منجر نمی‌شوند. برخلاف آنکوژن‌های رتروویروسی، که از ژن‌های سالم سلولی منشأ می‌گیرند و به جر آنکه به ویروس امکان تکثیر آن به صورت تومور را می‌دهند هیچ عملکرد دیگری ندارد. آنکوژن‌های شناخته شده DNA ویروسی، جزء قسمت‌های مکمل ژنوم ویروسی بوده و برای همانندسازی ویروس مورد نیازند. برطبق آنچه اخیراً ذکر گردید، آنکوپروتئین‌هایی که حاصل بیان شدن DNA ویروسی کامل شده در سلول‌های عفونی است توسط روش‌های مختلفی سبب تحریک رشد و تکثیر سلول می‌شود.

1 Popsmeat

2- Loss-of-function mutation

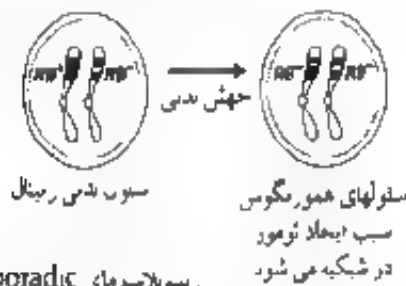
3- Brakes

4- Recessive

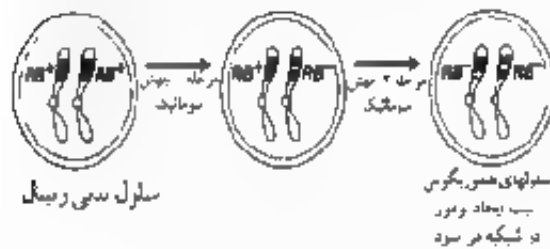
5- Haplo-insufficient



رتیبلاستوماى ارثى (a)



رتیبلاستوماى Sporadic (b)



شکل ۱۳-۲ نقش بروز جهش‌های بدنی خودبخودی در رتیبلاستوما. این بیماری به واسطه وجود تومورهای ریپل که از سلول‌های حامل دو آلل جهش یافته RB به وجود می‌آید، مشخص می‌گردد. (a) در رتیبلاستوماى ارثى (خانوادگى) یک فرد یک آلل سالم RB^+ را از یک والد و یک آلل RB^- جهش یافته را از والد دیگر به ارث می‌برد. یک جهش ساده در سلول ریپل بدنی هروریگوت که سبب غیرفعال شدن آلل سالم می‌شود منجر به تولید سلولی می‌شود که فاقد عملکرد ژن Rb است که دارای دو جهش می‌باشد. (b) در رتیبلاستوماى انفرادى، یک فرد دو آلل سالم RB^+ را به ارث می‌برد. دو جهش سوماتیک متوالی در یک سلول ریپل خاص یا در زاده‌های حاصل از آن سبب ایجاد یک سلول هموریگوت RB^-/RB^- می‌گردد.

آمریکا را باعث می‌شود و حدود ۱۰۰۰۰۰ مورد دیگر سرطان در هر سال مربوط به جهش‌های RB در رمی سین ژ تلاح می‌باشد. اگر تومورهای شبکه‌پیش از آن که به صورت بدخیم در بدن حذف شوند، کودکانی که مبتلا به رتیبلاستوماى توانی هستند می‌توانند اغلب تا مرحله برگشتی رده مانده و دارای فرزند شوند به این دلیل که سلول‌های زایای آنها، حاوی یک آلل RB نرمال و یک آلل جهش یافته است. در این افراد به طور مساری، یک آلل جهش یافته به بیمی در کودکانشان و آلل سالم به بیمی دیگر می‌رسد. کودکانی که آلل سالم را به ارث می‌برند در صورتی که والد دیگرشان دارای دو آلل RB سالم باشد، سالم خواهند بود و به این ترتیب آنهاى که یک آلل جهش یافته را به ارث می‌برند به طور مشابه با والد بیمار، احتمال ابتلا به تومورهای شبکه‌پیش در آنها بالاست. حتی اگر یک آلل RB سالم از والد دیگرشان که سالم است به ارث برده نشده، سایرین استعداد توسعه رتیبلاستوما به صورت یک صفت غالب به ارث

در عیاب یک آلل نرمال مثل یک انکوژن غالب سبب رشد می‌گردد (همان طور که در بحث قبلى توضیح دادیم). در اکثر سرطان‌ها، ژن‌های سرکوبگر تومور دچار جهش‌های جذبی یا نقطه‌ای می‌شود که مانع تولید پروتئین می‌شود و یا منجر به تولید یک پروتئین غیرعملکردی می‌گردد. مکانیسم دیگر برای غیرفعال سازی ژن‌های سرکوبگر تومور، متیلاسیون ریشه‌های سیتوزین در پروموتور یا سایر عناصر کنترلی است که سبب مهار رونویسی آنها خواهد شد. چنین متیلاسیون‌هایی اغلب در نواحی از DNA که رونویسی نمی‌شوند به چشم می‌خورد (فصل ۷).

بروز جهش‌های توارثی در ژن‌های سرکوبگر - تومور، حاصل ابتلا به سرطان را افزایش می‌دهند.

افرادی که دچار جهش‌های وراثتی در ژن‌های سرکوبگر توموری خود هستند دارای استعداد ارثی برای ابتلا به انواع خاصی از سرطان‌ها هستند. چنین افرادی در اغلب موارد یک جهش در یک آلل از ژن در سلول‌های لانه زایای خود به ارث برده‌اند. جهش سوماتیک آلل دوم، پیشروزی تومور را تسهیل می‌کند. یک مورد کلاسیک در این ارتباط، رتیبلاستوماست که به علت فقدان عملکرد RB می‌باشد. RB اولین ژن سرکوبگر - توموری بود که شناخته شد. همانطور که اخیراً ذکر گردید، پروتئین که سوبده توسط RB ، به تنظیم چرخه سلولی کمک می‌کند.

رتیبلاستوماى ارثى در مقابل رتیبلاستوماى انفرادى کودکانی که مبتلا به رتیبلاستوماى ارثی هستند یک کیی میوب از ژن RB را به ارث می‌برند که گاهی بوقات به صورت یک حذف کوچک بر روی یکی از کیی‌های کروموزوم ۱۳ است. در این کودکان چندین تومور شبکه‌پیش در مراحل اولیه زندگی گسترش می‌یابد که عموماً هر دو چشم را در بر می‌گیرد. حذف یا جهش یک ژن RB سالم بر روی یک کروموزوم دیگر یک مرحله ضروری در تشکیل تومور محسوب می‌شود که سبب ایجاد سلولی می‌شود که پروتئین RB عملکردی تولید نمی‌کند (شکل ۱۳-۲). افرادی که دارای رتیبلاستوماى انفرادى هستند، برخلاف نوع قبلى، دو آلل RB سالم به ارث می‌برند که هر کدام تحت اثر یک جهش بدنی فقدان عملکرد در یک سلول شبکه‌پیش قرار می‌گیرند. به دلیل از بین رفتن دو کیی از ژن RB ، که احتمال آن نسبت به از بین رفتن یک کیی به مراتب کمتر است، این فرد رتیبلاستوما نادر است و اغلب تنها روی یک چشم اثر می‌گذارد. سایرین، جهش RB در اکثر سرطان‌ها وجود دارد که در این حالت رتیبلاستوماى توارثی در حدود ۱۰۰ مورد سرطان در هر سال در



بدنی، منجر به کاهش هتروزیگوسیتی^(۱) (LOH) می‌شود که اغلب منجر به گسترش یک سرطان می‌شود. یک مکانیسم معمول برای LOH شامل عدم تفکیک کروموزومها در طی میتوز است که این کروموزومها حامل ژن سرکوبگر تومور هستند (شکل ۲۵-۱۴). این فرایند همچنین تحت عنوان ناگسستگی^(۲) خوانده می‌شود که به علت نقص در نقطه کنترل کسده آرایش دوک میتوزی رخ می‌دهد که در حالت عادی مانع از ایجاد دوک میتوزی غیر عادی در مرحله متافاز سلولی در حین انجام میتوز می‌شود (شکل ۲۰-۳۲).^۳ ملاحظه کنید، مکانیسم ممکن دیگر برای LOH، نورکینی میتوزی میانی یک کروماتید حامل آلل نسیب وحشی و یک کروماتید هموزیگ آن که حاصل آلل جهش یافته است می‌باشد همان گونه که شکل ۲۵-۱۴b نشان می‌دهد. تفکیک بعدی کروموزومها می‌تواند منجر به ایجاد سلول دختر شود که برای آلل سرکوبگر تومور جهش یافته به صورت هموزیگوت می‌باشد. مکانیسم سوم شامل حذف یا جهش یکی سالم ژن سرکوبگر تومور است. وجود یک حذف می‌تواند ناحیه وسیعی از کروموزوم را در بر گیرد که در این مورد نیاز نیست که یک حذف به طور دقیق فقط ژن سرکوبگر تومور را شامل شود.

میزان تخمین‌ها با هم متفاوت است، اما سرطان‌های ارثی، از جمله سرطان‌هایی که در نتیجه آن بخشی که مربوط به گونه ارثی یک ژن خاص می‌شوند به ندرت می‌رسد که حدود ۱۰ درصد سرطان‌های ارثی را شامل گردد. کارهای صورت گرفته بر روی ژن‌های تسانی، نشان دهنده احتمال افزایش پن درصد است، یادآوری این نکته مهم است که جهش ارثی در لایه رایان، به تنهایی برای گسترش سرطان کافی نیست. در تمام موارد، به آنها باید یک آلل سرکوبگر تومور سالم به طور ارثی از بین برود یا غیرفعال شود بلکه جهش‌هایی که سایر ژن‌ها را بر دیگری می‌کشد هم برای توسعه سرطان ضروری است. بنابراین فردی که دارای یک جهش در ژن سرکوبگر تومور مطلوب است می‌تواند به طور استثنایی نسبت به عوامل جهش‌زای محیطی از قبیل تشعشعات حساس گردد.

انحراف در مسیرهای پیام‌رسانی کنترل‌کننده تکامل، یا اکثر سرطان‌ها را قاتل دارند.

در طی دوره تکامی عادی، پیام‌های ترشح شده از قبیل Wnt، TGF β و جهش‌ها (Hh) به طور متناوب سبب هدایت سلول‌ها به

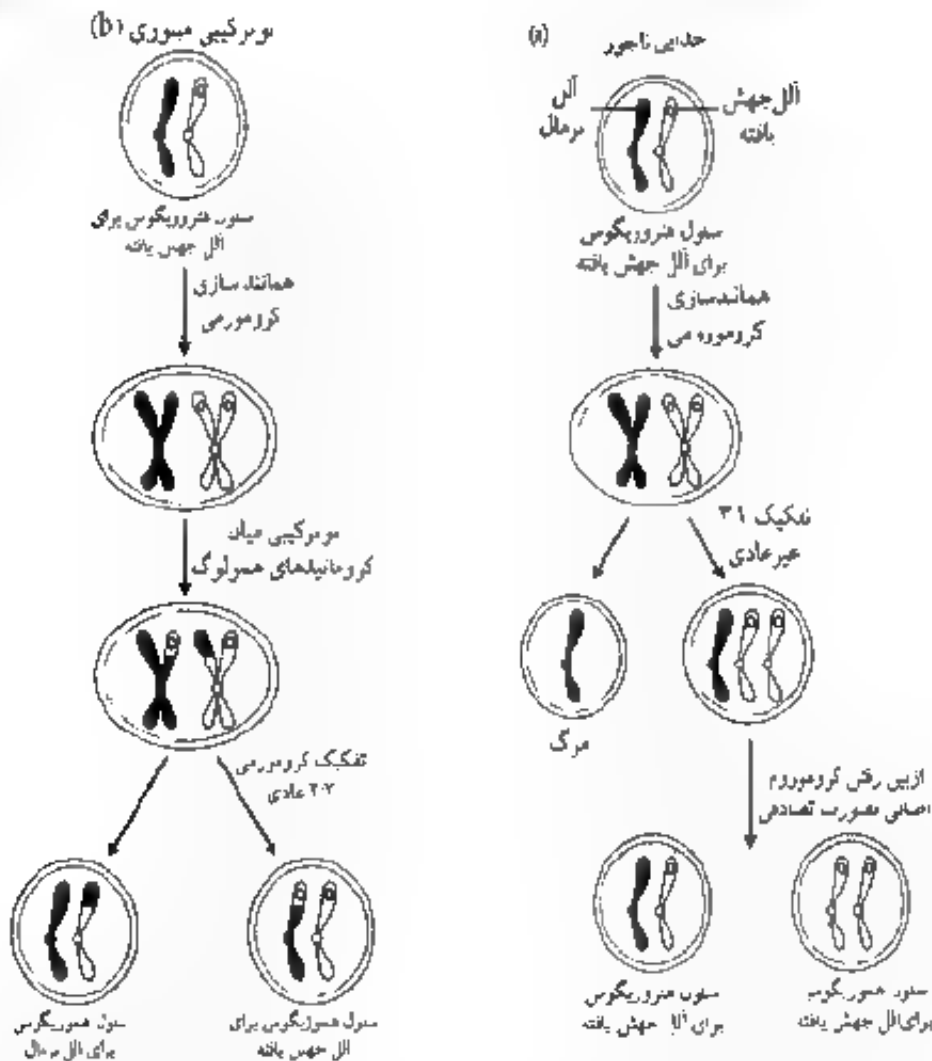
می‌رسد و وجود یک کی جهش یافته برای پیش‌بینی توسعه سرطان در یک فرد، کافی است. به طور خلاصه، اکثر تومورهای انسانی (نه فقط تومورهای شکمیه) حاوی آلل‌های RB جهش یافته یا جهش‌هایی هستند که روی سایر اجزاء همان مسیر اثر می‌گذارد و اکثر این‌ها به علت بروز جهش‌های سوماتیک ایجاد می‌شوند.

اشکال توارثی سرطان کولون و پستان، به طور مشابه می‌توان امکان ابتلا به سایر سرطان‌ها را که مرتبط با جهش‌های توارثی در سایر ژن‌های سرکوبگر تومور هستند را لحاظ از می‌پیش‌بینی کرد به عنوان مثال، افرادی که یک جهش در یکی از آلل‌های APC سلول‌های رده زایا را به ارث می‌برند، احتمال ابتلا به هرزول پولیپ روده‌ای پیش‌سرطانی را می‌یابند (شکل ۲۵-۹). از آنجایی که احتمال زیادی وجود دارد که یک یا چند نوع از این پولیپ‌ها به صورت بدخیم پیش‌روی کنند بنابراین در چنین افرادی ریسک توسعه سرطان کولون قبل از سن ۵۰ سالگی به میزان زیادی افزایش می‌یابد. تسب عر بالگری افراد به منظور وجود پولیپ توسط کونوسکوپیک یک روش مناسب برای افراد ۵۰ ساله یا پیرتر است، حتی هنگامی که هیچ جهش APC شناخته شده‌ای در آنها وجود نداشته باشد به طور مشابه، در زنانی که یک آلل جهش یافته BRCA-1، یک ژن سرکوبگر تومور دیگر، را به ارث می‌برند، ۶۰ درصد احتمال ابتلا به سرطان پستان در سن ۵۰ سالگی وجود دارد در حالی که در انهایی که دو آلل سالم BRCA-1 را به ارث برده‌اند، ۲ درصد احتمال وجود دارد جهش‌های هتروزیگوت BRCA 1 همچنین سبب افزایش ریسک ابتلا به سرطان رحم از ۲ درصد به ۱۵-۴ درصد می‌شود پروتئین BRCA-1 در فرایند ترمیم آن دسته از آسیب‌های DNA که توسط تشعشعات ایجاد می‌شوند نقش دارد که احتمالاً ممکن است عملکردهای دیگری هم داشته باشد. در نانی که به طور ارثی دچار سرطان پستان هستند همدان آلل دوم BRCA-1 به همراه سایر جهش‌ها، برای بدخیم شدن یک سلول سالم مجرای عدد پستانی لازم است. با این حال، BRCA-1 در فرم انفرادی اغلب دچار جهش نمی‌شود و سرطان پستان به صورت غیر ارثی می‌باشد.

کاهش هتروزیگوسیتی به طور واضح ما استعداد ابتلا به سرطان را توسط کمپ یک آلل آسیب دیده مربوط به یک ژن سرکوبگر تومور از یکی از والدینمان، به ارث می‌بریم، بنابراین در مورد آن جهش به صورت هتروزیگوت هستیم. این جهش‌ها در حالت عادی، معمولاً سرطان ایجاد نمی‌کنند تا زمانی که آلل سالم باقی مانده مانع ایجاد اختلال در رشد می‌شود، که در این صورت سرطان معلوب است. نقص یا غیرفعال شدن آلل نرمال در مراحل بعدی بر یک سلول

1- Loss of heterozygosity

2- Nondisjunction

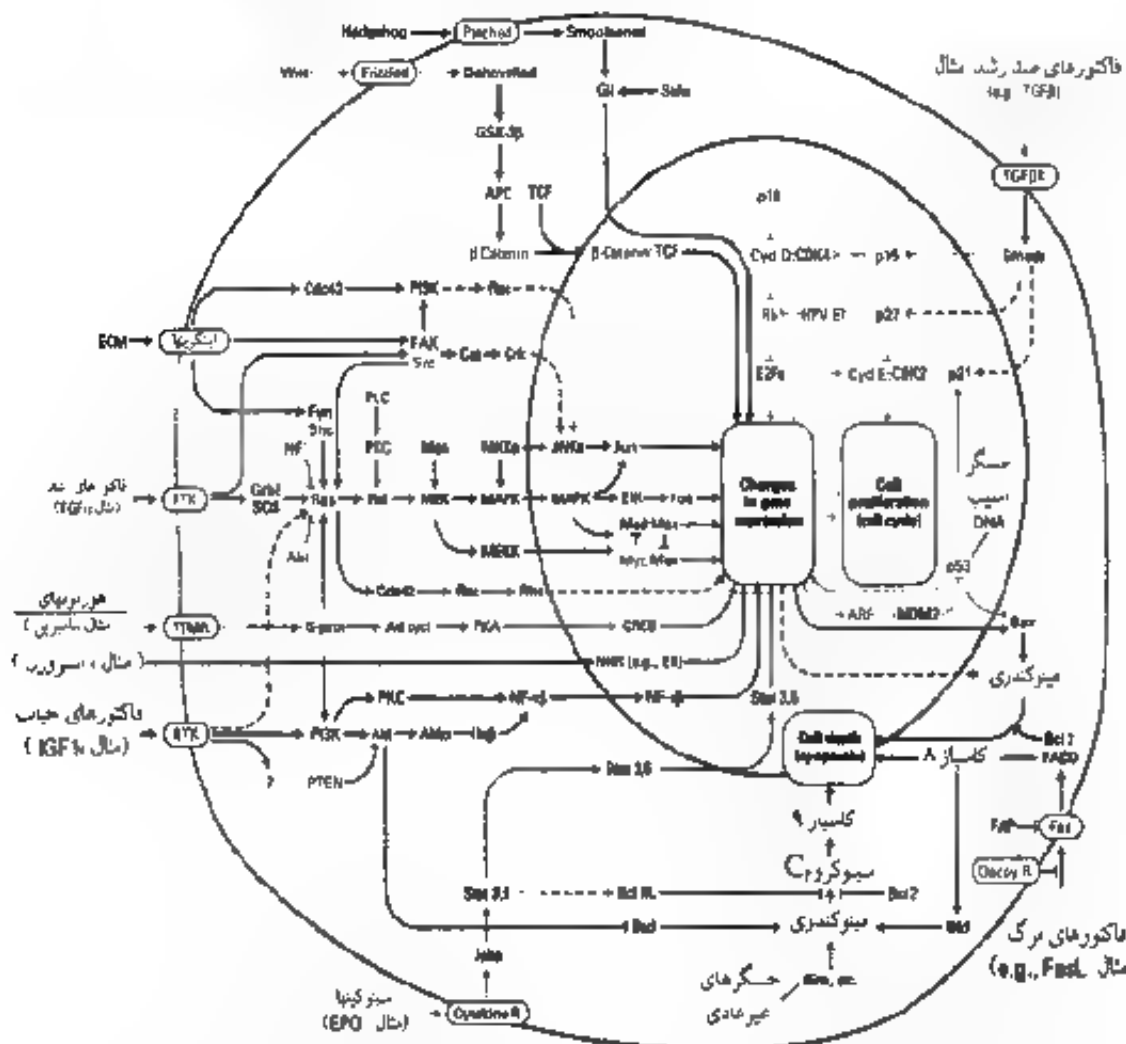


شکل ۱۴-۲۵ دو مکانیسم برای کاهش هتروزیگوسیتی (LOH) در ژن‌های سرکوبگر - تومور سلولی که حاوی یک آلل سالم و یک آلل جهش یافته مربوط به یک ژن سرکوبگر تومور است. اغلب برای هتروزیگوسیتی (۲) اگر تشکیل یک میسوزی دچار نقص گردد. کروموزوم‌های جهش‌دهنده حامل آلل‌های سالم و جهش یافته ممکن است با نسبت‌های مختلفی (۲:۱) هم تفکیک شوند. سلول دیگری که سه کروموزوم از یک نوع را به دست می‌آورد اغلب یکی از آنها را از دست داده و تبدیل به یک سلول عادی یا شماره کروموزومی ۲n می‌گردد. گاهی اوقات، سلول حاصله حاوی یک آلل سالم و یک آلل جهش یافته است اما برخی مواقع هم برای آلل جهش یافته به صورت هموزیگوت خواهد شد. نکته اینجاست که جیس (نیوپلاتیدی) با معمای کروموزومی غیرعادی) عموماً به دلیل تولید سلول‌های نامیز یافته که در ساختارهای بسیار پیچیده یک موجود زنده توسعه می‌یابد سبب آسیب یا مرگ می‌شود. اغلب می‌تواند در کلون‌های سلولی با ایجاد سازگاری، اعمال آن سلول‌ها را محدود کند. (b) مورفیک میسوزی همان یک کروموزوم را در یک وحشی و یک آلل جهش یافته که در نتیجه تفکیک کروموزوم‌ها رخ می‌دهد، سلولی را ایجاد می‌کند که حاوی دو نسخه از یک آلل جهش یافته است.

فعالیت سلولی می‌شود. حتماً آنکوژنیک شده و سبب رشد مناسب یا سرطانی می‌شود.

پیام‌رسانی Hh، که به طور مکرر در طی تکامل برای کنترل مفایده تعیین شده سلول به کار گرفته می‌شود، یک مثال خوب از یک مسیر پیام‌رسانی است که در اقله سرطان نقش دارد در پوست و مچچه، یکی از پروتئین‌های Hh انسانی (Sonic hedgehog)، تقسیم سلول را توسط اتصال به یک پروتئین عصبانی بنام

سمت مفایده تکاملی اختصاصی‌شان می‌فود که ممکن است سبب متغیر سریع در آنها گردد. چنین پیام‌هایی باید تنظیم شود تا رشد در محدوده زمانی و مکانی مناسب و درستی صورت گیرد از میان مکانیسم‌های موجود برای کنترل نمودن اثرات تکاملی قدرتمند پیامدها می‌تواند به آنتاگونیست‌های برون سلولی قابل‌القاء مسودکننده‌های گیرنده‌ها و پیام‌های رقابت‌کننده به هم را نام برد. اصل ۲۳، جهش‌هایی که مانع چنین مکانیسم‌های متوقف‌کننده



شکل ۲۵-۱۵ (شکل رنگی): چرخه‌های سولنی که توسط جهش‌های مولد سرطان تحت تأثیر قرار می‌گیرند. کنترل رشد و چرخه سول در قلب سرطان که تحت تأثیر اکثر انواع پیامدهای قرار می‌گیرد و برآیند کل این پیام‌هاست که سول توسط آن تصمیم می‌گیرد که آیا تقسیم شود یا نه تصمیم خود را نهاده دهد مسیرهای تکاملی به سول‌ها هویتی می‌بخشد که این هویت به آنها این امکان را می‌دهد که یا تکثیر شوند و یا شوند. ژن‌هایی که در طی سرطان‌ها جهش می‌یابند یا فرور نشان داده شده‌اند. مسیرهایی که در ایجاد سرطان نقش کمتری دارند یا خصوصاً مبطع نشان داده شده‌اند.

میر با سرطان ارتباط دارد

تعدادی از جهش‌های پیچیده، انکوژن‌ها را طوری تغییر می‌دهند که سبب روشن شدن ژن‌های هدف Hh به طور نامناسبی می‌شوند. بقیه مولد شامل جهش‌های معدومی هستند که بر تنظیم کننده‌های منفی شبیه ptc1 اثر می‌کنند. همان طور که در مورد سایر ژن‌های سرکوبگر تومور دیده می‌شود، فقدان کامل عملکرد ptc1، محرک به مرگ در مراحل اولیه جنینی می‌سود. به این دلیل که این ژن برای تکامل مورد نیاز است که این امر تنها در مورد سلول‌های توموری که به صورت هموریگوت ptc1/pTC1 هستند دیده می‌شود. کثر مسیرهای پیام‌رسانی که در سایر اصول شرح داده شدند، نقش اساسی در کنترل تکامل جنینی و تکثیر سول در بافت‌های بالغ

Patched-1 (Ptc1) و غیرفعال‌سازی آن، تحریک می‌کند (شکل ۱۶-۲۲). ملاحظه کنید، جهش‌های فقدان عملکرد در ptc1 به سول اجازه تکثیر در عیب یک پیام Hh را می‌دهد و بنابراین ptc1 یک ژن سرکوبگر توموری است. افرادی که یک کپی واحد از ptc1 را به ارث می‌برند دارای استعداد ابتلا به سرطان پوست و معده هستند که می‌تواند زمانی اتفاق افتد که آل دیگرس هم آسیب ببیند. سایر افراد نیز می‌توانند به این بیماری‌ها دچار شوند، اگر جهش فقدان عملکرد در هر دو کپی از این ژن صورت گیرد. بنابراین هم حالت خانوادگی (ارثی) و هم انفرادی (غیرارثی) سیر همانطور که در مورد رتیوبلاستوما دیدیم، برای این بیماری هم وجود دارد. جهش‌هایی که در سایر ژن‌های موجود در مسیر پیام‌رسانی Hh صورت می‌گیرد



معبر می‌شود.

■ به آرث بردن یک جهش انفرادی در آلل RB، احتمال ایجاد انواع سرطان را مثل سایر ژن‌های سرکوب‌کننده تومور (مثل APC و BRCA-1) بالا می‌برد.

■ در تولید هرورینگ‌های انفرادی برای یک ژن سرکوب‌کننده تومور، یک سلول سوماتیک می‌تواند توسط نوترکیبی میویری، جنایی پدگوموروم‌ها، جهش خاموش ژن یا حذف دچار کاهش هرورینگویی (LOH) شود (اشکل ۱۲-۲۵ را ملاحظه کنید).

■ جهش در ژن‌های کارناکر از لحاظ ژنتیکی مطلوب است و حتی وجود یک نسخه عملکردی برای جلوگیری از صدمات جدی به DNA معمولاً کافی است.

■ بسیاری از ژن‌های تنظیم‌کننده رشد و نمو طبیعی پروتئین‌هایی را کد می‌کند که در مسیرهای پیام‌رسانی مصنوعی عمل می‌کند (اشکل ۱۵-۲۵)؛ ملاحظه کنید، نقش طبیعی آنها در تصمیم رها و مکان وقوع رشد انمکاسی از ویژگی‌های تومورهایی است که آنها به هنگام جهش پیدا کردن ژن‌ها بوجود می‌آیند.

۲۵-۲ بروز جهش‌های اتکوزلیک در پروتئین‌های شروع‌کننده رشد

ژن‌های کد کننده دسنه‌های پروتئین‌های تنظیم‌کننده سول، در شکل ۲۵-۱ نشان داده شده است که تحت عنوان پروموتورهای جهش‌ناپذیر در ژن‌های سرکوبگر تومور شناخته می‌شوند. در این بخش ما با جزئیات بیشتری به شرح این می‌پردازیم که چگونه جهش‌هایی که سبب فعالیت یا بی‌اثر و تنظیم شده پروتئین‌های خاص و یا سبب مفادیر بیشتری از این پروتئین‌ها می‌شوند، تکثیر و معبر شدن سول‌ها را رافانازی کرده و سبب ایجاد سرطان می‌گردند. در هر مورد، خواهیم دید که چگونه یک سول کمیا که تحت تاثیر یک نوع بسیار حتماسی از یک جهش قرار می‌گیرد به گونه‌ای تغییر می‌کند که تکثیر آن به صورت کنترل نشده در می‌یابد.

گیرنده‌های اتکوزلیک می‌توانند در غیاب فاکتورهای رشد اضافی، تکثیر سلولی را راه‌اندازی کنند.

اثرش فعالیت یک پروتئین پیام‌رسان شروع‌کننده رشد در اثر بروز تغییراتی در پروتئین، به نظر می‌رسد یک مکانیسم بسیار محصل برای سرطان است اما در واقع بروز این امر خیلی نادر است.

این می‌کند در سال‌های اخیر، جهش‌هایی که بر اجزاء موجود در اکثر این مسیرهای پیام‌رسانی اثر می‌گذارد به نوعی به سرطان ارتباط داده شده‌اند (شکل ۱۵-۲۵). در واقع، زمانی که یک ژن در مسیر تکامی به یک نوع سرطان انسانی مرتبط می‌شود، فهم این مسیر از مدل‌های موجودات رنده مثل کرم‌ها و موش‌ها حاصل می‌شود که باعث تمرکز تحقیقات بر روی ژن‌های لازم دیگر در سایر انواع سرطان‌ها می‌گردد.

به عنوان مثال، APC اولین ژن حیاتی که در مسیر ایجاد سرطان کولون جهش می‌یابد، هم کوی به عنوان بخشی از مسیر پیام‌رسانی Wnt شناخته شده است (فصل ۱۶) که منجر به کشف مشارکت جهش‌های گر-کاتسین در سرطان کولون شده، بروز جهش در ژن‌های تکاملی مهارکننده تومور، تشکیل تومور را در بافت‌هایی که در حالت عادی سبب توقف رشد سول می‌شوند شروع می‌کند. به این جهش‌های صورت گرفته بر روی ژن سرکوبگر تومور در بافت‌هایی که در آنها نقش اولیه تنظیم‌کننده‌های تکاملی، کنترل مقاصد سوبی (انواعی از سول‌ها که تکامل می‌یابند) و به تقسیم سوبی است سبب ایجاد سرطان می‌شود. بروز جهش‌ها در پروموتورهای تکامی می‌تواند تشکیل تومور را در بافت‌هایی که یک ژن در حالت عادی تکثیر سوبی را شروع می‌کند یا در سایر بافت‌هایی که در آنها ژن به صورت غیرعادی فعال می‌شود، شروع می‌کند.

نکات کلیدی بخش ۲۵-۲

اسس ژنتیکی سرطان

■ جهش‌های غالب عملکردی در پروموتورهای جهش‌ناپذیر با فقدان عملکرد در ژن‌های سرکوب‌کننده تومور، سرطان‌ها هستند.

■ پروتئین‌های گذشته توسط پروموتورهای پروتئین‌های پیام‌رسان محرک رشد و گیرنده‌های آنها، پروتئین‌های انتقال پیام فاکتورهای رونویسی و پروتئین‌های آپوپتوزی هستند (شکل ۱۱-۲۵ را ملاحظه کنید).

■ فعال شدن جهش در یکی از دو آلل پروموتورهای آلل‌ها را به اتکوز تبدیل می‌کند. این امر می‌تواند توسط جهش تکثیر ژنی، جانشینی ژنی و بیان بالا صورت گیرد.

■ اولین ژن سرکوب‌کننده تومور شناخته شده یعنی RB در ریبوبلاستوما و سایر انواع تومورها دچار جهش شده است؛ برخی از محرک‌های مسیر RB در بسیاری یا همه تومورها دچار



جهش‌هایی که منجر به تولید بیش از حد یک RTK برمال می‌شوند همچنین می‌توانند انکوژنیک باشند به عنوان مثال، در اکثر سرطان‌های پستان انسان، گیرنده Her2 برمال به میزان زیادی تولید می‌شود در نتیجه سلول‌ها حتی در حضور مقادیر بسیار کم EGF و هورمون‌های مرتبط و عصب‌های بسیار پائین‌تر از آنچه که برای تحریک تکثیر سلول‌های سالم لازم است نیز تحریک شده و تکثیر می‌یابند (فصل ۱۶ را مطالعه کنید).

مکانیسم دیگر برای ایجاد یک گیرنده انکوژن توسط بررسی انکوژن trk انسانی روشن شده است که از یک کارسینومای کولون استخراج گردید. این انکوژن، یک پروتئین کایمیریک را کد می‌کند که در نتیجه یک بیدار کروموزومی و جابجایی شدن نوآلی‌های کدکننده اکثر ژن‌های خارج سلولی گیرنده trk برمال با نوآلی‌های کدکننده اسیدهای آمینه N- ترمینال نسخه کروموزومی غیرمطبیقت‌های ایجاد گردیده است (شکل ۲۵-۱۷). قطعه ترجمه شده تروپومیرین می‌تواند دیمیریزاسیون گیرنده trk کایمیریک را به واسطه تشکیل یک ساختار هاریج هاریجی شده وساطت کند و در نتیجه منجر به فعال شدن ژن‌های کینازی آن در عیاب لیگاند شود. پروتئین Trk طبیعی یک گیرنده سطح سلولی تیروزین کینازی است که به یک فاکتور رشد عصبی متصل می‌شود (فصل ۲۱). برعکس، انکوژن پروتئین Trk که به طور پایدار فعالیت می‌کند، تا زمانی که نوآلی‌های N- ترمینال آن که سبب قرارگیری آن در عشا شده است حذف شده، این پروتئین در داخل سیتوزل باقی می‌ماند.

فعال‌کننده‌های ویروسی گیرندگان فاکتور رشد به عنوان انکوژن‌ها عمل می‌کنند

ویروس‌هایی که سبب سرطان می‌شوند، اختلال می‌رود که سبب افزایش تولید ویروس از سلول‌های سرطانی آلوده شده می‌شوند به عنوان مثال، یک رتروویروس که ویروس تشکیل دهنده هموکس طحال (SFFV) نام دارد سبب القای ریترولوکمیا (یک تومور مربوط به پیش‌سازهای اریترویدی) در موش‌های بالغ می‌شود که این عمل را توسط ایجاد یک پیام توسعه یافتگی برمال انجام می‌دهند. تکثیر، بنا و نمایر پیش‌سازهای اریترویدی به سلول‌های قرمز بالغ به طور کامل نیازمند ریتروپروتئین (Epo) و گیرنده مخصوص به Epo است (شکل ۱۶-۱۶). یک گلیکوپروتئین پوشاننده SFFV جهش یافته که gp55 نام دارد، مسئول ایجاد اثرات انکوژنیک ویروس است. اگر چه gp55 می‌تواند همانند یک پروتئین پوششی رتروویروس عادی در فرایندهای جوانمردی و ایجاد عفونت

بها یکی از این انکوژن‌ها که به صورت طبیعی اتفاق می‌افتد، sis است که تاکنون کشف شده است. انکوژن sis یک شکل تغییر یافته از فاکتور رشد مشتق از پلاکت (PDGF) را کد می‌کند که می‌تواند به طور غیرعادی تکثیر سلول‌هایی که در حالت عادی گیرنده PDGF را بیان می‌کنند تحریک کند یک مورد شایع در بیماران که سلول‌ها شروع به تولید یک فاکتور رشد نمایی می‌کنند که روی سلول‌های مولد خود اثر می‌کند. این نوع تحریک، تحریک اتوکرین نام دارد.

برعکس، انکوژن‌های کدکننده گیرنده‌های سطح سلولی که پیام‌های شروع کننده رشد را هدایت می‌کنند، با همت نوع سرطان ارتباط دارند گیرنده‌های مربوط به اکثر جهش فاکتورهای رشدی دارای فعالیت تیروزین کینازی ذاتی در ژن‌های سیترونی خود هستند که این فعالیت تا زمانی که تحریک نشده است به صورت ساکن باقی می‌ماند اتصال لیگاند به ژن‌های خارجی پس گیرنده‌های تیروزین کیناز (RTKs) منجر به دیمیریزاسیون و فعال شدن عملکرد آنها می‌شود و باعث راه‌اندازی یک مسیر انتقال پیام داخل سلولی می‌شود که منجر به منجر به تکثیر سلول می‌شود.

در برخی موارد یک جهش نقطه‌ای، RTK برمال را به گونه‌ای تغییر می‌دهد که یک دیمیریزه شده و به طور ثابت و همیشگی حتی در عیاب لیگاند هم فعال می‌ماند. به عنوان مثال، یک جهش معصه‌ای واحد، گیرنده EGF2 برمال انسانی (Her2) را به گونه‌ای می‌دهد که بدین به انکوژن پروتئین Neu (neu) برای بخش اولیه شناخته شده آن در سوروبلاستوما می‌شود که شروع کننده سرطان‌های ویژه‌ای در موش است (شکل ۲۵-۱۶). چپ: به طور مشخص، موش‌های انسانی که تیروپلازی بیپ آمینوکرین چسبانه نام دارد تولید یک گیرنده مربوط به فاکتور پروتروپیک مشتق شده از سلول‌های گلیایی (GDNF) می‌کند که وقتی دیمیر می‌شود به طور همیشگی فعال می‌ماند و در اثر یک جهش نقطه‌ای در ژن‌های خارج سلولی این پروتئین ایجاد می‌شود. گیرنده GDNF یک پروتئین تیروزین کیناز است که وقتی به فرم دارای فعالیت همیشگی در بیابند سبب مسدود شدن افزایش پروتئین‌های هدف در یائین دست خود می‌شود. در سایر موارد، حذف مقدار زیادی از ژن‌های اتصال به لیگاند خارج سلولی، سبب تولید یک گیرنده انکوژنیک که به طور همیشگی فعال است می‌شود. به عنوان مثال، حذف ژن‌های خارج سلولی گیرنده EGF برمال (شکل ۲۵-۲۵) آن را تبدیل به انکوژن پروتئین دیمیری ErbB می‌کند (انکوژن پروتئین از ویروس آرتروپلاستوما که یک گونه ویروسی ژن تغییر یافته آن تولید یار شناسایی شد).

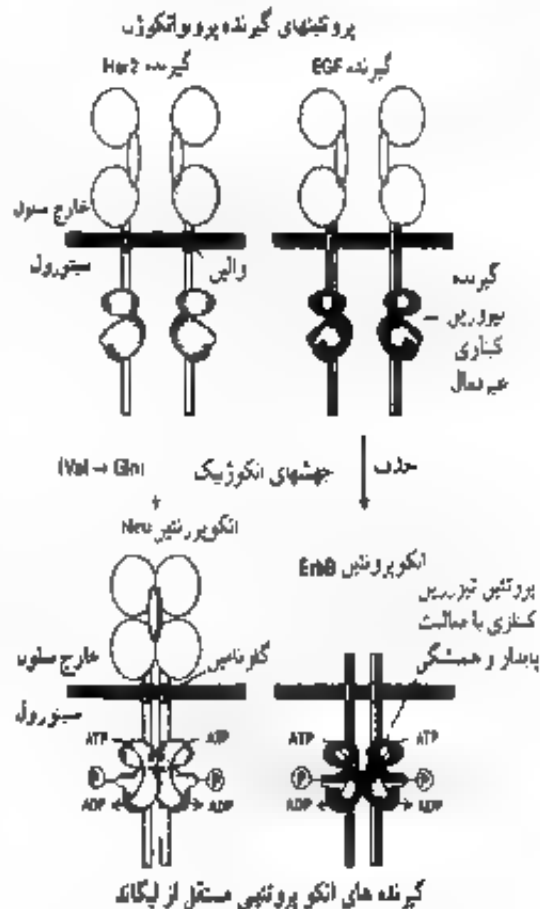


است که DNA ویروس به طور حسی انتقال می‌یابد و سبب ایجاد سرطان سرویکس و زگیل‌های ساسلی می‌گردد. یک پروتئین ویروس باپیلوما که با E5 نشان داده می‌شود و حاوی سه ۴۴ اسید آمینه است، در عرص عشای پلاسمایی پل می‌زند و تشکیل یک دایمر یا تریمر می‌دهد. هر پی‌پپتید E5 می‌تواند یک کمپلکس پایدار با یک گیرنده اندوزن برای PDGF تشکیل بدهد و بنابراین دو یا تعداد بیشتری از گیرنده‌های PDGF را با هم مجتمع می‌کند که در عرص عشای پلاسمایی پل رده‌اند. این کمپلکس، دایمریزاسیون گیرنده به واسطه هورمون ر تقلید کرده و موجب تقویت فعال سازی گیرنده و سرانجام تغییر شکل سلول می‌شود. همانگونه که قبلاً دیدیم، ژنوم HPV همچنین چندین پروتئین دیگر را که می‌کند که سبب مهار ژن‌های سرکوبگر تومور شده و به‌این‌تر تغییر شکل سلول شرکت دارند. اخیراً یک واکسن علیه پروتئین E۱ کپسید HPV شناخته شده است که سبب حفاظت انسان در مقابل سرطان سرویکس، دست کم در برخی از انواع ویروس‌ها می‌شود.

اکثر آنکوژن‌ها پروتئین‌های هدایت کننده پیام را که به طور همیشگی فعالند کد می‌کنند.

بعد از ریاضی از آنکوژن‌ها از پروتئین‌های مشتق می‌شوند که سبب کدسین پروتئین‌ها می‌گردند که در هدایت پیام‌ها از یک گیرنده فعال شده به هدف سلولی، کمک می‌کنند. ما به شرح چندین مثال از چنین آنکوژن‌هایی می‌پردازیم که هر کدام در تعداد زیادی از انواع سون‌های سرطانی بین می‌شوند.

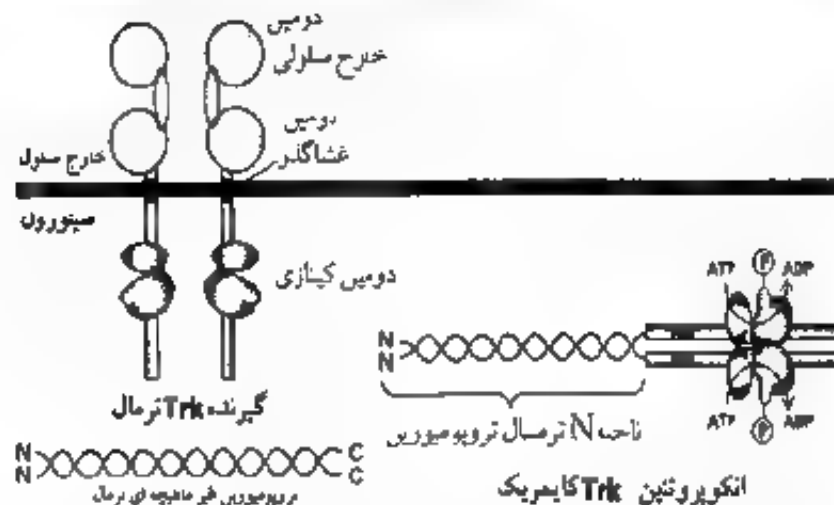
ترکیبات موجود در مسیر RAS. از میان آنکوژن‌های موجود در این دسته که به حوی مطالعه شده‌اند، ژن RAS را می‌توان نام برد که اولین آنکوژن غیرویروسی شناخته شده است. تنها یکی از چندین تغییر در پروتئین RAS می‌تواند منجر به فعالیت گیرنده شده و در آن مورد، مخصوصاً اگر یک جهش نقطه‌ای که سبب جایگزینی هر اسید آمینه با گلاستین در موقعیت ۱۲ توالی RAS می‌شود، سبب تبدیل پروتئین برمال به یک آنکو پروتئین با فعالیت همیشگی می‌شود. این نمونه از جهش، سبب کاهش فعالیت GTP از پروتئین شده و بنابراین RAS در وضعیت فعال که به صورت وضعیت متص به GTP است نگه می‌دارد. آنکو پروتئین RAS که به صورت همیشگی فعال شده است در اکثر انواع سرطان‌های انسانی دیده می‌شود که این سرطان‌ها شامل سرطان مثانه، کبد، عدد پستان، پوست و گرسپوماهای ریه، نوروبلاستوماها و لوکمیها است. همانطور که در فصل ۱۶ دیدیم، RAS یک ترکیب کلیدی در



شکل ۲۵-۱۶ اثرات جهش‌های آنکوژیک در پروتئین‌های این که گیرنده‌های سطح سلولی را کد می‌کنند. چپ: یک جهش که سبب تغییر یافتن یک اسید آمینه سمد (والین به گلوکامین) در ناحیه گیرنده از عشای گیرنده Her2 می‌شود باعث دایمریزاسیون گیرنده حتی در غیاب لیگاند برمال وابسته به EGF می‌شود و آنکو پروتئین Neu را به صورت کینازی با فعالیت همیشگی تبدیل می‌کند. راست: یک حذف که در اثر ژن یس رفتن ضمن خارج سول اتصال به لیگاند در گیرنده EGF می‌شود، به دلایل ناشناخته فعالیت کینازی از آنکو پروتئین ErbB با یوا همیشه فعال می‌کند.

ویروسی عمل کند، اما برای تأیید اتصال و فعال کردن گیرنده‌های EPO در سلول‌های مشابه، مورد نیاز است (شکل ۲۵-۱۸). به واسطه تحریک نامناسب و پیوسته تکثیر پیس‌سازهای اریتروئیدی، gp55 تشکیل تعداد زیادی از اریتروسیت‌ها را تحریک می‌کند. کلوئ‌های بدجیم پیش‌سازهای اریتروئیدی، چند هفته پس از عھوت با SFV و ایجاد جهش‌های بیشتر در این سلول‌هایی که به طور غیرعادی تکثیر می‌یابند، برور می‌کند.

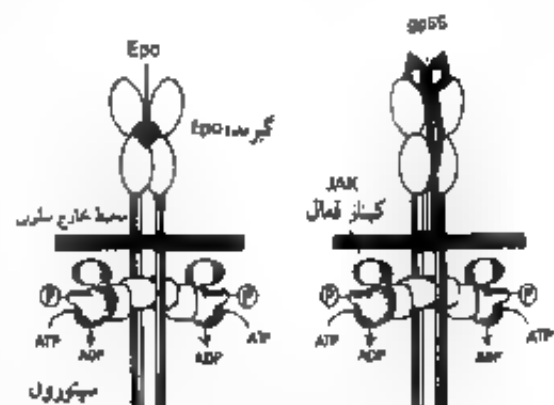
مثال دیگر در این پدیده ویروس پاپیومای انسانی (HPV)



▲ شکل ۲۵-۱۷: نمایی از ساختار تروپوویورین، گیرنده Trk، و آنکوپروتئین Trk کایمیک. این کروموسوم در سیخه جایگاهی اکثر نمایی خارج سلولی پروتئین Trk انسانی درماتیک یک گیرنده پروتئین کینازی، به دومین N-درماتیک تروپوویورین غیرماده‌های ایجاد می‌کند. به علت دیمریزاسیون قطعه تروپوویورین، فعالیت کینازی آنکوپروتئین Trk به طور پایدار و همیشگی در می‌آید. برخلاف Trk، درماتیک که در غش پلاسمایی هر دو دارد آنکوپروتئین Trk در سیتوپلاسم یافت می‌شود.

فعال متصل به GTP می‌شود (شکل ۱۶-۲۰). در قسمت دوم مسیر، Ras فعال شده، پیام را توسط دو پروتئین کیناز حد واسطه به MAP کیناز انتقال می‌دهد. سپس MAP کیناز فعال شده تعدادی از فاکتورهای پروتئینی را فسفریله کرده که این فاکتورها ستر پروتئین‌های مهم دخیل در چرخه سلولی و پروتئین‌های اختصاصی برای معایر یا حتی سول را آفند می‌کند (شکل ۱۶-۲۵). چشم‌های فعال کننده Ras، بحث اول این مسیر را می‌انبارد و در اثر اتصال لیگاند به گیرنده غیر ضروری سبب فعال شدن بی‌حد و سرر آن می‌شوند. آنکوپروتئین‌های کدکننده سایر ترکیبات تعبیر یافته مسیر می‌شوند. RTK/Ras/MAP کینازها نیز ساخته شده‌اند.

فعال شدن مداوم Ras نیز می‌تواند در اثر یک چشم فعال عملکرد به صورت مطلوب در یک پروتئین تسریع کننده فعالیت GTP آری (GAP) ایجاد گردد. عملکرد GAP درماتیک، سرعت بخشیدن به هیدرولیز GDP و تبدیل Ras متصل به GTP به فعال به Ras متصل به GAP غیرفعال است. شکل ۲۰-۲۲. فعال GAP محرک به تقویت پروتئین‌های هدایت کننده پیام در پائین دست فعالیت Ras می‌شود. به عنوان مثال، نوروفیروماتوز (یک تومور خوش‌خیم در سول‌های غلافی احاطه کننده اعصاب) به علت فعال شدن دو آلل NF1 ایجاد می‌شود که یک پروتئین سبب Ras، GAP را کد می‌کند. اشخاص مبتلا به نوروفیروماتوز، یک آلل NF1 چشم یافته واحد را به آرث می‌برند. وقوع چشم سومانیکی بعدی در آلل دیگر منجر به تشکیل نوروفیروماتوز می‌شود. بنابراین NF1،



▲ شکل ۲۵-۱۸: فعال‌سازی گیرنده اریتروپوئیتین (Epo) توسط لیگاند طبیعی Epo یا یک آنکوپروتئین ویروسی. اتصال Epo سبب دیمریزه شدن گیرنده و آفاد تشکیل آریتروپوئیتین از سول‌های پیش‌ساز اریتروئیدی می‌شود. در حالت عادی، سرطان‌ها زمانی ایجاد می‌شود که سول‌های پیش‌ساز توسط ویروس شکنج دهند. ویروس طحال آلوده شود که این ویروس باعث ایجاد گیرنده Epo و gp55 ویروسی شده که هر دو در غشای پلاسمایی واقع می‌شوند. دیمین‌های عشاگیر gp55 دیمری به طور اختصاصی به گیرنده Epo متصل شده و سبب دیمریزاسیون و فعال‌سازی گیرنده در غیاب Epo می‌شود.

هدایت پیام‌ها از گیرنده‌های فعال شده به یک انشار پروتئین کینازی است. در قسمت اول این مسیر، یک پیام از RTK فعال شده به وسیله دو پروتئین (دایمتر به Ras انتقال می‌یابد و سبب تبدیل آن به هرم



شود که در حالت عادی توسط اتصال فکوزهای رشد (مثل ایتروپوئین) به گیرندهای سطح سلول فعل می‌گردند (شکل ۱۶-۱۲). همچنین Bcr-Abl می‌تواند یک جایگاه نگراندازی برای پروتئین‌های انتقال دهنده پیام را ایجاد کند که این عمل را توسط قطعه Bcr انجام می‌دهد و به این ترتیب به طور بالقوه سبب محرک مسیر هدایت پیام می‌شود.

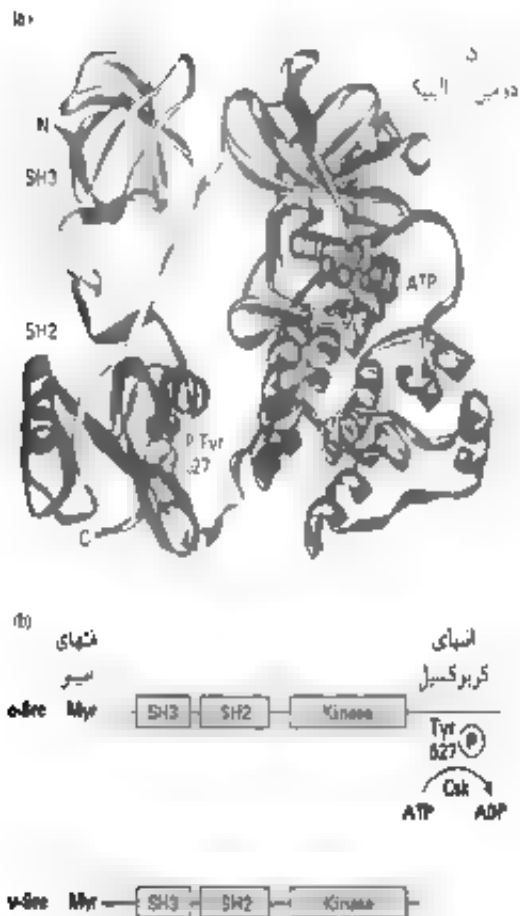
تبادل کروموزومی که باعث تشکیل Bcr-Abl می‌شود، سبب بروز مشخصات مربوط به کروموزوم فیلادلفیا می‌شود که در ۱۹۶۰ کشف شد (شکل ۲۵۲۰a). اگر چنین تبدیلی در یک سلول هموپلوئید شک موجود در معر استخوان رخ دهد، فعالیت آنکوز Bcr-Abl کایمیک سبب شروع فاز اولیه لوکمای میلوژن سرس انسانی (CML) می‌شود که مشخصه بار آن افزایش تعداد سلول‌های سفید خونی است. بروز جهش ثانویه که سبب حذف عملکرد در یک سلول حامل Bcr-Abl (مثل RB یا P53) می‌شود محرک به لوکمای حاد می‌شود که اغلب سبب مرگ بیمار می‌گردد. تبادل کروموزومی CML تنها روی بخش از یک سری محرک و طویل است که اصطلاحاً «اصلاً» نام دارد و تبادل کروموزومی را به اسکال ویژه لوکمپ مرتباً می‌کند (شکل ۲۵۲۱). اکثر انصالات زمی شامل ژن‌های گذکننده تنظیم کنندگان رونویسی است، خصوصاً تنظیم کنندگان رونویسی مربوط به ژن‌های Hox (فصل ۲۲). هر کدام از این موارد موجود، به عنوان فرصتی برای مطالعه و درک بیماری‌های مزاحم اولیه تشخیص و درمان‌های جدید است. در مورد CML، مرحله دوم درمان تاکنون به طور موفقی پیش رفته است.

پس از انجام تحقیقات و بررسی‌های پررحمت، یک  مهندکننده کیناز Abl که ایماتینیب^(۱) (گلیوپک)^(۲) نام دارد به عنوان یک درمان ممکن برای CML بر اوایل دهه ۱۹۹۰ معرفی شد. ایماتینیب، که به طور مستقیم به جایگاه فعال کیناز Abl اتصال یافته و فعالیت کینازی آن را مهار می‌کند، به عنوان یک عامل بسیار کشنده برای سلول‌های CML عمل می‌کند در حالی که بر سلول‌های سالم اثری ندارد (شکل ۲۵۲۰c). پس از انجام بررسی‌های بالینی، مشخص شد که ایماتینیب به علی‌رغم داشتن برخی اثرات جانبی، یک درمان بسیار مؤثر برای CML است و در سال ۲۰۰۱ توسط FDA تصویب گردید و به عنوان اولین داروی سرطانی که به یک پروتئین هدایت‌کننده پیام منحصر به سلول‌های نوپوری هدفگیری می‌کند، شناخته شد. ایماتینیب چندین پروتئین

همانند RB، یک ژن سرکوبگر نوپور است که به صورت یک صف اتورومال غالب به ارث می‌رسد.

پروتئین Src کیناز، چندین آنکوز، پروتئین کینازهای سیورلی را کد می‌کند که در حالت عادی پیام‌ها را در مسیرهای مختلف پیام‌رسانی داخل سلولی هدایت می‌کند در حقیقت اولین آنکوزی که کشف شد Src از ترورپروس سارکوما می‌رسان بود که یک پروتئین نیروین کیناز با فعالیت همیشگی را کد می‌کند دست کم هشت پروپوانکوز در پستاندرس، یک خانواده از پروتئین کینازهای غیرگیرنده‌ای مرتبط با پروتئین v-Src را کد می‌کند به غیر از این ژن کاتالبتیک، این کیناز حاوی زمین‌های برهمکنش پروتئین-پروتئین SH2 و SH3 هستند فعالیت کینازی Src سلولی و پروتئین‌های مرتبط در حالت عادی توسط فسفریلاسیون ریشه تیروزین در موقعیت ۵۲۷ غیرفعال می‌شود که این تیروزین، ریشه ششم از انتهای C- ترمینال است (شکل ۲۵۱۹a,b). هیدروپیر فسفوتیروزین ۵۲۷ توسط یک آتریم فسفاتاز ویژه، در حالت عادی سبب فعال شدن c-Src می‌شود تیروزین ۵۲۷ اغلب در آنکوپروتئین‌های Src که دارای فعالیت کینازی ملوم هستند دچار تغییر شده و یا حذف می‌شود بنابراین آنها برای فعال شدن نیازی به فسفاتاز ندارند (شکل ۲۵۱۹b).

پروتئین کیناز Abl یک آنکوز دیگر که یک پروتئین کیناز غیرگیرنده‌ای سیتورس را کد می‌کند توسط یک تبادل کروموزومی که سبب اتصال یک قسمت از ژن c-abl می‌شود ایجاد می‌گردد که این ژن یک پروتئین کیناز را به همراه بخشی از ژن bcr که عملکرد آن هنوز ناشناخته است کد می‌کند (شکل ۲۵۲۰a). یک ادغام جدی سبب ایجاد یک پروتئین هیبرید می‌شود که این قسمت اضافی دارای ویژگی‌های خطرناکی است. پروتئین c-abl برمال سبب مزوع شامه‌سری فیلامان‌های اکسین و گسرس فرایسهای سلولی می‌گردد که احتمالاً عملکرد اولیه آن کنترل اسکلت ملولی و شکل سلول است. آنکوپروتئین‌های کایمیک که توسط آنکوز bcr-abl کد می‌شوند، یک تترامر را تشکیل می‌دهند که سبب فعالیت کینازی Abl به صورت تنظیم شده و ملوم می‌شود (شکل ۲۵۲۰b). (این امر مشابه دیمراسون و فعال‌سازی آنکوپروتئین Ttk کایمیک است که در شکل ۲۵۱۷ نشان داده شده است). Bcr-Abl می‌تواند سبب فسفریلاسیون و فعال‌سازی اکثر پروتئین‌های موجود در مسیر هدایت پیام در داخل سلول گردد و دست کم تعدادی از این پروتئین‌ها جزو سوسترهای برمال Abl هستند به عنوان مثال Bcr-Abl می‌تواند سبب فعال‌سازی JAK2 کیناز و فاکتور رونویسی STAT5



شکل ۲۵-۱۹ ساختار تیرورین کینازهای Src و محل سازی آنها توسط یک جهش انکرژی. (a) ساختمان سه بعدی Hck یکی از چندین کیناز Src در پستانداران. اتصال هموپروترین ۵۲۷ (P Tyr527) به ذرات SH2 سبب القاء تغییرات کونفورماسیونی در SH3 و SH2 کیناز شده و با تغییر شکل جایگاه فعال کیناز، آن را از لحاظ کاتالیتیک غیرفعال می‌کند. فعالیت کینازی پروتئین‌های Src سلولی در حالت عادی توسط برداشت فسفات از روی تیروزین ۵۲۷ فعال می‌شود. (b) ماهیچه ذئبی c-Src و v-Src همپروترین‌های تیروزین ۵۲۷ توسط Cdk، تیروزین کیناز سلولی دیگر، سبب غیرفعال شدن فعالیت کینازی Src می‌شود. انکوپروتئین تغییر یافته v-Src که توسط ویروس سرکومای راس که می‌شود سبب حذف ۱۸ اسید آمینه موجود در C-ترمینال که تیروزین ۵۲۷ را نیز شامل می‌شود می‌گردد و سبب فعال شدن پایدار و همیشگی آن می‌شود.

استفاده از PDGF بر سلول‌های 3T3 ثابت، سبب القاء افزایشی در حدود ۵۰ بار در تولید c-Fos و c-Myc می‌شود که محصله‌ای عادی انکوپروتئین‌های fos و myc هستند.

کیناز دیگر را هم مهار می‌کند که این کینازها در سرطان‌های مختلف ششایی شده‌اند و به عنوان یک درمان موفق برای این بیماری‌ها شامل اشکال مختلف تومورهای دستگاه گوارش نیز به کار رفته. حدود ۹۶ تیروزین کیناز در روم انسانی که می‌شود بنابراین دروهای مرتبط با اپاتیمپ اغلب در کتسر فعالیت‌های تمام این پروتئین‌ها، سودمند خواهد بود. یک بحث در حال پیشرفت اینست که سلول‌های توموری می‌توانند نسبت به یماتیمپ و سایر داروهای یمچینی مقاوم شده و بیژمند سخت داروهای متفاوت از آنها هستیم.

توانید نامناسب فاکتورهای رونویسی هسته‌ای می‌توانند تغییر شکل سلول‌ها را تحریک کند.

جهش‌های انکوژنیک که سبب ایجاد انکوژن‌ها یا پرور آسیب به ژن‌های سرکوبگر توموری می‌شوند در سبابت باعث ایجاد تغییراتی در بیان ژن خواهد شد. از لحاظ آزمایشگاهی این امر می‌تواند توسط مقایسه معادیر متفاوت mRNAهای تولید شده در سلول‌های برمال در مقابل سلول‌های توموری، اندازه‌گیری گردد. همانطور که در ابتدا ذکر کردیم، می‌توانیم هم اکنون چنین تفاوت‌هایی را در بیان هراس ژن به وسیله میکروآرایه DNA اندازه‌گیری نمود (شکل ۲۵-۱۰).

از آنجائی که اکثر اثرات مسنجم روی سبب ژن، به وسیله فاکتورهای رونویسی انجام می‌شود، این تمجباتوریت که یگوئیم اکثر انکوژن‌ها، فاکتورهای رونویسی را که می‌کنند و مثال از این امر، fos و jun هستند که در ابتدا در ربروپروس‌های سیمیر دهنده ششایی شدند و بعداً در برخی از سرطان‌های انسانی مشاهده شد که آنها به میرب زیادی بیان می‌گردند. پروتئین‌های c-jun و c-fos، پروتئین‌هایی را که می‌کنند که گاهی اوقات سبب تشکیل یک فاکتور رونویسی هرودیمیری شده Akt می‌شود که به یک توانی یا به شیه در پروموتورها و انرایده‌های اکثر ژن‌ها عمل می‌گردد (شکل ۲۵-۲۹ و فصل ۱۶ را ملاحظه کنید). هم fos و هم jun می‌توانند به طور مستقل از فاکتورهای رونویسی هم عمل کنند. این دو می‌توانند به صورت انکوپروتئین‌هایی عمل کنند که سبب فعال سازی ژن‌های کلیدی در رونویسی شده که این ژن‌ها پروتئین‌های شروع کننده رشد را که می‌کنند و یا توسط مهار رونویسی ژن‌های سرکوب کننده رشد عمل می‌کنند.

اکثر پروتئین‌های پروتئین‌های هسته‌ای زمانی تولید می‌شوند که سلول‌های سالم برای رشد تحریک می‌شوند که در آن هنگام نقش مسنجم آنها در کتسر رشد هویا می‌گردد به عنوان مثال



در تنظیم می‌کند که سبب تنظیم بکثیر سلولی همانند سیکلین‌ها می‌شوند. پروتئین‌های *Mad*، پروتئین‌های *Myc* را مهار کرده و منجر به بهره‌برداری از پروتئین‌های *Mad* یا داروهای تحریک‌کننده پروتئین‌های *Mad* در جهی می‌شوند که نهایتاً زیاد *Myc* که سبب ایجاد تومور می‌شود را مهار می‌کند. کمپلکس‌های پروتئین *Myc* توسط بازایی کمپلکس‌های تغییردهنده کروماتین که حاوی اسیدل برانسرهای هیستونی (که اغلب ریبونوئیدی را تحریک می‌کند، فصل ۸) که به سمت ژن‌های *Myc* هدف‌گیری می‌کند می‌تواند در ریبونوئیدی اثر بگذارد. همه این پروتئین‌ها با هم یک شبکه تنظیمی را تشکیل می‌دهند که به منظور کنترل تکثیر سلولی و ارتباطات پروتئین-پروتئین، ایجاد تغییر در اتصال به DNA و تنظیم ریبونوئیدی بهره می‌برند. بیولوژی سلولی مولکولی به چگونگی درمان سرطان کمک می‌کند.

ریست‌شناسی سلولی و مولکولی به چگونگی درمان سرطان کمک می‌کند

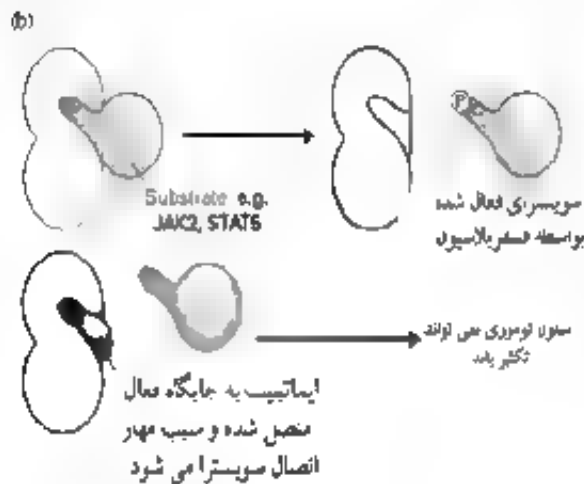
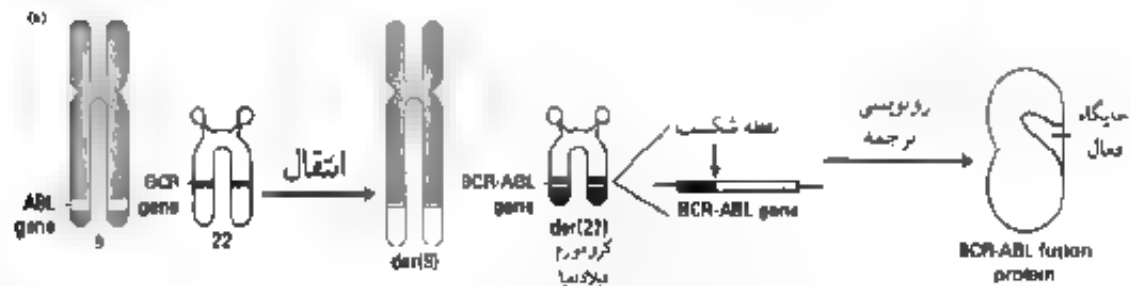
داستان ایمانیتیب که جلور شرح دادیم نشان می‌دهد که چگونه ژن‌های کشف‌شده و پروموتورهای فیلاذلیا و انکوژن‌های مهمی که ایجاد می‌کند (به همراه علم بیوشیمی) کشف فعالیت مولکولی پروتئین *Abl* توانستد درمان‌های جدید و مؤثری را ایجاد کند. به طور کلی، هر تفاوت میان سلول‌های سرطانی و سلول‌های نرمال، مجالی را برای کشف یک داروی جدید یا درمانی که سها سلول‌های سرطانی را بکشد و یا حداقل رشد کنترل نشده آنها را متوقف بکند، ایجاد می‌کند. بنابراین، علم بیولوژی سلولی مولکولی تومورها یک علم مهمی است که توسط محققان بهره‌برداری شد تا درمان‌های ضدسرطانی که به صورت دقیق‌تری فقط سلول‌های سرطانی را هدف‌گیری می‌کنند، توسعه یابند.

سرطان پستان یک مثال خوب از این مطلب است که چگونه تکنیک‌های ریست‌شناسی سلولی مولکولی توانستند بر هر دو جنبه درمانی و مسکن بودن داروها و درمان‌های به کار گرفته شده، اثر بگذارد. از آنجایی که مزج پیروز سرطان ریه در راسنای افزایش میرز زدن سیگاری پیسرف می‌کند بنابراین سرطان پستان که یکی از سرطان‌های سمی‌تر گشته برای زنان محسوب می‌شده به عنوان دومین علت بسیار مهم مرگ زنان سرطانی باقی مانده است. علت سرطان پستان هنوز ناشناخته است، اما میزان آن در

در ابتدا یک افزایش گذرا در میزان *Fos* به چشم می‌خورد و سپس یک افزایش درازمدت در مقیاس *c-Myc* ایجاد می‌شود (شکل ۲۵.۲۲). مقادیر هر دو پروتئین پس از چند ساعت کاهش می‌یابد که این عمل توسط یک مکانیسم تنظیمی که ممکن است در سلول‌های نرمال صورت گیرد به پیشگیری از سرطان کمک می‌کند. همان‌گونه که در فصل ۲۰ شرح داده شد، *c-Fos* و *c-Myc* ریبونوئیدی ژن‌های کلکننده پروتئین‌هایی را تحریک می‌کند که پیشروی فاز *G1* چرخه سلول و گذر از *G1* به *S* را رانندازی می‌کند. در تومورها، اشکال انکوژنیک این فاکتورها یا سایر فاکتورهای ریبونوئیدی در مقادیر بسیار بالا و تنظیم شده به طور مکرر بیان می‌شوند.

در سلول‌های سالم، mRNAهای مربوط به *c-Fos* و *c-Myc* و پروتئین‌هایی که توسط این mRNAها کد می‌شوند، ماهیتی ناپایدار دارند که این امر منجر به تحریر سریع آنها پس از تحریک ژنشان می‌شود. برخی از تغییراتی که موجب تبدیل *c-Fos* از یک ژن سالم به یک انکوژن می‌شود در نتیجه حذف برخی از توالی‌های ژنی است که سبب می‌شود mRNA می‌میرد یا به *Fos* و پروتئین آن عمر کوتاهی داشته باشند. تبدیل پروتئین‌های *c-myc* به یک انکوژن می‌تواند به وسیله مکانیسم‌های متفاوتی به وقوع بپیوندد. در سلول‌های تومور انسانی که تحت عنوان *لیمفومای بورکیت* (۱) شناخته می‌شوند، ژن *c-myc* به جایگاهی در نزدیکی ژن مربوط به *رجیره* سنگین آنتی بادی منتقل می‌شود که در حالت عادی، در سلول‌های سفید خونی مواد آنتی‌بادی، به صورت هالانه ریبونوئیدی می‌شود (شکل ۲۵.۲۳). انتقال *c-myc* یک انحراف نادر در پدید آوری DNA نرمال است که در طی انواع سلول‌های مولد آنتی‌بادی رخ می‌دهد. ژن انتقال یافته *myc* هم اکنون توسط آفریننده‌های ژن آنتی بادی تنظیم می‌شود که این ژن‌ها به صورت پیوسته بیان شده و سبب سرطانی شدن سلول می‌گردند. برای موصوفی یک قطعه از DNA حاوی ژن *myc* که در چندین تومور انسانی رخ می‌دهد نیز می‌تواند سبب تولید زیاد و نامناسب پروتئین *myc* سالم از طریق دیگر شود.

ژن *c-myc* یک پروتئین ریب‌هلیکس-لوپ-هلیکس‌بازی را کد می‌کند که به عنوان بخشی از یک دسته از پروتئین‌های برهمکنش‌کننده‌ای عمل می‌کند که می‌توانند به صورت دست‌خاست متفاوت دیرپه شده و به DNA اتصال یابند و به صورت متناوب ریبونوئیدی ژن‌های هدف را تنظیم کنند. سایر اعضا این دسته پروتئینی شامل *Mad*، *Max* و *Mni* است. *Max* می‌تواند با *Mad*، *Myc* و *Mni* به صورت هترودایمر در آید. دایمرهای *Myx-Max* ژن‌هایی



(b) BCR-ABL fusion protein

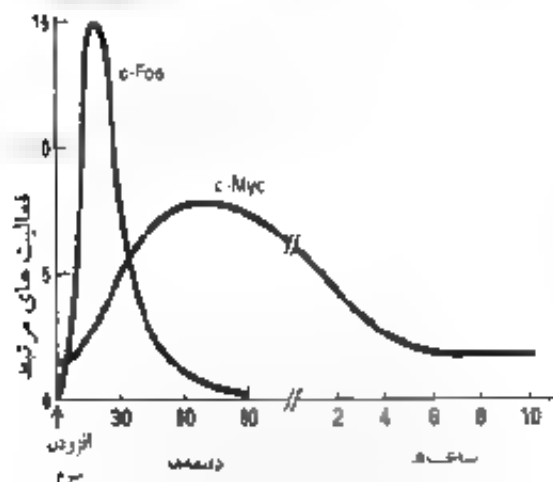


▲ شکل ۲۵-۲۰ پروتئین کیناز Bcr-Abl. a: کروموزوم فیلادلفیا از یک تبادل بین سرهای کروموزومهای ۹ و ۲۲ ایجاد می‌کند و پروتئین ادغامی آنکوزیک به وسیله تبادلات کروموزوم فیلادلفیا تشکیل می‌شود. (b) پروتئین ادغامی Bcr-Abl یک کیناز با فعالیت همیشگی است که پروتئین‌های موجود در مسیر انتقال پیام را تحریک می‌کند. ایماتینیب به جایگاه فعال Bcr-Abl متصل شده و فعالیت کینازی آن را مهار می‌کند. c: ایماتینیب به جایگاه فعال Bcr-Abl متصل می‌گردد.

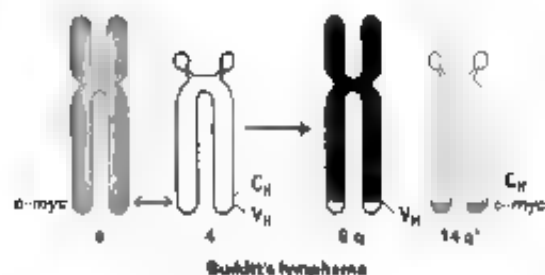
صورت بروز برخی جهش‌های خاص افزایش می‌یابد سرطان‌های پستان اغلب در طی معاینات ماموگرام معمول (اشعه X) شناسایی می‌شوند به طور معمول یک بیوپسی حدود ۱-۲ سانتی‌متر توده باقی‌مانده برای انجام بررسی‌های تشخیصی گرفته شده و با آنتی‌بادی‌هایی که توسط آنها میزان بالای گیرنده استروژن یا پروژسترون را در صورت وجود مشخص می‌کند، آزمایش می‌گردند. این گیرنده‌های استروژنی قابلیت تحریک رشد تومور را دارند و گاهی اوقات در سلول‌های سرطان سینه در مقادیر زیاد بیان می‌شوند. اگر یکی از این گیرنده‌ها وجود داشته باشد از وجود آنها در درمان استفاده می‌شود. یک دارویی که تاموکسیفن نام دارد و مهارکننده گیرنده استروژن است برای محروم کردن سلول‌های توموری از هورمون محرک رشد استفاده می‌شود. نمونه بیوپسی را همچنین به منظور بررسی تریپل پروتئین‌های HER2/NEU که همان طور که قبلاً دیدیم، گیرنده EGF2 را کد می‌کند، آزمایش می‌کند. یک آنتی‌بادی مونوکلونال اختصاصی برای HER2، به عنوان یک درمان جدید موفق و بسیار برجسته برای ریدرسته‌ای از سرطان‌های پستان که HER2 را تولید می‌کند به کار گرفته می‌شود. آنتی‌بادی HER2 در داخل خون تزریق

می‌شود و پس از شناسایی HER2 و ورود آن به داخل سلول، به طور انتخابی سلول‌های سرطانی را می‌کشد بدون آن که هیچ اثر جانبی روی سلول‌های پستان نرمال (و سایر سلول‌ها) که مقادیر مناسب HER2 را تولید می‌کنند، داشته باشد.

سرطان پستان به کمک اقدام روش‌های جراحی، اشعه درمانی و شیمی درمانی درمان می‌شود. قدم اول جراحی و برش (برداشت) تومور و آزمایش گره‌های لنفی برای بررسی وجود تومور مناسب است.

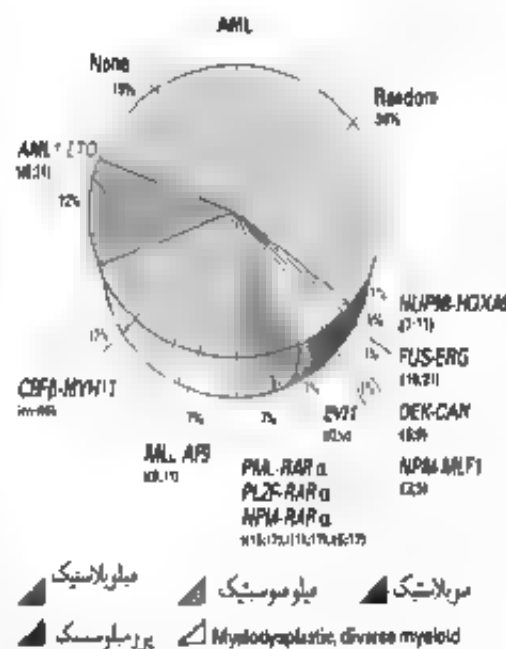
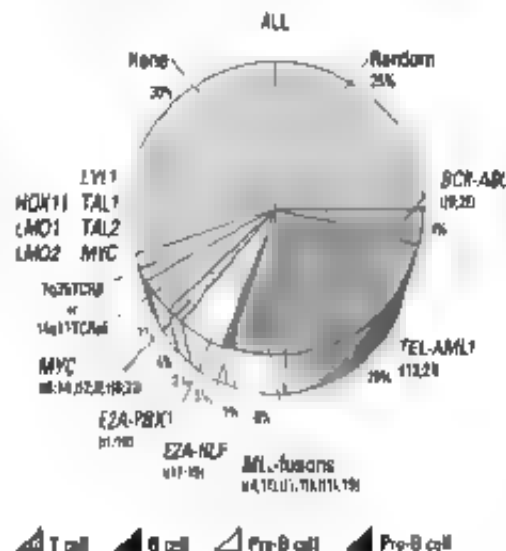


▲ شکل ۲۵-۲۲ اضافه کردن سرم به محیط کشت حاوی سلول‌های 3T3 ثابت شده یک افزایش محسوس را در فعالیت دو محصول حاصل از پروتئوکوزیما که شامل c-Fos و c-Myc است ایجاد می‌کند. سرم حاوی فاکتورهای شبه فاکتور رشد مشتق از پلاک (PDGF) است که رشد سلول‌های ثابت را تحریک می‌کند. یکی از شایع‌ترین اثرات فاکتورهای رشد الف بیان c-Fos و c-Myc است که پروتئین‌هایی را کد می‌کند که جزء فاکتورهای رونویسی‌اند.



▲ شکل ۲۵-۲۳ تبادلات کروموزومی در سفوفای بورکیت. در سینه تبادل میل کروموزوم‌های شماره ۸ و ۱۲، ژن c-myc در محاورت ژن مربوط به هلمه رنجیره سگین (C_H) اتی یادی هر می‌گیرد که منجر به افزایش تولید فاکتور رونویسی Myc در لنفوسیت‌ها و بنابراین رشد آنها در لنوما می‌شود.

است که به عنوان یک فاکتور مشخص کننده نومور محسوب می‌شود. درمی بعدی شامل ۶ هفته رادیو درمانی و ۸ هفته شیمی درمانی است که در طی آن سه نوع متفاوت از عوامل زیر استفاده می‌گردد. این درمان‌های سخت برای کشتی سلول‌های سرطانی در حال تصمیم‌گیری شده‌اند، در هر حال این درمان‌ها باعث اثرات جانبی می‌شوند که شامل مہر نژید سلول حوی، زیرش موها، تهوع و



▲ شکل ۲۵-۲۴ (شکل رنگی) تبادلات کروموزومی که تشکیل انکوز داده و سبب بروز لوکمیا می‌شوند. به غیر از Bcr-Abl، پروتئین‌های ادغامی جزء فاکتورهای رونویسی هستند. ALL = لوکمیا سفید حاد؛ AML = لوکمیا میلوئید حاد؛ اندازه قطعات کروم شکل نشان‌دهنده درصد موارد بیماری است که به علت مازاری‌های گروه‌مورمی ایجاد شده‌اند «اتفاقی» اشاره به ایجاد شکست‌های گروه‌مورمی دارد که بر روی‌هایی که ناگون نسبی سده‌اند اثر می‌گذارد و «None» اشاره به مواردی دارد که در آنها بازآرایی‌های ژنی مشاهده شده است. پاتین هر شکل دسته‌ای از کنای رنگی آورده شده است که نشان دهنده کلاس‌های اصلی متفاوت با هم در لوکیماست.



اختلالات عصبی است. به منظور کمک به این بیماران، به آنها فاکتور رشد G-CSF (فصل ۱۶) تزریق می‌شود تا به تشکیل نوتروفیل (یک نوع سلول حوی) کمک کند که عفونت‌های باکتریایی و قارچی را از بین می‌برد و از سرپوشش (Epo فصل ۱۶) کمک کند و به وسیله آریپرونتین، تشکیل سلول فرور خون تحریک گردد. علی‌رغم تمام این درمان‌ها، میانگین زمان ۶۰ ساله تومور CMT، یک گره لعی مثبت دارای ۳۰-۴۰ درصد ریسک می‌تواند توسط داروهای مهارکننده هورمون از قبیل تاموکسیفن که داده‌های مولکولی حاصله نشان می‌دهند که گیرنده هورمونی آن بر روی سلول‌های سرطانی وجود دارد به میزان ۱۵-۱۰ درصد کاهش باید بقاء سلول‌ها به واسطه به کارگیری درمان‌های دیگر استفاده از آنی بادی‌های بر ضد آنکوپروتئین Her2/Neu حدود ۵۰-۱۰ درصد دیگر کاهش می‌یابد. بنابراین ریسک‌سناسی مولکولی یک ترم فوق‌العاده روی میزان ریه‌مانس افراد مبتلا به سرطان پستان دارد که به نظر می‌رسد هورمونی کمتر از آن چیزی است که انتظار داریم.

در آینده استفاده از داروهای که برای اشعه‌درمانی و شیمی درمانی و حتی جراحی لازم است اساساً کاهش خواهد یافت و بنابراین سمیت و آسیب‌های جانبی ناشی از آنها هم کاهش می‌یابد. پیشرفت علم ریسک‌سناسی مولکولی سرطان این امکان را به وجود آورده است که داروهای که تجویز می‌شوند در درجه اول مؤثرتر و دارای ضرر کمتری هستند و ثانیاً ویژگی‌های اختصاصی سلول‌های مربوط به یک سرطان منحصر به فرد سازگاری دارد. در درمان تومور پستان می‌توان تقریباً پیشرفت‌هایی را در بین راستا مشاهده نمود.

نکات کلیدی بخش ۲-۳۵

جهش‌های انکوژنیک در پروتئین‌های محرک رشد

■ جهش‌ها یا جابه‌جایی کروموزومی که باعث می‌شود RTKهای مربوط به فاکتورهای رشد در عیب لیگاند‌های طبیعی نشان دهنده شده و منجر به فعالیت پیوسته گیرنده می‌شوند (اشکال ۱۶-۲۵ و ۱۷-۲۵، ملاحظه کنید). هر کدام از این عمل‌ها در بهیبت تمیزاتی را در بیان ژن ایجاد می‌کند که می‌تواند سلول‌ها را تغییر شکل دهد. تولید بالای گیرنده‌های فاکتور رشد می‌تواند اثر مشابهی داشته و منجر به تکثیر غیرطبیعی سلول شود.

■ مرحله‌ای از پروتئین‌های پوشش ویروسی می‌تواند به گیرنده‌های سلول‌های میزبان متصل شده، آنها را فعال کرده و در نتیجه تکثیر سلولی را در عیاب پیام‌های طبیعی تحریک کند.

■ بسیاری از سلول‌های توموری به طور پیوسته اشکال فعال یک یا چندین پروتئین پیام رسان سلولی را تولید می‌کنند که باعث تحریک پیام‌های رشد در عیاب فاکتورهای رشد طبیعی می‌شود.

■ یک جهش نقطه‌ای در Ras یک پروتئین انتقالی مهم در بسیاری از مسیرهای پیام رسانی که تکثیر و تعدیل سلولی را تحریک می‌کند فعالیت GTPase آن را کاهش می‌دهد و در نتیجه آنها را در حالت فعال شده نگه می‌دارد.

■ فعالیت src، یک پروتئین تیروئید کیناز انتقال دهنده پیام سیتوپلازمی به صورت طبیعی توسط فسفریلاسیون و تحسیر یلاسیون برگشت‌پذیر ریه پروتئین بر نزدیکی اسیدی C تنظیم می‌شود (اشکال ۱۹-۲۵، ملاحظه کنید). فعالیت غیرنظمی آنکوپروتئین src فاقد این تیروئید باعث تکثیر غیرطبیعی بسیاری از سلول‌ها می‌شود.

■ کروموزوم فیладельیا، که ناشی از ترانسلوکاسیون کروموزومی است یک آنکوژن کیمیری bcr-abl تولید می‌کند فعالیت غیرقابل تنظیم کینازی Abl مربوط به آنکوپروتئین Bcr-Abl برای اثرات انکوژنی آن ضروری است. مهارکننده‌های فعالیت کینازی Abl (ایمانتیب و گلیپیک) در درمان نوسب‌های منبروموس (CML) مؤثر بوده و می‌توانند بر حد تعداد کمی از سایر سرطان‌های متش شده مربوط به کینازها بکثر روند (اشکال ۲۵-۲۵، ملاحظه کنید).

■ بسیاری از انواع دیگر نوسب‌های همجینی در نتیجه بازآرایی‌های کروموزومی ناشی می‌شود که این‌ها ادغام جدید در پروتئین‌های ادغامی را بوجود می‌آورد و فراصدهای شکست و انصالات مجدد دارد در سلول‌های حوی که پروتئین‌های جدید را بوجود می‌آورد عیب رشد کنترل نشده می‌گردد. سلول در یک گلبی از سلول‌های مونان رشد می‌کند.

■ تولید نامناسب فاکتورهای رونویسی هسته‌ای مثل Fos، Jun و Myc می‌تواند باعث تغییر شکل شوند. در سلول‌های لنومای بورکیت، C-myc به نزدیکی ژن آنسی‌بادی نقل مکان می‌کند و در نتیجه باعث تولید بالای C-myc می‌گردد (اشکال ۲۲-۲۵، ملاحظه کنید).

■ آنالیز دقیق مولکولی تومورهای لویه استفاده از درمان‌های دارویی هدفمند را که برای نوع ویژه‌ای از انواع تومورها هستند مناسب می‌کند. این آنالیز عیب کاهش مرگ و میر ناشی در سرطان سینه شده است. بر پایه افزایش اطلاعات در



به عنوان مثال، فاکتور رشد بهیبر دهنده β ($TGF\beta$)، علی‌رغم نامش، سبب مهار تکثیر اکثر انواع سلول‌ها از قبیل سلول‌های سیستم ایمنی و سلول‌های اپی‌تلیالی می‌شود. اتصال $TGF\beta$ به گیرنده‌اش، فعالیت فاکتورهای رونویسی Smad سیگنالی را تحریک می‌کند (شکل ۱۶-۱). پس از انتقال Smadها به هسته، آنها می‌توانند بیان ژن‌های کدکننده p15 را تحریک کنند که یک مهارکننده کیناز وابسته به سیکلین (CDK4) بوده و سبب می‌شود که سلول‌ها در مرحله G1 متوقف شوند. پیام‌رسانی $TGF\beta$ ، همچنین سبب راه‌اندازی بیان ژن‌هایی می‌شود که پروتئین‌های ماتریکس خارج سلولی و مهارکننده ۱ فعال‌کننده‌های پلاسمیور (PAI-1) را کد می‌کنند که بر نتیجه آن، سبب کاهش تجزیه ماتریکس که توسط پلازمین کاتالیز می‌گردد می‌شود. جهش‌های فقدان عملکرد در گیرنده‌های $TGF\beta$ یا در Smadها، تکثیر سلول را شروع کرده که احتمالاً در تهاجم و متاستاز سلول‌های توموری هم شرکت می‌کند (شکل ۲۵-۲۴). چنین جهش‌هایی در حقیقت در یک نوع خاصی از سرطان‌های انسانی کشف شده است. به عنوان مثال حذف ژن Smad4 در اکثر سرطان‌های پانکراتیک انسانی رخ می‌دهد. سلول‌های رتئوبلاستوم و سرطان کلیه، فاقد گیرنده‌های $TGF\beta$



اواخر G_1 تکمیل می‌گردد که موجب آزاد شدن و فعال‌سازی فاکتورهای رونویسی $E2F$ و پیشروی $G_1 \rightarrow S$ می‌شود. فسفریلاسیون کامل Rb و جدا شدن آن از $E2F$ ، به طور برگشتناپذیری، سلول را به سوی سیر DNA هموار می‌کند. اغلب تومورها دارای یک جهش آنکوژنیک هستند که سبب افزایش تولید یا فعالی یکی از اجزاء موجود در این مسیر می‌شود که چنین سلول‌هایی در غیاب پیام‌های رشد خارج سلولی مناسب به فاز S وارد می‌شوند (شکل ۲۵، ۲۶ و شکل ۲۳-۲۰).

به عنوان مثال، مقادیر افزایش یافته سیکلین D_1 ، یکی از سه نوع سیکلین D ، در اکثر سرطان‌های انسانی گزارش شده است. به عنوان مثال، در سرطان‌های ویره لنفوسیت‌های B موند آنتی‌بادی، ژن سیکلین D_1 طوری انتقال می‌یابد که رونویسی آن تحت کنترل یک افزاینده ژن آنتی‌بادی در آمده و سبب افزایش تولید سیکلین D_1 فراتر از سیر لازم برای چرخه سلول می‌شود که به پیام‌های خارج سلولی پاسخ می‌دهد. این پدیده مشابه انتقال $c-myc$ در سلول‌های لنوم بورکیت است که پیشتر به شرح آن پرداختیم. سیکلین D_1 می‌تواند به صورت آنکوژنوتیک عمل کند که در موش‌های ترانس ژنی که در آنها ژن سیکلین D_1 طوری جایگزین شده بود که تحت کنترل یک افزاینده اختصاصی برای سلول‌های مجرای پستانی در آمده بود مطالعه شد. در ایند، سلول‌های مجاری تکثیر کنترل شده گشتند و سرانجام تومورهای پستانی در این موش‌های ترانس ژنیک گسترش یافته تولید ژن سیکلین D_1 و به همراه آن افزایش تولید پروتئین سیکلین D_1 ، یک پدیده شایع در سرطان پستان انسانی است. مقادیر اضافی سیکلین D_1 سلول‌ها را تحریک به گذر از چرخه سلولی می‌کند.

پروتئین‌هایی که هش مهارکننده‌های سیکلین CDK دارند، نقش بسیار مهمی در تنظیم چرخه سلولی را می‌کند (فصل ۲۰). خصوصاً جهش‌های همان عملکرد که مانع از فعالیت مهارری $p16$ روی فعالیت کینازی سیکلین $CDK4/6-D$ می‌شوند در چندین سرطان انسانی شایع زیادی دارد همانطور که شکل ۲۵، ۲۶ به طور واضح نشان می‌دهد، نبود $p16$ ، سبب افزایش تولید سیکلین D_1 شده که محرک به فسفریلاسیون بیش از حد Rb و برادسازی فاکتور رونویسی $E2F$ فعال می‌شود. بنابراین $p16$ در حالت عادی به عنوان یک مهارکننده تومور عمل می‌کند. اگر چه ژن سرکوبگر تومور $p16$ ، در برخی از سرطان‌های انسانی حذف می‌شود اما در سایر سرطان‌ها

تنظیم سلول در طی میوز می‌شود. به علاوه، سلول‌هایی که دچار آسیب می‌شوند DNA ی آنها در حالت عادی قبل از آن که همانندسازی کنند، متوقف می‌شود و یا اگر در فاز G_2 آسیب ببیند، قبل از تشکیل کروموزوم‌ها، چرخه متوقف خواهد شد. این توقف به سلول فرصت می‌دهد تا آسیب DNA را برطرف کند. متناوباً، سلول‌هایی که متوقف شده‌اند، به توسط مرگ برنامه‌ریزی شده سلول می‌میرند و یا دست کم، تقسیم نمی‌شوند. عملکرد سیستم کنترل کل چرخه سلولی، مانع از این می‌شود که سلول‌ها سرطانی شوند. طبق آنچه که انتظار می‌رود، پرور جهش‌ها در این سیستم اغلب منجر به تکام غیرعادی یا ایجاد سرطان می‌شود.

جهش‌هایی که منجر به عبور تنظیم نشده از فاز G_1 به S می‌شوند، آنکوژنیک هستند.

مرحله‌ای که در آن سلول از یک نقطه ویژه در اواخر G_1 می‌گذرد در نقطه محدودکننده^(۱) می‌نامند که در آن سلول به طور برگشتناپذیر به فاز S وارد شده و DNA ی آن شروع به همانندسازی می‌کند (شکل ۲۰-۲۳). سیکلین‌های تیپ D ، کینازهای وابسته به سیکلین ($CDKs$) و پروتئین Rb ، تمام عوامل تشکیل دهنده سیستم کنترلی هستند که گذر از نقطه محدودکننده را تنظیم می‌کند.

بین ژن مربوط به سیکلین تیپ D توسط اکثر فاکتورهای رشد خارج سلولی یا میتوزها^(۲) آلفا می‌گذرد. این سیکلین‌ها به همراه دسجیات $CDK4$ و $CDK6$ خود آرایش می‌یابند تا تشکیل کمپلکس‌های سیکلین- CDK را دهند که از لحاظ کاتالینیکی فعال است و فعالیت کینازی آنها، گذر از نقطه محدودکننده را رهاگذاری می‌کند. جلوگیری از عملکرد میتوز قبل از عبور از این نقطه محدودکننده منجر به تجمع $p16$ می‌شود به همین صورت اگر مقدار $p15$ در غلظت‌های بالا که داشته شود، $p16$ به طور احتمالی به $CDK4$ و $CDK6$ اتصال می‌یابد و با مهار کردن فعالیت کینازی آنها، سبب توقف G_1 می‌شود. در شرایط عادی چرخه سلولی، فسفریلاسیون پروتئین Rb در نیمه راه G_1 توسط کمپلکس‌های فعال سیکلین $D-CDK4$ و سیکلین $D-CDK6$ رهاسازی می‌شود. Rb غیرفسفریله به فاکتورهای رونویسی $E2F$ در سیتوپلاسم اتصال یافته و سبب توقف فعالیت آنها می‌شود. فاکتورهای رونویسی $E2F$ ، رونویسی ژن‌هایی را تحریک می‌کنند که پروتئین‌های مورد نیاز برای سنتز DNA را کد می‌کنند. فسفریلاسیون Rb توسط سایر کمپلکس‌های سیکلین- CDK در



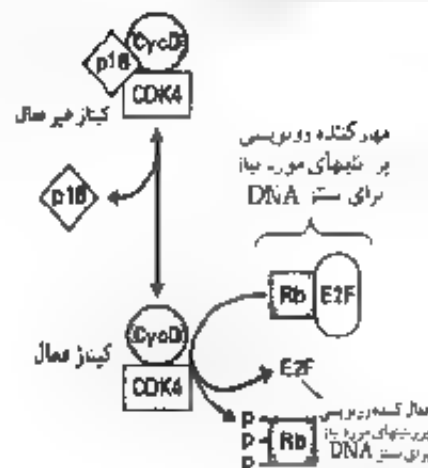
انصال یک پروتئین مهارکننده به آن که با E7 سان داده می‌شود بر حذف شود که E7 توسط ویروس پاپیلومای انسانی (HPV) که یک روش خطرناک دیگر ویروس برای ایجاد بافت‌های موند ویروس است تولید می‌شود. در حال حاضر، برور این اتفاق تنها در سرطان دهانه رحم شخته شده است.

بومورهای که دارای جهش‌های غیرفعال کننده در Rb هستند معمولاً سیکلین D1 و پروتئین P16 عملکردی در مقادیر نرمال تولید می‌کنند از طرف دیگر، سول‌های بوموری که سیکلین D1 در مقادیر زیاد تولید می‌کنند یا دچار فقدان P16 عملکردی هستند یا معمولاً دارای Rb تپ وحشی هستند بنابراین فعال تنها یکی از اجزاء این سیستم تنظیمی برای کنترل گذر از نقطه محدودکننده کافی است که کنترل رشد نرمال سولی متوقف شده و سرطان برور کند.

جهش‌های فقدان عمل که بر روی پروتئین‌های تغییر شکل کروماتین اثر می‌گذارد، سبب ایجاد تومورهای می‌شوند.

مشاهده کردیم که چطور جهش‌ها می‌تواند توسط غیرفعال کردن ژن‌های سرکوب کننده تومور، کنترل رشد را مختل کند. تا این، این نوع از ژن‌ها می‌تواند توسط ساختارهای صنعت کننده کروماتین خاموش شود در سال‌های اخیر اهمیت کمپلکس‌های پییر شکل کروماتین، از قبیل کمپلکس SWI/SNF در کسر رونویسی به میزان زیادی روشن شده است این کمپلکس‌های چند پروتئینی عظیم و متنوع در هسته خودش دارای یک هیکار وابسته به ATP هستند و اغلب در راستای کنترل تیرات هیسومی و پییر شکل کروماتین ایفای نقش می‌کند (فصل ۷). کمپلکس‌های SWI/SNF توسط ایجاد تغییرات در موصیت یا ساختمان نوکلئومرها می‌تواند ژن‌ها را در دسترس پروتئین‌های متصل سونده به DNA که رونویسی را کنترل می‌کند قرار دهد و یا در دسترس آنها دور کند. اگر یک ژن که در حالت عادی توسط تغییرات کروماتینی وابسته به SWI/SNF وساطت می‌شود فعال یا مهار گردد، وقوع جهش در ژن‌های کدکننده پروتئین‌های SWI یا SNF سبب ایجاد تغییراتی در بیان آن ژن هدف می‌شود.

اطلاعات در مورد ژن‌های هدفی که توسط SWI/SNF و سایر کمپلکس‌های اینجینی تنظیم می‌شوند، هنوز کامل نیست، اما طاهر این هدف‌ها شامل برخی از ژن‌های تنظیم کننده رشد است به عنوان مثال، مطالعات انجام شده روی موش‌های ترانس ژنیک نشان



شکل ۵-۲۵ کنترل نقطه محدودکننده. پروتئین Rb غیرفعال به فاکتورهای رونویسی که مجموعاً E2F نامیده می‌شوند متصل می‌گردد و مانع فعال‌سازی رونویسی با واسطه E2F برای اکثر ژن‌هایی می‌شود که محصولات آنها برای سیر DNA لازم است (مثل DNA پلی‌مرازها). فعالیت کنترلی سیکلین CDK4 سبب تسهیل شدن Rb و فعال شدن E2F می‌شود این فعالیت کنترلی توسط P16 مهار می‌شود افزایش تولید سیکلین D1 یک تنظیم کننده مثبت، یا فکتس تحمیل کننده‌های منفی P16 و Rb عموماً در سرطان‌های انسانی رخ می‌دهد.

نوالی p16 به صورت نرمال است در برخی از موارد سرطانی اخیرالذکر مثل سرطان ریه ۴ ژن p16 با ژن‌های کدکننده سایر پروتئین‌هایی که از لحاظ عملکردی مرتبط با آن هستند به علت افزایش متیلاسیون ناحیه پرموتوری آنها به صورت غیرفعال در می‌آید که این امر موجب ممانعت از رونویسی آنها می‌شود این که چه عاملی سبب راه‌اندازی این تغییرات در متیلاسیون p16 می‌شود هنوز ناشناخته است. اما این امر مانع از تولید یک پروتئین مهم کنترل کننده جرحه سولی می‌شود.

طین آنچه فیلاً شرح دادیم، جهش‌های غیرفعال کننده در هر دو آلل RB منجر به ایجاد ریبوبلاستومای کودکان می‌شود که یک نوع تقریباً نادر از سرطان است. بنابراین، از بین رفتن عملکرد ژن RB، همچنین در اکثر سرطان‌های رتج که در مراحل آخری رنگی برور می‌کند (مثل کلسیوما ریه، پستان و مثانه) دیده می‌شود این بافت‌ها، برخلاف بافت شبکه به حمال رید، پروتئین‌های دیگری را تولید می‌کند مثل p107 و p130 که هر دو از لحاظ ساختاری به p53 مرتبط هستند که عملکرد این پروتئین‌ها از Rb بیشتر است و بنابراین فکتس Rb برای پیشگیری از سرطان خیلی مهم و حیاتی نیست. یک روش دیگر ایست که سرانجام عملکرد Rb قطع گردد علاوه بر جهش‌های غیرفعال کننده، عملکرد Rb می‌تواند توسط



می‌دهد SWI/SNF در مهار ژن‌های E2F نقش دارد که سبب مهار پیشروی چرخه سلول می‌گردد. ارتباط میان ژن‌های کلکنده پروتئین‌های SWI/SNF و ژن E2F در ضمن آزمایش‌ها ژنتیکی صورت گرفته روی مگس‌ها کشف گردید. مگس‌های ترانس ژنی که در آنها میزبان بیان E2F افزایش یافته بود دارای نقایص کمی در رشد بودند. مسمی یک تحفیف بر روی جهش‌هایی که سبب افزایش اثر معادیر بالای بیان E2F در این مگس‌ها می‌شد نشان دهنده اثر سه جز، موجود در کمپلکس SWI/SNF بود. قتل عملکرد این ژن‌ها اثرات تکثیری E2F را افزایش می‌دهد که این امر نشان دهنده ایست که SWI/SNF در حالت عادی بر عملکرد فاکتور رونویسی E2F بی‌اثر است. بهترین فقدان عملکرد SWI/SNF همانند فقدان عملکرد Rb می‌باشد، منجر به افزایش رشد و شاید سرطانی شود. در حقیقت در موش‌ها، پروتئین Rb پروتئین‌های SWI/SNF را برای مهار رونویسی ژن E2F آماده می‌کند. Rb توسط این اثری که روی E2F می‌گذارد و توسط یاربایی هیستون دکربوکسیلازها و متیل‌ترانسفرازها، سبب مهار رونویسی ژن‌ها می‌شود.

مشاهدات اخیر بر روی انسان‌ها و موش به طور قوی اثر ژن SNF5 را در سرطان نشان می‌دهد. در انسان‌ها، جهش‌هایی که سبب غیرفعال کردن SNF5 در سلول‌های بدنی می‌شوند منجر به ایجاد نئومورهای rhabdoid در کلیه و ایجاد یک زمینه ارثی (خانوادگی) برای تشکیل نئومورهای معری و سایر نئومورها می‌شود. در موش در ۱۵-۴۰ درصد هتروزیگوس‌های snf5/snf5⁺ نئومورهای rhabdoid ایجاد می‌شود و در تمام این سلول‌های نئوموری از بین رفتن آلل فعال دیگر مشاهده می‌گردد از آنجایی که مکانیسم ایجاد این نئومورها ناشناخته است، مطالعات زیر برای برای کشف تغییرات سطحی در این نئومورها به کار گرفته شده است. مطالعات نشان دهنده وجود تشابهات بیان ژن در نئومورهای موش و انسانی است و این که فقدان SNF5 منجر به بیان بیشتر ژن‌های چرخه سلولی شامل اکثر آنوعی می‌شود که توسط E2F تنظیم می‌گردند. انجام آزمایش‌ها ژنتیک بعدی با بکارگیری جهش بافته‌های درتایی snf5/snf5⁺ p53/p53⁻ در موش شانه‌سبه اثر سیرژیک میان ژن‌هایی است که در تشکیل سرطان نقش دارند. در این موش‌ها، فعال Snf5 منجر به عدم مهار ژن E2F و قتل p53 منجر به فعال شدن کامل E2F در راه‌اندازی عبور از G₁ به S در چرخه سلولی می‌شود.

همانطور که کمپلکس‌های تغییر شکل کروماتین در تضاد بسیار

زیادی از جبهه‌های کنترل رونویسی در حالت دارند، انتظار داریم که SWI/SNF و کمپلکس‌های مشابه نیز با اکثر سرطان‌ها ارتباط داشته باشند. در انسان‌ها، بروز جهش‌هایی در Brg1 که یکی از پروتئین‌های کاتالیتیک SWI/SNF را کد می‌کند در نئومورهای پروستات، ریه و پستان دیده شده است. ترکیبات کمپلکس SWI/SNF همچنین با BRCA-1 (پروتئین مشخصی که به سرکوب سرطان پستان انسان کمک می‌کند، نیز ارتباط دارند. BRCA-1 در فرایند ترمیم شکست دوشنه DNA (طبق آنچه که در فصل ۴ شرح داده شد) و در کنترل رونویسی در حالت دارد و بنابراین امکان دارد که کمپلکس SWI/SNF با BRCA-1 در این اعمال همکاری می‌کند.

فقدان p53، نقشه کنترلی آسیب DNA را از بین می‌برد.

سلول‌های دارای p53 عملکردی، زمانی که DNA در اثر تشعشعات آسیب ببیند در فاز G₁ متوقف می‌شوند. در حالی که سلول‌های فاقد p53 بدون عملکرد می‌توانند این کار را انجام دهند. برخلاف سایر پروتئین‌های چرخه سلولی، p53 در معادیر بسیار کمی در سلول‌های سالم وجود دارد زیرا این پروتئین بسیار ناپایدار بوده و سریعاً تخریب می‌شود. موش‌های فاقد p53 بسیار سالم و پرورنده هستند به غیر از این که دارای یک پیش زمینه برای ابتلا به چندین نوع سرطان می‌باشند. در موش سالم معادیر پروتئین p53 حتی یک پاسخ پس از رونویسی نه در شرایط پراسرس از قبیل قرار گرفتن در معرض تشعشعات γ یا فرابنفش، گرما و معادیر کم اکسیژن بالا می‌رود. آسیب DNA در اثر تشعشعات γ یا سایر اسررها منجر به فعال‌سازی ATM یا ATR (سرین کینازهایی که سبب فسفریلاسیون و سایر بین‌اندازش p53 می‌شود) می‌گردد و منجر به افزایش محسوسی در غلظت آن می‌گردد (شکل ۲۵-۲۶). p53 پایدار شده، رونویسی ژن‌های کلکنده p21^{CIP} را فعال کرده که این پروتئین به کمپلکس‌های سیکلین-CDK در G₁ پس‌انداز ارتباط یافته و آن را مهار کرده و همچنین بر رونویسی جمع‌کننده از سایر ژن‌ها نیز اثر می‌کند. در نتیجه، سلول‌های دارای DNA آسیب دیده در فاز G₁ متوقف شده و فرصتی برای ترمیم DNA توسط مکانیسم‌هایی را فراهم می‌کند که در فصل ۴ مختص شرح داده شد. مانند یا سلول‌ها به طور همیشگی متوقف می‌شوند مثل زمانی که سلول نیز می‌گردد. به جز نقش p53 در گذر از G₁ به S تولید وابسته به p53، p21^{CIP} سبب مهار CDK1 می‌شود که در واقع کمپلکس سیکلین B-CDK1 را که برای ورود به محور بار



تخریب به واسطه یویی کوئیتین می‌سود این فسفاتاز در حالت عادی فسفات مهدری را از CDK2 م‌می‌دارد CDK2 یک پیش‌نرخا برای ورود سلول‌ها به فاز S می‌باشد کاهش مقادیر Cdc2A سبب مسدودش پیشروی به فاز S و عبور از آن می‌شود (شکل ۲۵۲۶ و شکل ۲۵۲۷-۲۵۲۸). بنابراین جهش‌های فقدان عملکرد در ژن‌های ATM یا Chk2 برخی از اثرات جهش‌های p53 را دارد.

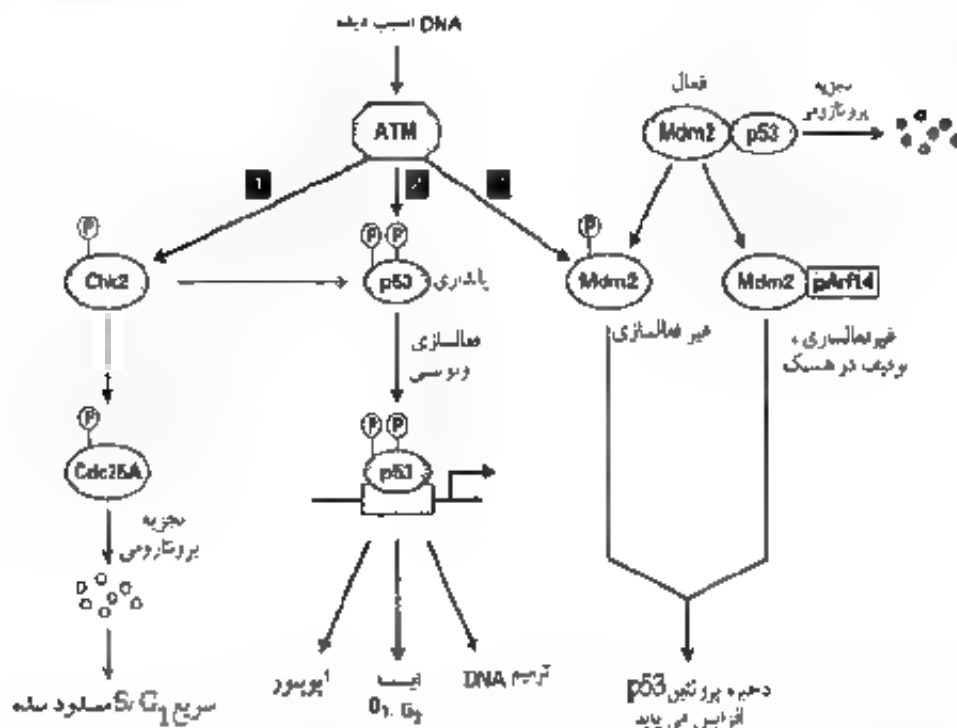
فعالیت p53 در شرایط عادی توسط پروتئینی که Mdm2 نام دارد در سطوح پائین نگه داشته می‌شود. زمانی که Mdm2 به p53 می‌چسبد، توانایی فعال کردن رونویسی p53 را مهار کرده و اجازه نشن مولکول‌های یویی کوئیتین به آن را کاتالیز می‌کند و به این ترتیب سبب هذب‌گیری p53 برای تجربه پروتازومی می‌شود فسفریلاسیون p53 توسط ATR یا ATM، سبب برداشت Mdm2 متصل به p53 می‌شود، بنابراین باعث پایداری آن می‌شود. به این دلیل که رونویسی ژن Mdm2 توسط p53 فعال می‌شود، بنابراین Mdm2 در یک حلقه فیدبکی خودتنظیمی با p53 فعالیت دارد که احتمالاً در شرایط عادی مانع از عملکرد بیشتر p53 می‌شود حتی به نظر می‌رسد که p53 عملکردی که توسط چنین سلول‌های نوموری ایجاد می‌شود مقادیر افزایش یافته Mdm2 سبب کاهش غصت p53 به حدی می‌شوند که توقف G1 نه واسطه p53 که در پاسخ به تشعشعات ایجاد شده را مختل کند.

فعالیت p53، همچنین توسط یک پروتئین ویروسی پاپیومای انسانی (HPV) که E6 نام دارد مهار می‌شود HPV سه پروتئین را کد می‌کند که سبب فعالیت آن در القاء تغییرات پایدار و می‌توز در یک گونه از سلول‌های کشت داده شده می‌گردد. دو تا از این پروتئین‌ها (E6 و E7) به ترتیب به p53 و مهارکننده‌های توموری Rb چسبیده و سبب مهار آنها می‌شوند وقتی که E7 و E6 با هم فعالیت می‌کنند، توانایی آنها برای القاء تغییرات در غیاب جهش‌های صبرت گرفته روی پروتئین‌ها تنظیمی سلول کفایت می‌کند. یادآوری می‌کنیم که پروتئین E5 از HPV که سبب فعال سازی شدید گیرنده PDGF می‌شوند، تکثیر سلول‌های تغییر یافته را کاهش می‌دهند. فعالیت p53 برای القاء توقف چرخه سلولی محدود می‌شود. به علاوه، این سرکوبگرهای توموری چندمنظوره تولید پروتئین‌های پیش آپوپتوز و آنزیم‌های ترمیم کسند DNA را تحریک می‌کند (شکل ۲۵۲۶). پیری و آپوپتوز، در حقیقت مهم‌ترین مواردی هستند که p53 توسط آنها مانع رشد تومور می‌شود.

است مهار می‌کند و به این ترتیب سبب می‌سود که سلول‌ها در G2 متوقف گردند (شکل ۲۵۲۷-۲۵۲۸). p53 به طور مستقیم با غیرمستقیم در مهار بیان ژن‌های کندکننده سکلین B و توپیر پروموتور II نیز نقش دارد که این دو عامل برای گذر از G2 به میتوز مورد نیازند. بنابراین اگر DNA در پی همانندسازی آسیب دیده باشد، توقف G2 به واسطه p53، از انتقال آن به دو سلول دختری ممانعت می‌کند.

طبق آنچه که اخیراً یادآوری کردیم، جهش‌های فقدان عملکرد در ژن p53 در بیش از ۵۰ درصد سرطان‌های انسانی رخ می‌دهد. زمانی که نقطه کنترلی G1 توسط p53 به طور مناسب اداره نشود، DNA آسیب دیده می‌تواند تقسیم شده، جهش‌ها را ابقاء کرده و باعث انتقال DNA یازاری شده به دو سلول دختری می‌شود که به این ترتیب می‌تواند در ایجاد سلول‌های مناسب‌سازی شرکت نماید. با این حال، به طور شگفت‌انگیزی سلول‌های هموریکوس $p53^{-}/p53^{-}$ سبب ایجاد نقایص قابل تشخیصی در توقف G2 نمی‌شوند. به این ترتیب به نظر می‌رسد که روش‌های دیگری برای فعال سازی $p21^{CIP}$ یا مهارکننده‌های متفاوتی برای پیشرفت G2 وجود داشته باشد.

شکل فعال p53 یک تترامر یا چهار پروتئین مشابه است. یک جهش نقطه‌ای بدممی در یکی از دو آلل p53 می‌تواند تقریباً فعالیت کلی p53 را از بین ببرد زیرا تمام الیگومرها دست کم یک پروتئین معیوب را دارا هستند و چنین اولیگومری قابلیت خود را برای فعال کردن رونویسی از دست می‌دهد. بنابراین جهش‌های انکوژیک p53 به صورت غالب منفی^(۱۱) هستند زیرا جهش در یک آلل واحد معجز به فقدان عملکرد می‌شود فقدان فعالیت به صورت غیرکام است. بنابراین با توجه به آنها رشد سریع‌تر شده است. سلول‌های توموری گاهی اوقات آلل سالم دیگر خود را نیز از دست می‌دهند (از بین رفتن هتروزیگوسیتی). طبق آنچه که در فصل ۵ عنوان کردیم، جهش‌های غالب منفی می‌توانند در پروتئین‌هایی رخ دهند که اشکال فعال آنها چند پروتئینی است یا این که عملکرد آنها وابسته به برهمکنش با سایر پروتئین‌هاست. برخلاف آن، جهش‌های فقدان عملکرد در سایر ژن‌های سرکوبگر تومور (مثلاً RB) به صورت معیوب، زیرا پروتئین‌هایی را کد می‌کنند که به صورت نوموری عمل می‌کند و جهش در یک آلل واحد عواقب کمی در عملکرد آنها دارد تحت شرایط استرسی، ATM کیناز نیز سبب فسفرینه و فعال شدن Chk2، پروتئین کینازی که پروتئین فسفاتاز Cdc25A را فسفرینه می‌کند می‌شود که سبب شاندر سلن Cdc25A برای



شکل ۲۵-۲۶ C1 در پاسخ به آسیب DNA متوقف می‌شود. فعالیت کیبازی ATM در پاسخ به آسیب DNA در اثر اسررس‌های مختلف (مثل تشعشعات UV و گرما) فعال می‌شود. سپس ATM فعال شده سه مسیر (۱) پایداری می‌کند که منجر به توقف G می‌شود. Chk2 تسریع می‌شود که در اصل Cdc25A را تسریع کرده و آن را برای تجزیه شدن و «بین رفتن نقش آن در فعال سازی CDK2 آماده می‌کند. (۲) در مسیر دوم، فسفریلاسیون p25، آن را پایدار کرده و سبب می‌شود ژن‌هایی که بیان آنها توسط p53 فعال می‌شود و کدکننده پروتئین‌هایی هستند که در توقف G1 و در برخی موارد G نقش دارند، سبب پایداری یا پوپتوز یا شرکت در ترجمه DNA گردند. (۳) مسیر سوم، مسیری دیگر برای کسری دایره p53 است. پروتئین Mdm2 در حرم فعال می‌تواند با p53 کمپلکس تشکیل دهد که موجب پوی کویتنه شدن p53 و تجزیه آن توسط پروتئازوم می‌شود. ATM سبب تسریع شدن Mdm2 و فعال سازی آن می‌شود که باعث افزایش پایداری p53 می‌شود. به علاوه مقادیر Mdm2 توسط pArf14 و pArf19 در حرم کمتر می‌شود که به Mdm2 متصل شده و آن را در هسته متوقف می‌کند، بنابراین دیگر نمی‌تواند به p53 دسترسی پیدا کند. Mdm2 مسانی به طور مداوم در سارکوما تریپ می‌یابد که به احتمال زیاد سبب غیرفعال شدن شدید p53 می‌شود. به منظور اطلاعات بیشتر به متن مراجعه شود.

ژن‌های آپوپتوتیک می‌توانند به صورت اتکوزن‌ها یا ژن‌های سرکوت کننده بومور عمل کنند.

در طی تکامل نرمال، اکثر سلول‌ها برای مرگ برنامه ریزی شده سلول که تحت عنوان آپوپتوز خوانده می‌شود در نظر گرفته می‌شود (فصل ۲۱). اکثر ناهنجاری‌ها شامل خطاهای میتوزی، آسیب DNA و تجمع غیرعادی سلول‌هایی که برای تکامل یک اندام عملکردی نیستند می‌تواند مورد هدف آپوپتوز قرار گیرند. در برخی موارد مرگ سلولی در شرایط غیرعادی به همراه دریافت پیام‌های مورد نیاز برای تأمین مقادیر سلولی، رخ می‌دهد. سلول‌ها می‌توانند دستورالعمل لازم برای رنده ماندن و یا دستورالعمل لازم برای مرگ را به دست آورند و یک سیستم تنظیمی پیچیده به تکمیل انواع مختلفی از اطلاعات می‌پردازد.

اگر سلول‌ها در زمانی که باید بمیرند دچار مرگ نشوند و در عوض شروع به تکثیر نمایند ممکن است یک تومور تشکیل دهند. به عنوان مثال، لوکمی هیپوبلاستیک حاد (CLL) به این دلیل اتفاق می‌افتد که سلول‌ها زمانی که باید بمیرند رنده می‌مانند سلول‌ها در این حالت به آهستگی تجمع می‌یابند و در اکثر موارد به طور فعالانه تقسیم نمی‌شوند، اما هنوز رنده‌اند. سلول‌های CLL تازای بیادلات کروموزومی هستند که سبب فعال سازی ژن bcl-2 می‌شود و ما هم اکنون می‌دانیم که این ژن به عنوان مسئول کننده مهم آپوپتوز است (شکل ۲۶-۲۷). در نتیجه تولید بیش از حد و نامناسب پروتئین Bcl-2، از آپوپتوز نرمال جلوگیری کرده و به این سلول‌های بوموری اجازه می‌دهد که به حیات خود ادامه دهند بنابراین بومورهای CLL سبب ایجاد نقص در مرگ سلول می‌شوند. همچنین دیگر از این ژن‌ها



تمامی سلول‌های نوروبلاستوما به چشم می‌خورد آپوپتوز می‌دهد است، که در آن تعداد غیرعادی از کروموزوم‌ها وجود دارد. سلول‌هایی که دارای تعداد غیرعادی کروموزومی هستند رمانی تشکیل می‌شوند که باعث کمتری ویژه در چرخه سلولی به صورت غیرفعال در بین همانطور که در فصل ۲ شرح داده شد، نقطه کمتری DNA همانندسازی شده در حالت عادی، ورود آن به داخل میوز جلودگیری می‌کند مگر این که همه DNA در کروموزوم‌ها به طور کامل همانندسازی کرده باشند نقطه کمتری در بخش بانی دوگانه، مانع از ورود به آنالاز می‌شود مگر این که تمام کروموزوم‌های همانندسازی شده، به طور مناسب در دستگاه میوزی متافاز چسبیده باشند؛ و نقطه کمتری همیک - کروموزومی مانع از خروج میتوز و سیتوکینز می‌شود مگر این که تفکیک کروموزومی به طور صحیح صورت گرفته باشد (شکل ۲۵-۲۶ و ۲۷-۲۸). در راستای پیشرفت‌های به دست آمده در شناسایی پروتئین‌هایی که این ناهنجاری‌ها را تشخیص می‌دهند و باعث توقف چرخه سلولی می‌شوند، اساس موبکرزی مقابض عملکردی که منجر به آپوپتوز در سلول‌های سرطانی می‌شود، زیر روش خواهد شد.

نکات کلیدی بخش ۴-۲۵

- جهش‌های سبب کاهش مهار رشد و کنترل چرخه سلولی
- کاهش پیامدهی توسط TGF β یک تنظیم کننده منفی رشد، تکثیر و رشد سلول‌های بدخیم را افزایش می‌دهد (شکل ۲۴-۲۵ را ملاحظه کنید).
- بیان بالای پروتئین‌های D1 یا کاهش ژن‌های سرکوبگر نوروبلاستوما P16 و Rb می‌تواند سبب تنظیم نامناسب در نقطه محدود در مرحله ناهنجاری G1 شود برخی از ناهنجاری‌ها معمولاً در نوروبلاستوما دیده می‌شود
- جهش‌های موثر بر کمپلکس SWI/SNF مربوط به کروماتین که در کنترل رونویسی شرکت می‌کند با انواع وسیعی از نوروبلاستوما همراه است، در برخی از موارد برهمکنش کمپلکس SWI/SNF با پروتئین سرکوبگر نوروبلاستوما هسته‌ای ممکن است اثر آشکارکنندگی بر بیان ژن داشته باشد
- پروتئین p53 یک سرکوبگر نوروبلاستوما چند عملکردی است که اصلاح بین G1 و G2 آپوپتوز و تعمیر DNA را در پاسخ به DNA آسیب دیده تحریک می‌کند (شکل ۲۶-۲۵، ملاحظه کنید)

که پروتئین‌های همسدر حالت عادی در سطوح منفی پروتئین‌ها دارند که در اثر جهش یافتن به انکوژن‌ها تبدیل می‌گردند افزایش تولید پروتئین‌هایی که توسط آنها کد می‌شوند، مانع آپوپتوز می‌شوند حتی زمانی که برای توقف رشد سلول‌های سرطانی مورد نیازند برعکس، ژن‌هایی که محصولات پروتئینی آنها، آپوپتوز را تحریک می‌کند به صورت سرکوبگرهای نوروبلاستوما عمل می‌کند یک مثال در این مورد ژن PTEN است که در فصل ۱۶ رجوع به آن صاحب گردیم. فسفاتازی که توسط این ژن کد می‌شود سبب دفعه‌به‌دفعه فسفاتیدیل‌ایزومریزاسیون ۳، ۴، ۵ - تری فسفات که یک پیک ثانویه بوده و سبب فعال‌سازی پروتئین کیناز B می‌شود، می‌گردد (شکل ۱۶-۳). در سلول‌های فاقد فسفاتاز PTEN، سطح فسفاتیدیل‌ایزومریزاسیون ۳، ۴، ۵ - تری فسفات افزایش می‌یابد و پروتئین کیناز B فعال می‌شود که سبب به سلول و جلودگیری از آپوپتوز توسط چندین مسیر مختلف می‌شود. بنابراین PTEN به عنوان یک مهارکننده نوروبلاستوما پروتئین‌های عمل می‌کند و این عمل را توسط کاهش اثرات ضد آپوپتوزی پروتئین کیناز B به انجام می‌رساند. شایع‌ترین ژن سرکوبگر نوروبلاستوما پروتئین‌های که در سرطان‌های انسانی شناسایی شده است p53 می‌باشد در میان ژن‌هایی که توسط p53 فعال می‌شوند چندین عدد از آنها کدکننده پروتئین‌های پروتئین‌های Bax است (شکل ۲۱-۲۲). زمانی که اکثر سلول‌ها مستحق آسیب دیدگی‌های شدید DNA یا سایر اسرین‌های بی‌شمار از قبیل کمبود فاکتور رشد یا هیوکسی می‌شوند، بیان وابسته به p53 پروتئین‌های پروتئین‌های منجر به مرگ سریع آنها می‌شود (شکل ۲۵-۲۶). گرچه این وضعیت ممکن است شبیه یک پاسخ مؤثر به آسیب DNA به نظر برسد اما مانع تکثیر سلول‌هایی می‌شود که به احتمال بالایی دارای تعداد زیادی جهش در جود هستند زمانی که فعالیت p53 از بین برود، آپوپتوز اتفاق نمی‌افتد و تجمع جهش‌های مورد نیاز برای ایجاد سرطان، با احتمال بیشتری صورت می‌گیرد.

نقص در نقاط کنترل کننده چرخه سلولی اغلب منجر به آپوپتوز می‌شود.

محت رمان زیادی است که به وجود ناهنجاری‌های کروموزومی در تعداد وسیعی از سلول‌های نوروبلاستوما می‌پردازیم. هم‌اکنون به شرح چندین مثال در زمینه انکوژن‌های پروتئین‌هایی که به واسطه یادلات، تریازید یا هر دو (مثل *c-myc*، *bcr-abl* و *bcl-2* و سیکلین D1) ایجاد می‌شوند می‌پردازیم. ناهنجاری کروموزومی دیگری که تقریباً در



کننده چرخه سلولی، شامل دخول ها، حذف ها و جانشینی های اساسی است که همانند نریدها و تبدلات کروموزومی عمل می کنند. به علاوه، آسیب ژن های کارناکر که سیستم های ترمیم کننده DNA را درگیر می کند (فصل ۴) منجر به افزایش سرعت جهش می شود. وقتی که تعداد زیادی جهش تجمع یابد، برخی بر تنظیم کننده های چرخه سلولی اثر گذاشته و سلول هایی که دچار این وضعیت شده اند ممکن است سرطانی گردند از این گذشته، برخی از مکانیسم های ترمیم کننده DNA، خودشان مستعد خطا هستند (شکل ۴-۳۰). این سیستم ها نیز در پدیده انکوژن شرکت می کنند. نانوسی سلول های نوزادی برای حفظ تمامیت ژنومی، منجر به تشکیل یک جمعیت هتروژن از سلول های بدجیم می شود. به این علت، هیم ترمانی برای یک ژن واحد یا حتی گروهی از ژن ها با مورد هدف قرار می دهد که احتمال از بین رفتن تمام سلول های بدجیم فراهم نشود. این مشکل نیز به مباحث بحث برانگیز درمان ها اضافه می شود که بتوانند با معیع بعدی های خوبی نوزادها نذاح کرده و یا استفاده از روش های دیگری که بتواند چندین نوع سون نوزادی را درگیر کند و از بین ببرد. سلول های بیادی (فصل ۲)، با قابلیت آنها در انجام تقسیمات پیشمار سلولی، یک معیع عملی از سلول های سرطانی است. سلول هایی که به طور برمال تقسیم می شوند معمولاً از چندین مکانیسم برای پیشگیری از جهش های ریان آوری که می تواند منجر به سرطان شود جلوگیری می کنند. یکی از اشکال حفاظت علیه جهش ها در سلول های بیادی، سرعت نسبتاً پائین آنها در تقسیم شدن است که امکان آسیب DNA را در طی همانندسازی DNA و میتوز کاهش می دهد. با این حال، پیش مار سلول های بیادی قابلیت تقسیم شدن را به طور نامحدود ندارند پس از چند دوره تقسیم شدن، این سلول ها از چرخه سلولی خارج شده و امکان از بین رفتن تنظیم چرخه سلولی که توسط جهش القا شده و یا ایجاد تومورهای خطرناک مرتبط است را کاهش می دهد. همچنین، اگر چندین جهش که برای رشد تومور، به دست آورده یک معیع معدی خوبی، تهاجم به بافت های مجاور و متاستاز مورد نیازند رخ دهد، در صورتی که سرعت پائین همانندسازی با سرعت کم و عادی برور جهش ها (10^{-9}) همراه بودن سپر حفاظتی بیشتری علیه سرطان فراهم می کند. این حفاظت در صورت رسیدن یک جهش رای قوی به سلول ها، با در صورت بعضی ترمیم DNA از میان برداشته شده و سرعت جهش افزایش می یابد. رمانی که سلول های دارای خصوصیات رشد شبیه سلول بیادی توسط سموم معیصی جهش می یابد دیگر قادر به ترمیم کارآمد آسیب نخواهند بود و سرطان می تواند اتفاق افتد.

■ جهش های منجر به عدم عملکرد مربوط به ژن p53 در بیش از ۵۰ درصد مواد سرطان های انسانی رخ می دهد. تولید بالای Mdm2 پروتئینی که به طور طبیعی فعالیت p53 را مهار می کند در بسیاری از موارد سرطان هایی روی می دهد (مثل سارکوما) که پروتئین p53 طبیعی را میان می کند. بنابراین در یک روش یا روش های دیگر مسیر پاسخ p53 غیرفعال شده و منجر به رشد تومور می شود.

■ پاپیلوویروس انسانی (HPV) سه پروتئین انکوژنیک که می کنند E6 (p53) را مهار می کند (E7 Rb) را مهار می کند و E5 (گیرنده PDGF را فعال می کند).

■ تولید بالای پروتئین های ضد آپوپتوزی (مثل Bcl-2) می تواند منجر به حیات سلولی نامناسب شده و با لوسمی لنفوبلاستیک حاد (CLL) و سایر سرطان ها همراه است. فقدان پروتئین هایی که آپوپتوز را تحریک می کنند (مثل فاکتور رونویسی p53 و PTEEN) اثرات انکوژنیک مشابهی دارد.

■ ناپایداری ژنومی عامل ایجاد سرطان است. بسیاری از انواع آسیب های DNA در تومورها دیده شده است. بسیاری از سلول های نوزادی انسانی آنوپلوئیدی هستند که حاوی تعداد غیرطبیعی از کروموزوم ها (همیشه بیشتر) هستند. تحریک در نقاط کنترلی چرخه سلولی که به طور طبیعی DNA را غیرهماندسازی شده را تشخیص می دهد یا کارکرد بد در همایش نوک ها یا جدایی نامناسب کروموزوم ها می تواند باعث ایجاد آنوپلوئیدی در سلول ها شود.

نکته کارسینوژن ها و ژن های کارناکر در سرطان

کارسینوژن ها که یا طبیعی بوده و یا به دست انسان ساخته می شوند، مواد شیمیایی هستند که سبب ایجاد سرطان می شوند. کارسینوژن ها سبب جهش هایی می شوند که عملکرد ژن های سرکوبگر تومور را کاهش داده و باعث تشکیل انکوژن ها از پروتئین ها، یا آسیب دیدن سیستم ترمیم کننده DNA می شوند. همانطور که بحث های قبلی بر نشان می دهد، ایجاد دگرگونی در DNA که منجر به نقض عملکردی پروتئین های سرکوبگر تومور و انکوژن ها می شود علت اصلی برور اکثر سرطان ها است. این جهش های انکوژنیک در ژن های کلیدی رشد و ژن های تنظیم کننده چرخه سلولی، مسبب برور اکثر سرطان ها است. این جهش های انکوژنیک در ژن های کلیدی رشد و ژن های تنظیم



برعکس، کارسیوم‌های با فعالیت غیرمستقیم عموماً عیرواکسجند و اغلب ترکیباتی هستند که در آب غیرقابل حل بوده و نهادهای می‌توانند به صورت الفاگراهای مهم سرطان عمل کنند که به صورت مراکز الکتروفیلیک در آید. در حیوانات، آنزیم‌های میتوکروم P450 در شبکه اندوپلاسمی اکثر سلول‌ها و علی‌الحصول در مقادیر بالا در سلول‌های کبدی وجود دارند. آنزیم‌های P450 در حالت عادی یا اضافه کردن مراکز الکتروفیل از قبیل گروه‌های OH به مواد شیمیایی خارجی غیرقطبی مثل خشره‌کش‌های خاص و داروهای درمانی، سبب افزایش حلالیت آنها و توانایی بش در دفع آنها می‌شود. به یں ترتیب، آنزیم‌های P450 می‌توانند سبب تبدیل مواد شیمیایی مضر به کارسیوژن‌ها شوند در حقیقت، اکثر کارسیوژن‌های شیمیایی تا زمانی که توسط آنزیم‌های سلولی تغییر یافته باشند دارای اثرات جهش‌زایی کمی هستند.

برخی از کارسیوژن‌ها به سرطان‌های خاصی مربوط هستند.

در رورهایی اولیه آگاهی از سرطان، می‌بوی روشن بود که دس کم برخی از سرطان‌ها در نتیجه سموم محیطی ایجاد شده‌اند. به عنوان مثال در سال ۱۷۷۵ گزارش شد که استفاده از بخاری پاککی برای روشن دوده‌ها، سبب سرطان بیضه می‌شود و در سال ۱۷۹۱ گزارش شد که استفاده از فنیله با سرطان بینی مرتبط است. مواد شیمیایی محیطی و ارتباط آنها ب سرطان توسط مطالعات آزمایشگاهی صورت گرفته بر حیوانات حاصل شد. آزمایش‌ها کلاسیک شامل تزریق یک ماده به موش و ججوی توسعه تومورهای موضعی و سیستمیک در حیوان می‌باشد. انجام چنین بررسی‌هایی منجر به تخصیص یک ماده شیمیایی کارسیوژن از قطران رغال سنگ در سال ۱۹۳۳ شد که سرو (Ox) بیرون نام داشت. نقش تشعشعات در آسیب رساندن به کروموزوم‌ها، ابتدا در سال ۱۹۲۰ و با یکارگیری آتسه ۴ بر روی درووفیلا مشخص گردید. توانایی تشعشعات برای ایجاد سرطان در انسان، خصوصاً بومکب، بعدها توسط افزایش سرعت ابتلا به لوکمی بر میان بازماندگان جنگ جهانی دوم که تحت بمب‌های اتمی قرار گرفته بودند مشخص شد و اخیراً توسط افزایش ملانوما (سرطان پوست) در افرادی که به میزان بیشتری در معرض نور خورشید (تشنعات UV) قرار گرفتند مشخص گردیده است.

اگرچه اعتقاد بر اینست که کارسیوژن‌های شیمیایی به عنوان ریسک فاکتورهای ابتلا به اکثر سرطان‌های انسانی هستند، اما یک ارتباط مستقیم بین سرطان‌های خاص و آنها تنها در تعداد کمی از موارد به چشم می‌خورد که این موارد که مهم‌ترین آنها سرطان ریه

در این بخش، مسیری که طی آنها کارسیوژن‌های مختلف روی DNA اثر کرده و سبب القاء سرطان می‌شوند را شرح می‌دهیم. در ضمن توضیح می‌دهیم که چگونه برور جهش‌ها در ژن‌های کارناکر، توسط از بین بردن قابلیت سلول‌ها در ترمیم آسیب‌های وارده به DNA، منجر به سرطان می‌شود. در انتهای این بخش در مورد آنزیم‌های خاصی که تلومراز نام دارند صحبت می‌کنیم که یکی دیگر از محافظاتی ژنومی بوده و از آن در برابر آسیب DNA حفاظت می‌کند در انتها به شرح نقش تلومراز در سلول‌های سرطانی می‌پردازیم.

کارسیوژن‌ها توسط آسیب‌رساندن به DNA، سرطان را القاء می‌کنند.

توانایی کارسیوژن‌های فیزیکی و شیمیایی برای القاء سرطان در نتیجه ایجاد آسیب در DNA است که به صورت خطاهایی در طی تلاش سلول‌ها برای ترمیم این آسیب شروع می‌شود. بنابراین کارسیوژن‌ها هم جهش‌زا هستند. یکی از مدرک‌های در ارتباط با این که کارسیوژن‌ها می‌توانند همانند جهش‌زا عمل کنند، توسط مشاهداتی حاصل شد که طی آن DNAی سلولی توسط بر معرض فرارگشت سلول‌ها بر برابر کارسیوژن‌ها تغییر کرده و توانست سلول‌های کشت داده شده در حوضه سلول‌های TT3 یا سلول‌های کشت داده شده در موش را تغییر دهد و سلول‌های شبه سرطانی با رشد سریع ایجاد کند (شکل ۱۵۶). اثر جهش‌زایی کارسیوژن‌ها به طور کلی متناسب با توانایی آنها برای تغییر سلول‌ها و القاء سرطان در مدل‌های حیوانی است.

اگر چه موادی که به عنوان کارسیوژن‌های شیمیایی معرفی شده‌اند، دارای داسه وسیع از ساختارهایی هستند که مرزبندی کامل و ساخته‌سمای ندارد اما بهار می‌بوان در دو دسته اصلی طبقه‌بندی کرد. کارسیوژن‌های با فعالیت مستقیم که دارای اعصه کمی است و اکثراً شامل الکتروفیل‌های واکنشگر است (ترکیباتی که جوای الکترن هستند و با مراکز می از الکترن در سایر ترکیبات واکنش می‌دهند). این ترکیبات، توسط واکنش شیمیایی با آنزیم‌های میتروژن و کسژن موجود در DNA می‌توانند بازهای DNA را تغییر داده و الگوی عادی جهت شدن بازها را مختل کنند. اگر این بولکلویدهای تغییر یافته ترمیم نشود می‌تواند به صورت یک بولکلوید مادرست در طی همانندسازی وارد ساختار DNA شوند. این نوع از کارسیوژن‌ها شامل اتیل متیل سولفونات (EMS)، دی متیل سولفات (DMS) و حرس‌های میتروژن می‌باشند.



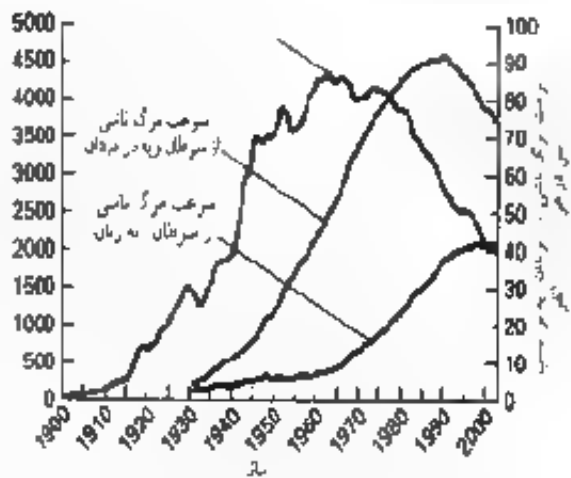
مرتبط به سرطان) رخ می‌دهد، سرخ‌هایی از مSHA سرطان به دست ما خواهد داد. به عنوان مثال تبدیل G به T که توسط پرو (α) پیر ایجاد می‌شود، در ژن p53 حدود یک سوم نومورهای ریه افراد سیگاری ایجاد می‌شود.

این نوع جهش در میان جهش‌های p53 که در سایر انواع نومورها ایجاد می‌شود، نسبتاً نادر است. بنابراین، یک ارتباط قوی میان کارمیوژن شیمیایی مشخص شده در دود سیگار و سرطان انسان وجود دارد. این احتمال وجود دارد که سایر مواد شیمیایی در دود سیگار، جهش‌هایی را در سایر ژن‌ها ایجاد کنند تا انتخابی که حدود بیش از ۶۰ کارمیوژن را در دود سیگار معرفی کرده‌اند به طور مشابه، آرسنوز^(۲) به طور واضحی با پروتئوها^(۳) که یک نوع سرطان این تیوم است ارتباط دارد.

سرطان ریه به سرطان مهم انسانی نیست که برای آن یک ریسک فاکتور واضح (مسلوب، سیگار) مشخص شده است. آناتوکسین، یک متابولیت قارچی که در علالت کپک رده وجود دارد سبب القاء سرطان کبد می‌شود (شکل ۲۹-۲۵). پس از انجام تغییرات شیمیایی توسط آنزیم‌های کبدی روی افلاتوکسین، این ماده به ریشه‌های G در DNA متصل شده و سبب تبدیل G به T می‌شود. افلاتوکسین، همچنین سبب ایجاد جهش در ژن p53 می‌شود از این گذشته، گوشتی که در دمای بالا پخته شده باشد سبب واکنش‌های شیمیایی در بدن می‌شود که منجر به تولید آمین‌های حلقوی (HCAs) شده که این ترکیب جزو جهش‌زادهای قوی هستند و سبب ایجاد کارمیومهای کولون و پستان در سگ‌های حیوانی می‌شود. HCAها با بازهای دلوکسی‌گوانورین واکنش داده و اتاک‌های جهش را را بشدین می‌دهند (شکل ۲۵-۲۹b). قرارگیری در معرض مواد شیمیایی سیر یا سرطان‌های صعب هم ارتباط دارند. شواهد قوی در مورد نوع رژیم غذایی و فاکتورهای ریسک محیطی که بتواند به مادر پیشگیری از سرطان‌های شایع کمک کند (مثل سرطان پستان و کولون و پروستات و لوکمیها) در دسرس هستند.

از بین رفتن سیستم‌های ترمیم کننده DNA می‌تواند منجر به سرطان شود.

حتی بدون وجود کارمیوژن با جهش‌های خارجی، فرایند‌های معمول نیز سبب ایجاد مقادیر زیادی از آسیب‌های DNA می‌شود.



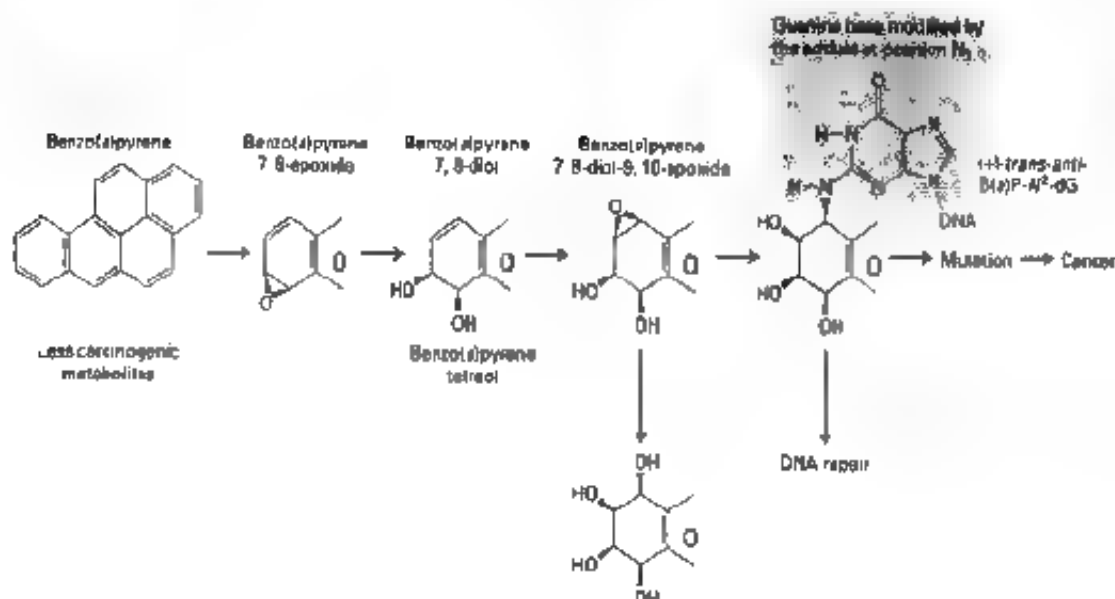
▲ شکل ۲۵-۲۷ کارمیوژن‌های شیمیایی حاصل از مصرف توتون. مصرف سیگار یک مثال روشن از شکل کشنده کارمیوژن‌های شیمیایی فراهم می‌کند. سرعت ابتلا به سرطان ریه به دنبال سرعت مصرف سیگار، در حدود ۴۰ سال تأخیر دارد. کشش سیگار میان جمع‌گیری از رنل، از سال ۱۹۶۰ شروع شد و در سال ۱۹۹۰ شیوع سرطان پستان در میان زنان افزایش یافت و تبدیل به یک سرطان کشنده در آنها گردید. در همان زمان، یک کاهش تدریجی در سرعت مصرف سیگار در مردان مشاهده می‌شود که از سال ۱۹۶۰ شروع شد و بازتاب آن کاهش سرعت ابتلا به سرطان ریه در آنان بود، است.

است. شانس سرطان‌های دیگر از جمله حنجره، حلق، معده، کبد، پانکراس، مثانه، سرویکس و سابرین و ارتباط آنها با سیگار کشش است. مطالعات پیدمیولوژیکی (شکل ۲۵-۲۷)، در ابتدا نشان داد که کشش سیگار مهمترین دلیل ابتلا به سرطان ریه است، اما دلایل آن تا زمانی که کشف گردید که حدود ۶۰٪ از سرطان‌های ریه انسان دارای جهش‌های غیرفعال کننده در ژن p53 هستند نامشخص بود. پرو (α) پیرین شیمیایی که در قطران رغال سنگ وجود دارد در دود سیگار سیر وجود داشته که تحت فعال شدن متابولیک در ریه (شکل ۲۵-۲۸) به یک جهش‌زای مهم تبدیل می‌شود که این جهش‌زا اکثر سبب تبدیل باز گوانین (G) به تیمین (T) طی یک جهش تبدیلی^(۱) می‌شود. زمانی که سلول‌های اپیتلیومی بروش‌ها در محیط کشت در معرض پرو (α) پیرین قرار گرفت این ماده فعال شده و سبب ایجاد جهش‌های زیادی می‌شود که شامل جهش‌های غیرفعال کننده در کدون‌های ۱۷۵، ۲۴۸ و ۲۷۲ در ژن p53 است. این موقعیت‌های مشابه، در میان تمام نمین‌های پروتئین‌های متصل شونده به DNA یکی از نقاط داغ جهشی اصلی در سرطان ریه انسان است. در حقیقت ماهیت جهش‌هایی که در p53 (و سایر ژن‌های

1- Transversion mutation

2- Asbestos

3- Mesothelioma



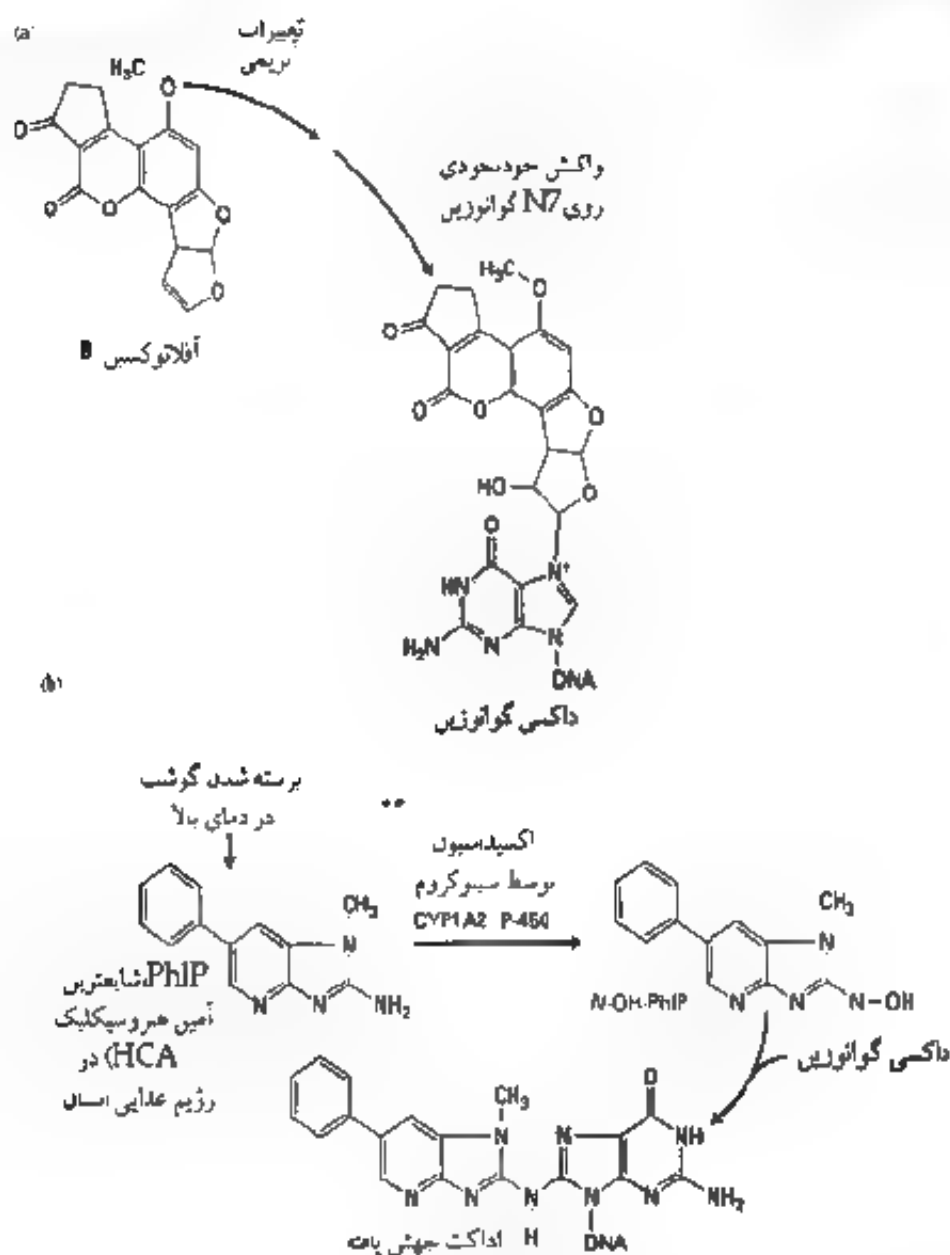
▲ شکل ۲۵-۲۸ فرایندهای آدرمی تبدیل پرو (G) پیرن به یک ترکیب بسیار مهم جهش‌زا و کارسینوژن. آنزیم‌های کبد، خصوصاً آنزیم‌های P-450، پرو (G) پیرن را توسط یک سری از واکنش‌ها به مواد دیگری تبدیل می‌کند و ۷ و ۸ دی‌اکسید و ۹، ۱۰ اپوکسید تولید می‌کند که یک نوع جهش‌زای بسیار مهم بوده، و با DNA در محل اتم N2 یک باز گوباس واکنش می‌دهد. در نتیجه اداک (+) - برنس - اس. B(a)P - N2 تولید می‌کند که سبب می‌شود پییم‌راز به جای وارد کردن C در مقابل این G تغییر یافته، باز A را وارد کند. دهه بعد که DNA همانندسازی می‌کند، یک T در مقابل A قرار می‌گیرد و به این ترتیب جهش کامل می‌شود. فلش‌های افقی نشان‌دهنده تمیزات به سمت ایجاد مواد یا طرفیت بیشتر در سمیت است. در حالی که فلش‌های عمودی دایره دهنده تغییرات در جهش سمیت است. علامت O بر گ اشاره به بقا مانده ساختار چند حلقه‌ای نشان داده شده در منکول کامل پرو و ۱۰ کی‌پیرن در سمت چپ است.

تجمع جهش‌ها در سایر ژن‌هایشان که در کنترل رشد سلول و تکثیر آن اهمیت دارند، بیشتر است. XP باعث ایجاد سرطان پوست یا سرطانی حدود هزار بار بیشتر از حالت عادی در افراد می‌شود. هفت عدد از هشت ژن شناخته شده در ژن‌های XP، کدکننده اجزاء هاشمی، ترمیم کننده حذف هستند که در عیاب این مکانیسم ترمیمی، ژن‌های کنترل کننده چرخه سلولی یا ژن‌های تنظیم کننده رشد و مرگ سلول، جهش می‌یابند. ژن‌های HNPCC کدکننده اجزاء سیستم ترمیم عدم تطابق هستند و بروز جهش‌هایی در آنها، سبب بروز درصد کمی از موارد سرطان کولون می‌شود. در این حالت تبدیل یوسپ‌های حشر خیم به بومورهای full-fledged در طی پدیده پیشرفت سرطان، سبب به حالت معمول سریع‌تر صورت می‌گیرد که احتمالاً علت آن قرار گرفتن سلول‌های مولد سرطان در معرض جهش‌های عدم تطابق مداوم بدون ترمیم آنهاست.

یک ژن در سرطان‌های کولون، به دلیل ترمیم نشدن عدم تطابق در ژن کدکننده تیپ TGFβ 12، بارها و بارها جهش می‌یابد (شکل ۲۵-۳۴ و فصل ۱۶). ژن‌های کدکننده این گیرنده‌ها حاوی یک

آسیب‌ها در نتیجه واکنش‌های دپوریناسیون، واکنش‌های آلکیل‌اسیون و تولید گونه‌های واکنش‌گر از فیل رادیکال‌های اکسیژن ایجاد می‌شوند که همگی این موارد می‌توانند DNA را تغییر دهند. تخمین زده شده است که در هر سلول، بیش از ۲۰۰۰۰ تغییر در DNA در هر روز فقط به دلیل تولید گونه‌های اکسیژن واکنش‌گر و دپوریناسیون ایجاد می‌گردد. بنابراین سیستم ترمیم کننده DNA یک سیستم دفاعی حیاتی و پراهمیت است.

دفع معمول ژن‌های کارتاگر، پیشگیری از آسیب DNA یا ترمیم آن است. از دست رفتن سیستم‌های ترمیم کننده DNA با صحت بالا که در فصل ۴ شرح داده شد، با افزایش ریسک ابتلا به سرطان مرتبط است. به عنوان مثال، انسان‌هایی که جهش‌هایی را در ژن‌های کدکننده یک پروتئین حیاتی در ترمیم عدم تطابق یا ترمیم حذف به ارث می‌برند، احتمال ابتلا به سرطان‌های خاصی در آنها به میراث خیلی زیاد بالا می‌رود (جنول ۲۵-۲). بدون ترمیم درست DNA، افرادی که دارای بیماری گروورمایگمتوروم (XP) یا سرطان کلونکتال میرپوسیتی ارثی (HNPCC) هستند، استعداد



شکل ۲۵-۲۹ (شکل رنگی) نحوه عملکرد دو کارسینوژن شیمیایی. (a) همانند تمام کارسینوژن‌های با فعالیت مستقیم، آفلاتوکسین نیز، اغلب پیش از آن که بتواند با DNA برهمکنش کند توسط آنزیم‌های کاتالیز کننده تغییرات در آن، دچار دگرگونی می‌شود. پیوند نوکانه آفلاتوکسین که به صورت رنگی نشان داده شده، با اتم اکسیدنی واکنش داده و به د فادر به واکنش شیمیایی با اتم N-7 در گوانین DNA می‌کند و بدین ترتیب یک مولکول بسیار حجیم تشکیل می‌شود که DNA پیمراز را قادر به وارد کردن یک A به جای C در مقابل باز پییر یافته که در طی همانندسازی DNA می‌کند. این ترکیب در ژن سرکومر پومور p53 جهش ایجاد می‌کند و سبب تبدیل C به T می‌گردد و به این ترتیب به عبور یک فاکتور ریسک سرطان انسان محسوب می‌شود. (b) واکنش‌های شیمیایی که در اثر خوردن غذاهای سرخ شده در دمای بالا خصوصاً گوشت قرمز در انسان ایجاد می‌شود، حدود شانزده نوع مختلف از آمین‌های هتروسیکلیک (HCA) تولید می‌کند که از بیس‌سازهای کراتین و اسیدهای آمینه تولید می‌شوند. HCA پس داده شده در اینجا، PhIP است که یکی از شایع‌ترین انواع موجود در رژیم غذایی انسان است. آنزیم‌های سیکروم P450 این ترکیب را تغییر داده و به یک شکل بسیار واکنشگر شیمیایی تبدیل می‌کند که با بازگوانین در DNA واکنش داده و اداکتی در DNA ایجاد می‌کند که جهش‌زاست. PhIP سبب کارسینوما پستان و کولن در خوندگان می‌شود و ممکن است در سرطان پروستات اسن هم رهش داشته باشد. اگرچه تغییرات ناشی از P450 به طور اساسی در سلول‌های کبدی رخ می‌دهد. اما HCA ها می‌توانند به سایر بافت‌ها مهاجرت کنند.



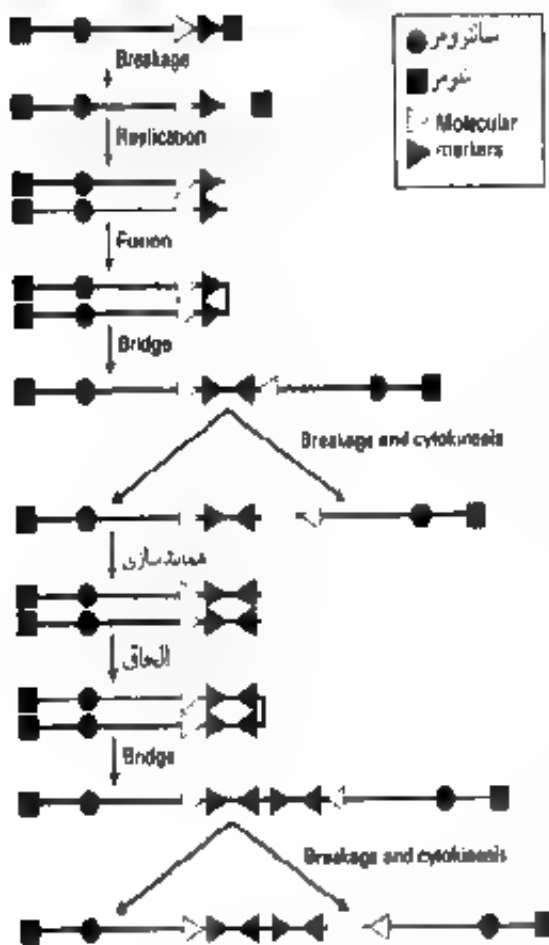
جدول ۳۵-۲. برخی از بیماری‌های ارثی و سرطان‌های انسانی مرتبط با نقص در ترمیم DNA.

بیماری	سیستم ترمیم - DNA	حساسیت	استعداد ابتلا به سرطان خاص	شانه‌ها
جلوگیری از جهش‌های خطای، دخول‌ها و حذف‌ها				
سرطان کورکال نیروزیسی ارثی	ترمیم عدم تطابق DNA	تشعشعات UV، جهش‌های شیمیایی	کولون و تخمدن	پوسته رودرس، تومورها
گرودرما پیکتوروم	ترمیم حذف نوکلئیدی	تشعشعات UV، جهش‌های خطای	کارسینومای پوست، مالانوروما	ضامیت پوست و چشم و ساقی ساقی آنها
ترمیم شکست‌های دو رشته‌ای				
سندرم بلوم	ترمیم شکست‌های دو رشته‌ای توسط سوپرکسی هموپک	عوامل آنکلیه‌کننده	کارسینومها، نوکمپها، نکروزها	ضامیت به نور، ملاخیکوما، هیپرل کروموزومی
امی فانکوبی	ترمیم شکست‌های دو رشته‌ای توسط سوپرکسی هموپک	عوامل اتصال‌دهنده عروسی DNA، اکسپن‌های شیمیایی واکشنر	لوکم میلوئید حاد، کارسینومای ساقول اسکوا موس	ساختاری‌های تک‌گانه شام عقیمی و بدشکلی‌های اسکلتی، امی
سرطان ارثی پستان، بقیه BRCA 1 BRCA-2	ترمیم شکست‌های دو رشته‌ای توسط سوپرکسی همولوگ		سرطان پستان و تخمین	سرطان پستان و تخمدن

ار خسارت وارد شده به DNA هستند احتمالاً چنین پلی‌مرازهایی وجودش لازم است زیرا اغلب انجام هر ترمیم بهتر از انجام نشدن آن است. این پلیمرها به عنوان آخرین نایبیر استفاده می‌شوند و زمانی به کار گرفته می‌شوند که پلیمرهای دقیق‌تر و معمول‌تر قادر به انجام صحیح نباشند و در این هنگام این پلیمرها، یک فرایند همانندسازی جهش‌زا را به انجام می‌رسانند. DNA Pol δ دارای قابلیت غلط‌گیری^(۲) بوده و در نوبورهای مشخصی، به میزان زیاد تولید می‌شود که باید علت آن اینست که مولول‌هایی که در معرض جهش‌های افزایش‌دهنده رشد قرار گرفته‌اند برای تقسیم شدن در دهان زیاد نیاز به متادیر بالای این پلیمرها دارند به نظر می‌رسد که سیستم‌های ترمیمی مستند عطله کثر او به همه اثرات کارسیوژنیک مواد شیمیایی و تشعشعات و وساعت می‌کنند زیرا تنها پس از عمل آنهاست که جهش‌های تولاری ایجاد می‌شوند. شواهد رو به رشدی وجود دارد که بیانگر ارتباط جهش‌های صورت گرفته در DNA Pol δ و تومورها هستند. زمانی که ۱۸۹ نومور مورد بررسی قرار گرفتند ۵۸ تای آنها دارای جهش‌هایی در ژن DNA Pol δ

نوالی ۱۰ آنیسی در یک ردیف هستند. به دلیل «رهاشدن»^(۱) DNA پلیمرها در طی همانندسازی، این تولی اغلب تحت تاثیر جهش‌هایی قرار می‌گیرد که حاصل آنها ایجاد نوالی یا حذف ۱ تا ۹ آدین است. گر این جهش‌ها توسط سیستم ترمیم عدم تطابق ترمیم شوند نتیجه آن تغییر چارچوب نوالی کدکننده پروتئین و تولید شدن پروتئین گیرنده برمال است. همان‌طور که قبلاً ذکر کردیم، چنین جهش‌های غیرفعال کسای سبب می‌شوند که سول‌ها نسبت به مهار، سد توسط TGF β مقاوم شده و رسد آنها به صورت بطیم شده صورت گیرد که این یکی از خصوصیات این نومورهاست. این یافته‌ها اهمیت ترمیم عدم تطابق را در تصحیح آسیب ژنتیکی تصدیق می‌کند که اسکان طرد از طرف دیگر منجر به تکثیر کنترل شده سول گردد.

تمامی مکانسم‌های ترمیم DNA از خانواده‌ای از DNA پلیمرها برای تصحیح آسیب DNA استفاده می‌کنند. ۹ عدد از این پلیمرها که یکی DNA پلیمرز β نام دارد دارای قابیت استفاده از قالب‌هایی که حاوی ناکته‌های DNA و سایر مواد شیمیایی نمیر یافته و حتی بازهای حذف شده‌اند می‌باشد هر کدام از اعضای این خانواده پلیمرزی، دارای قابیت‌های مجزایی برای ترمیم نوع خاصی



▲ شکل ۲۵۳۰ اتصال کروموزومی و آسیب ناشی از فکدای تلومرها. بودن یک تلومر در انتهای یک کروموزوم باعث انجام یک چرخه شکست - اعدام - پی رز (B-F-B) می‌شود که در نهایت سبب بروز آسیب‌های مهم در ساختارهای کروموزومی می‌شود. از دست رفتن یک تلومر (نویسند شکست با در نتیجه بودن تلومر) به کروماتید امکان اعدام یا کروماتید جواهرس در طی میتوز را می‌دهد. یک پی تشکیل می‌شود و زمانی که سانترومرها در طی آنافاز از هم جدا می‌شوند، دو کروماتید که به هم متصل باید از هم جدا شوند و بشکست در هر سون دختر فکدی دوباره تلومرهای کروموزومی، سبب نگرار چرخه می‌شود. جایگاه‌های شکست معمولاً در حدود یک مگا باز تلومر است و هر سون دختر با داری پادانه‌های حذف شده است و با داری ژن‌هایی است که پادانه‌های پی تولید یافته است. تلومرها اغلب حتی در سون‌های سرطانی که دارای تلومرهای فزونی نیز از بین می‌روند بنابراین چنین مکانیسم باید برای پاداندازی چرخه B-F-B وجود داشته باشد.

بودند و اغلب این جهش‌ها به تدریج در بافت سالم همان بیمار و بنگه در اسپکتروم برمال جهش‌های باقی‌مانده در افراد مختلف نیز دیده شد. بین دو فرم جهش یافته تلومر از در سون‌های موشی، سبب رشد آنها با ظاهری تغییر یافته می‌شود که کاربن تشکیل و تکیه‌گاه آنها به صورت مستقل از هم است.

شکست‌های دورشته‌ای خصوصاً آسیب‌هایی که به دلیل اتصال نادرست رشته‌های کوتاهی DNA ایجاد می‌شوند می‌تواند محرک به بازآرایی‌های کروموزومی عمده و بیادلات کروموزومی شود که از جمله آنها می‌توان به انتهای که سبب تولید یک ژن دورگه شوند و یا اینکه یک ژن تنظیم‌کننده رشد تحت کنترل یک پروموتور قرار می‌گیرد نام برد. غالباً برای ترمیم چنین آسیب‌هایی، سبب به استفاده از کروموزوم همولوگ به عنوان راهنمای سنتز رشته آسیب دیده می‌باشد (فصل ۳). سون‌های B و T سیستم ایمنی به طور ویژه سبب به بازآرایی‌های DNA به دلیل شکست‌های دورشته‌ای مستعد هستند که این شکست‌ها در طی بازآرایی ژن‌های گیرنده سون T یا ایموگلوبولین آنها به وجود می‌آید که این امر، اغلب وجود این ناحیه ژنی بر نوکلئوها و لئومرها با تکرار زیاد را شرح می‌دهد. ژن‌های BRCA-1 و BRCA-2 که در سرطان‌های پستان و تخمدان انسان آسیب می‌بینند، کدکننده ترکیبات مهم سیستم‌های ترمیم کننده شکست DNA هستند. سون‌هایی که فاقد یک BRCA سالم هستند، قادر به ترمیم DNA در جایی که کروموزوم همولوگ، قالب ترمیم رشته آسیب دیده را فراهم کرده نیستند.

بیان تلومر از سبب جاوداتی سون‌های سرطانی می‌شود.

تلومرها^(۱)، انتهای فیزیکی کروموزوم‌های خطی هستند که حاوی آرایش‌های سر به دم یک توالی کوتاه از DNA هستند که پی توالی در مهره‌داری TTAGGG می‌باشد. تلومرها، راه‌حلی برای مشکل همانندسازی انتهای کروموزوم، فراهم می‌کنند. DNA پلیمرها قادر به همانندسازی کامل انتهای یک مولکول دورشته‌ای DNA نیستند (فصل ۶). تلومر یک تاناس کریپتاژ معکوس است که دارای یک قالب RNA بوده و به طور مدام تکرارهای TTAGGG را به انتهای کروموزوم اضافه کرده و طول آن را در حدود نواحی ۲ kb گسترش می‌دهد. این سوانجی تکرارهایی هستند که انتهای کروموزوم‌های انسانی را می‌سازند (شکل ۶-۳۹). سون‌های جنینی، سون‌های لایه زایه و سون‌های بیضادی، سون‌ها را تولید می‌کنند اما

تومورها توسط سلول به عنوان یک نوع آسیب DNA تلقی شده و سبب پایداری و فعال شدن پروتئین p53 می‌شود که منجر به آپوپتوز اتفاق شده توسط p53 می‌شود. شکل ۲۵-۳۱ به طور خلاصه اثرات ناشی از تعداد مختلف تکرارهای تلومری را نشان می‌دهد.

اکثر سلول‌های نوروبلاستوما، علیرغم سرعت بالای تکثیرشان، به دلیل تولید تلومرها، می‌توانند برای مدت زیادی زنده بمانند و تقسیم شوند. اکثر محققان معتقدند که بیان شدن تلومرها برای جلوگیری از تلومری ضروری است و مهارکنندگان اختصاصی تلومرها را می‌توان در حکم عوامل درمانی سرطان محسوب کرد. تولید ترانس ژن‌های مولد تلومرها به داخل سلول‌های کشت داده شده انسانی که فاقد افزایش هستند می‌تواند دوره حیات را ۲ برابر افزایش می‌دهد که این در حالی است که طول تلومر حفظ می‌شود. سرعکس، تیمار سلول‌های تومور انسانی (سلول‌های هلا) بر محیط کشت با RNA آن‌تیمس بر علیه تلومرها سبب کاهش رشد آنها در حدود چهار هفته می‌شود. تلومرها اغلب منقذ از قفس آنهاست که حاصل یک قالب RNA تغییر یافته‌اند می‌توانند به رشد سلول‌های سرطانی تبدیل کنند به عنوان مثال، درمانی که چنین جهش یافته‌ای (شکل ۲۵-۳۲) در سلول‌های سرطانی پروستات یا پستان در محیط کشت بیان شود، سلول‌ها آپوپتوز می‌شوند. به علاوه اگر سلول‌های تومور پستان انسانی که حامل تلومرها جهش یافته‌اند، به موش درج شوند مشاهده می‌شود که با سرعت‌های پائین‌تری رشد می‌کنند.

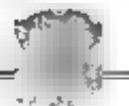
برای پیش‌بینی ابتلا به نوروبلاستوما که یک تومور درگیر کننده سیستم عصب محیطی است، می‌توان سطح فعالیت تلومرها را در سلول‌های نوروبلاستوما اندرگیری نمود. پیش‌بینی می‌شود که سطوح بالای تلومرها، به زمان پاسخ ضعیف به درمان در حالی که سطوح پایین آن می‌تواند پاسخ خوبی بدهد. سطح پروتئین N-myc که یک فاکتور رونویسی تنظیم کننده بیان تلومرهاست، نیز یک فاکتور پیش‌بینی کننده در بررسی نتایج این تومورهاست. تومورهایی که ژن N-myc در آنها زیاد یافته و دارای تعداد کمی‌های زیادی از این ژن می‌شوند پیش‌بینی می‌شود که وضعیت بدتری داشته باشند. این نتایج نشان دهنده اهمیت شناخت مسیر سنتز و تنظیم تلومرها است.

مطالعات ژنتیکی درک ما را در مورد نقش تلومرها در سرطان به میزان زیادی بهبود بخشیده است. بافته‌های لوبیه حاصل از حذف ریبوزوم RNA در تلومرها موش‌هایی که در این صفت هموزیگوت بودند برای ما بسیار ارزشمند بود و نشان دهنده تغییرات سنگین‌انگیز در باروری این موش‌ها و زنده ماندن آنها



▲ شکل ۲۵-۳۱ فقدان تلومرها در شرایط عادی، تعداد دورهای تقسیم سلولی را محدود می‌کند. همانندسازی دو انتهای کروموسوم‌ها که تلومر نام دارند، نیازمند یک آنزیم به نام تلومراز است. تلومرها دارای یک قالب کوتاه RNA است که به عنوان قالب رهبر برای سازمان‌دهی تکرارهای TTAGGG در دو انتهای کروموسوم‌ها استفاده می‌شود. سلول‌های جیمی آنسان دارای ۸-۱۰ kb از این تکرارها در هر انتهای کروموسوم‌های خود هستند. به دلیل این که DNA پلیمراز نیازمند یک پرایمر است و در انتهای رشته رهبر چنین مولی وجود ندارد، بنابراین قادر به همانندسازی کامل DNA در دو انتهای آن نمی‌باشد (فصل ۸). تلومرها یک آنزیم ضروری است و در عیب آن، کروموسوم‌ها در طی هر میوز، کوتاه‌تر می‌شوند. تلومرها در سلول‌های بی‌ای و سلول‌های لایه زای وجود دارد که در این سلول‌ها برای حفظ طول تلومرها به آن نیاز است و اساساً به آنها اجازه می‌دهد که به طور نامحدود تقسیم دهند. در اکثر سلول‌های بدن، تلومرها در مقادیر کم یا بسیار کم وجود دارد و طول تلومر در این سلول‌ها، تدریجاً و به طور متوالی کاهش می‌یابد. به این ترتیب طول تلومرها یک حدی را برای حیات همانندسازی سلولی ایجاد می‌کند. فقدان کامل تکرارهای تلومری، منجر به همانندسازی سیستم‌های سریمی DNA و آپوپتوز می‌شود. سلول‌های سرطانی اغلب به تولید تلومرها می‌پردازند که به آنها امکان تقسیم شدن نامحدود و گذر از مرگ برنامه‌ریزی شده را می‌دهد.

اکثر سلول‌های بدن انسان تنها یک سطح کمی از تلومرها را درمانی که به فاز G₂ وارد می‌شوند تولید می‌کنند. در نتیجه عملکرد بسیار کم تلومرها، تلومرها در طی هر چرخه سلولی کوتاه و کوتاه‌تر می‌شوند. فقدان کامل تلومرها منجر به اتصال انتها به انتهای کروموسوم‌ها (شکل ۲۵-۳۰) و سرانجام مرگ سلول می‌شود. کوتاه شدن وسیع



(a) Normal telomere template and synthesis



Mutant telomere repeats beyond the normal ones



(b)

Normal telomerase; telomere proteins assemble

Mutant template telomerase; telomere proteins do not assemble

▲ شکل تجربی ۲۵.۳۲ (شکل رنگی) تلومراز را می توان برای مهار کردن رشد سلول سرطانی استفاده نمود. یک تلومراز مهندسی شده که حاوی یک قالب RNA محبوب (یک تلومراز با قالب جهش یافته) است را برای به منظور از بین بردن عملکرد معمول آنزیم به کار می گیریم. (a) بالا: تلومراز سالم (حاکیسری) روی یک رنجیره DNA به انتهای یک تلومر شش داده شده است. توانی که به آبی تیره نشان داده شده است. RNA قالب جهش یافته به وجود دارد. توانی تلومریک بالای، یک سری از تکرارهای ۶ تایی GTTAGG (سبز) می باشد. سر در جهت راست پیشروی می کند. آخرین توانی تکراری اضافه شده با سر کم رنگ مشخص شده است. تلومراز با قالب جهش یافته (صورتی) دارای یک قالب RNAی تغییر یافته است که دو باز A اضافی دارد (قرمز). زمانی که DNA همانندسازی می کند این تلومراز جهش یافته، اضافه شدن تکرارهای A تایی با دو باز dT اضافی (قرمز) را کاتالیز می کند. دو دوره مددمانی و سر شدن داده شده است (b) تلومراز جهش یافته به صورت یک جهش بازر معنی عمل می کند. برا پروتئین هایی که (زرد) به توانی های تلومری عادی می پیوند و بر آن محافظت می کند. قادر به برعاری روی توانی های تلومری معیر یافته که توسط آنزیم جهش یافته سر شده نمی باشد. مرحله بعدی، ناپایدار کردن کروموزوم ها است که به دلیل حفاظت شدن تلومرها، سول سمیت به آسیب DNA حساس شده و دچار پوکتور می شود. زمانی که این آنزیم جهش یافته در سول های سرطانی پستار است با پروتست در محیط گشت بیلی می شود این آنزیم سبب مهار تقسیم سولی و افزایش آپوپتور می شود. این بررسی ها حتی با نگاربردن مفادیر پائین تلومراز جهش یافته باز هم مؤثر است.

هر باز کوتاه تر شدن تلومرهای سلولی طی هر بار تقسیم سلول های فاقد تلومراز حال است.

با این حال، اگر هم تلومراز و هم p53 وجود نداشته باشد، سرعت رشد تومورهای اپی تلیومی از حیین کارسینومای سلول اسکوا موز، سرطان کولون و پستان، افزایش می یابد. موش هایی که در یک APC جهش یافته اند، در حالت عادی دچار تومورهای کوبون می شوند و این میژل ابتدا به تومور در صورت حذف تلومراز در آنها به مقدار زیادی کاهش خواهد یافته. بر برخی دیگر از تومورها فقدان تلومراز اثر کمتری روی آنها می گذارد این مقامات نشان دهنده لازم وجود تلومراز برای تقسیم لحام گمیخته سلول است و سایرین این آنزیم یک هدف معنی برای شیمی درمانی است.

داشت. با این حال پس از گذشت چهار تانش سل از آنها، معایب شروع به ظاهر کرد و موش های دارای تلومراز غیرهال که دارای تلومرهای بسیار بسدی بودند (۴۰-۴۰ kb)، کم کم به طور مشخصی طول آنها کوتاه تر شد این معایب شامل کاهش سرعت تقسیم در یافته هایی که نیاز به سرعت های بالای تقسیم سلولی داشتند از جمله پوست و روده و عدم باروری بود.

اگر موش فاقد تلومراز حال را با کارسینوژنها، تیدار کنیم، تومورها در آنها با سهوت بیشتری نسبت به موش سالم، ایجاد می گردد به عنوان مثال، پاپینومای پوسی که توسط ترکیبی از کارسینوژن های شیمیایی القاء می شود در موش های فاقد تلومراز حال با سرعتی حدود ۲۰ برابر کمتر از موش های سالم ایجاد می گردد که احتمالاً علت آن القاء آپوپتور تحریک شده توسط p53 در پاسخ به



روی ما کشف شده است. هم کپس می‌بوی کارسینوزی‌ها را به منظور مطالعه اثرات به روی مراحل شاخته شده کنترل کده چرخه سلولی، مورد بررسی قرار داد، وجود معایب رشتکی در نقاط کنترل که مناطق آسیب دیده DNA ر شناسایی می‌کند و همچنین سیستم‌های ترمیم کننده آن را می‌بوی به بهبود شناسایی نموده و از آن می‌بوی مکانیسم‌های سرطان ر توضیح داد. شش تصویبات چندگانه‌ای که عقب در طی رشد یک سلول اتفاق می‌افتد، آن را به یک سلول توموری خطرناک تبدیل می‌کند فرصت‌های زیادی ر برای کسب موقعیت در این زمینه فراهم نموده است. با معرفی ژن‌های جهش یافته‌ای که مستقیماً با سرطان‌ها، ارتباط دارند و شناخت پروتئین‌های ناشی از آنها، می‌توان داروهار به طور مستقیم به سمت این پروتئین‌ها هدف‌گیری کرد.

بوسط یافته‌های جدید به منظور سال دادن تعداد زیادی از خصوصیات سلول‌ها، می‌بوی داروهای مرسوم را به شکل دلخواه تغییر داد روش‌های قدیمی برای تشخیص سلول‌های توموری، خصوصاً مشاهده سلول‌های رنگ‌آمیزی شده در زیر میکروسکوپ را می‌توان گسترش داد با توسط تکنیک‌های اندازه‌گیری میزان بیان دهها هزار ژن جایگزین نمود که این روش‌ها به صورت اختصاصی روی ژن‌هایی متمرکز می‌شود که فعالیت و خصوصیات آنها به عنوان یک نشانگر قهرمند در شناسایی خصوصیات رشد سلول‌ها و مشخص نمود افراد مبتلا به بیماری استفاده می‌شود به طور معمول، ریزآرایه DNA برای ما امکان اندازه‌گیری میزان رونویسی ژن ر فراهم کرده است. در آینده، تکنیک‌هایی که به طور سیستماتیک به اندازه‌گیری تولید پروتئین، تغییرات، فرآیند، آنها و تمام نکات مهم وضعیت سلول می‌پردازد حتی به ما اطلاعات بیشتری از جزییات ظریف سلولی ارائه خواهند داد. نوموردهایی که امروزه سیر شیه و یکس با هم به نظر می‌رسند، در آینده مشخص خواهند شد که به صورت نوموردهای بسیار متفاوت از هم هستند و هر کدام نیاز به بیمار و درمان‌هایی مجزا از سایرین دارند. بررسی‌هایی که سابقاً روی نومورها صورت می‌گرفت، براساس روش نمودن بهتر ویژگی‌های سلول بوده و امکان ایجاد درمان‌های مناسب‌تر را فراهم می‌نمود. متمرکز کردن بررسی‌ها بر روی فرآیندهای محربی از جمله مناسبت، ما را در تشخیص مکانیسم‌هایی که بوسط سلول‌ها برای مهاجرت، چسبیدن به سایر سلول‌ها و تهاجم از آنها استفاده می‌کنند، یاری خواهد داد با ارائه بررسی‌های صورت گرفته بر پدیده رگرایی در نومورها می‌توان این امید را داشت که از این روش به عنوان

نکته: (پدی ۵-۲۵)

کار سینوزی و ژن‌های کارناگر در سرطان

■ معیارات توانی DNA نتیجه همانندسازی غلط و اثرات عوامل شیمیایی و فیزیکی مختلف یا کارسینوزی است. تمامی کارسینوزی‌ها جهش را هستند که آنها معمولاً یک یا تعداد بیشتری نوکلئوتید را در DNA تغییر می‌دهد. ■ قبل از عملکرد کارسینوزی‌ها در آسیب به DNA آنها باید به صورت غیرمستقیم فعال شوند. در حیوانات، فعال شدن متابولیکی یا مستقیم سیوکروم P-450، می‌ی که به طور عمده توسط سلول‌ها برای حذف سموم و مواد شیمیایی استفاده می‌شود صورت می‌گیرد. فعال شدن مستقیم کارسینوزی‌هایی مثل EMS و DMS به هیچ تغییر سلولی برای آسیب به DNA نیاز ندارد.

■ بیرو (C) پیری یک ترکیب موجود در دود سیگار باعث غیرفعال شدن جهش‌ها بر ژن p53 می‌شود که در شروع نوموردهای ریه انسانی شرکت می‌کند.

■ ژن‌های کارناگر آنزیم‌هایی را کد می‌کنند که در نرمیم DNA نقش دارند. به عبارت دیگر یکپارچگی کروموزوم‌ها ر حفظ می‌کند با مرگ سلول‌ها را به هنگام آسیب DNA تحریک می‌کند جهش در ژن‌های کارناگر اجازه حیات به سلول‌هایی را می‌دهد که باید بمیرند و جهش‌های مداومی از ژنوم ر که می‌تواند منجر به آسیب کنترل چرخه سلولی و در نتیجه ایجاد سرطان شود باعث می‌گردد.

■ نقص‌های برقی در فرآیندهای تعمیر DNA که در برخی از بیماری‌های انسانی یافت شده است با افزایش وقوع برخی از سرطان‌ها همراه است (جنول ۲-۲۵ را ملاحظه کنید).

■ سلول‌های سرطانی مثل سلول‌های زای و سلول‌های بیادی ولی نه مثل اغلب سلول‌های تمایز یافته، نوموراز را تولید می‌کنند که از کوتاه شدن کروموزوم‌ها به هنگام همانندسازی DNA جلوگیری کرده و ممکن است در پایداری آنها شرکت کند غیاب نوموراز با مقاومت به تولید برخی از نومورها همراه است که ناشی از پاسخهای محافظی p53 است.

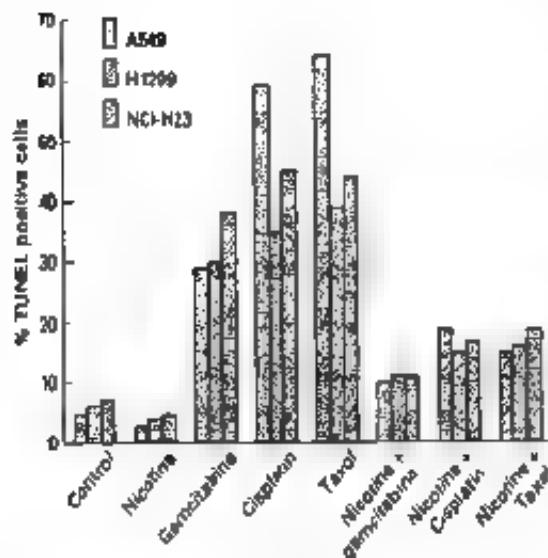
چشم‌اندازی به آینده

پی بردن به این مطلب که سرطان اساساً یک بیماری ژنتیکی می‌باشد، اتفاق‌های جدیدی ر برای پیشگیری و درمان این بیماری به



به منظور بررسی اثرات بیکوتین بر روی این مقاومت، نودمان‌های سلولی سرطان ریه ر در حضور و عدم حضور بیکوتین با داروهای شیمی درمانی گمسیتابین، سیس‌پلاتین و تاکسول تیمار کردند.

a. سه نودمان سلولی مختلف از NSCLC شامل A549، NCI-H23 و H1299، توسط بررسی‌های TUNEL مورد آزمایش قرار گرفتند که در این روش سلول‌هایی که تحت اثر آپوپتوز (مرگ برنامه‌ریزی شده سلول) قرار می‌گیرند، مشخص می‌گردد. برخی سلول‌ها را در حضور یا عدم حضور بیکوتین با یکی از سه داروی شیمی درمانی بیمار کردند و برخی را بیمار نکردند. یافته‌های به دست آمده در نمودار پائین آورده شده است. چرا این داروها پتانسیل درمان سرطان ریه را دارند و چه نوری از بیکوتین بر میزان مؤثر بودن آنها اثر دارد؟



b. سلول‌های A549 را با داروهایی که در بخش a آورده شده است به همراه یک داروی اضافی به نام کامپوتوتسین در حضور و عدم حضور بیکوتین انکوبه کرده‌ایم. سلول‌ها را زیر کرده و عصاره سلولی حاصل را بر روی ژل‌های SDS بارگیری کرده‌ایم و سپس ژل‌ها را خشک کرده و با آنتی بادی‌های علیه پروتئین‌های مشخص شده پروب‌گذاری می‌کنیم. PARP، پروتئینی است که در طی آپوپتوز شکسته می‌شود. چگونه می‌توان از این یافته‌های به دست آمده اثرات بیکوتین را بررسی نمود؟ هدف از اندازه‌گیری مقادیر p53، p21 و اکسین چیست؟

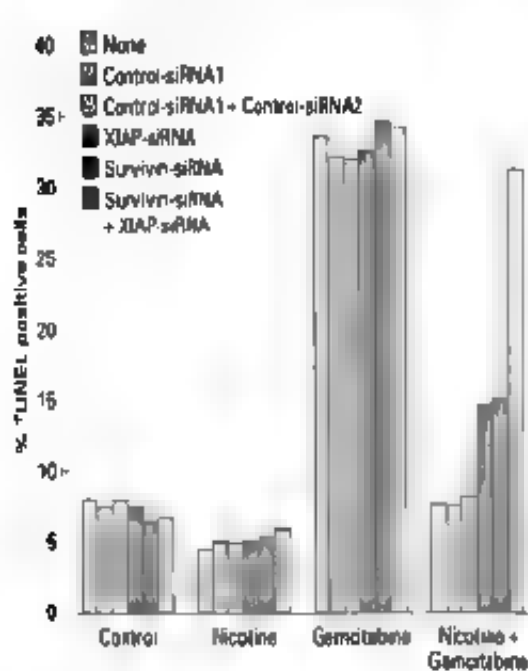
وسایلهای برای خاموش سازی تومورها استفاده نمود.

بررسی‌های زیست‌شناسی سلولی مولکولی روی سرطان، مسیر ایجاد درمان‌های جدید را هموار نموده است اما مانع از این می‌شود که این درمان‌ها به صورت قطعی و قابل ترحیح باقی بمانند. اجتناب از کارسینوم‌ها، خصوصاً استعمال سیگار، می‌تواند به طور مشخص، میزان ابتلا به سرطان ریه و احتمالاً سایر سرطان‌ها را کاهش دهد. علاوه بر روش‌هایی از قبیل کاهش در مصرف قرارگرفتن کارسینوم‌هایی از جمله دخانیات و موز خورشید، امروزه انجام بررسی‌های ویژه و اختصاصی امکان‌پذیر شده است. کسب اطلاعات جدید در مورد ویروس پاپیلومای انسانی ۱۶ که در اکثر سرطان‌های سرویکس وجود دارد، منجر به ایجاد یک واکسن سرطان گشت که توسط سازمان متحد غذا و دارو (FDA) تصویب شده و سبب جلوگیری از سه چهارم کس سرطان‌های سرویکس می‌شود به کارگیری آنتی‌بادی‌ها بر علیه مازک‌های سطح سلولی که سلول‌های سرطانی را تشخیص می‌دهند به عنوان امیدوی بزرگ است. خصوصاً پس از کسب نتایج موفقیت‌آمیز در استفاده کلیبیکی آنتی‌بادی موکلونال علیه گیرنده EGF2 انسانی (Her2) که پروتئینی است که در برخی از موارد سرطان پستان انسانی دیده می‌شود ترک زیست‌شناسی سلولی سرطان یک قدم اولیه و مهم در جهت جلوگیری و مراقبت از سرطان است. لب قدم‌های بعدی، بسیار مشکل هستند. موفقیت‌های کسب شده با گلیوپک (ایمانتیب) بر علیه بومکما، استثنائی است؛ درحالی‌که اکثر سرطان‌ها یک روند بسیار مشکل است و با ایجاد تداخلات بسیار زیادی همراه است. از آنجائی که سرطان، کلمه‌ای است که دامنه بسیار وسیعی از بیماری‌ها را در برمی‌گیرد، درمان‌های موفقیت‌آمیزی که برای این نوع به کار می‌رود ممکن است برای سایرین کاربرد نداشته باشد. غیرممکن وجود این حقایق ترساننده، ما هم اکنون در حال برداشت نتایج حاصل از سال‌ها تلاش محققانی هستیم که زیست‌شناسی مولکولی سلول را شرح داده‌اند ما امیدواریم که اکثر خوانندگان این کتاب بتوانند در دفع منابع باقیمانده به ما کمک کنند.

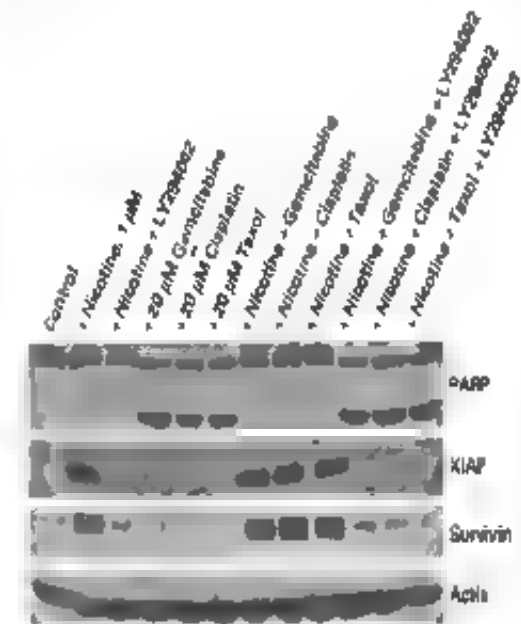
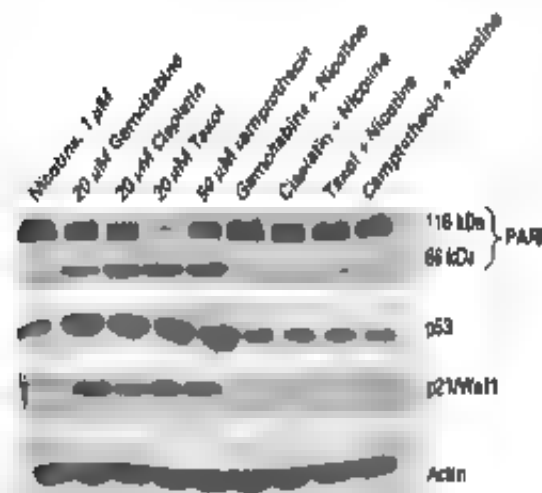
تجزیه و تحلیل داده‌ها

استعمال سیگار یک ریسک فاکتور اصلی در ایجاد سرطان سلول‌های غیرکوچک ریه^(۱) (NSCLC) است که حدود ۸۰ درصد از کل انواع سرطان‌های ریه را شامل می‌شود. نشانه‌های NSCLC، پیش‌آگهی ضعیف و مقاومت به شیمی درمانی است.

مکانیسم عمل نیکوتین، چه چیز می‌تواند اسباب‌دهنده



که دلیل بهبودی کمتر بیماران که در طی شیمی درمانی از داروهای استفاده می‌کنند سبب به بیماری که پیش از انجام شیمی درمانی آن را ترک کرده‌اند از لحاظ ریستی چیست؟



Survivin و XIAP هر دو از اعضای خانواده مهارکنندگان آپوپتوز (IAP) بوده و پروتئین‌هایی هستند که از سلول‌ها در مقابل آپوپتوز محافظت می‌کنند. سلول‌های A549 را تحت بیمار با داروهای شیمی درمانی در حضور و عیب نیکوتین، LY294002 و مهارکننده PI3 کیناز (به فصل ۱۶ مراجعه شود) قرار دادیم. نتایج حاصل از اندازه‌گیری سطوح PARP، XIAP، Survivin و اکسین در دسترس ملات در زیر نشان داده شده است. نمودار نشان دهنده نتایج حاصل از بررسی TUNEL بر روی سلول‌های A549 است که به داخل آنها siRNAهای مشخصی را تزریق نمودیم.

«None» نشانه میزان مرگ سلول در عیب RNAهای نشان داده شده است. RNAهای کنترلی ۱ و ۲، RNAهای نامربوطی هستند که به منظور کنترل اثرات غیراختصاصی ناشی از دانش یک RNA تداخل کننده تزریق شده به سلول‌ها، اضافه شده است. با توجه به نتایج حاصل از این مطالعه در مورد

اتصال همسده انبهای ویر واحدانی
 غیرهولوگ، ۱۳۳۹
 اتصال‌های پرمی، ۵۳
 اتصال‌های حقیقی، ۱۳۰۵
 اتصال‌های ولزومکی، ۱۳۰۵
 اتم کریستالین، ۳۲
 اتورادیوگرافی، ۲۱۷، ۱۲۹
 اتوفازی، ۴۷۰
 اتیل متیل سولفونیت، ۱۳۹۴
 اثر آبگری، ۵۱
 ابریت مضایف، ۱۳۶-
 اثر کلورته، ۲۸۶
 اثرگر اوسریک، ۱۰۵
 اجسام پایه، ۹۲۵
 اجسام پرتازش‌کننده RNA مستوبلاسم
 ۴۴۱
 اجسام شبه‌جیسم، ۱۱۱۵
 اجسام کازال، ۲۶۲
 اجسام متراکم، ۲۷۴
 اجسام هسته‌ای، ۴۶۲
 اجسام هسته‌ای لوکس پرومیلوسیت، ۴۶۲
 اذاکت‌های شیمیایی، ۱۹۲
 اوتولوگ، ۸۶۵
 ب-ارشین، ۷۹۴
 اریگوسترول، ۵۱۹
 برروسیت‌ها، ۸۱۴
 ERM ازبیل - رلایکسن - میورن، ۸۹۹
 آمپروماتوژن، ۱۱۶۸
 آمپروماتوسیت لوبیه، ۱۱۶۹
 اسپرماتوگونی، ۱۱۶۹
 اسپرماتید، ۱۱۶۹
 اسپرموزوم، ۱۱۶۹
 اسپکروسکوپی جلی پیکونانی، ۶۴۰
 اسپکترین، ۸۹۸
 اسپکتریماسین، ۳۳۹
 اسپروسریلر آتاکسید، ۲۸۴
 استاتین‌ها، ۵۴
 استتال‌های، ۶۵
 استروسی، ۱۰۳
 استروما، ۶۳۲
 استرویدها، ۵۱۹
 استریفیکس، ۶۳
 استرین، ۱۱۲۳
 استیکما / Stylar، ۱۰۳۷

اتالی، ۷۳
 انتروبی، ۷۲
 انتی‌پورتر ATP/ADP، ۶۲۸
 فسی و سبیل لویس -X، ۱۰۳۰
 اندوپلاسمی جنس، ۶۵۹
 نئوتروم، ۱۱۶۴
 اندومیتور وابسته به گیرنده، ۱۳۲۵
 نریم نوکاره، ۵۹۷
 نریم رنوسین کیتاز، ۷۹۴
 نریم سال‌کننده پی‌کی‌کینین، ۱۱۳
 نریم میورین LC کیتاز، ۹۱۵
 انسفالوایتنی انسجی شکل، ۹۹
 نیکورن، ۱۱۵۲
 نیکورین G، ۱۲۴۱
 آنوبولیدی، ۵۰۲
 آنوبولیدی، ۹۶۲
 آنوبولیدی، ۱۳۹۲
 آنیون، ۳۷

الف

آنورین، ۴۸۴
 ابرخانواده، ۹۳
 ابرخانواده، ۳۴۰
 ابرخانواده ABC، ۸۶۲
 ابرخانواده CTPase، ۸۴۱
 ابرخانواده ایمونوگلوبولین، ۱۳۰۱
 اپیت ملاحظه گر، ۲۱
 اپرانور، ۳۳۰
 اپسوزایس، ۱۳۰۲، ۱۴۹۳
 آپسین آزاد، ۷۹۱
 ای‌تی‌ا، ۵۰۴
 ای‌تی‌ا، ۱۱۶۵
 ای‌نیوم، ۸۷۷
 ای‌نیوم، ۱۳۰۵، ۱۰۰، ۱۳
 ای‌تی‌ا، ۳۳۲
 اتاقک‌های کنت، ۴۸۴
 اتصالات لاهرس، ۹۹۳
 اتصالات سلول موبسرد، ۹۱۷
 اتصالات سلول، ۴۶۹، ۵۸۷
 اتصالات میکوفازار، ۹۹۲، ۸۸۳
 اتصالات کریسمانی، ۶۰۰
 اتصالات لنگری، ۹۹۲
 اتصالات محکم، ۵۸۷، ۹۹۲
 اتصال انبهای غیرهولوگ، ۱۹۳

ابدوست، ۴۱
 آبشر فاکتور مسجهرتاری، ۱۱۹۳
 آبگری، ۴۱
 آپوپتوز، ۱۳۰۵، ۱۱۵۸، ۱۱۵۰، ۱۳۳۳، ۱۳۵۰
 آپوپتوسیز، ۷۵۷
 آنواسکروزیس، ۵۴۰
 آنورین بری‌هسته، ۵۹۱
 ایدیل سیکلار، ۷۹۵
 ایدیوسیت‌ها، ۵۲۷
 ایدین‌ها، ۸۸۴
 آرینوسیس‌تالینا، ۳۰۳
 آراکنا، ۲
 اریواسکروزیس، ۲۳۰
 آرکواوت، ۳۳۰
 ۴۵۷ MRP JRNA
 آریستور، ۱۳۹۵
 آرمایش شسته‌فردت، ۱۰۲
 آسید، ۷۷۳
 اشکار سازهای تبی، ۱۲۵۷
 آکاتید، ۱۱۲۰
 ۵ - آکتین، ۸۹۸
 اکسوز، ۱۲۳۳
 اکسوز، ۱۵۴
 اکسوز، محروم رفته، ۱۲۷۱
 اکسوز، ۱۲۱۲
 اکوپورین‌ها، ۵۴۹
 اکوپورین‌ها، ۵۲۷
 اکوپسید، ۷۳۳
 انزایمر، ۹۹
 آلفا آلمین، ۳۲۰
 DNA الفونیت، ۳۲۵
 آلوستری، ۱۱۵
 آساده سازی، ۵۹۴
 آلمینا فالوید، ۸۹۶
 آمپوتیز، ۵۰۷
 امفی پاتیک، ۴۱
 امفی پاتیک، ۸۹
 آمیب دیکتوسلیم، ۹۲۳
 آمپولاسیل tRNA ستاره، ۱۶۸
 امپوتیز، ۵۰۴
 آنتاگونیست پیام چنگله سربروس، ۱۱۸۱
 آنتاگونیست‌ها، ۷۳۲
 آنتاگونیست‌های، ۵۰۲



- اسنوجولازید ۱۶۵
اسوفل ۱۱۹۳
استوکیمتری ۹۲
اسکرویکه ۸۹۸
اسفنگولیپیدها ۵۱۹
اسکرپل ۱۱۲۵
اسکلت سولی ۸۷۸، ۵۱۱
اسکروئوس ۱۲۱۲
اسکلور متد ۱۲۳۸
اسکونه ۱۰۳۰
اسپت ۱۲۲۴
اصل جرب CoA دهیدروژناز ۶۱۴
افری ها ۱۲۲۳
افزایش ۱۲۶۰، ۲۴
افس ۱۲۶۴
اکوئرم ۱۱۴۴
کین گلوکوزید ۵۳۲
اکتی ۸۸
اکتیون ۸۲۰
اکتروپ ۳۴۰
اکسین ۳۳
ط اکسیاسیون ۶۱۴
اکسیداسیون هوازی ۵۹۱
اکسید بیریکه ۸۰۹
اکسیدوبوکتر Etp57 ۱۳۲۲
اکلویس ۹۹۹
اکریس ۱۰۱۸
اکرورید ۱۵۸
الکرواسپری ۱۳۲
الکروفور ۱۲۲
الکروفور ژن SDS - آکریل آمید ۱۲۲
الکرومگاتیوت، ۲۵
الکودی ۱۱۶۶
الیگودروسید ۱۲۲۸
الیگوساکاریدهای متصل به N ۶۷۷
الیگوساکاریدهای متصل به O ۶۷۷
الیگوساکاریل ترانسفراز ۶۷۸
آمانیدیوم ۸۴۳
امرسون ۶۴۲
امرس ۹۷۶
اتاکین ۹۸۹
ایتموهایستوتیکاد ۶
انتشار سلام ۵۳۶
انتقال کموس ۹۳۴
انتقال الکترونی ۵۹۲
انتقال پروتین ۶۵۶
انتقال بیم ۷۶۶
انتقال برش سولی ۵۸۷
انتقال تهیل شده ۵۴۷
انتقال هروئیک ۹۵۷
انتقال دهمه ۶۲۸
- انتقال تهندهای تکی ۵۳۲
انتقال تهندهای ناهمسو ۵۳۸
انتقال رو به جلو ۹۳۳
انتقال فعل ۵۴۷
انتقال عمل ثانویه ۵۴۹
انتقال فوبالکترونی ۶۳۷
انتقال مسکوس ۶۸۳
انتقال ناهمسو ۵۸۰
انتقال هسته‌ای سول سوماتیک ۱۲
انتقال همران با ترجمه ۶۶۱
انتقال همسو ۵۸۰
اندامزایی ۱۱۶۶
اندامک ۲۴۲
اندام کوری ۲۶۱
اندامکد ۲
انوروم ناخیری ۷۱۵
انوسپور ۳۶۹، ۸۹۵
اندوسپور و واسطه رسپور ۴۶۹
AP اندوپلازما ۱۹۰
انرژی آزاد ۲۲
انرژی آزادگیس ۷۵
انرژی الکتریکی ۷۱
انرژی پتانسیل ۲۱
انرژی پتانسیل شیمیایی ۲۱
انرژی تابشی ۷۱
انرژی جنبشی ۷۱
انرژی حالت گذار ۱-۲
انرژی حرارتی ۷۱
انوری صال سازی ۱۰۲، ۷۵
انوری مکانیکی ۷۱
انکریس ۸۶۸
انکلوریوهای ۷۳۴
انکوباتور ۲۹۸
انگشت روی ۸۹
انگشت روی C2H2 ۳۴
انگشتکاری DNA ۷۷۱
انگشتنگاری جرمی پپیدی ۱۳۴
اوکلند ۲۱۲
اولترایی توپاکس ۱۱۹۹
اولیگوساکارید با اتصال N ۷۱۸
اولیگوساکاریدهای با اتصال N ۱۶
اووژر ۱۱۶۸
اوپت ۱۱۶۸
اوپدیت ۱۳۹۹
ایده محیط کوچک بومر ۱۲۵۶
ایروالکتریک فونوسینگ ۱۳۲
ایروپروتروپ ۷۷۴
ایروپیل بیروفسات (IPP) ۵۲-
ایروسکل ۵۹
ایرومها ۹۹۰
ایماتیبیب ۱۳۸
- ایمی ۱۲۸۶
ایموبالکترون میکروسکوپی ۲۸۸
ایموبیلورسانس ۲۳۰
ایموبیلولیز ۱۲۹۶
ایموبیلولیزهای متشابه ۱۳۰۱
ایم پیام دستبندی YXXF ۷۳۰
ایترهروئوس ۱۲۹۳
ایترهروها ۸۱۶
ایترولکین ۱۱۲۲
ایسروها ۵۸
ایسگر ۲۹۱
اینگری ۹۱۷
اینگری ۹۸۹
ایوادیوئوس ۲۵۲
ایمپین ۸۲

ب

- بازر برش ۱۳۵۸
بازرین RNP ۳۳۲
بازرایی ژنی سوماتیک ۳۰۲
بازال ۵
بازال آمینه ۵۰۵، ۲
بادرید ۲۳
بازسازیهای دیجیتال ۴۷۸
بازیابی فلورسانسیس ژن رنگ شن توسعه
بور ۹۶۴
بازیافت فلورسانس بعد از خاموشی نوری ۱۲
بازیافت نوکلئوتیدی ۵۰۸
بافت جربی سفید ۶۳۹
بافت جربی قهوه‌ای ۶۲۹
باکتریوفاز ۱۹۹
بالااست ۳۴
بالد ۸۹۸، ۳۱
بئاسیکلوکسترون ۵۲۴
بئاس - کاتین ۱۱۲۰
بتاکاتاکتوریداز ۳۴
بخش هروئست ۱۵۴
بخشهای نورکلژی ۲۳۸
برت ۱۱۴۷
برلی ۲
برجیب اینتوب ۴۸۵
برش بازی ۱۹
برگشیدیری میکروسکوپی ۶۵
بروموناکیس یوریدین ۵۰۸
برومونوکسی یوریدین ۱۱۱۹
برومونترین ۳۳۰
برومونترین ۳۴۰
بریتون جانس ۶۱۵
پلاسمه ۳۹
پلاستورم سیسیالی ۱۱۸۹
پلاستوس ۱۱۷۷



پروتئین های مریوراکس، ۲۴۰	پروتئین یونولینو، ۱۲۸	نوع میسرین، ۷۱۴، ۷۳۷
پروتئین های تغییر دهنده، ۱۱۷	پروتئین، ۴۷۱	نوع میل پیوندی، ۱۲۰۸
پروتئین های تنظیمی، ۸۰	پروتئین ورم، ۱۰۲	نوع موری، ۱۰۳۹
پروتئین های چرخه سولی، ۱۱۴۹	پروتئین، ۲۲	یومین، ۱۰۳
پروتئین های چند شانهای، ۳۴۰	پروتئین-کس، ۱۲۷	SIN3 به دمن چاری UME6، ۳۴۰
پروتئین های چند گره، ۶۶۹	پروتئین Ras، ۴۵۸	بیل سایزی زن، ۳۳
پروتئین های خاص غشایی، ۵۱۱	پروتئین Gag، ۷۵۱	بیل زن، ۳۴۰
پروتئین های حرکتی، ۱۱۰، ۸۱	پروتئین Xmond، ۱۱۸۲	بیل ضاهنگ، ۱۵۸
پروتئین های حرکتی، ۸۷۸	پروتئین ارتیمیس، ۱۲۰۷	یکونیت، ۱۱۹
پروتئین های حفظ ساختار کروموزومی، ۴	پروتئین آلوستریک، ۱۱۵	یماری Pelizaeus-menzbacher، ۱۳۳۸
پروتئین های درستی، ۸۰	پروتئین اتصال به عنصر پاسخ دهنده به آهن، ۴۵	یماری دیابت بی موه، ۵۵۶
پروتئین های دیگ بررگ، ۱۱۴۵	پروتئین اسیدی رشنای گلیال، ۱۱۲۵	یماری سول - I، ۷۴۴
پروتئین های ساختاری، ۸۰	پروتئین با فلورسنت سیر، ۲۸۱	یماری شارکوت مری توس، ۱۰۵
پروتئین های سازش دهنده، ۸۹۸	پروتئین پروتئینویدی، ۱۳۲۸	یماری کارکوب - مری - نوی، ۱۲۴۱
پروتئین های سوچ، ۸۳۱	پروتئین جاکسسه میکروبیولی، ۹۷۱	یماری کلیوی بی همسبک اتورومی پیشرونده، ۹۵۹
پروتئین های سیگنال دهنده، ۸۱	پروتئین چندبخشی، ۸۹۹	یماری گزدرماینگسوروم، ۱۳۹۶
پروتئین های عمل گر، ۹۲۱	پروتئین دی سولفید ابرومارز، ۶۸	بین موبکولی، ۴۷
پروتئین های غشایی متصل شده به لیپید، ۲۱۴	پروتئین سازش دهنده، ۸۰۲	بین مریخی جد از هم، ۷۲۰
پروتئین های دکازگوه، ۲۱۴	پروتئین سندرم وسکوت آریج، ۸۹۳	بین واحد های مجز، ۷۱۷
پروتئین های کلاهی، ۸۸۹	پروتئین همانازها، ۷۸۰	یوانهورماتیک، ۳۰۸
پروتئین های کیم، ۴۶۷	پروتئین فعل - عالمه، ۹۴۱	بی هوری، ۵۶۳
پروتئین های لنگری، ۸۰۳	پروتئین فعال کننده - CTP، ۷۰۶	بی هوری های مختیاری، ۵۹۶
پروتئین های متصل به میکرونیبول، ۹۳۰	پروتئین فلورسانت سیر، ۱۲۷	
پروتئین های متصل شونده به سیدهای (FABPs)، ۵۲۶	پروتئین فلورسانس روت، ۵۴۲	
پروتئین های محیی، ۵۲۶	پروتئین فلورسنت سیر، ۲۸	
پروتئین های منسوب به اکتین (Acp)، ۲	پروتئین فلورسنت سیر ژله ملای، ۳۷	
پروتئین های مونوری، ۹۲۲	پروتئین فیبری اسیدی گلیال، ۹۷۲	
پروتئین های مهارتی، ۱۲۱	پروتئین کسک فعال کننده، ۲۲	
پروتئین های موکل، ۱۱۸۰	پروتئین کیناز Abl، ۱۳۸۰	
پروتئین های هوموژنیز، ۲۴۰	پروتئین کیناز B، ۱۳۹۲	
پروتئین هستهای کننده اکتین، ۸۹۰	پروتئین کیناز، ۱۳۸۰	
پروتئین یونیکوئین لیگار، ۱۱۴	پروتئین کیناز K، ۸۱۰	
پروتئین HER2/NEU، ۱۳۸۲	پروتئین کیناز B، ۸۵۶	
پروتئین کورن، ۸۶۰	پروتئین کینازها، ۷۸۰	
پروتئین کد، ۱۲۳۹	پروتئین کینازهای هرویدیمی، ۱۰۳۱	
پروتئین، ۱۱۴۵	پروتئین گیرنده کاتولین، ۳۴۰	
پروتئین گلاستین ها، ۱۳۹۴	پروتئین محمل سونده به CPE، ۴۳۲	
پروتئین هیدروپاتی، ۶۷۵	پروتئین متصل شونده به ساقه - حلقه، ۱۱۷۲	
پروتئین، ۸۸۷	تکپروتئین مونومری کوچک، ۳۳۲	
پروتئین، ۲	پروتئین مهارگر برجسته که سومر سری، ۱۰۴۵	
پروتئین، ۹۶۱	پروتئین های SMC، ۳۲۴	
پروتئین های ضعیف، ۳۴۰	پروتئین های Rho، ۹۲۱	
پروتئین های قوی، ۳۴۰	پروتئین های NCAPs، ۱۰۳۶	
پروتئین، ۲۰۵	پروتئین های اتصال به فیلامنت های جد و جد، ۹۷۸	
پروتئین شغای، ۹۵۶	پروتئین های انتقالی، ۵۴۴	
یکتین، ۱۰۳۳	پروتئین های انتقالی غشاء، ۸۰	
یکسوهازی، ۷۶۱	پروتئین های برقرارکننده اتصالات عرضی، ۸۹۸	
پلاتینوم، ۱۰۳	پروتئین های پس جبر، ۱۲۹۹	
پلاسموکتین (QB)، ۶۳۲	پروتئین های ترشخی، ۶۵۹	
پلاسماس ها، ۱۲۱۱		

پ

پایانین، ۹۰
پاپیل، ۱۲۶۲
پزکیسور، ۹۹
پله، ۲۲
پاکت اتصال ویژه رنجیره جلی، ۰۶
پاکت هستهای، ۷۰۲
پایین دهنده، ۳۴۰
پایندهای سیگنالی، ۶۵۸
پیشین - بیرونی ابرومارزها، ۶۸۱
پاناسین - حیایی، ۷۸
پاناسین اکسیداسیون، ۷۸
پاناسین الکتریکی، ۷۲
پاناسین عص، ۱۲۲۵
پاناسین غشاء، ۱۲۲۴
پاکسید هیدرونی، ۶۲۱
پاکسیروم، ۶۰۶
پاکسیروم، ۶۵۶، ۳۷۳
پروتی، ۱۰۱
پروتشگر، ۴۵۷
پروتارش و عرصه اتیژن، ۱۳۲۱
پروتین، ۲۹۴، ۱۳۳۷
پولکان، ۱۰۸
پروتئین، ۷۴۵
پروتی، ۷۴۵
پروتین، ۷۴۵
پروتیوسیم، ۱۲۶۱



- یلاسعودسمان، ۴۲۲
 یلاسعودیوم، ۴۰۱
 یلاسعودیوم فالسپاروم، ۶
 پلاکوئیدین، ۹۹۷
 پلاکوئیدین، ۹۹۷
 پلاکین‌ها، ۹۷۸
 پیکین، ۱۷۸
 پلی‌اسپرمی، ۱۱۷۲
 پی‌پی‌م‌های متصل به لایس، ۹۷۶
 پلی‌تیزاسیون، ۳۳۳
 پلی‌سیترونیک، ۲۷۳
 RNA پلی‌مراز I، ۳۴
 RNA پلی‌مراز II، ۲۳
 RNA بیمراز ۵70، ۲۳
 پی‌مورف‌های یک نوکلئیدی، ۳۱۳
 پی‌وی‌سیدین دی‌فلورید، ۱۲۷
 پی‌م‌های مصرف‌کننده ATP، ۵۴۵
 پی‌م‌گوس وولگاریس، ۹۹۷
 پودوفیلوسکسین، ۹۴
 پورین، ۵۹۱
 پورین‌ها، ۱۳۲
 پوشش، ۲۰۱
 پیام‌رسان‌ها، ۸۰۱
 پیام‌رسان‌ها، IP3، ۸۵۲
 پیام‌رسان‌ها، ۲، ۱
 پیام‌دست‌بندی، ۷۳۳
 پیام‌دست‌بندی KKXX، ۷۳۴
 پیام‌دست‌بندی NPXY، ۷۵۲
 پیام‌دست‌بندی Tyr-X-X-F، ۷۵۴
 پیام‌رسان‌ها، خارج‌سلولی، ۱۶۵
 پیام‌های دست‌بندی، ۷۳۶
 پی‌وی‌سیدین، ۴۱۷
 پی‌وی‌سیدین، ۴۲۶
 پی‌وی‌سیدین، ۶۲
 پی‌وی‌سیدین، ۵۹۵
 پی‌وی‌سیدین، ۱۳۶۰
 پی‌وی‌سیدین، ۱۰۹
 پی‌وی‌سیدین، ۹۷۷
 پی‌وی‌سیدین، ۵۰۹
 پی‌وی‌سیدین، ۴۴
 پی‌وی‌سیدین، ۹۰۸
 پی‌وی‌سیدین، ۶۲۳
 پی‌وی‌سیدین، ۱۰۹
 پی‌وی‌سیدین، ۱۱۹۸
 RNA یک، ۱۳۳
 پی‌وی‌سیدین، ۷۳۹
 پی‌وی‌سیدین، ۷۵
 پی‌وی‌سیدین، ۴۳
 پی‌وی‌سیدین، ۲۷
 نوکلئوتید شون، ۴۶۲
 نانو، ۹۹
 نایب‌ترین، ۴۸۷
 نایسین، ۱۳۲۲
 ناخوددگی ATPase، ۸۸۲
 نازک، ۵۱۶
 نازک، ۹۵۴
 ناکسون، ۹۴۰
 نادل کروموزوم، ۳۶۷
 تبحرکننده با جاده، ۴۹۳
 بدین بوری، ۴۸۲
 بدین یافته، ۵۰۲
 مرآه‌کسیداسیون، ۵۱۴
 تیرا، ۱۱۰۱
 تیراهین، ۲۰۴
 تیراوتوکسین، ۱۳۴۸
 تیب کری، ۷۲
 تیب کری، ۶۳۷
 تجزیه کربن سلول، ۷۳۷
 تریک‌انوکلئین، ۱۳۳۲
 تریلین‌ها، ۴۲۹
 تریلین‌ها، ۳۲۰
 تریلین‌ها، ۱۳۴۱
 تریلین‌ها، ۲۴۵
 تخصصی شدن گونه سلولی، ۱۱۳۰
 تریلین‌ها، ۳۸۶
 تریلین‌ها، ۱۶۴
 ترانسپوزاز، ۲۸۸
 ترانسپوزاز، ۴۴۲
 ترانسپوزاز (TTR)، ۳۴۰
 ترانس‌سپتور، ۷۳۸
 ترانس‌سپتور، ۳۳۶
 ترانس‌سپتور، ۲۰۵
 ترانس‌سپتور، ۶۶۵
 ترانس‌سپتور، ۶۸۹
 ترانس‌سپتور، ۱۲۹۹
 ترشح پاندار، ۷۴۴
 ترشح‌تولید شده، ۷۳۴
 ترانس‌سپتور، ۲
 ترانس‌سپتور، ۶۲۹
 ترشح‌تولید شده، ۱۱۲
 ترشح‌تولید شده، ۱۱۰
 ترشح‌تولید شده، ۹۱۱
 ترشح‌تولید شده، ۱۱۱۲
 ترشح‌تولید شده (TE)، ۱۱۷۲
 ترشح‌تولید شده، ۱۱۴۷
 ترشح‌تولید شده، ۱۲۴۴
 ترشح‌تولید شده، ۸۲۱
 تری‌اسیل‌گلیسرول‌ها، ۶۲
 تری‌انوروم، ۴۱۷
 تری‌انوروم‌ها، ۶
 تری‌انوروم‌ها، ۵۳۳
 تری‌انوروم‌ها، ۸۸۷
 تری‌انوروم‌ها، ۹۶۶
 تری‌انوروم‌ها، ۶
 تری‌انوروم‌ها، ۶
 تری‌انوروم‌ها، ۶-۵
 تری‌انوروم‌ها، ۶۲
 تست‌های پیوسته، ۳۵۵
 سپی، ۱۱۶۴
 سیدی‌پای، ۸۰۱
 سیدی‌پای، ۱
 تری‌انوروم‌ها، ۴۱۹
 تری‌انوروم‌ها، ۹۲
 تری‌انوروم‌ها، ۲۷
 تری‌انوروم‌ها، ۶۶
 تری‌انوروم‌ها، ۶۵
 سوسی، ۱۲۵۱
 تری‌انوروم‌ها، ۱۳۴
 تری‌انوروم‌ها، ۲۷۹
 تری‌انوروم‌ها، ۲۵۸
 تری‌انوروم‌ها، ۶۵
 تری‌انوروم‌ها، ۱۳
 تری‌انوروم‌ها، ۴۱۷
 تری‌انوروم‌ها، ۲۴
 تری‌انوروم‌ها، ۱۲۰۱
 تری‌انوروم‌ها، ۲۹۰
 تری‌انوروم‌ها، ۲۸۴
 تری‌انوروم‌ها، ۵۷۵
 تری‌انوروم‌ها، ۱۱
 تری‌انوروم‌ها، ۱۶۳
 تری‌انوروم‌ها، ۲۹۷
 تری‌انوروم‌ها، ۳۴۰
 تری‌انوروم‌ها، ۱۶۱
 تری‌انوروم‌ها، ۳۳۶
 تری‌انوروم‌ها، ۲۶
 تری‌انوروم‌ها، ۹۰۷
 تری‌انوروم‌ها، ۱۳۳
 تری‌انوروم‌ها، ۷۹۱
 تری‌انوروم‌ها، ۹۱۵
 تری‌انوروم‌ها، ۹۱۱
 تری‌انوروم‌ها، ۳۲
 تری‌انوروم‌ها، ۵۹۷
 تری‌انوروم‌ها، ۶۵۲
 تری‌انوروم‌ها، ۱۰۱
 تری‌انوروم‌ها، ۳
 تری‌انوروم‌ها، ۳۳
 تری‌انوروم‌ها، ۶۷۰
 تری‌انوروم‌ها، ۶۶۹

توالی نگرانی مستقیم، ۲۸۸
توالی ساده، ۲۸۳
توالی سیگنال، ۶۵۸
توالی شایان دلگاری، ۱۷۵
توالی کوزاک، ۱۷۲
توالی ورود به اسروما، ۶۹۵
توالی‌های الحاق، ۲۸۸
توالی‌های نوپوریکه، ۶۶۸
توالی‌های خاموش‌کننده، ۲۴۰
توالی‌های علامت‌دهنده، نوترکیبی، ۱۳۰۴
توالی‌های مکمل‌یابی هستهای، ۷۰۲
توالی‌های هدف پلی‌چدیده، ۶۵۸
توالی‌های هدف‌یابی ماتریکس، ۶۸۶
توالی‌های همانندسازی خودکار، ۳۳۳
توبول‌های عروسی، ۹۱۱
توبولین، ۲۸، ۹۳
توده سلولی داخلی (ICM)، ۱۱۷۷
تورگر، ۳۷۵
تورم‌های ترومبوس بررگ، ۴۳۳
تولید استیل CnA، ۶-۲
تومور ویسر، ۳۴۰
تومورهای full-fledged، ۳۶
تومورهای بدخیم، ۳۵۲
توموگرام، ۴۹۱
توبیکلامیسین، ۶۷۹
تیمین، ۱۰۹
تینا، ۲۷۴
تینین، ۸۴، ۱۷
تیمین، ۹۱۰
تی ساکس، ۳۷
تیلانکویت، ۶۷۷، ۶۹۷، ۶۳۲، ۶۹۷
تیمین کیناز، ۳۴۰
تورنوکسی، ۶۵

ث

ثابت تعادل، ۶۵
ثابت سرعت، ۶۵
ثابت میکاتیلیس، ۱۰۵

ج

جابه‌جایی، ۱۷۶
جاسپلا کیولپ، ۸۹۶
جایگاه اتصال آلوسریک، ۱۱۵
جایگاه اتصال به سویتور، ۱۰۳
جایگاه کاتالیز، ۱۰۳
جایگاه ورود داخلی برای ریبوزوم، ۱۷۴
جایگاه‌های پلی‌A، ۲۷۳
جهش‌دهی، ۱۲۱، ۱۱۲۴
جستجوی بحث‌ها، ۲۹
جستجوی / پویزاسیون لیری با کمک
ماتریکس، ۱۳۲

جذب‌کننده‌های شیمیایی، ۹۳۵
جریانی اسمری، ۵۵۳
جریانی حسی الکتریکی، ۶۴۲
جریانی سیویلاسمی، ۹۱۵
جستجو و به دام آندازی، ۱۳۹
جسم افزایش‌دهنده، ۳۴۰
جسم ناز، ۳۲
جسم نایه، ۹۵۳
جبهه TATA، ۳۴۰
جبهه تحریریه، ۱۰۵۴
جون گولی، ۱۹
جذب مرحله پلاستوسیت، ۱۷۷
جوانه عروسی، ۱۲۱۲
جهش‌دهی، ۳۶۷
جهش‌دهی، ۱۳۹۵
جهش‌دهی، ۱۳۰۸
جهش‌دهی، ۵۴۰
جهش‌دهی، ۳۱
جهش‌دهی، ۲۱
جهش‌دهی، ۱۳۶۷
جهش‌دهی، ۱۷
جهش‌دهی پروتئین واصل، ۳۳۰
جهش‌دهی خارج از قالب با معنی اشتباه، ۴۵۱
جهش‌دهی سوماتیک، ۱۳۵۰
جهش‌دهی سوماتیک، ۱۳۰۸
جهش‌دهی فعال عسکر، ۱۳۷۱
جهش‌دهی نقطه‌ای، ۱۸۸
جهش یافته‌های هتروکرومیک، ۱۱۱۵

چ

چاپرون، ۱۷۷، ۳۷۳
چاپرون‌ها، ۹۷
چاپرون‌های مولکولی، ۱۷
چاپرون‌ها، ۹۸، ۹۷
چاپرون‌های، ۵۷۳
چرخ-برماند، ۹۰
چرخه Q، ۶۱۹
چرخه سید سیریک، ۵۹۲
چرخه بی‌عروسی، ۹۱۰
چرخه همبر آسیب پروتئین DI، ۶۴۷
چرخه سلولی، ۹۵۹
چرخه کالون، ۶۳۹
چرخه Q محرک پروتئین، ۶۱۵
چرخه وظیفه‌های کوتاه، ۹۱۰
چسبندگی‌های کانونی، ۸۸۱
چگالی پس سینتایی، ۱۲۳۴
چنگال همانندسازی فرویشنده، ۱۹۵

ح

حالت گذار، ۷۵
حالت گذار حلقه‌ای، ۲۵

حامل، ۵۳۷
حامل‌های الکتریکی، ۶۰۲
حیث‌سخت‌داری، ۵۵۶
حد واسطه چهار وجهی، ۱۸
حد واسطه‌های متابولیکی، ۵۹۴
حد آلی، ۴۱۰
حرکت جرخ‌دهی، ۱۳۷۳
حصصیت رانی، ۲۷۲
حیره اکسی‌انیون، ۱۰۶، ۱۰۸
حیره پوشش‌دار، ۴۶۹
حلقوی الگاس، ۱۱۱۱
حلقه C، ۶۲۸
حلقه T، ۱۰۶۱
حلقه نقب‌دهی، ۹۶۸، ۸۸۱
حلقه نالیانی، ۲۳۲
حلقه ساریج‌های باری، ۸۱
حلقه‌های تصادفی، ۱۳۹

خ

خارج‌کننده، ۴۳۱
حال‌های هستهای، ۴۴۳
خاموش کردن siRNA، ۳۳۲
خاموش‌کننده، ۴۴۶
خاموش‌کننده‌ها، ۲۴
خانواده، ۹۳
خانواده ATP - زهای AAA،
خانواده زنی، ۲۷۷
خانواده پروتئینی، ۱۳
خرد‌های بیرونی، ۳۹۲
خونامی، ۱۲۸۶
خونپزشی پروتئین، ۱۱۹
خود پیوند، ۴۲۰
خوس‌جبه، ۲۵۲

د

دآکسی کولانه، ۵۷۳
دنیزوریو، ۲۵
دابسر، ۴۳۹
دایتین، ۹۴۴، ۸۵۰
دایتکتی، ۹۵
دپنمیس، ۹۵۱
دپنمیس، ۱۲۵۰
دیپاریزاسیون، ۹۹۱، ۲۳۵
دراون، ۴۳
در سلول‌های کینی، ۵۱۶
درماتودرم، ۱۲۱۲
درورویلا، ۳۴۰
درورویلا ملانوکاتسر، ۳۵
درودا، ۴۳۹
درون مولکولی، ۴۷
درون هم‌ریخت‌ها، ۳۰



- دسجوراز، ۵۳۶
دست، EF، ۸۱
دستگاه میتوکی، ۱۰۴۲
دسته‌بندی پروتئین، ۷۱۴
دست‌بندی‌کننده مولی فعال شده یا طور سانس، ۴۹۴
دست‌جات اتمی، ۹۱۱
دسپولاکین، ۹۱۷
دسوروم‌ها، ۹۹۳، ۹۷۸
دسوکوین، ۹۹۷
دسولکین، ۹۹۷
دسمین، ۹۷۴
دسپیرامین، ۲۳۶
دکتولوس، ۴۸۶
دکریسم، ۱۱۶۶
دمای فوبه، ۱۴۹
دم‌های هموس، ۳۱۷، ۳۴۰
دمن (fish)، ۳۴۰
دمن انتقال دهنده، ۲۴۰
دمن انتهای کریوکسین، ۳۷۰
دمن پری‌یلاسمی، ۲۲۰
دمن دریافت‌کننده، ۳۲۰
دمن سباحه‌ای، ۸۱
دمن طعمه، ۳۴۰
دمن عمکردی، ۸۹
دمن گلوبولار، ۳۲۰
دمن متصل شونده به RNA، ۶۱۲
دمن منج‌سکل - d، ۷۵۲
دمن‌های SH2، ۸۳۹
دمن‌های توپوژنیک، ۹۲
دناورده‌کننده، ۹۶
دنباله‌ی نوایی بیان شده، ۳۱۱
دسپت‌ها، ۱۲۷۳
دوایر منحنی‌المرکز، ۱۲۵۷
دوربین جعبه‌سده به دار، ۲۸۱
دورگه fish میانکنش‌دهنده، ۳۴۰
دوره مقاومت، ۱۲۳۱
دوک میتو، ۹۶۱
دو‌ایه صفونیدید، ۵۱۲
دولیکول هسنت، ۶۷۸
دینولید، ۱، ۶۴
دینولید، ۲۵
دی نیویته، ۵۶۹
دیسروالی عملانی امری - دروس، ۹۷۷
دیسروالی میونیک، ۲۸۴
دیسروالی، ۸۹۱
دیسروالیکان، ۱۰۲۹
دیسک، ۹۱۰
دیکتیومیلوم دیکتیومیلوم، ۳۹۱
دیکتکسین، ۵۶۳
دی مین الیل پیروکسنت (DMPP)، ۵۴۰
- دی میل سولفات، ۱۳۹۴
دیوسکوریک، ۶۲۹
- دره تشخیص - سیگنال (SRP)، ۶۶۱
دره منامی کسند پیام پییدی، ۳۴۰
- ایامابیس، ۴۳۶
رادو ایرونوب، ۱۲۸
راندن کوبل، ۲۴۰
رانوم کوبل، ۸۴
روروالس یورون، ۲، ۵
روروانسورون‌های غیرپروسی، ۲۹۳
رورویروس، ۷۵۹
رورویروس‌های مستقل‌کننده، ۱۳۲۰
رینال، ۷۱۱
رینولاسومای، ۱۲۷۲
رینولاسومای رلی، ۱، ۸۶
رینولاسومای انفرادی، ۱۳۷۲
رینلین، ۲۴۰
روپسین، ۲۹۱
HMG-CoA، ریکتاز، ۵۴۰
رندید، ۱۱۰۹
رند سلولی، ۵۰۲
رند جسی (زبا)، ۱۷
روسوب، ۲۹۵
رسته‌های ضحیح، ۹۱
رسته‌های نازک - ۹
رشته پیرو، ۱۸۲
رشته رهبر، ۱۸۳
رشته‌های نییدی، ۷۴۸، ۵۲۴
رکلی‌مونس آمریکا، ۳۰۴
رنگ‌امیری فلورسنت، ۲۸۱
روبو، ۱۲۷۴
روپسکو، ۶۴۹
روپسکو اکتیواز، ۶۵۰
روپسین، ۱۲۵۶
روکورد، ۳
روپوسی کاروبلاسی، ۳۴۰
روپوسی میونک‌رایس، ۳۴
رهانش، ۱۳۹۸
ریوروم، ۱۵
RNA ریورومی، ۱۴۳
ریوروم، ۱۰۱
ریوفلاید، ۱۰۹
ریوروم ۱ و ۵ یس هسنت کریوکسین، ۶۴۹
ریونکلتوروتس نامک، ۴۱۱
ریجت زایی، ۹۸۷
ریژا‌های سها، ۳۱
زیر سازنده، ۵۱۰
- ریوماور، ۲۸۳
ریسک، ۴۴۰
رژله‌های موج‌دار عشایی، ۹۲۰
رژله یور، ۳۳
ریجیره انتقال الکترن، ۵۹۲
ریجیره همی، ۶۰۸
ریجیره سیک نظمی مورین (LC)، ۱۱۳
ریویوس یوتس، ۱۰۵۴
رونایلاسیده، ۱۱۷۱
ریپ لوسین، ۸۹
ریپ لوسین، ۳۴۰
ریرواحد شبه، ۲۴
ریرواحد فامسیه سبه، ۳۴۰
ریرواحد‌های مرکری، ۳۳
ریگوب، ۱۱۱۱
ریوژن، ۱۱۸
- ژن p53، ۳۶۲
ژن HO، ۳۳
ژن Pax6، ۳۴۰
ژن گزاشگر، ۳۳
ژن گزاشگر، ۸۴۱
ژنومیک، ۳۱
ژنهای HOX، ۳۴۰
ژن‌های جت-فامسی، ۱۰۹۶
ژن‌های شکاف، ۱۹۹۳
ژن‌های قطبیت بد، ۱۰۹۷
ژن‌های کادی، ۲۷۹
ژن‌های کادی، ۸۸۲
ژن‌های کادی پرنارش شده، ۳۹۷
ژن‌های کاراکتر، ۱۲۵۰
ژن‌های میوزی، ۱۱۳۵
ژن‌های هویت اندام گل، ۱۲، ۵
ژول، ۷۲
- سب و تریکولار، ۱۱۲۴
سلختار حالیدی، ۹۷
سلختارهای ساقه - حلقه، ۱۵۱
سلختمن فامسی، ۸۰
سازکوماد، ۹۱۱
سازکوماد، ۱۲۵۷
سازکوماد، ۹۱۰
سازین، ۱۰۹
سازمن نهده اسمی، ۱۱۸۱
سازمن نهده هسکی، ۴۵۵
سازمن‌یایی فوق مولکولی، ۶۷۸
ساکارومیسس سروپیه، ۳۴۰
ساکتوروم، ۱۲۷۲، ۸۳۲
ساکتوروم، ۹۶۴



سانتو پور افرازی، ۱۲۱
سانتو پور سرمت - مصطفائی، ۱۲۱
سانتو پور شیب - چگلی تادلی، ۱۲۱
سانس، ۱۲۴۲
سایونکای، ۱۲۹۳
سایه، ۴۸۱
سایه‌دهی خاری، ۲۹۱
سنو DEAE سانکس، ۳۴۰
سدیم دوسول سولفات، ۵۲۳
سرمالی، ۱۳۵۲
سرعت حاکم، ۱۰۳
سرکوبگر توپور، ۱۰۸۶
سروری، ۵۸۷
سمنع ابومیل، ۹۹۲
سمنع اگزویلاسی، ۵۱۴
سمنع دازونرال، ۵۸۷
سمنع خارجی، ۵۱۴
سمنع داخلی، ۵۱۴
سمنع سیورولی، ۵۱۲
سمنع رسی، ۵۰۵
سکر توگرین II، ۷۲۵
سفکین‌ها، ۱-۳۰
سنگسا، ۴۴
سلول لویه، ۴۹۱
سلول بیادی، ۱۱
سلول پرستار، ۱۱۶۸
سلول مانی گاتکیون، ۱۱۳۳
سنون موی، ۱۳۶۱
سنون‌های B، ۱۲۸۲
سنون‌های T، ۱۲۸۷
سنول‌های اکسیسیک، ۵۸۸
سنول‌های T انتهی، ۱۳۳۹
سنول‌های لویه، ۴۹۶
سنول‌های بیادی، ۱
سنول‌های بیادی، ۱۱۱۱
سنول‌های بیادی جیمی، ۱۱۷۷
سنول‌های بیادی جون‌سار، ۱۱۲۵
سنول‌های بیادی عصی، ۱۱۲۴
سنول‌های بیادی لایه ریشی، ۱۱۱۹
سنول‌های پانته، ۱۱۲۳
سنول‌های پیش‌ساز، ۱۱۰۹
سنول‌های T تنظیمی، ۱۳۳۹
سنول‌های توپوری بیادی، ۱۳۵۵
سنول‌های T خاموش، ۱۳۳۸
سنول‌های تندریتیک، ۱۲۹۰
سنول‌های دوقطبی، ۱۲۵۷
سنول‌های زاید، ۱۱۰۹
سنول‌های زاید، ۱۱۶۸
سنول‌های سوماتیک، ۱۲، ۱۶۴
سنول‌های سبارهای، ۵۰۱
سنول‌های عرصه کشنده آنتی‌ژن حرفه‌ای، ۱۳۱۸

سلول‌های غیرجسده، ۵۰۱
سلول‌های کومونوس، ۱۱۷۱
سلول‌های لانگرهانس، ۱۲۴۱
سلول‌های لایه زاید، ۱۱۶۴
سلول‌های مروفین، ۶۵۲
سلونی نامتقارن، ۱۱
سفالرین‌ها، ۱۲۷۳
سمی کوئین، ۷۹
ATP ستاز، ۶۲۲
سیلامین، ۱۳۰
سختی سرها، ۵۱
سجس پلاکه، ۲۰۱
سجش محرک و حایحایی الکتردهوری، ۳۴۰
سجش‌های آبی‌یادی، TV
سدره (Guilain-Barre) ۲۳۱
سدره لوشر نوع I، ۱۱۶۳
سدره پیروی کودکی هاجسین گیتورد، ۹۷۷
سدره دای، ۱۰۹
سدره کرم ساریت، ۳۰۶
سونیج، ۱۷
سوپراکسید، ۶۲۰
سوپرطانوا ABC، ۵۵۸
موش سلولی، ۵۰۱
موش‌های، ۴۶۸
موش‌های سلولی، ۵۰۱
سوفینه، ۱۹۸
سوفین‌های جیمی موبیلاسنه، ۱۱۳۵
سویکاسین، ۴۹۲
سه لایه زاید، ۱۱۶۴
سمتالوپرام، ۲۴
سینوکسیسیه سلونی وابسته به آبی‌یادی، ۳۰
سینورول، ۴۶۸
سیتولالین D، ۸۹۵
سیتوکروم، ۶۱۱
سیتوکروم C اکسیداز، ۶۰۵
سینوکیر، ۹۶۲
سیتوکین‌ها، ۸۱۴
سپرنال، ۳۷۲
سپرنای، ۷۹۴
سیستم اجسی سازش‌پذیری، ۸۹۳
سیستم نرمیمی برش عدم مطابق، ۱۱۱
سیستم فاقد سلون، ۱۴۶
۱۱-سیس ریتال، ۱۲۵۶
سیکلو سورین، ۱۳۳۲
سیکلیک E، ۱۱۲۰
سیکلیک‌ها، ۱۱۳۹
سیکلیک‌های بیپ D، ۱۲۸۷
سیکلیک CDK‌های میتوزی، ۱۰۴۴
سیگل پیپلار، ۶۴۴
سیکین CDK9-T، ۳۴۰

سینابیس، ۱۲۴۶
سین‌پل‌ناکسیلی، ۱۲۱۷
سیتی، ۳۲۹
سینسیپا، ۱۱۶۹

ش

شائل الکترونی، ۶۳
شادهس، ۵۰۵
شاحص هیدروپاتی، ۶۷۵
شایه، ۱۱۶۵
شبه اندوپلاسمی، ۳۷۲
شبه اندوپلاسمی حس، ۳۷۳
شبه اندوپلاسمی صاف، ۲۷۲
شبه ترانس گلزی، ۲۱۴
شبه خروج میوری، ۱۰۶
شبه سارکوپلاسمی، ۵۵۸
شبه موبیلاسمی صاف، ۲۷۲
شرایط هیپوکسیک، ۳۴
شکست نمونه‌های فریزنده، ۱۹۸
شمارسگرهای، ۱۲۹
شوگوئین، ۱۱۰۵
شیار تقسیم، ۹۷۰
شبه الکتردهی، ۵۴۷
شبه چگالی، ۴۹۵
شیمیوسمیریس، ۵۹۳
شیمیولومیسالاس، ۱۲۸

ص

صفتب فرضی، ۱۱۹۰
صد فولات‌ها، ۵۰۸
صربه بازیابی، ۹۵۶
صربه - تعصب، ۱۳
صربه دوی، ۹
صربه مؤثر، ۲۵۶
صربه شکست، ۲۸۰
صصیف شش، ۱۲۴۴

ط

طبع‌سج تاندوم، ۱۲۷
طبع‌سجی، ۱۴۵

ظ

ظرفین بافری، ۶۹

ع

عاری از ژن، ۲۸۲
عسل صدخامه، ۳۴
عسل عمومی سخت‌برداری، ۱۵۲
عدا تبدیل، ۵۰
عرصه کشنده آنتی‌ژن، ۱۲۹۱
عرصه متقارن، ۱۳۲۲



- عملکرد پروتئین کیده‌ی، ۳۳
عناصر A1u، ۲۹۶
عناصر IS، ۲۸۸
عناصر پاسخ، ۳۳
عنصر شبه رتروویروس، ۲۹۱
عناصر متحرک، ۱۸
عصر انتقال ساختاری، ۳۲۷
عصر پاسخ به Rev، ۲۲۷
عصر پروموتری بایس دسته، ۳۴۰
عصر پلی‌اندیلایسین سیتوپلاسمی، ۴۴۳
عصر نزدیک پروموتور مرکب، ۳۴۰
عوامل آغاز ترجمه، ۱۷۲
عوامل رونویسی عمومی، ۳۴۰
عوامل سیکما، ۳۴۰
عوامل تولید سازی، ۱۷۵
- عالب معی، ۱۳۹۰
عالبیت منی، ۸۳۹
عسایه ۸-۱۰
عسای پلاسمایی، ۲
عشای پلاکوتیدی، ۶۳۳
علاف اوبدی، ۶۵۲
علاف موبین، ۱۲۳۳، ۱۲۳۷
عله‌گیری، ۲۰۶
عنط بحرانی، ۸۸۶
عنط بحرانی، ۹۳۴
عنط بحرانی میل، ۵۲۲
عی از، ۲۸۲
عیر حفت‌کننده، ۶۲۹
عیرقلبی، ۲۵
- فاز حالت پایدار، ۸۸۵
فاز حویین منی، ۸۸۵
فاز هسته‌ای شش، ۸۸۵
فاکتور اختصاصیت برش و پلی‌اندیلایسین، ۴۲۳
فاکتور اذامعه‌دهنده معی، ۴۱
فاکتور برش J، ۴۲۳
فاکتور برش II، ۴۲۲
فاکتور پراکنده، ۹۲۵
فاکتور پیش برنده بنوع، ۱۰۵۰
فاکتور بادل نوکلئوتید گوانین، ۲۷۹
فاکتور تحریک کلونی، ۱۱۲۷
فاکتور تعویض کسده نوکلئوتید گوانین، ۳۴۸
فاکتور نمیر دهنده رشد تا، ۸۱۹
فاکتور ۵ جبه‌بایی، ۷۳۷
فاکتور خارج‌کننده RNA، ۳۳۱
فاکتور خارج‌کننده هسته‌ای، ۲۳۱
فاکتور خروج، ۴۱۷
- فاکتور رشد ای‌ترمی، ۹۲۰
فاکتور رشد نمیر شکل دهنده، ۱۱۲۷
فاکتور رشد مشتق از پلاکنه، ۹۲۰
فاکتور رشد هیپوتوسیتی، ۱۱۴۰
فاکتور طول بیادی، ۱۱۲۷
فاکتور متحرک برش، ۴۲۳
فاکتور متحرک هیوکس (HIF 1)، ۱۲۵۶
فاکتور مشتق از ملون اسرومایی، ۱۱۲۷
فاکتور نکرورنوموری، ۱۱۲۷
فاکتورهای مرویکه، ۱۱۴۹
فاکتورهای تنظیمی مادچته، ۱۱۳۶
فاکتورهای رشد شبه انسولین ۱ و IGF-2 و IGF-1، ۷۷۱
فاکتورهای رونویسی، ۱۱۱۰
فاگوتور، ۲۴۹
فاگوتیتور، ۴۷۰
فاگوتیتور، ۷۲۹
فاگوتیسده، ۱۲۹۰
فوسر، ۷۷
فوسمر، ۵۶۱
فتوبیسیم I، ۶۲۲
فتولفسرپلاسیون چرخشی، ۶۲۷
فراگمویلامنت، ۹۷۱
فرابت پادان، ۱۵۷
فرصیه درون همریست، ۵۱۶
فرصیه شیمیو اسوبیک، ۶۲۲
فرصیه همریستی بزوی، ۶۲۳
فرماید، ۱۴۹
فرمین، ۸۹۰
فروگنست، ۹۳۹
فرومین ها، ۷۶۵
فسفاتاز PTEN، ۱۳۹۷
فسفریلاسیون در سطح سوستر، ۵۱۲
فسفوتول پیروت کربوکسیلاز، ۶۵۲
فسفوبیوریدها، ۹۲۵
فسفوبیورین فسفاتاز، ۸۲۲
فسفوریلاسیون آکسیداتیو، ۵۹۲
فسفوریماگره، ۱۳۰
فسفوفروکتوکیناز J، ۵۹۵
فسفرگلیسردها، ۵۱۷
فسفرلیپاز C، ۸۵۴
فسفوبیوردها، ۵۲۴
فشار تورگر، ۵۵۳
فشار تورگور، ۱۰۲۰
فشار هیدرواستاتیکه، ۴۷۵
فشرنگی، ۱۱۷۷
فشای بی عایی، ۵۹۹
فشال سازی پیش برندی، ۵۹۶
فشال کسده آلوستریکی، ۵۹۶
فشال کسده پلاسمیوزن بافتی، ۹۱
فشال کسده، ۲۳
- فعال گر کانابولیس، ۳۴۰
فعالیت عله‌گیری، ۱۶۸
فعالیت ATPase فعال سده موست اکس، ۹۰۰
فعالیت هیکازن، ۲۴۰
فلامین، ۸۹۸
فلاوین ادین دی نوکلئوتید، ۵۹۴
فلس‌های حنکی، ۷۳۷
فلورسین، ۳۳۰
فلوایدومری، ۳۹۸
فلوکستین، ۱۲۴۹
فترمیشای، ۸۹۸
فورین، ۷۳۶
فونگن، ۳۳۷
فونیکول، ۱۱۶۸
فیبروبلاسته، ۵۰۱
فیبروبلاسته، ۵۰۰
فیبروبکس، ۱۶۰، ۱۰۲۱
فیبرهای استرسی، ۸۸۱
فیرین، ۱۶۰
فیلامنت‌های حد وسط، ۸۷۸
فیلامنت‌های حد وسط، ۹۷۲
فیوپوئید، ۸۸۱، ۹۱۷
فیوپوئید، ۱۲۷۱
فیوپوزتیکه، ۲۸۲
فیلباز، ۵۲۴
فیلباز، ۵۶۷
فمبرین، ۸۹۸
- قالب حنانه، ۱۶۵
قرار داد اصلی، ۱۴۳
قسط حیوی، ۱۱۸۰
قسط گیاهی، ۱۸۰
قسطی، ۴۵
قعیسمه، ۹۲۰
قطبیت سونی، ۸۷۸
قصبین نوکی، ۹۲۲
قطعات لوکازاکی، ۱۸۲
قطع شد، ۹۲۷
قوس انعکاسی، ۱۳۳۷
- کانابویسم، ۷۷
کانابویسم، ۵۹۲
کاتالاز، ۶۷
کاتالیزور، ۶۵
کاتپسین ها، ۱۳۳۶
کانهترین، ۹۹۳
کت کانهترین، ۱۷۷
کره، ۹۱۵



کمیونیکس های SWI/SNF ۱۲۸۸	کروموسم، ۲۲۵	کارناژیر، ۱۱۷۰
کمیونیکس های پروتئینی چندشانه‌ای، ۳۳۲	کریستال، ۵۹۱	کاردریولین، ۵۴۱
کمیونیکس های پیش آغازی رونویسی، ۳۴	کریستالوگرافی اشعه X، ۹۱	کارسینوما، ۱۳۵۳
کمیونیکس های جمع کننده مور، ۴۴۵	کریستالوگرافی اشعه X، ۱۳۴	کارسینوماهای سلول های پوششی، ۱۱۲
کمیونیکس هسته‌ای متصل مونده به کلاهک، ۴۲۴	کریستالوگرافی اشعه X، ۵۳۹	کارکول، ۱۰۲
کمیونیکس، ۲۹۶	کسر پیم ریمتای، ۹۲۵	کاروتنوئیدها، ۶۲۵
کم حویلی داسی شکل، ۹۳	کشش دانه، ۴۶۸	کاربوهیدرات، ۷۰۸
کمربند اتصال، ۹۱۱	کشش، ۱۲۶۱	کاسپاز اثرگذار، ۱۱۵۶
کبک فعال کننده، ۳۴۰	کلاترین، ۴۹۶	کال ریمکوس، ۶۸۱
کمک مهارگر، ۳۴	کلاستر، ۷۲۶	کالرمیکوئین، ۱۳۲۲
کمپساده، ۴۱۳	کلاسیفیکاسیون ریناردتی، ۲۷	کالری، ۷۲
کموناکسی، ۹۲۲	کلاسیفیکاسیون ریناردتی، ۶۲۶	کالمونین، ۱۱۲
کموناکی، ۱۲۹۲	کلاه آکروموسم، ۱۱۶۹	کالمونین، ۵۶۲
کموناکی ها، ۱۰۳۰	کلاهک ۵، ۳۴۰	کال ریکسی، ۶۸۱
کموناکی های لانه گریزی، ۱۳۳۹	کلاهک دایوژی، ۱۸۲	کالکسین، ۱۳۲۲
کنترل تنفسی، ۶۲۹	کلروپلاست ها، ۶۵۶	کالیمبره، ۲
کنترل ژنی، ۳۴	کلروفیل، ۴۷۷	کالیموگلی، ۴۷۳
کنترل کیفی، ۳۳۳	کلروفیل ه، ۶۲۷	کانال انتقالی، ۶۵۸
کوآنزیم، ۱۰۹	کلروفیل ده گانه، ۶۳۶	کانال های یون تریپت، ۵۲۷
کوآنزیم Q، ۶۱۲	کلسرول ده، ۵۴۰	کانال های پتاسیمی در حال اسراحت، ۵۷۲
کوآپروزی، ۹۸	کنسی سین، ۵۶۶	کانال های تریپت، ۵۴۷
کوآپروزی، ۹۹	کنسی سین، ۹۴۰	کانال های K ⁺ غیردریختدار، ۱۲۲۸
کورتنکس سلولی، ۸۸۱	کلودین، ۹۹۱	کانال های یونی تریپتدار وابسته به یگان، ۱۶۶
کورترین، ۱۱۸۰	کلوفیرات، ۶۰۶	کانکسین، ۱۳۴۱
کرفاکتور، ۱۷	کلون، ۲۰۱	کانکسین، ۱۶۵
کورینین، ۸۸۷	کلون، ۴۶۸	کانکسین، ۲۸۲
کوبین استیل ترانسفراز، ۲۴۶	کلون سازی، ۲۱	کانورا بدینیس الگاس، ۲۵
کوبروگه کننده یونی کوبین، ۱۱۲	کمیونیکس SWI/SNF، ۲۴۰	کاهش ضروری گومیتی، ۱۳۷۲
کوبوتوکسین ها، ۱۲۵۰	کمیونیکس I، ۶۱۱	کاپرل، ۴۴
کوبسین، ۱۰۶۸	کمیونیکس II، ۶۱۱	کاپریت، ۳۲
کویل کویل، ۸۵	کمیونیکس III، ۶۱۱	کایمیک، ۱۳۶۷
کباسانات، ۱۱۰۱	کمیونیکس Arp2/3، ۸۹۰	کنترل، ۷۳۲
کیمی، ۲۷۸	کمیونیکس پیش غازی، ۳۳۰	کراتین ها، ۹۷۲
ATM کیناز، ۱۳۹۰	کمیونیکس پیش برنده آنتاژ، ۹۶۱	کراسینگ آور، ۱۹۲
MAP کیناز / Ras، ۸۴۱	کمیونیکس نورور اسکالوروس، ۳۴۷	کراسینگ آور، ۱۱۰۱
MAP کیناز / RTK، ۸۲۱	کمیونیکس نوینکس آکسیژن، ۶۴۴	کراسین، ۵۰
کیناز وابسته به سیکلین، ۹۳۳	کمیونیکس حلقه G-توبوزین، ۹۲۳	کریست، ۱۳۲
GPCR کینازها، ۳۹۲	کمیونیکس حمله کننده به عشاء، ۱۲۹۱	کریست، ۱۱۸۱
MMP کینازها، ۸۶۶	کمیونیکس حمله کننده به عشاء، ۱۳۳۷	کرمبروم اتوروس، ۲۵
JAK کینازها، ۸۲۵	کمیونیکس خاموش کننده توسط RNA، ۲۳۰	کروماتوگرافی ایمنووانالیمی، ۱۲۶
کینازهای وابسته به سیکلین، ۱۱۲۹، ۱	کمیونیکس ریبوکلوتوپروتئین، ۲۱۰	کروماتوگرافی مویس یونی، ۱۳۶
۱۸۵	کمیونیکس سازگاری سنجی اصلی (MHC)، ۱۳۱۴	کروماتوگرافی تعادلی، ۱۲۶
کیرین-۱، ۹۴۶	کمیونیکس شناسایی دیون اگزوس، ۳۲۰	کروماتوگرافی فیلتراسیون زلی، ۱۲۲
کیرین ها، ۹۴۴	کمیونیکس Ca ²⁺ کالمدولین، ۸۰۸	کروماتوگرافی مایع، ۱۲۲
کیموگور، ۹۶۱	کمیونیکس گلژی، ۴۲۲	کروماتوگرافی مایع با عشاء، ۱۳۳
	کمیونیکس محمول های دو مولکولی، ۷۰۶	کروماتوگرافی، ۱۶
	کمیونیکس محمول های سه مولکولی، ۷۰۷	کروماتوگرافی دو جهته، ۷۶۶
	کمیونیکس منافذ هسته‌ای، ۳۳۱	کروماتوگرافی پس، ۳۲۰
	کمیونیکس منفذ هسته‌ای، ۷۰۲	کروماتوگرافی، ۷۲۵
		کروماتوگرافی، ۷۲۵



- گراتزیم، ۱۲۹۳، ۱۳۳۲
گروپوسیت‌ها، ۱۱۲۶
گردنه‌های، ۹۵۱
گرماده، ۷۳
گرم‌گیر، ۷۳
گروه با تحرک بالا، ۳۳۶
گروه پروتئیک، ۱۰۲
گروه پروتئیک، ۶۱۱
گروه سولفیدیل، ۵۵
گروه‌های کلاسیک، ۱۵۱
گروهرما پیکمیتروم، ۱۹۲
گزیپوس، ۱۱۴۱
گزیپوس گونه کوئید، ۱۱۸۱
گزیپوس لوس، ۲۳۰
گلوکامات یا سیتیل‌کولی، ۱۲۲۶
گلوکز تخمیر، ۵۹۶
گلیه، ۱۲۳۳
گلیکوزاموگلیکان‌ها، ۱۰۱۶
گلیکوپرین فسفاتیدین بوریتول، ۶۷۴
گلیکوز، ۳۳
گلیکولیز، ۵۹۲
گلیومدین، ۱۲۴۱
گلیوپیک، ۱۲۰۳
گوانیدین هیدروکلراید، ۹۶
گیرنده، ۲۶۹
گیرنده جفت شده یا G پروتئین، ۷۶۶
گیرنده خروج از - هسته، ۷۰۷
گیرنده گلوکوکوریکوئید، ۳۲۰
گیرنده ورود - هسته‌ای، ۷۶
گیرنده‌ها، ۵۱۱
گیرنده‌های استروژنی و گلوکوکوریکوئیدی، ۳۴۰
گیرنده‌های تیروئین کیناز، ۱۳۷۷
گیرنده‌های تیروئین کینازی یا RTKs، ۸۱۲
گیرنده‌های سیوکی، ۸۲۵
گیرنده‌های سه - تول، ۱۳۲۵
گیرنده‌های مکانیکی، ۱۲۶۰
گیرنده‌های هسته‌ای، ۳۴۰
لازال، ۵۵
لاترونکوپر، ۸۹۵
لاسی پوپوم، ۸۸۱، ۹۱۷، ۲۲۱
لامین، ۴۷۶
لامین‌ها، ۱۲۲
لامین هسته‌ای، ۷۰۳
لامین، ۱۸۹
لايه، ۵۱۳
لايه آبپوش، ۴۲
لايه يايه، ۹۷۳
لايه زایشی، ۱۱۱۲
به پشرو، ۸۸۱
به رسی اکوندرم، ۱۳۱۵
لکین اتصال منور، ۱۲۹۲
لکوئین‌ها، ۱۲۴۴
لکه عصبی، ۳۴۰
لکه‌کناری و سرن، ۳۷
لنومیسیت‌ها، ۱۲۸۹
لنومها، ۱۳۵۲
لوپوس اریماوس سیستماتیک، ۴۱۸
لوکس، ۱۳۵۲
لوکس پرمیوسیت، ۲۶۳
لوکوس act ، ۳۴
لوس، ۳۶۹
لیپوزوم، ۵۰۲
لیپوزوم، ۷۱۵
لیپوزوم‌ها، ۲۶۹، ۲۰
لیپوئید، ۲۰۵
بیستریا مریوسیتوز، ۸۹۳
یگانده گیرنده تیروئین کینازی ۳ شبه ems ، ۱۲۷
ماتریکس خارج سلولی، ۲۰
ماتریکس خارج سلولی، ۲۶۹
ماتریکس شلائی، ۴۶۷
ماچوز، ۴۲۲
ماده‌ری مالتیولی، ۹۳۳
مادین - لاری کاتین کلبه، ۲۲۲
ماریچ - نور - ماریچ، ۸۱
ماریچ دو شروع، ۲۱۶
مارک‌های رستی، ۱۲۸
ماسکین، ۴۴۴
ماشین چیش و تخم، ۶۹۵
ماشین‌های مولکولی، ۸۱
ماکروفاژها، آلریموئیل‌ها، ۱۱۲۷
DNA مهورهای، ۲۸۳
ماهیچهای دوش، ۱۰۲۲
منازول‌ها، ۷۸۳
منازول، ۹۶۱
متالوپروتئین‌های ماتریکس، ۸۷۰
متراحد، ۱۶۵
متل سیگما-سرول، ۵۱۹
متل و آبایر، ۵۶۳
متل فیلیوس، ۵۲۳
مجموعه hcn - سوهور، ۶۱۱
محدودیت MHC، ۱۲۱۸
محلون جام، ۳۹۶
محلون رفیق، ۵۵۴
محلون رویی، ۳۹۵
محلون‌های عظیم، ۵۵۳
محیطا گزیش، ۵-۶
محرم جوانهر، ۹۰۳
RNA محدله گر، ۴۰۹
RNA محدله گر کوتاه، ۲۴۸
مس $mult-hit$ ، ۱۳۵۹
مس پیدی انتحایی سلول‌های T، ۱۳۳۴
مس قله روع، ۸۶
مس کرم حاک، ۱۰۸
مراکز سازمان دهنده میکروتوبول‌ها، ۹۳۲
مرحله CO_2 ، ۶۵۲
مرحله رهاش، ۱۳۲
مرحله لاروی، ۱۱۸۹
مرحله شمیرگی، ۱۱۸۹
مرکز نیوکوبه، ۱۸۰
مرک برنامه‌دار سلول، ۱۱۵۰
مرگ سلولی برنامه‌دار، ۱۱۱۰
مرومیرین سیک، ۹۰
مرومیرین سنگی، ۱۰۰
مریستم انتحایی اندام هوایی، ۱۱۲۹
مرششیم، ۱۱۶۵، ۱۱۷۷
مرونجه‌ها، ۱۳۶۵
مروثر، ۱۱۶۲
مروثر حد واسطه، ۱۲۱۵
مزک، ۵۱۶
مزک، ۹۵۴
مزک‌های ضوایی، ۱۲۶۴
مسیر CA ، ۶۵۲
مسیر JAK/STAT، ۱۳۳۸
مسیر انوسیتوری، ۷۱۴
مسیر انوسیتوریک، ۳۴۶
مسیر مرضی، ۶۵۲
مسیر رعی، ۱۲۹۲
مسیر کلاسیک، ۱۲۹۱
مسیر $PI-3/PKB$ کیناز، ۵۵۷
مسیر وابسته به دانتیلاسیون، ۲۴۵
مسیر وابسته به $NAD(P)H$ دهدروردار، ۶۲۷
مسیر Hb (H)، ۸۶۲
معادله همدرسون - هاسباخ، ۶۸
مفلوبه، ۱۴۲۱
مفاتیسم، ۱۳۰۵
مکانیسم برس و اتصال، ۲۸۸
مکانیسم تغییر ناسی از اتصال، ۶۲۶
مکانیسم جواس مفدی، ۱۱۲۴
مکانیسم کبی و اتصال، ۲۸۸
مکانیسم‌های نظارت RNA، ۲۰۷
مکمل سازی رشیکی، ۲۲۵
مکمل شمس مولکولی، ۵۱
مگا کارپوسیت، ۸۲۷
ملائوروم، ۹۵۱
ملائورورها، ۹۵۱
ملائوروه، ۱۹۲

- مصلن نو قسطی، ۲۶
منافذ هسته‌ای، ۴۷۵
منافذ هسته‌ای، ۷۷
مشاهای همانندسازی، ۱۸۲
معد ورودی عمومی، ۶۸۹
مغی - غالبه، ۹۲۱
موسدیم گلوکزامان، ۱۲۶۳
موالانات، ۵۴۰
موانع، ۱۳۶۱
موتیف توانی، ۸۸
موتیف ساختاری، ۸۸
موتیف شناسایی RNA، ۴۱۲
موتیف تاریخ - دور - تاریخ، ۳۳
مولوژن، ۱۱۸۱
موسکاریسک، ۷۸۹
موس‌های شوش کانتریک، ۱۲۱۴
موقعیت اثر لرزان، ۶۷
مولکون حرکتی، ۱
مولکون‌های جاروکننده، ۶۴۶
مولکون‌های چسبندگی سلول، ۲۰
مولکون‌های چسبنده سلولی، ۳۹۹
موتزاک Reeves، ۳۱۷
موتزاک هندی، ۳۲۷
مونوساکریسک، ۲۷۴
مهدجرت سوبی، ۹۱۷
مهار آنتی‌سبح، ۳۴۱
مهار با محصول نهایی، ۱۱۶
مهار با نور، ۶۴۶
مهار با وسطه کروماتین، ۳۳
مهار پس‌نورد، ۱۱۶
مهار جایی، ۲۱۲
مهارکننده سطحی یا هم، ۴۵۰
مهارکننده جابه‌جایی مولکونید گوانین، ۹۳۳
مهارکننده‌های آنزیمی، ۱۰۹
سیاستی‌گرویس، ۲۵۰
میانکشی‌های غیرکوآلن، ۳۲
میانکشی‌های یومی، ۴۷
میور، ۹۵۹
میورس‌ها، ۱۳۸۷
مینوکندری، ۶۵۶
مینوکندری‌های، ۵۹۱
میرانک، ۱۱۳۵
میسل‌های کروی، ۵۱۳
میکرو RNA، ۱۵۴
میکرو RNA، ۳۳۸
میکرو RNA، ۱۱۱۵
میکروبی، ۱۲۸۸
میکروموبیل، ۶۳۰
میکروموبیل واحد، ۱۳۱
میکروموبیل‌ها، ۸۷۸
میکروموبیل‌های حش، ۶۵۱
- میکروسکوپ الکترونی کرایو، ۳۹۰
میکروسکوپ الکترونی نگاره، ۳۹۲
میکروسکوپ ترکیبی، ۴۷۸
میکروسکوپ مروری، ۴۸۰
میکروسکوپ بیرونی، ۱۰۱
میکروسکوپ، اختلاف تداخلی افزایشی، ۴۸۰
میکروسکوپ الکترونی کرایو، ۳۹
میکروسکوپ ایموئوفلورسانس، ۴۸۵
میکروسکوپ تداخلی مومرسانی، ۴۸۰
میکروسکوپ کانوی، ۴۸۶
میکروسکوپ کریوالکترون، ۳۵
میکروسکوپ ویدئو فلورسانس، ۸۸۴
میکروفلایمسا، ۸۷۸
میکروگراف کریوالکترون، ۳۳۹
میکروویس، ۸۷۸
میکروویس‌ها، ۸۸۰
میدین‌التهبی حاد، ۱۲۴۱
میس ساهار، ۲۸۴
میولاست، ۵۰
میوموم، ۱۲۱۲
میوموب، ۵۰۰
میور، ۲۵
میور، ۱، ۶۴
میورین، ۹۰۰
میورین‌های، ۹۱۰
- سو، ۹۱
نایامری بنامیکی، ۹۳۷
ناحیه فعالیت قلمی، ۱۲۱۵
ناقل خروج از هسته، ۴۳۱
ناقل عشی مبرورسیسک، ۵۶۷
نام اگرستور، ۷۱۴
نام میکروویس، ۵۸۷
نلوس، ۱۱۹۳
RNA ناهمگنی هسته‌ای، ۴۱۱
بولین، ۹۰
برین‌ها، ۱۲۷۲
بج، ۹۱
سبب و غیبه‌ای، ۹۷
ساخته، ۶۲۱
نشانه‌گذاری pulse-chase، ۷۱۷
نظارت mRNA، ۴۵۰
نمایش‌پذیری ژنومی، ۱۰۷۲
نشه چگالی الکترونی، ۱۳۵
نشه رتینیکال، ۱۳۷۳
نشه هیدروپاتی، ۶۱۵
نقطه انشعبه، ۴۱۲
نقطه ایروالکترونیک، ۱۲۲
نقطه کنترلی ذوک تقسیم، ۹۶۷
نقطه مخلوکننده، ۱۳۸۷
- نقطه‌ای مخلوکننده، ۱۰۸۴
نگرورسیس، ۱۱۵۱
نواحی اتصال به ماتریکس، ۳۲۷
نواحی تشدیدکننده، ۳۷۳
نواحی ساخته‌دار، ۶۷۹
نواحی مرتبط به درسته، ۳۲۲
نوارهای ت، ۳۲۸
نورکشی سوماتیک، ۱۳۰۴
نورکشی هموبک، ۱۹۴
نوروتیل‌ها، ۱۲۹۳
نوروتاتی جنسی وراثتی بر، ۳۰۶
نوروفیوس‌ها، ۱۱۵۱
نوروفاسین، ۱۲۴۱
نوروفاسین، ۱۲۴۱
نوروفیروماتوریس، ۲۰۹
نوروفیروماتوریس، ۳۰۹
نوروفیلانسا، ۹۷۳
نوسیتور‌ها، ۱۲۶۰
نوکلئویرین، ۳۷۵
نوکلئویرین‌ها، ۳۳۱
نوکلئوتید، ۱۴۲
نوکلئوروپ، ۳۴۰
نوکلئوزول، ۱۱۰۸
نوکلین، ۱۱۸۰
نوماراسکی، ۱۱۱۲
نوار، ۳۳
نیاسین، ۱۰۹
نیروسولور، ۲۷
نیل، ۹۱۵
نیدوز، ۹۸۹
نیروگاه انرژی، ۴۷۷
نیروی محرکه پروتون، ۶۹۳
نیروی محرکه پروتون، ۵۹۳
نیوکلیک‌آسید آنتی‌دی‌نوکلئوتید، ۵۱۳
orexin-A و orexin-B، ۸۱۴
- واحد رومویس، ۲۷۴
واحد رومویس ساده، ۳۷۵
واضه‌ای رومویس پیچیده، ۳۷۵
واژون‌سازی ژنی، ۱۱۸
واسطه‌گر کمپلکس رومویس، ۳۳۰
واکشی اکزورومی، ۱۱۷۲
واکشی انرژی‌خواه، ۷۲
واکشی انرژی‌نا، ۷۲
واکشی دهمدارسیون، ۵۳
واکشی‌های تاریکی، ۶۳۴
واکشی‌های رنوس، ۷۸
واپستین، ۹۷۴
۲ و ۴-دی‌میروفون (DNP)، ۶۲۰
وریکون برشعی، ۷۱۵



هیپوتونیک، ۳۶۹، ۳۹۲	هتروپلاسمی، ۵، ۲	وریکول‌های COPI، ۷۲۲
هیپوکمی، ۲۴۰	هتروکرماتین، ۲۴۰، ۳۷۶	وریکول‌های COPII، ۷۲۲
هیپوگزانتین، ۵۰۷	هدف راپامایسین، ۴۴۶	وریکول‌های کلسترین، ۷۲۲
هیدروکسید، ۴۱	حذف‌یابی پروتئین، ۶۵۶	ویبریکلر، ۷۸۸
هیدرولیلیک، ۴۱	هسته، ۴۷۶	ویرایش RNA، ۴۳
هیدرولازهای اسیدی، ۳۲۱	هسته، ۴۷۵	ویروس تسکین تعبیه لیوکوس طحال (SFTV)، ۱۳۷۷
هیستون H3، ۲۳	هکروکیناز، ۵۹۵	ویروس سازگرمای راس، ۷۶۰
هیستون آمیلار، ۳۲	هماتوژنیز، ۴۸۴	ویروس نوکمای بیره موش، ۷۶۰
هیستون آمیلار، ۳۱۹	هماتوژنیز، ۹۲	ویروس، ۱۹۹
هیستون داسیلار، ۲۴۰	هم انتقال‌دهنده، ۵۳۹	ویس بلاسین، ۵۶۶
	هموژنات، ۴۹۲	
	شمی دسموسوما، ۹۹۳	
	هواری، ۵۹۴	
	هواری اجیری، ۵۳۶	
	هومونگلوکس، ۱۲۶۱	
	هومیوسیر، ۱۲۰۰	
	هیرپاتاسین درجا، ۲۸۴	
	هیرپاتوما، ۵۰۶	
	هیرپاتوما، ۱۳۰۲	
	هیرپوکرومیسینی، ۱۲۹	
	هیپوتالاموس، ۸۱۲	

ی

یاگیمسا، ۲۷۷	هایپوئید، ۲۵
یک اپرون، ۵۸	هایپوتید، ۱۱۶۴
یک پروتئین اتصال شونده به جبهه TATA، ۳۳	هارموسین، ۱۲۶۳
	هالوفیل‌ها، ۲
یک روش زلفای، ۱۱۸۱	هانتچرک، ۱۱۹۳
یوبیکوتین لیکاز E3، ۸۴۰	RNA های زحمت، ۲۲
یوبی-کیرن، ۶۱۷	RNA های کوچک هسته‌ای، ۴۵۵
یوکروماتین، ۳۳	هپاتین، ۱۰۱۷

GATC، ۲۴۰	Catabolite activator protein، ۲۴۰	ADAM، ۸۷۰
GCN4، ۲۴	Catabolite receptor protein، ۲۳۰	ADAM9، ۸۷۱
CFAP، ۱۱۲۵	CI، ۸۶۵	AIF، ۱۱۵۶
GLUT4، ۸۱۲	Co-Smad، ۸۲۲	AIRE، ۱۳۲۵
GLI3، ۱۲۱۷	Comm، ۱۲۷۹	API، ۲۳۰
GM-CFC، ۱۱۲۷	Cos2، ۸۶۵	AUG، ۱۲۲
GRE2، ۸۳۳	DAG، ۸۰۸	Apa(-)، ۱۱۵۵
GRE، ۲۴۰	DNAse I، ۲۴۰	Arm، ۱۱۱۹
Gai، ۷۸۸	DSL، ۱۱۴۵	Ash1، ۱۱۴۲
Gas، ۷۸۸	Dishevelled، ۸۶۱	Ashlp، ۱۱۳۷
Gat، ۷۹۴	Dkk، ۱۱۲۷	B DNA، ۱۴۸
Germ line، ۱۱۲	Dnmt1، ۱۰۱۶	BCECF، ۶۵۵
Gs، ۷۸۸	Dpp، ۸۲۰	BDNF، ۱۱۵۲
HB-EGF، ۸۲۶، ۸۷۱	Dsh، ۸۶۱	BMP، ۸۱۱
HER1، ۸۳۶	E.Coli، ۲۸۸	BPP، ۱۱۳۴
HER1,2,3، ۸۳۸	E2A، ۱۱۳۶	BRCA-1، ۱۳۸۹
HER3، ۸۳۶	EGF، ۸۳۹	BRF، ۲۴۰
HER4، ۸۳۶	EGR1، ۳۴۰	Bazooka، ۱۱۴۴
HGPRT، ۸۳۲	EMS، ۱۱۱۲	Bcl-2، ۱۱۵۲
HIS3، ۲۳۰	EMSA، ۳۴۰	Bcr-Abl، ۱۲۸۰
HIV، ۲۴۰	ERE، ۲۲	Boss، ۸۳۲
HLA-A، ۱۳۱۹	ES، ۱۱۷۷	CAP، ۳۴۰
HLA-B، ۱۳۱۹	Emc، ۱۲۱۱	CBP، ۳۴۰
HLA-C، ۱۳۱۹	FADD، ۱۱۶۰	CDK9، ۲۴۰
HMO1، ۲۴	FGF، ۸۵۳	COP11، ۸۷۲
HML، ۳۴	Fas، ۱۱۶۰	CRE، ۸۵۱
HMR، ۲۲۰	Frb-1، ۱۱۸۱	CREB، ۲۳
HP1، ۲۳	Flt، ۸۶۵	CRP، ۲۳۰
Hog1، ۸۵۲، ۸۵۱	Fus3، ۸۵۰	CTD، ۲۴۰



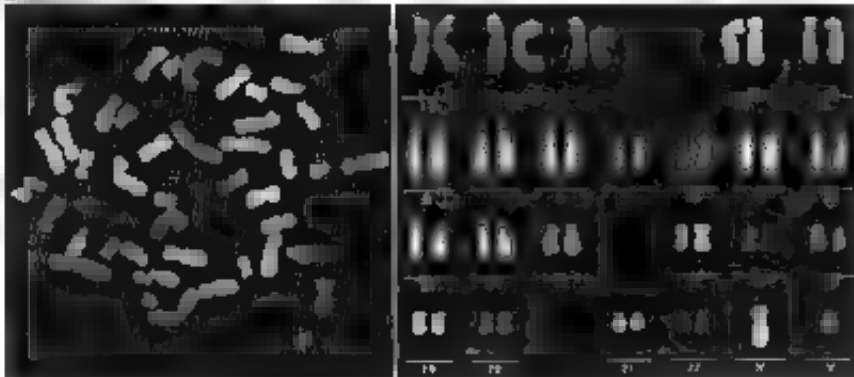
۳۰. SAGA	۸۳۳. NPC1	۲۰۲. Hoxa10
۳۳. SALL1	۸۳۳. NPC1L1	۲۰۴. Hoxc10
۱۱۳. SAM	۱۱۵۷. NT 3	۱۲۱۷. Hoxd 11
۸۷. SCAP	۱۱۱۶. Nanog	۱۲۱۷. Hoxd 13
۸۷. SCAP/SREBF	۸۷. Nicotinic	۱۲۱۷. Hoxd 13
۳۴. SET	۱۱۱۸. ۱۱۱۶. Niche	۲۰۲. Hoxd10
۱۱۳. SF/HGF	۱۱۸۴. Nkx2.5	۱۱۵۶. Htra2/om
۸۴. SH3	۱۱۳۳. Noggin	۱۳۳۹. IFN-g
۸۳. SHP1	۳۴. NtrB	۸۵۵. JFT
۳۳. SIN3 RPD3	۳۴. NtrC	۸۵۴. JPVDAG
۳۰. SIR2	۱۳۳۳. ORN	۱۳۷. ۳۳. JPLG
۳۴. SIR3	۱۱۶. Oct4	۱۱۳۳. Igf 2
۳۴. SIR4	۱۱۲۰. P21/P27	۱۱۳۳. Igf-2r
۱۱۵۶. SMAC/DIABLO	۳۴. P300	۸۳۳. Imp-b
۱۳۳۸. SNAP-25	۸۳۳. PAL-1	۵۴. Insig-1
۸۳. SOCS	۸۴. PCNA	۵۴. Insig-2
۱۳۱۲. SOP	۸۵۲. PDGF	۱۱۷۲. Izumo
۳۳. SPI	۸۵۶. PDK1	۸۳۳. JAK/STAT
۳۰. SPT4	۸۵۶. PDK2	۸۳۳. JAK2
۳۴. SPT5	۸۵۴. PIP2	۸۷. Jagged-1
۸۳. SRE	۷۹۶. PKA	۸۷. Jagged-2
۸۷۱. SREBP	۸۵۶. PKB	۳۴. Jun/ATF2
۸۳. SREBP-1a	۳۴. PRC1	۳۴. KAP1
۸۳. SREBP-1c	۳۴. PRC2	۸۵۱. KAT
۳۳. SRF	۸۳۴. PTB	۱۱۴. L'sc
۳۳. SRP	۱۱۳۴. Par6	۸۳. LAP
۸۷۵. STAT	۸۵۱. Pbs2	۱۱۳۷. LOCO
۳۴. SW15	۳۴. Phb2	۳۹. LTRs
۱۳۸۸. SWI/SNF	۳۴. PhbR	۳۴. LacZ
۱۱۳۳. SW15p	۱۱۳۷. Pins	۱۰۰۴. Limeys
۸۳. Samd3/Smad4	۱۱۸۷. Pitx2	۸۷. Lunatic Fringe
۸۳. Ski	۱۱۳. Pion	۱۳۸. ۱۳۱. MADS
۸۳. Slimb	۸۳. R-Smad	۳۴. MAT
۳۷۱. Slt	۱۲۰۳. RAG1	۱۱۳۱. MATa
۸۰۹. Smad	۱۲۰۳. RAG2	۱۱۳۱. MCM1
۸۳. Smad2	۳۴. RAPI	۱۱۳۸. MEF
۸۳. Smad2/Smad4	۷۹۵. RGS	۱۱۳۹. MEF1
۸۳. Smad3	۸۳۱. RI	۸۳۳. MH2
۸۵۵. Smoothened	۸۳۳. RIII	۱۳۸۸. MHC
۸۳. Snob	۵-5. RNA	۱۱۱. MLH1
۱۳۱۱. Sop	۳۴. RPB1	۸۳. MMTV
۸۳. Sos	۳۴. RPB2	۱۱۳۸. MRE
۱۱۱۶. Sox2	۳۴. RPD3	۱۱۱. MSH2
۸۵۱. Ste 1	۳۴. RXR	۸۷. Munc Fringe
۸۵۰. Ste7	۳۴. RXR-RAR	۳۴. NELLF
۸۷. Su(H)	۳۴. RXR-VDR	۱۳۳۳. NF-AT
۱۳۳۶. TIR1	۱۳۳۶. Rab3	۸۵۸. NF-kB
۳۴. TBP	۱۵۰. Rad51	۳۴. NF-kb
۳۴. TCF	۸۷. Radical fringe	۳۴. NFAT
۸۶۱. TCF	۸۳۱. Ras	۸۸. NFAT
۳۴. TFIIA	۱۸۴. Rfc	۸۰۹. NO



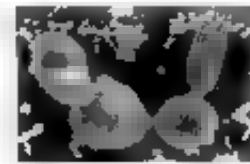
۸۶۹ .pen.۲	۳۲۰ .anindia	۳۴۰ .TFIIB
۱۱۶۰ .vanilla plain	۸۶۹ .aph.۱	۳۴۰ .TFIID
۳۴۰ .pre-rRNA	۱۱۲ .budge	۳۴۰ .TFIIE
۸۷ .presentlin	۱۳۶ .c-myc	۳۴۰ .TFIIF
۸۶۲ .pic	۸۱۰ .cGMP	۳۴۰ .TFIIH
۳۴۰ .rRNA	۱۱۵۵ .ced-9/ced-3	۳۴۰ .TFIIIA
۱۳۶۰ .ranV 12	۱۱۵۵ .cgl-1	۳۴۰ .TFIIB
۱۲۲۱ .rp49	۱۱۱۶ .eve	۳۴۰ .TFIIC
۱۱۳۲ .sFRP	۱۱۹۶ .even-skipped	۸۱۹ .TGFb
۱۱۸۱ .sFRP2	۳۴۰ .glnA	۱۳۳۹ .TNF
۱۱۴۰ .sc	۱۱۹۹ .hes7	۳۴۰ .Transmitter
۸۳۳ .sevenless	۸۷۲ .insig-1	۱۱۵۲ .Trk
۱۱۳۳ .she2p	۸۷۲ .insig-2	۱۱۵۲ .TrkB
۱۱۳۳ .shc3p	۱۰۹۴ .knarps	۱۱۵۲ .TrkC
۸۶۳ .smo	۱۱۹۲ .kruppel	۱۱۱۲ .Trophectoderm
۸۷ .stump	۱۱۱۵ .let-1	۱۱۷۴ .Tsix
۷۳۲ .t-SNARE	۱۱۱۵ .lin-4	۱۱۳۱ .URS
۱۱۹۲ .tuller	۱۰۱۵ .lin-4	۱۲۷۸ .Unc40
۱۲۸۲ .tectum	۸۶۹ .limn-1	۱۲۷۸ .Unc5
۱۱۸۴ .tiaman	۱۸۵ .trichromosom	۸۸۴ .V ASP
۱۲۶۳ .tunamu	۳۴۰ .mtDNA	۳۴۰ .WT1
۲۲۲ .v-SNAREs	۱۱۳۰ .myf3	۱۱۲۲ .Wif
۸۳۳ .wingless	۱۱۳۹ .myoD	۸۶۰ .Wnt
۱۱۸۸ .zebrafish	۱۲۲۱ .oskWT	۱۲۸۲ .Wnt
۵۶۳ .Na+/K+ ATPase	۲۲۱ .oskX	۱۱۷۴ .Xist
۳۴۰ .HP1	۱۲۲۰ .oskar	۱۱۷۱ .ZP1
۸۶۰ .Wnt-1	۱۳۹۰ .p21CIP	۱۱۷۱ .ZP2
۱۱۹۴ .giant	۱۰۳۸ .p300/CBP	۱۱۷۱ .ZP3
۲۵۱ .nonsense-mediated (NMD)	۱۲۹۰ .p53-/p53-	۱۱۷۱ .Zpg
	۱۱۵۲ .p75NTR	۱۲۱ .Zwile/Pinhead



شکل ۱



شکل ۱۲



شکل ۶



Intermediate filaments



Microtubules

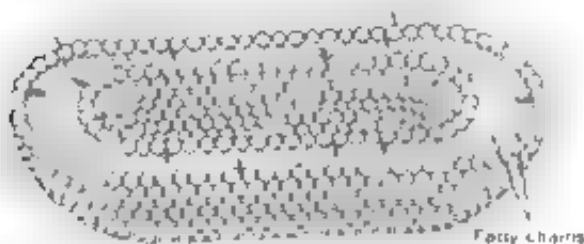


Microfilaments

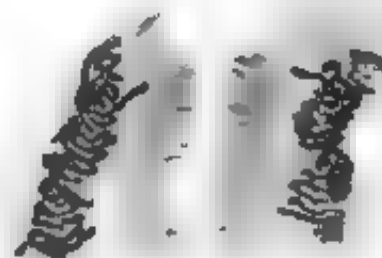
شکل ۱۵

Cholesterol

Water seeking head group

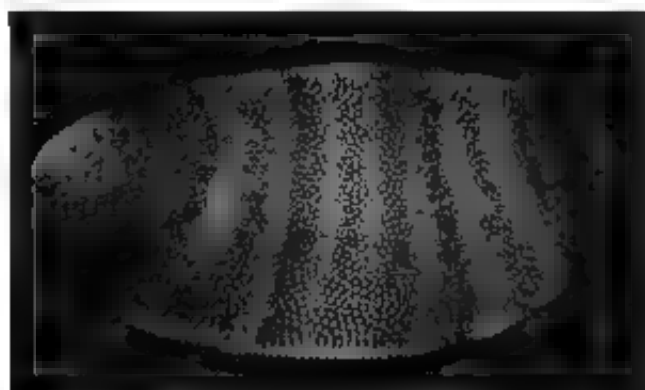
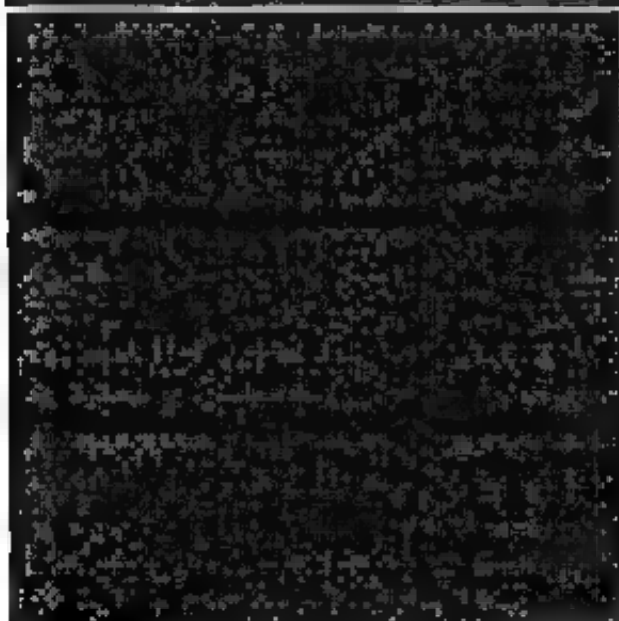


Water



شکل ۱۳

شکل ۲۱

[illegible]

A diagram of a trigonal bipyramidal molecule. The central atom is bonded to five other atoms. Two of the bonds are axial, and three are equatorial. One of the equatorial bonds is shown with a lone pair of electrons, labeled "Nonbonded electrons". The central atom is labeled "C" with a subscript "5".

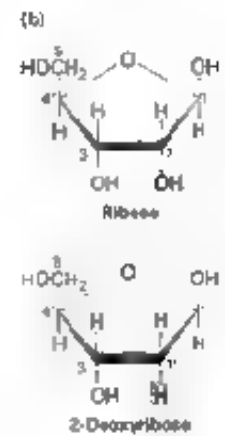
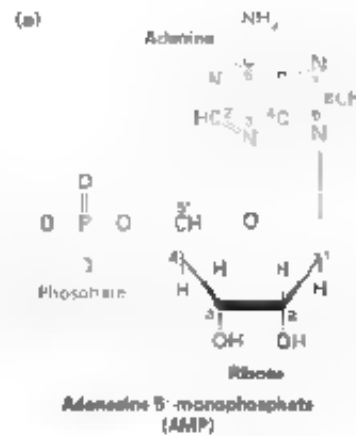
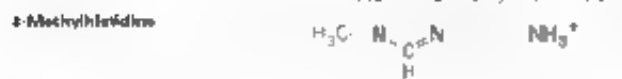
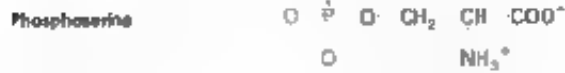
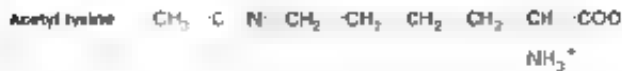
Covalent radius (0.062 nm)

van der Waals radius (0.14 nm)

Silene Chamaejasme

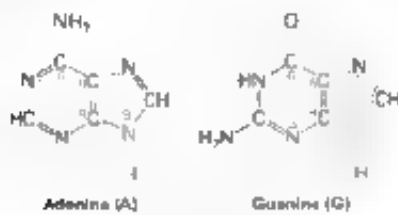
[illegible]

شماره ۱۴۰۱

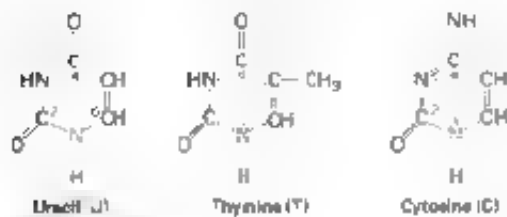


شکل ۱۵

PURINES

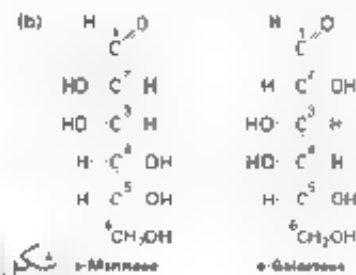
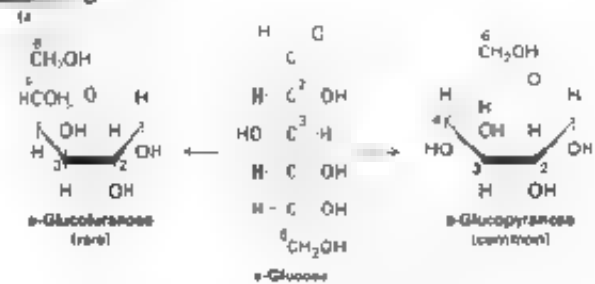


PYRIMIDINES

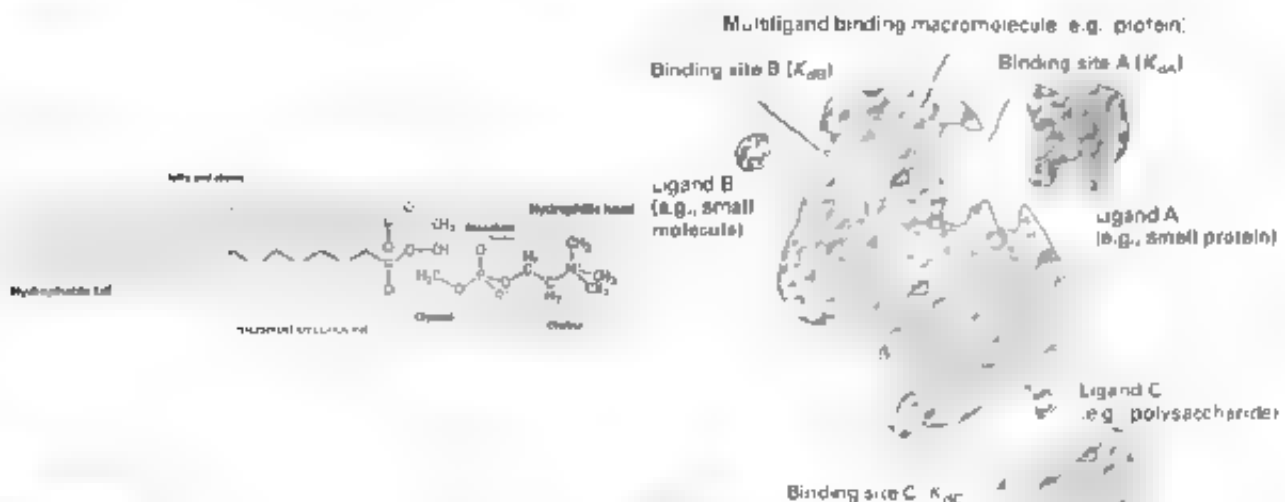


شکل ۱۷

شکل ۱۶

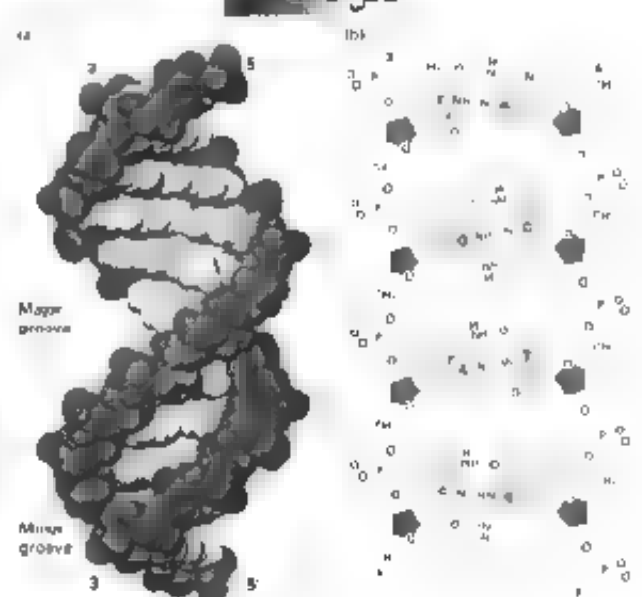
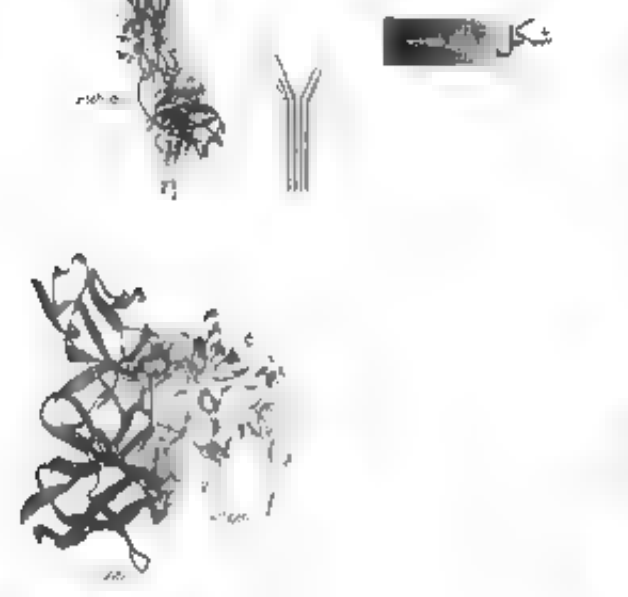
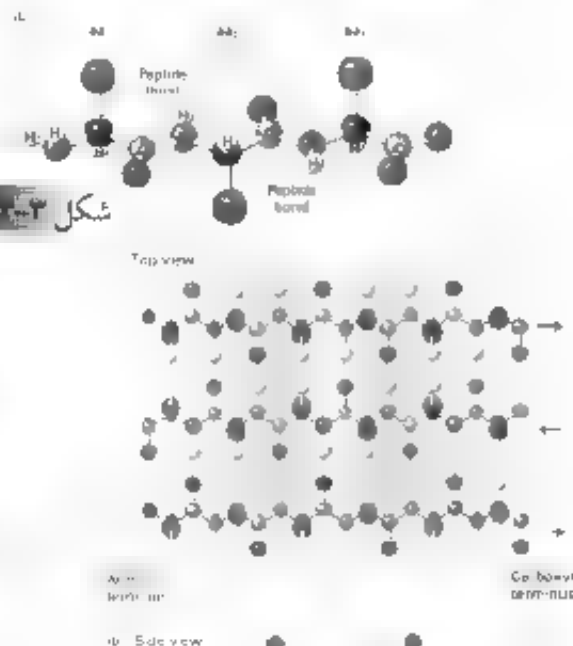
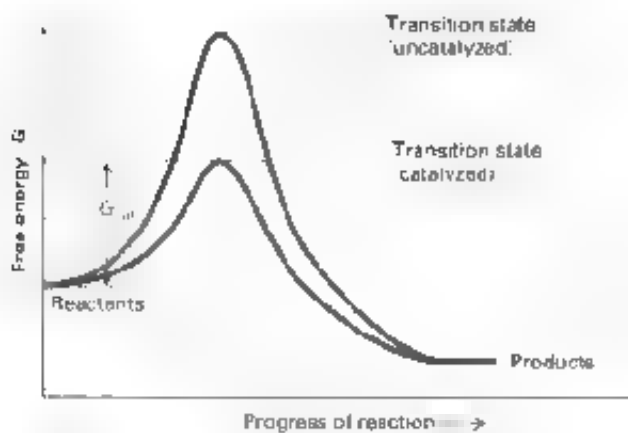


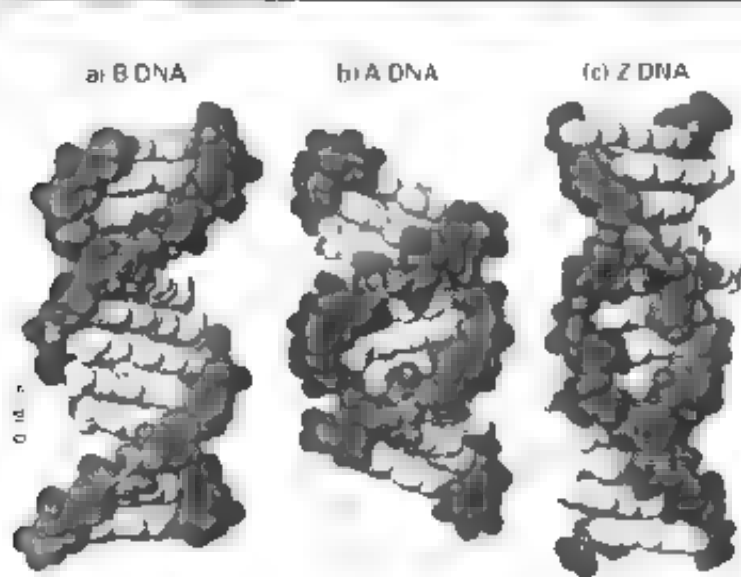
شکل ۱۸



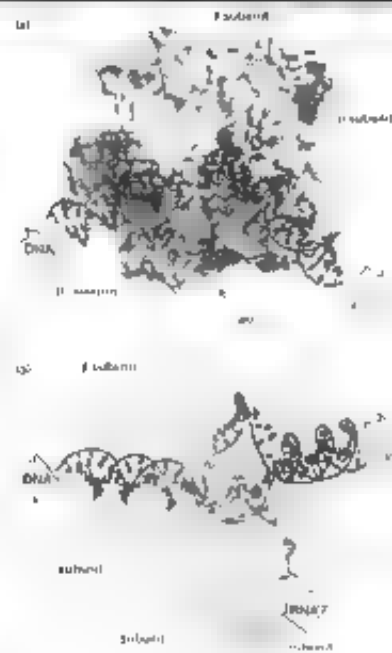
شکل ۲۰

شکل ۲۱

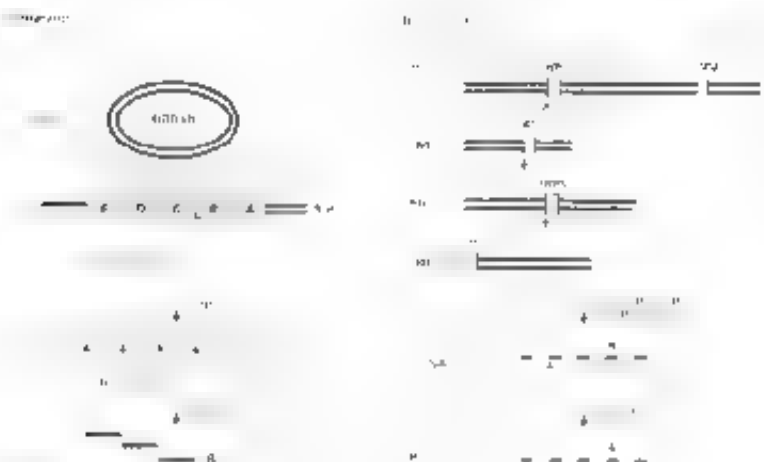




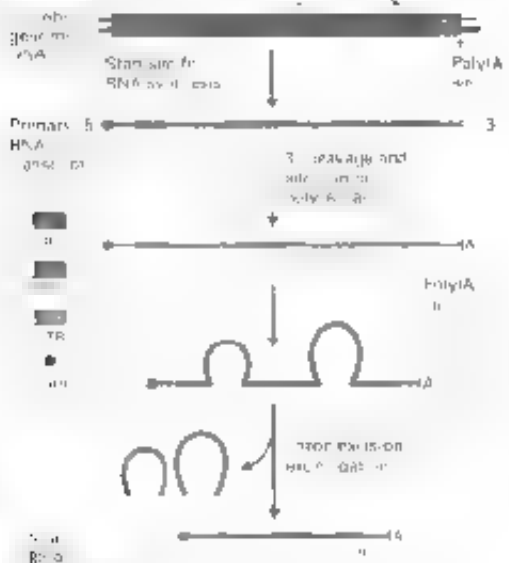
شکل ۴



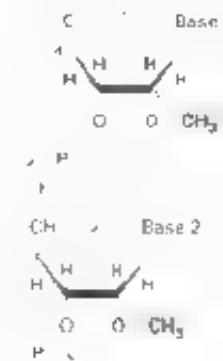
شکل ۱۲



شکل ۱۳



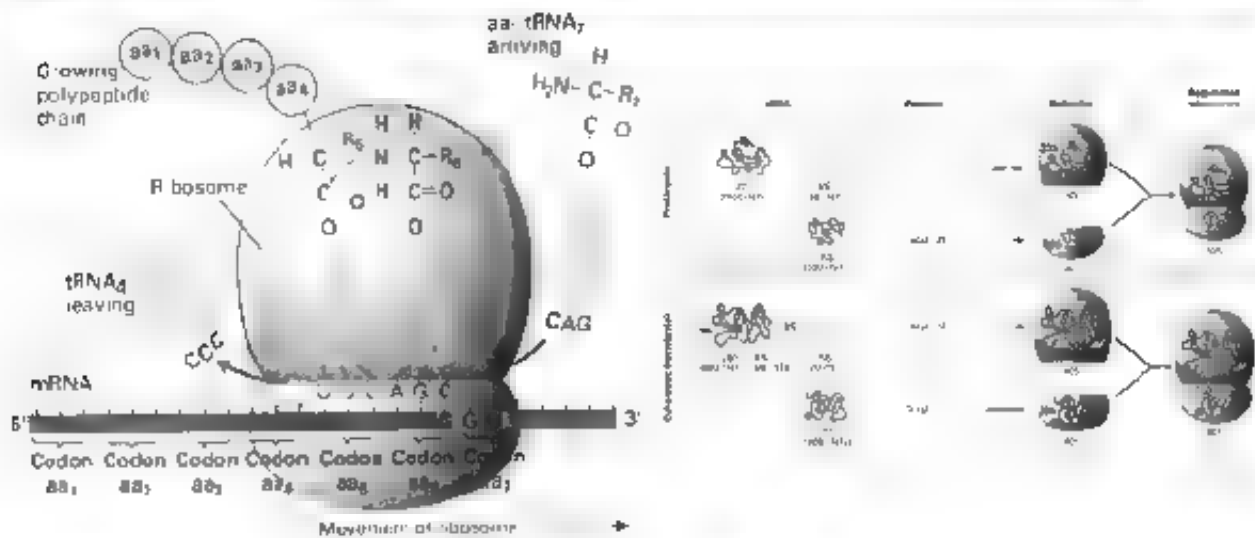
شکل ۱۵



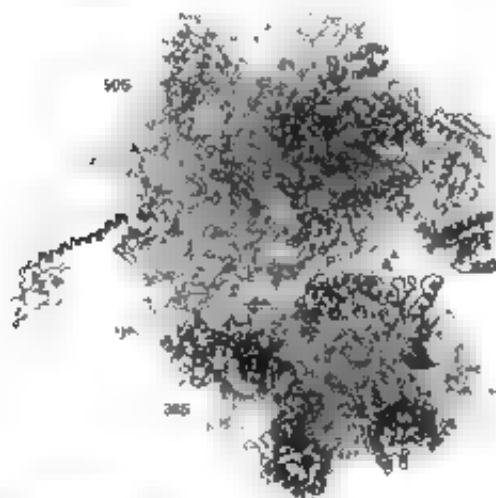
شکل ۱۴



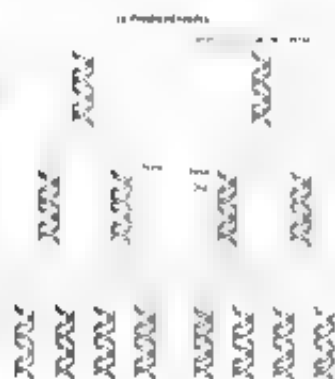
شکل ۱۶



شكل ٢٧

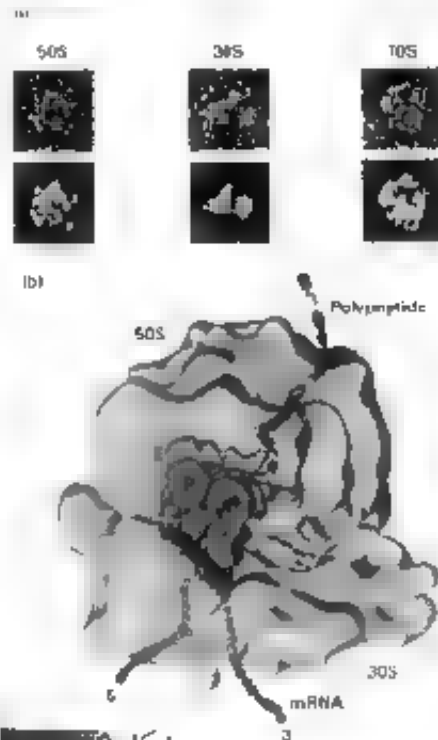


شكل ٢٨

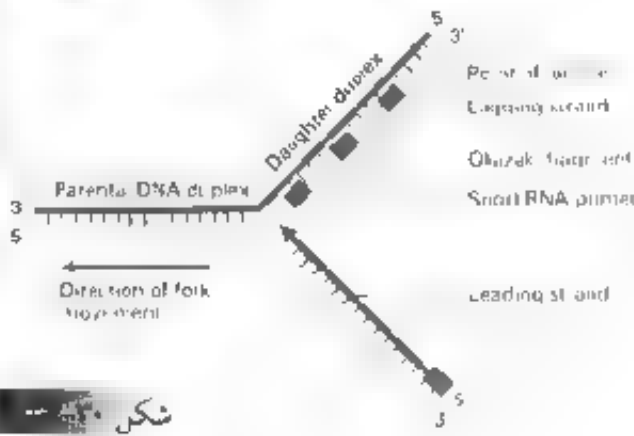


شكل ٢٩

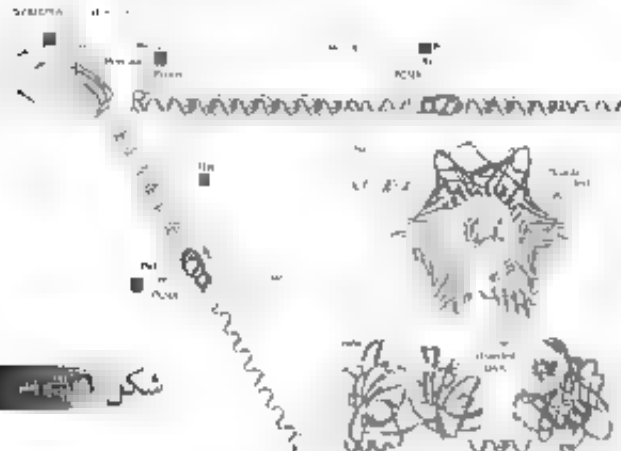
شكل ٢٢



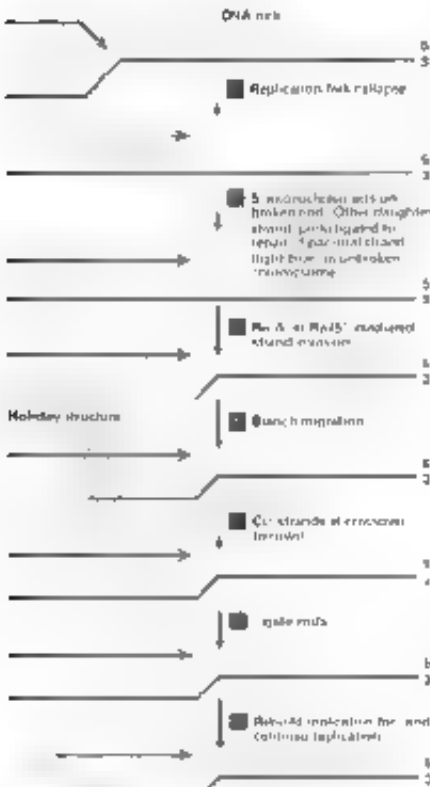
شكل ٢٦



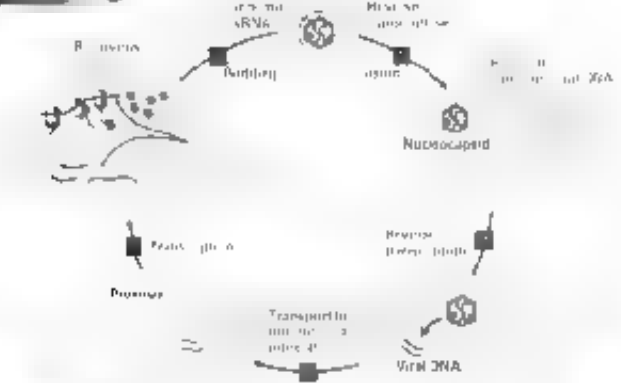
شكل ٢٥



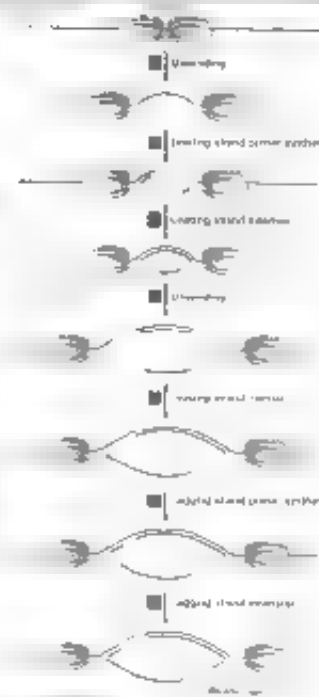
شکل ۱۰



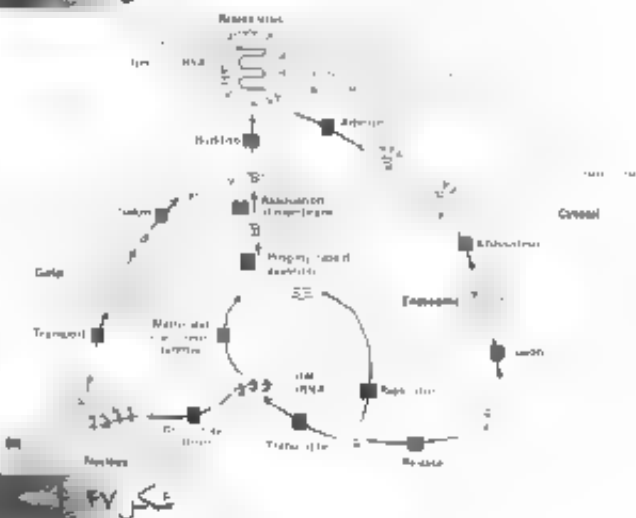
شکل ۱۱



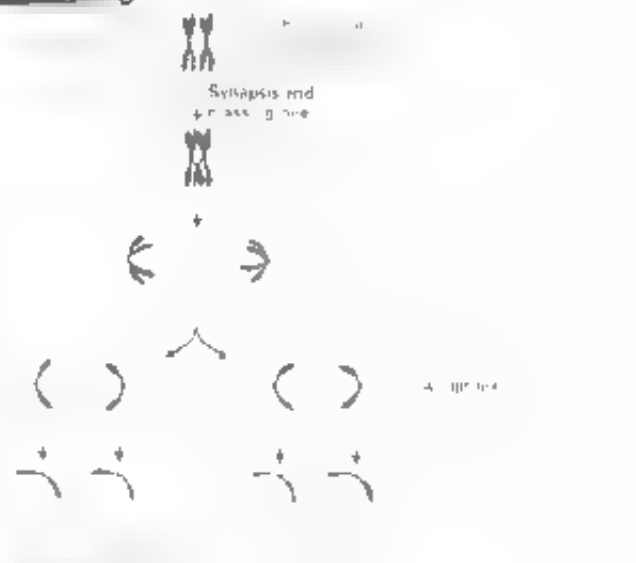
شکل ۱۲



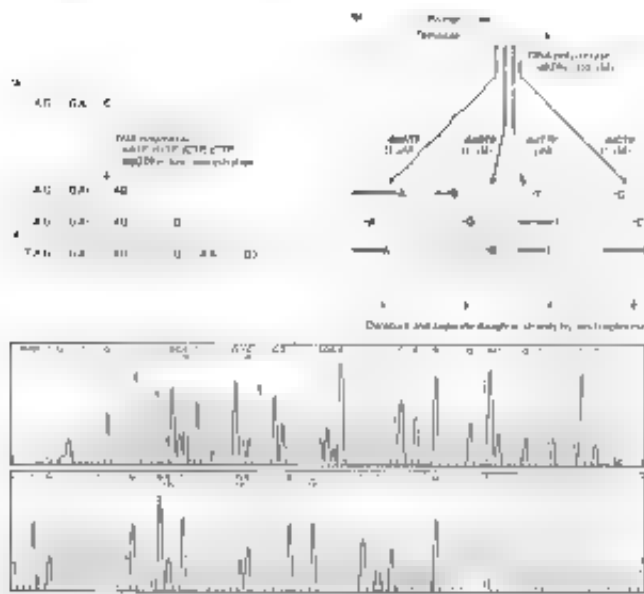
شکل ۱۳



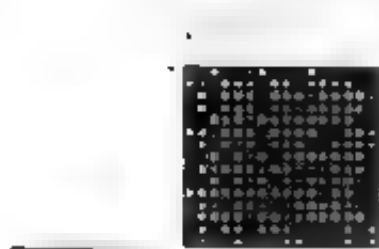
شکل ۱۴



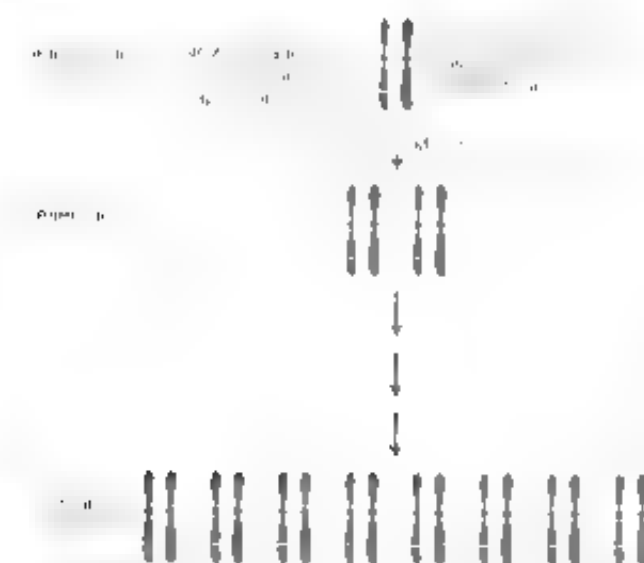
شکل ۱۵



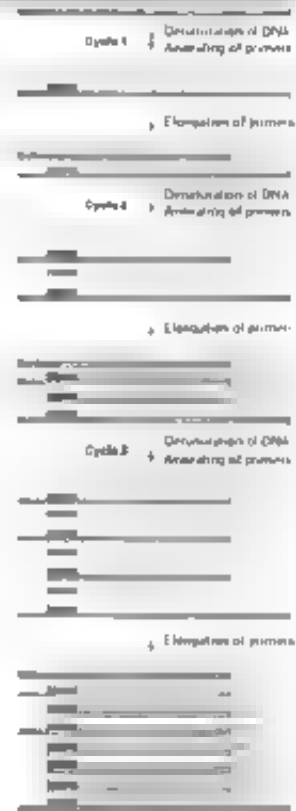
شکل ۲۱



شکل ۲۹

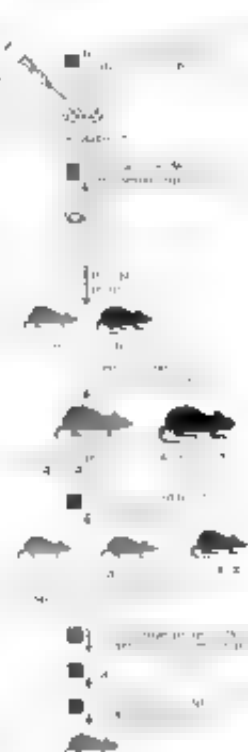


شکل ۳۷

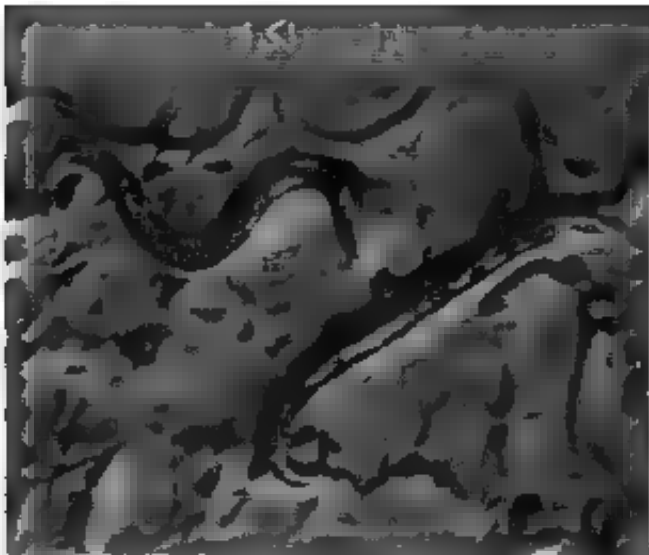


شکل ۳۳

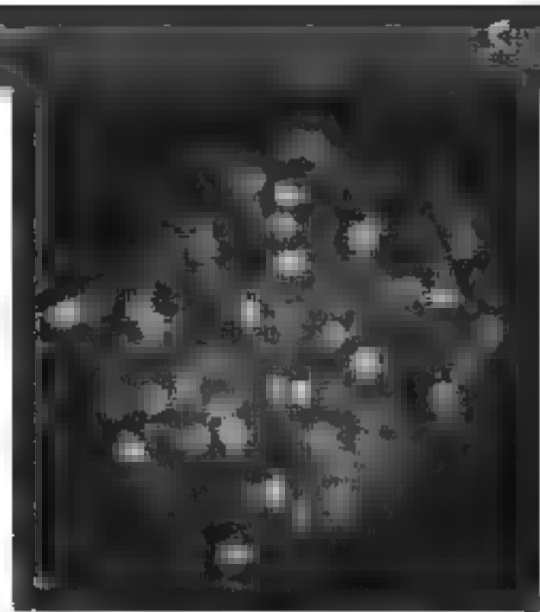
شکل ۳۰



شکل ۴۱

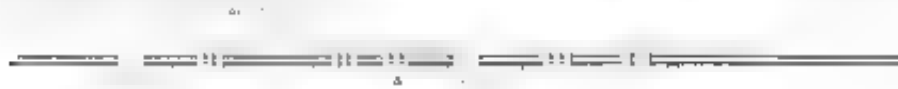


شکل ۲-۹

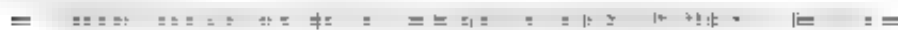


شکل ۲-۶

Human α -globin gene cluster (chromosome III)



5 S α -globin (chromosome III)



شکل ۲-۴

Donor DNA

To (p) DNA



Transposase takes a part of donor DNA and inserts it into a large DNA



Transposon

Transposase ligates the ends of the excised DNA and inserts it into a large DNA



The DNA polymerase extends the ends of the excised DNA and inserts it into a large DNA



Transposon

شکل ۲-۱۰

Simple transposon



Complex transposon



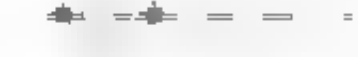
Transposon



Transposon



Transposon



Transposon



شکل ۲-۳

DNA transposon

Retrotransposon

Donor DNA

Donor DNA

Excision

Excision

Donor DNA

Donor DNA

Excision

Excision

Donor DNA

Donor DNA

Excision

Excision

Donor DNA

Donor DNA

Excision

Excision

Donor DNA

Donor DNA

Excision

Excision

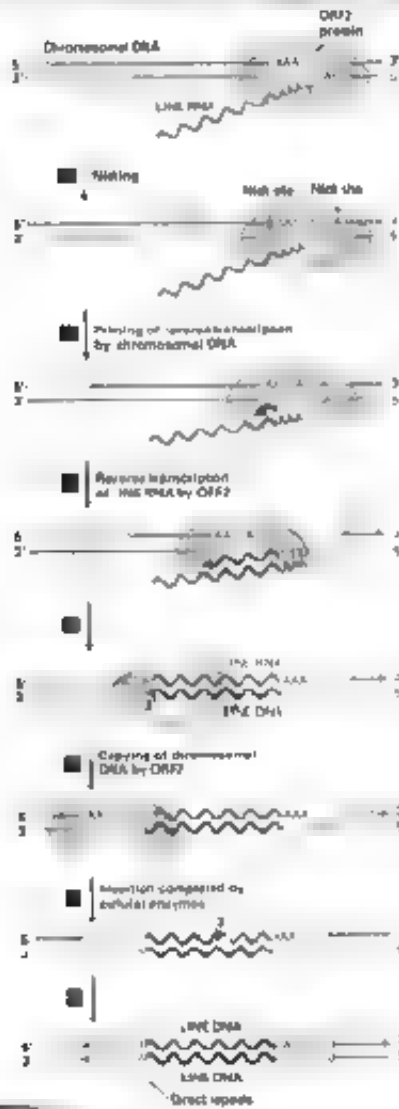
Donor DNA

Donor DNA

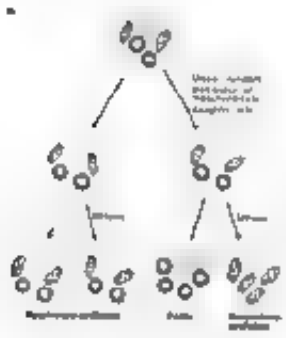
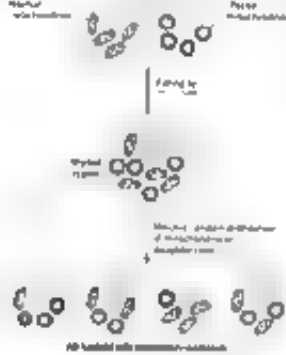
Excision

Excision

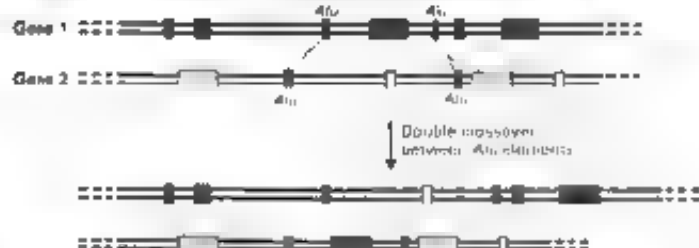
شکل ۲-۸



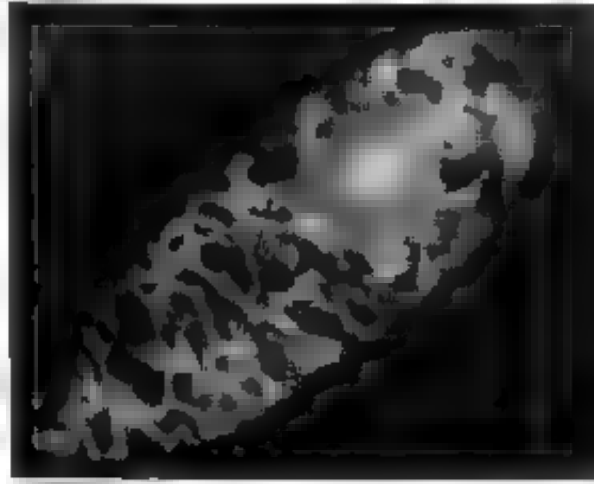
شکل ۱۷



شکل ۲۲



شکل ۱۸

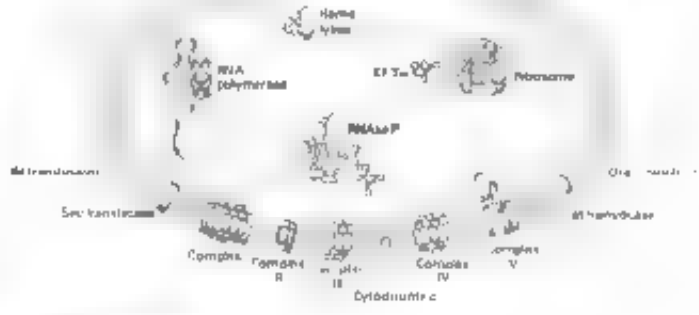


شکل ۲۱

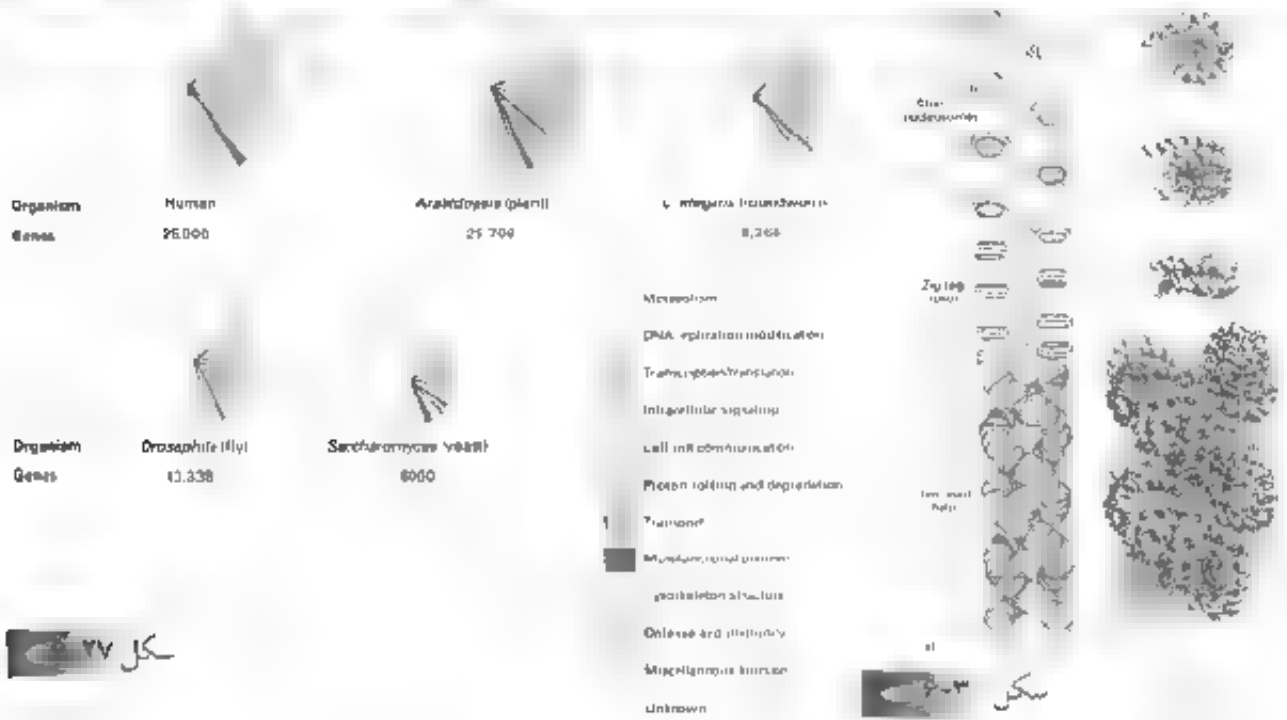


شکل ۲۰

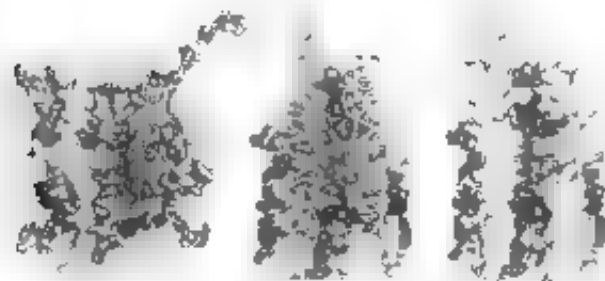
Carbohydrate metabolism
Protein synthesis
Lipid synthesis
Nucleic acid metabolism
Cellular respiration
Signal transduction
Gene expression
Cell cycle regulation
Apoptosis
Stem cell differentiation
Cancer biology
Neurobiology
Immunology
Developmental biology
Evolutionary biology
Plant biology
Microbiology
Marine biology
Environmental biology
Biotechnology
Bioinformatics
Systems biology
Regenerative medicine
Personalized medicine
Nanobiotechnology
Synthetic biology
Biomedical engineering
Agricultural biotechnology
Environmental biotechnology
Space biotechnology
Astrobiology



شکل ۲۳



سکر ۲۷



K	R	E	V	T	S	D	N	H
A	D	A	L	A	E	A		
R	H	A	L	H	P	A	D	H
P	N	A	S	S	A	H	C	A
D	P	A	V	S	P	R	A	P
V	A	S	A	C	E	H	D	A
H	P							N
K				P				K

سکر ۲۹

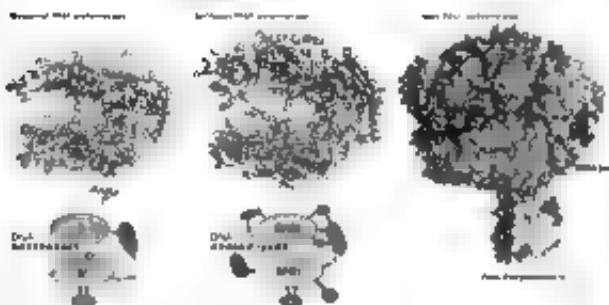
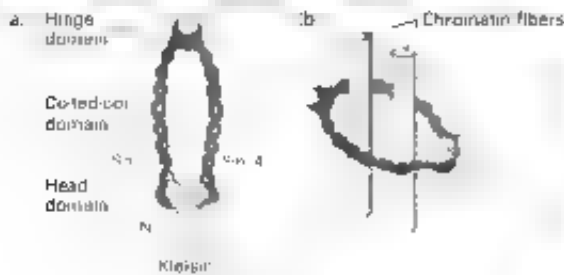


سکر ۳۶

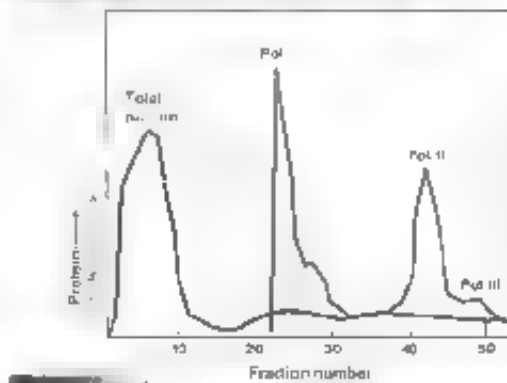
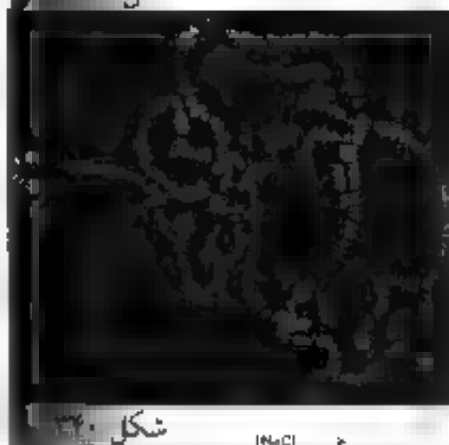
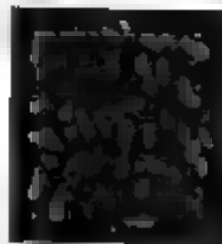
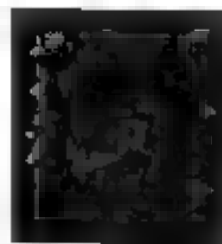
سکر ۲۵



سکر ۳۷



شکل ۸-۹



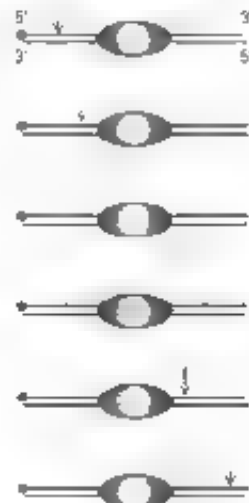
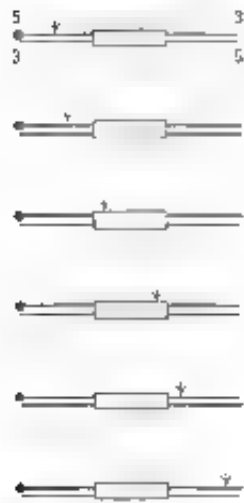
شکل ۸-۱۱

Sample A
(DNA-binding protein absent)

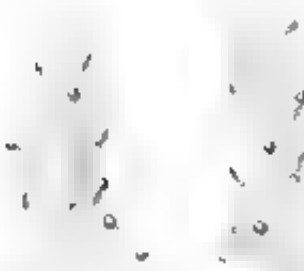
Sample B
(DNA-binding protein present)

Protein binding
sequence

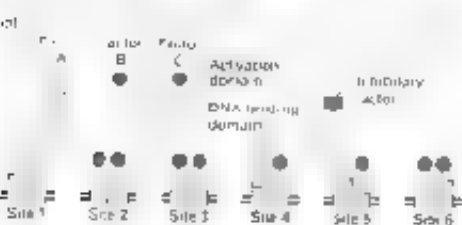
Sequence-specific
binding protein



شکر ۱۷



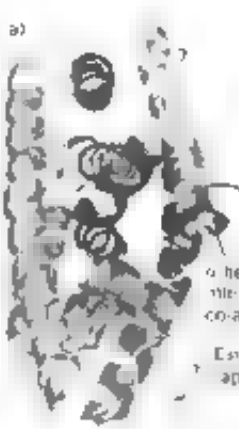
شکر ۲۵



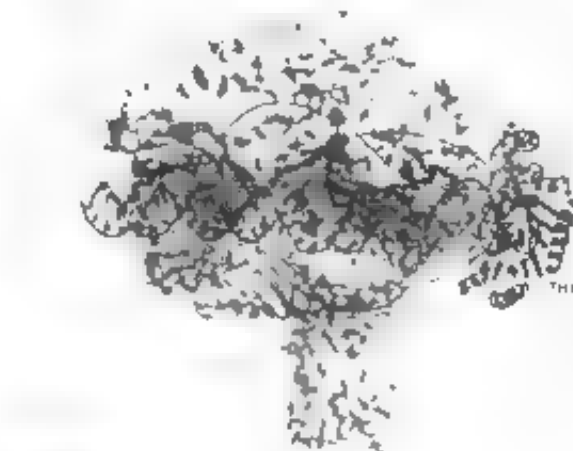
شکر ۲۸



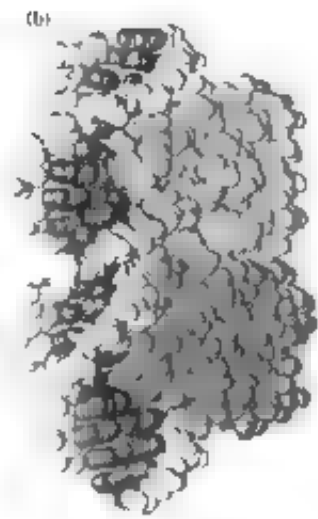
شکر ۲۴

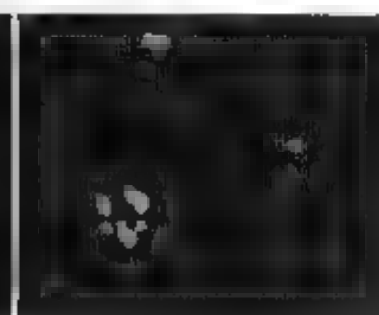


شکر ۲۷



شکر ۲۹





Reprinted

VFU0074

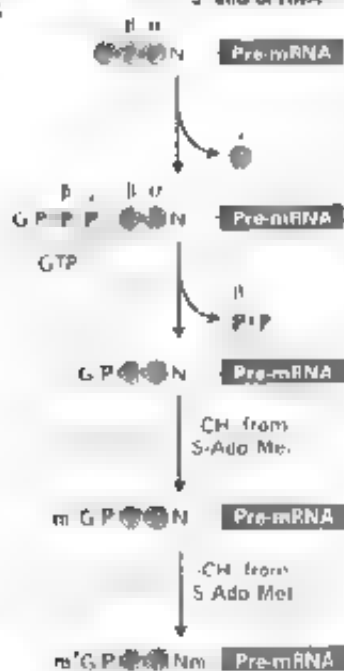
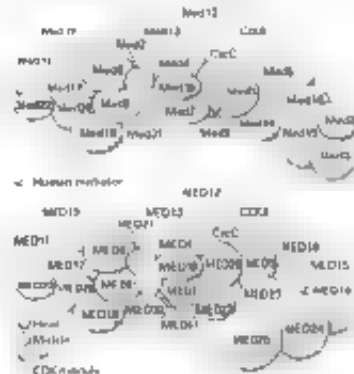


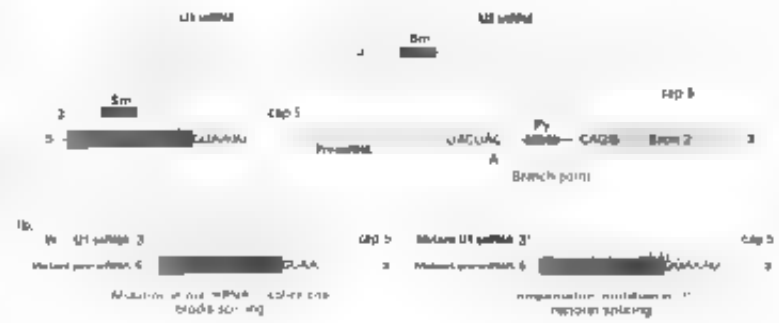
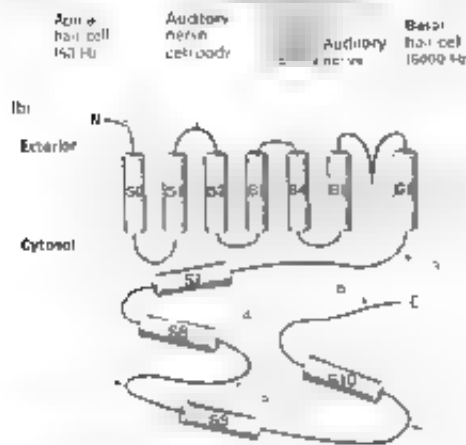
Fig. 3. σ^2 versus σ^2 for the σ^2 and σ^2 data.



- Human relations

شکریہ ۴۱-

141

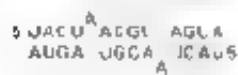


شکل

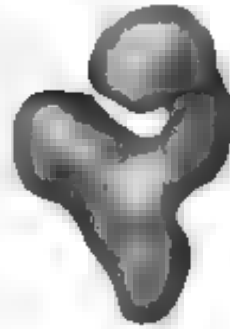
شکل ۴-۲

2' Self-complementary
sequence with bulging A

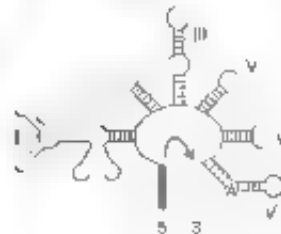
Spliceosome structure



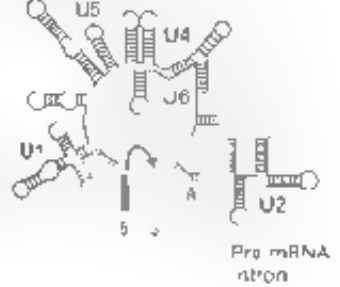
h. X-ray crystallography structure



181 Group: ntrans

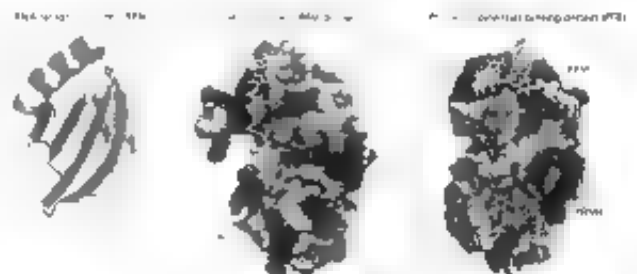
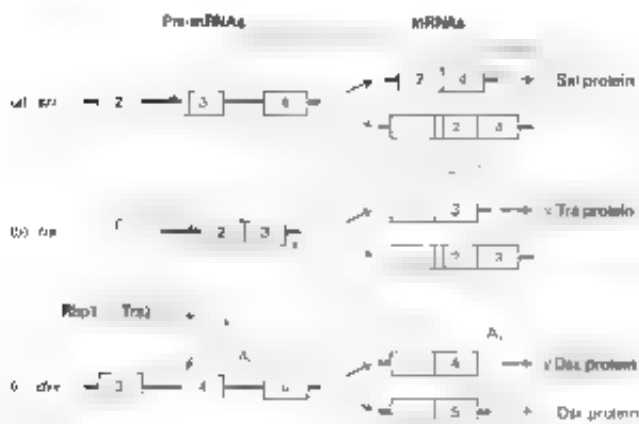


5' UTR SNRNAs in spliceosome



شکل ۱۰

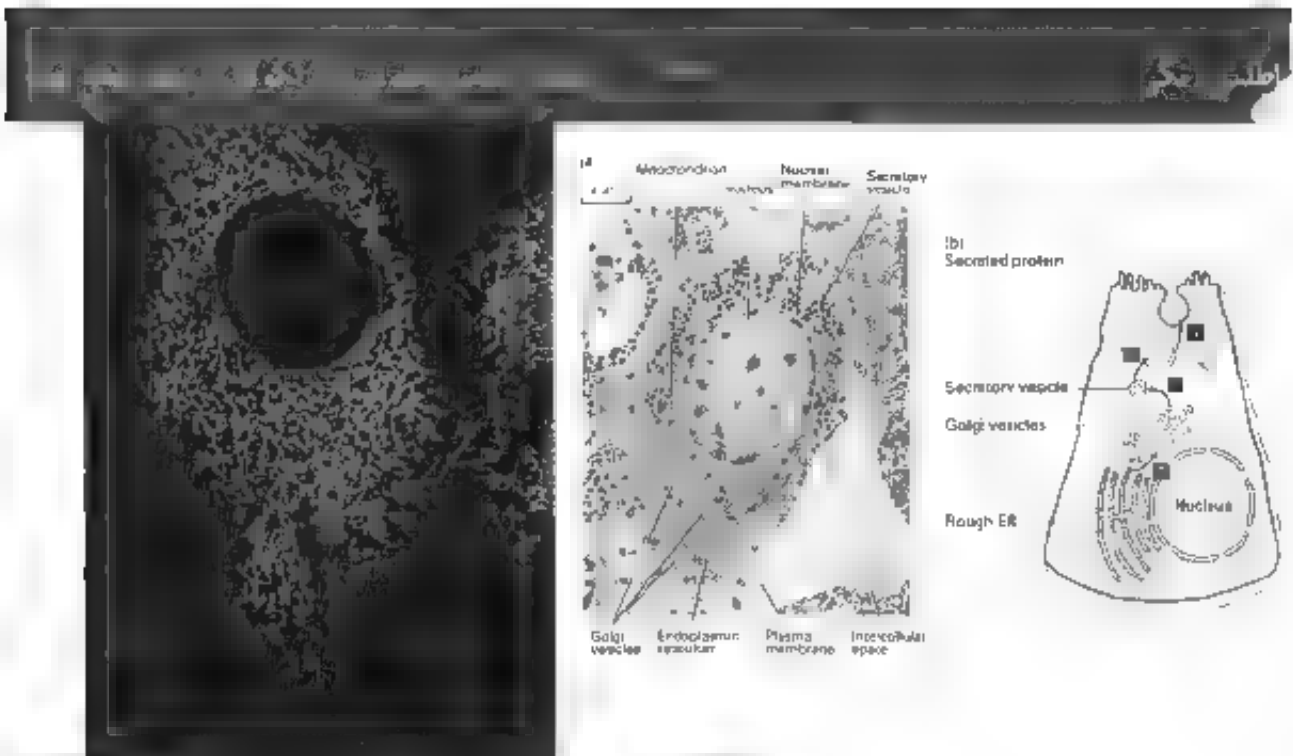
شکر



شکل ۱۶

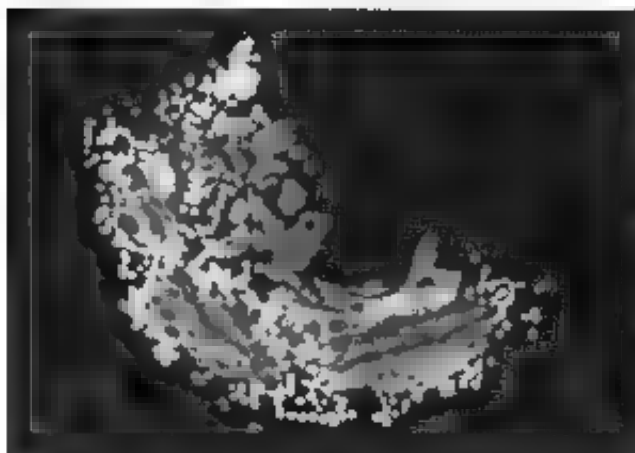
مکمل

شماره ۱۴۹۳



شکل ۳

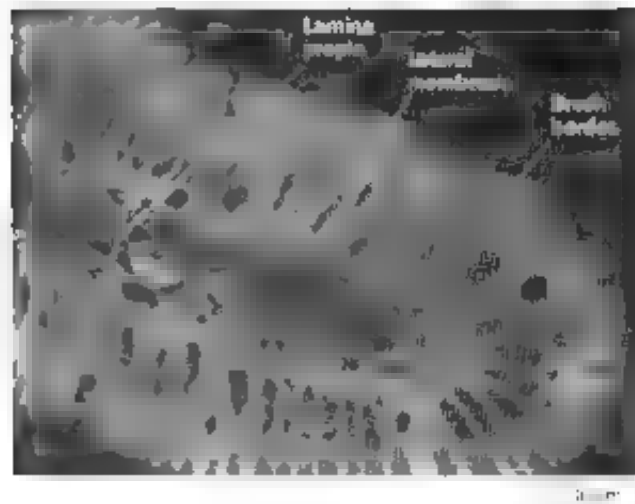
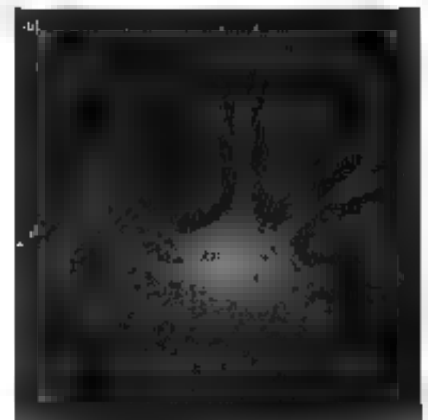
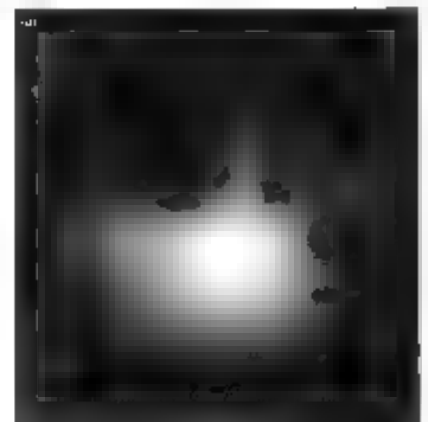
شکل ۵



شکل ۶

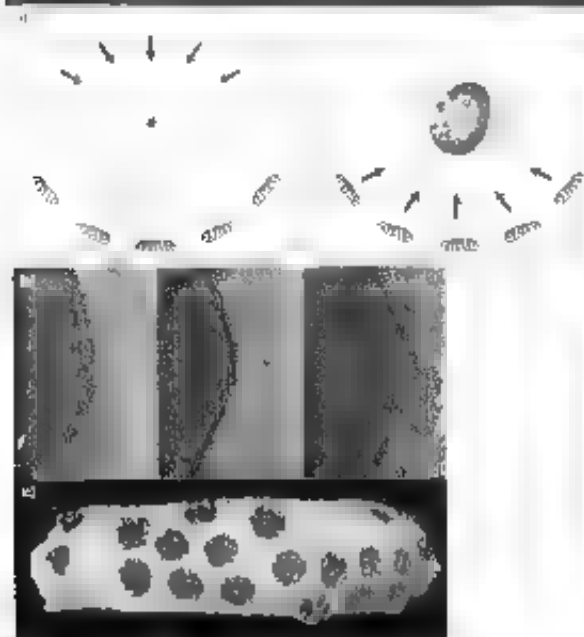


شکل ۱۰

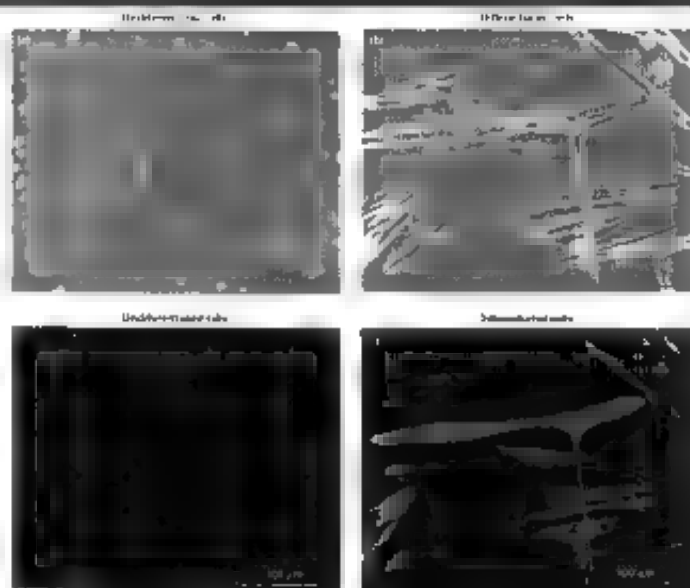


شکل ۱۷

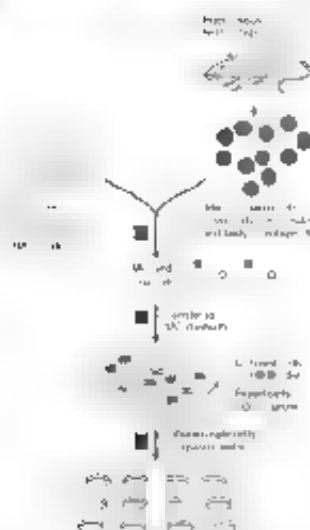
شکل ۱۹



شکل ۱۲



شکل ۱۳



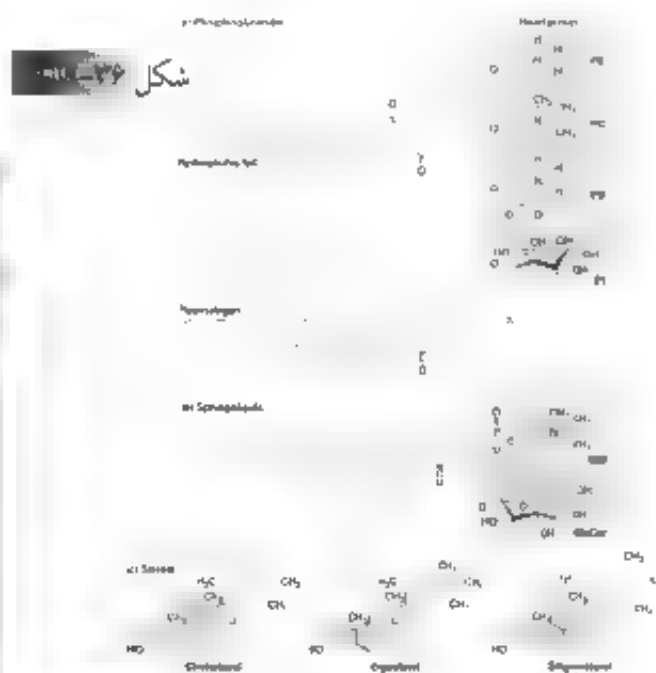
شکل ۱۴



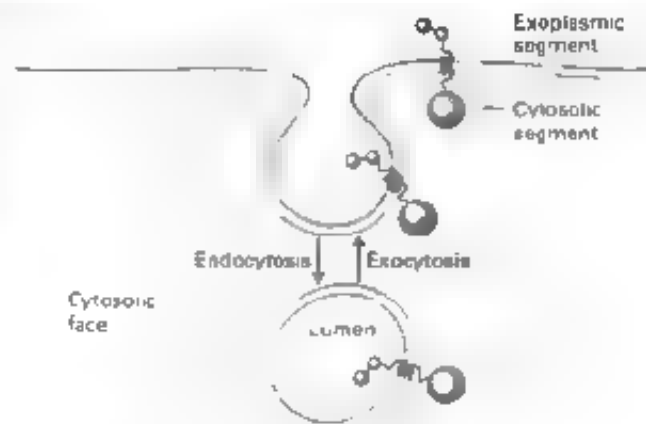
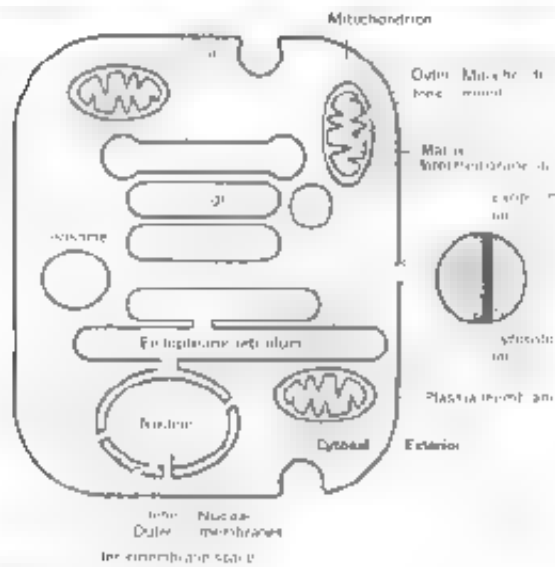
شکل ۱۵



شکل ۱۶

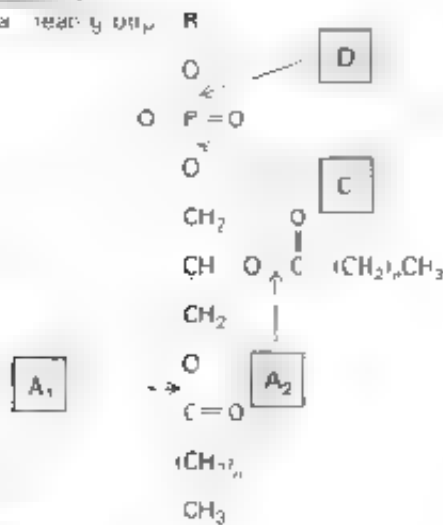


شکل ۱۷

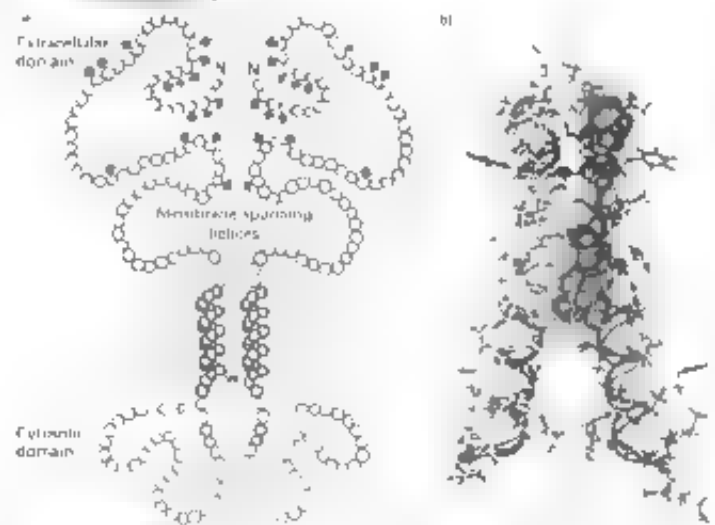


شکر ۸

Phosphorylation

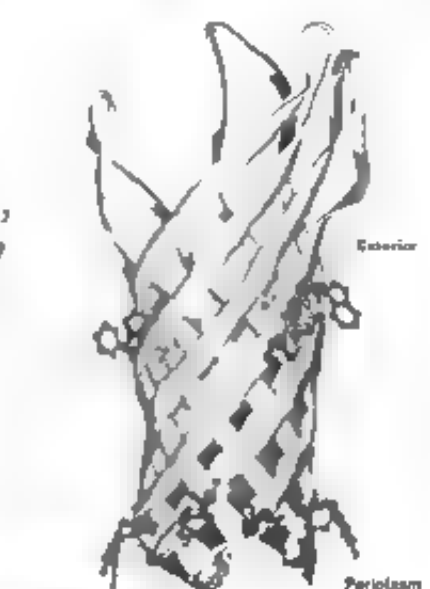
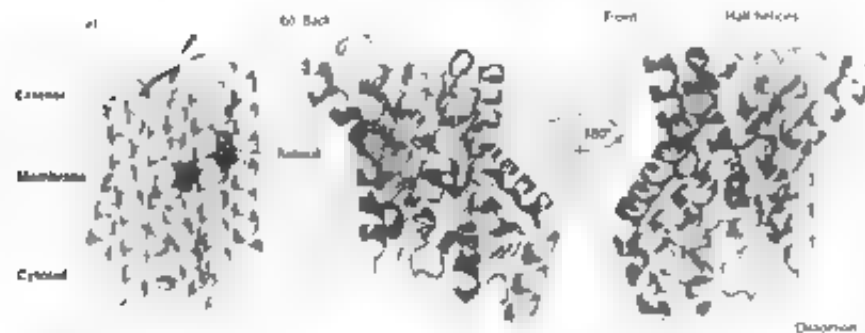


شکر ۹



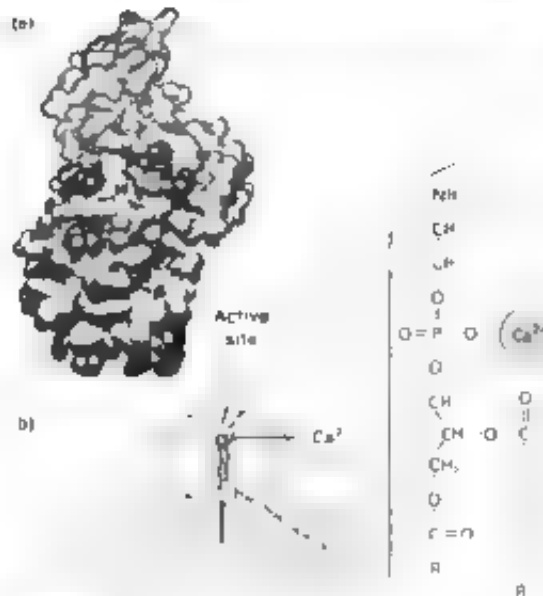
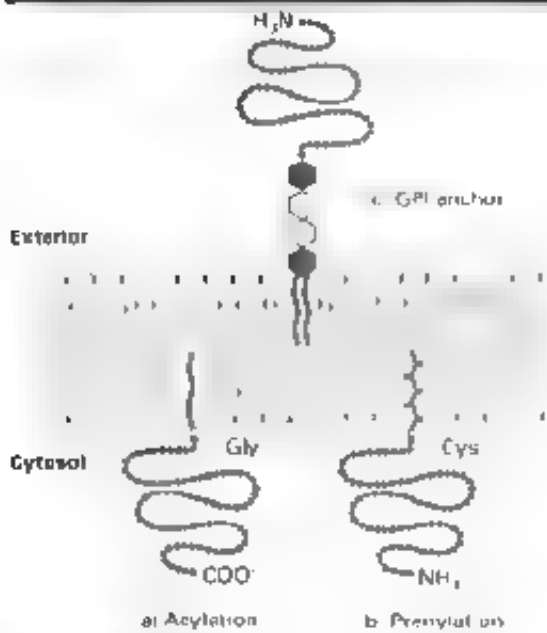
شکر ۱۴

شکر ۱۵



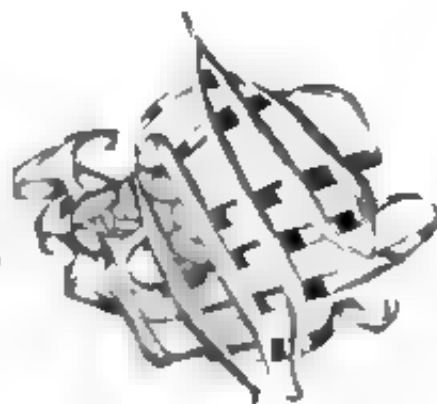
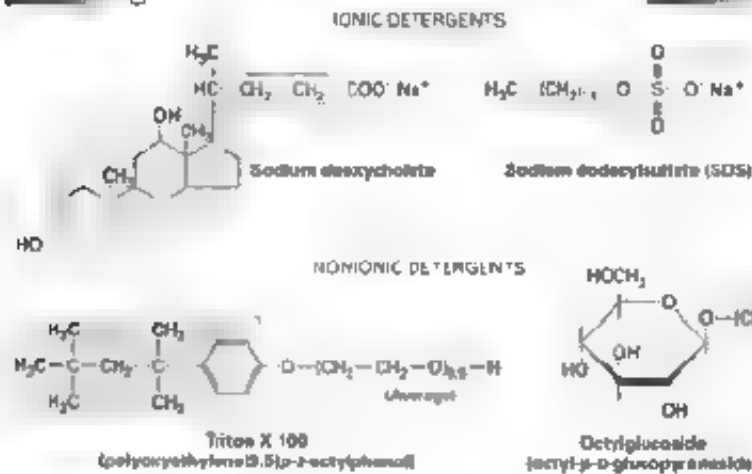
شکر ۱۶

شکر ۱۸



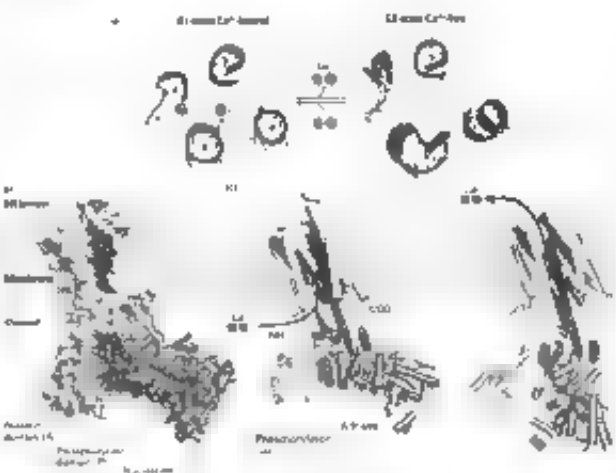
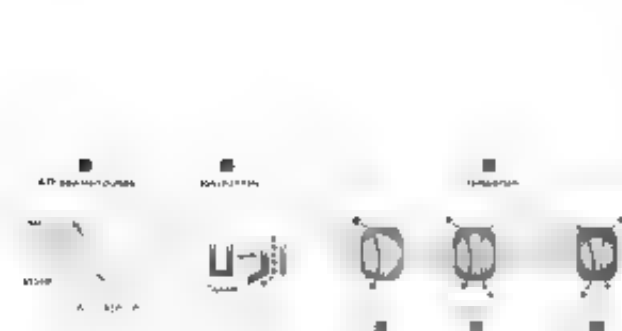
شکل ۱۹

شکل ۲۱



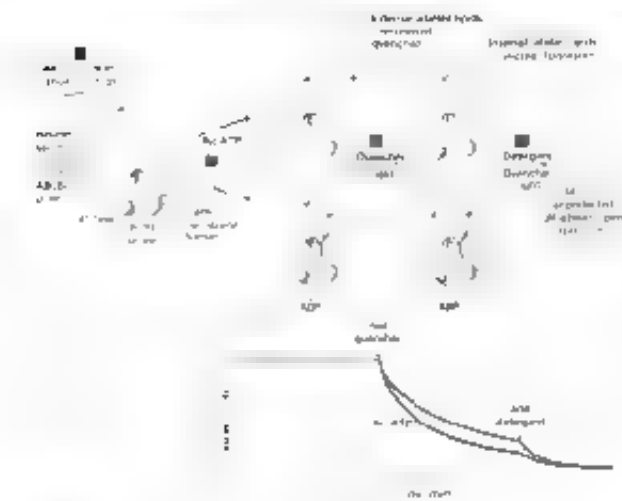
شکل ۲۲

شکل ۲۴



شکل ۳

شکل ۱۱



شکل ۱۵

Figure 15: Schematic diagram of a cell showing the localization of a channel protein.



Figure 16: Schematic diagram of a cell showing the localization of a channel protein.

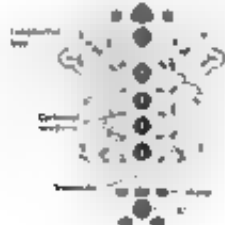
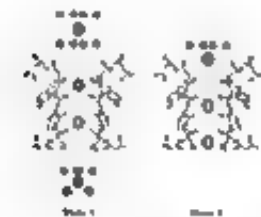
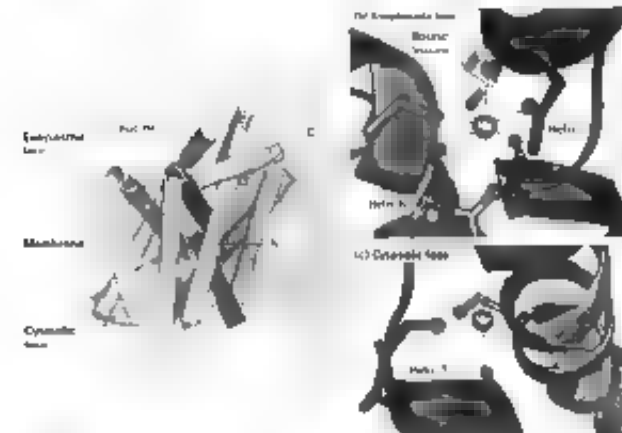


Figure 17: Schematic diagram of a cell showing the localization of a channel protein.



شکل ۱۸



شکل ۱۹

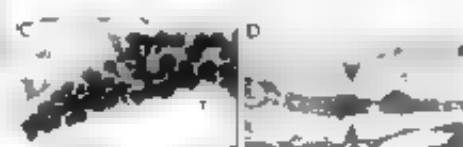
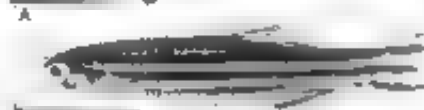
شکل ۲۰

Microinjected mRNA encoding channel protein of interest

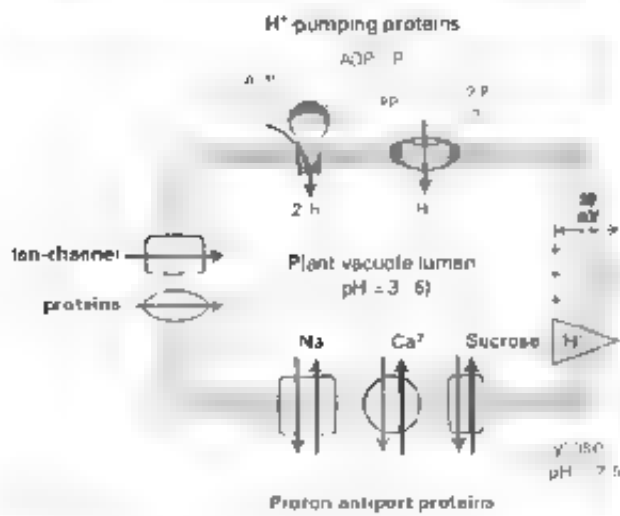
Incubate 24-48 h for synthesis and movement of channel protein to plasma membrane

Measure channel protein activity by patch-clamping technique

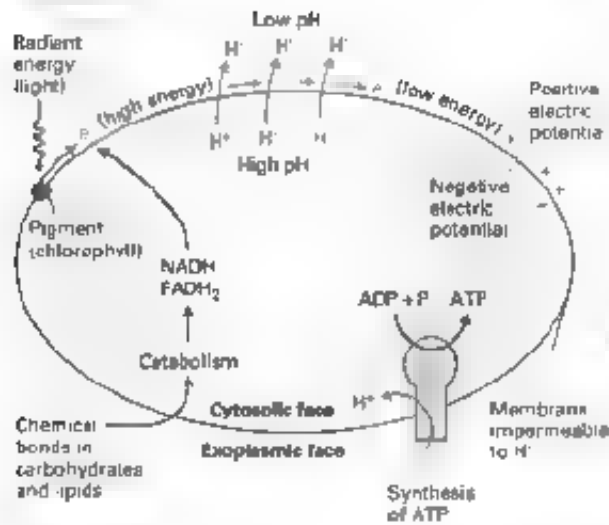
شکل ۲۱



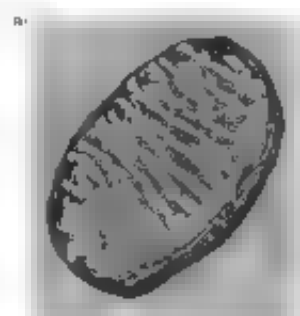
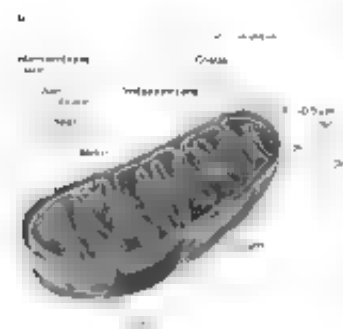
شکل ۲۲



شکل ۱۸-۱

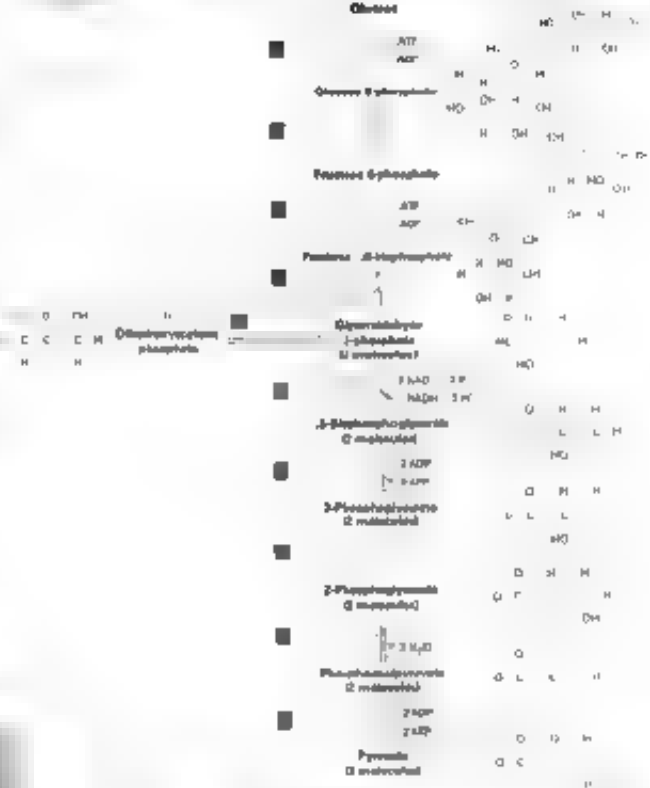


شکل ۱۸-۲

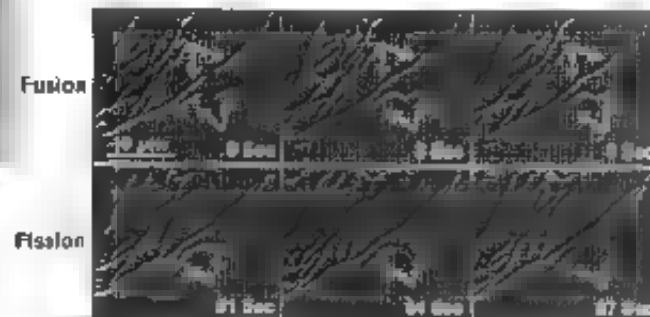


شکل ۱۹-۱

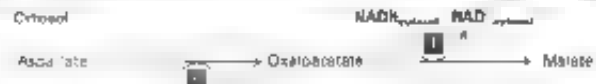
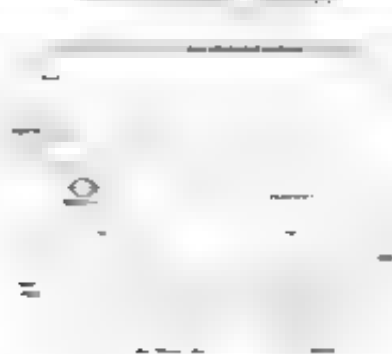
شکل ۱۹-۲



شکل ۱۹-۳



شکل ۱۹-۴



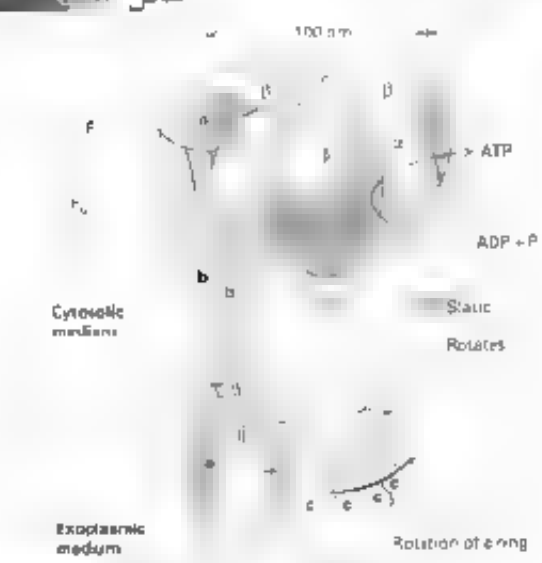
Mitochondrial inner membrane



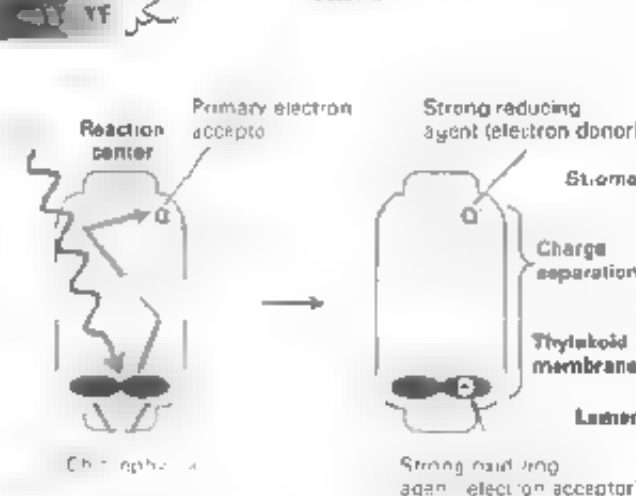
شکر ۱۱



شکر ۱۶



شکر ۲۴

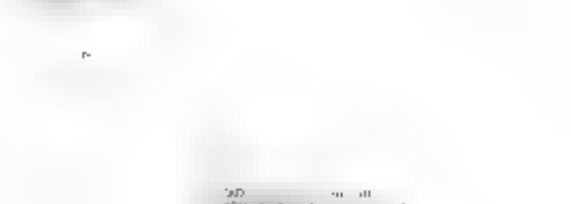


شکر ۲۷

شکر ۸



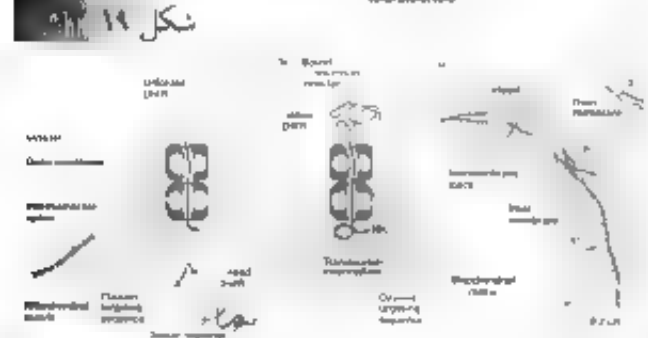
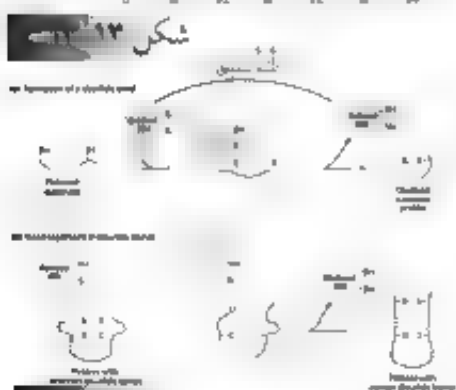
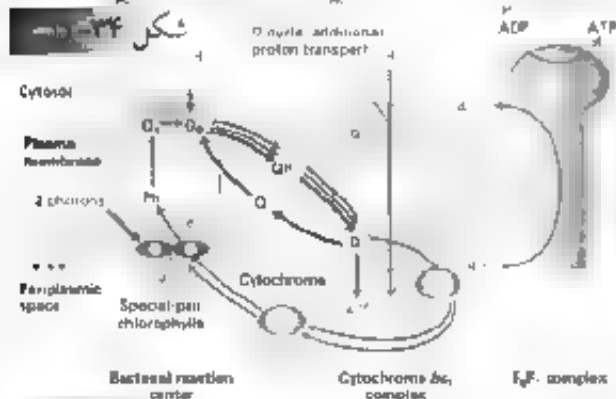
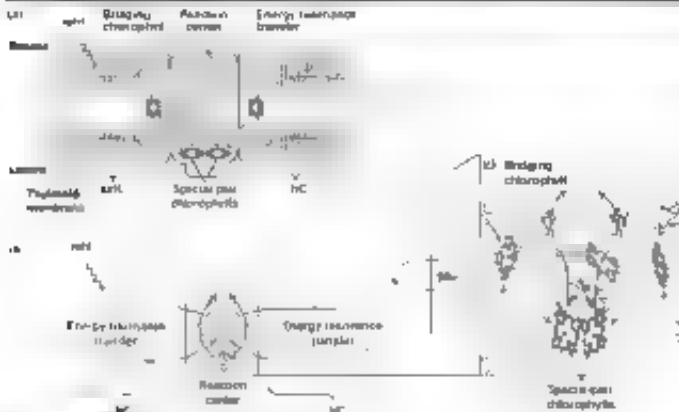
شکر ۱۴



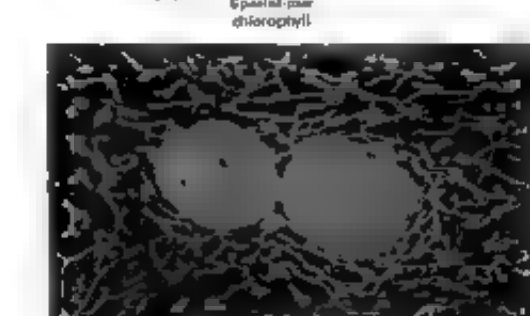
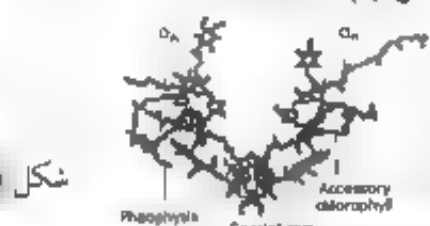
شکر ۱۸



شکر ۲۷



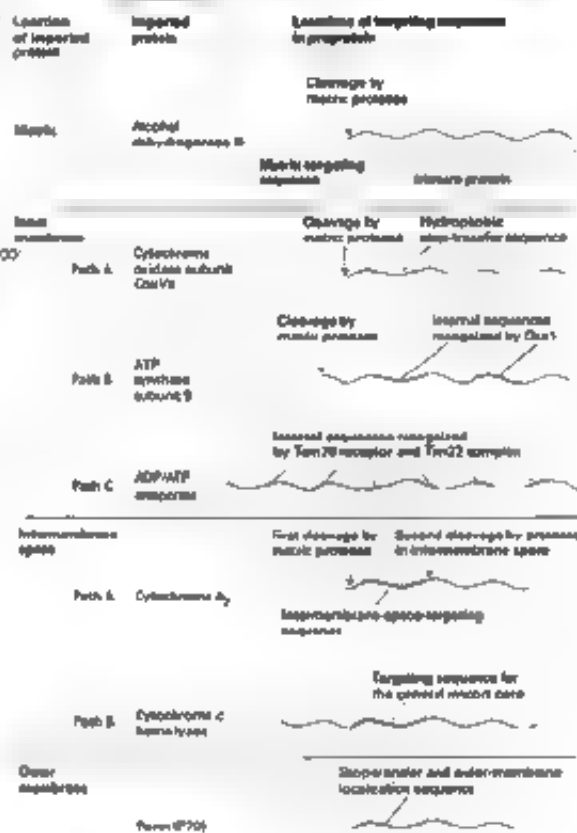
شکل ۲۴



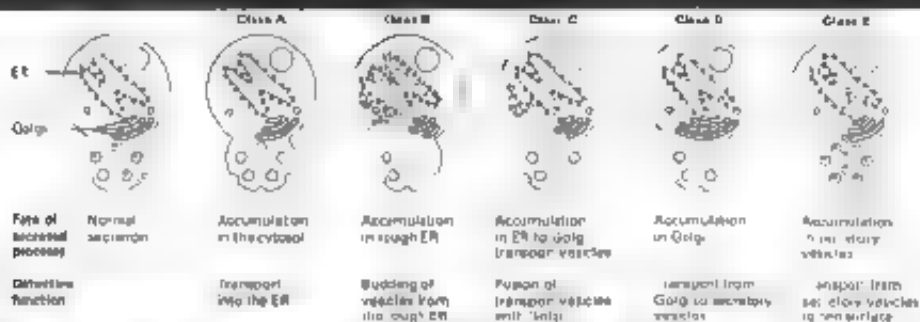
شکل ۲۵



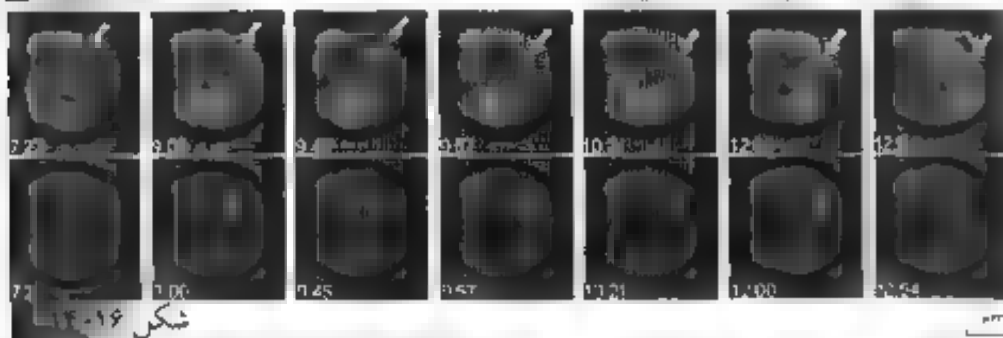
شکل ۲۶



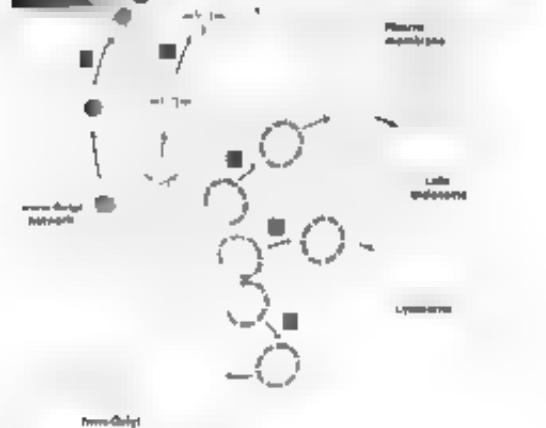
شکل ۲۵



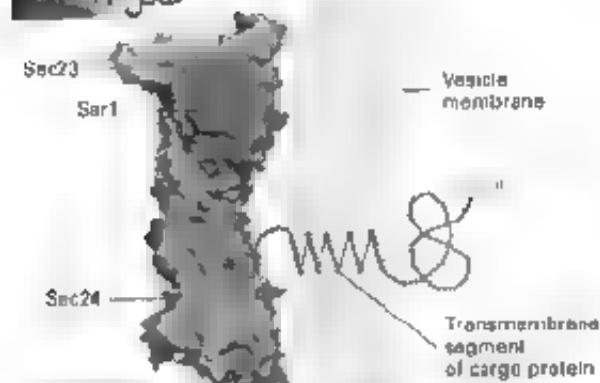
شکل ۴-۱۱



شکل ۴-۱۲



شکل ۴-۱۳

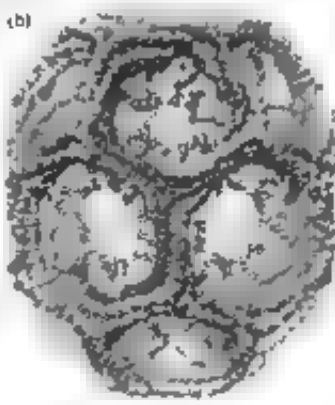


شکل ۴-۱۴

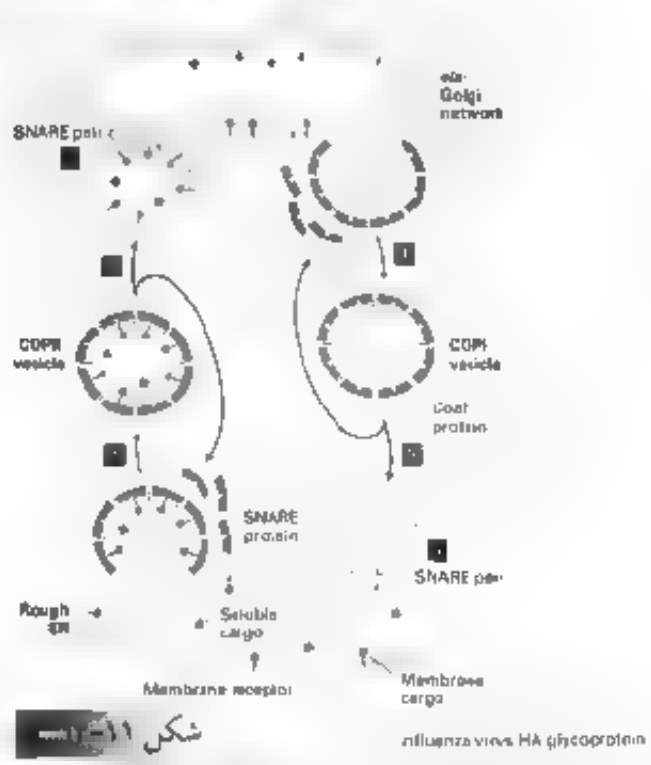
۱) Triskelion structure



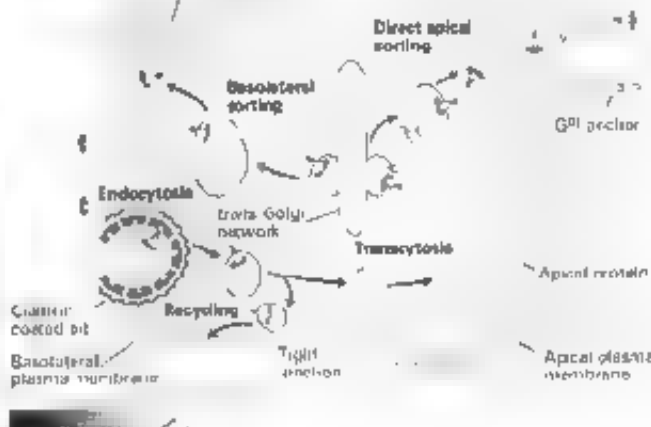
شکل ۴-۱۵



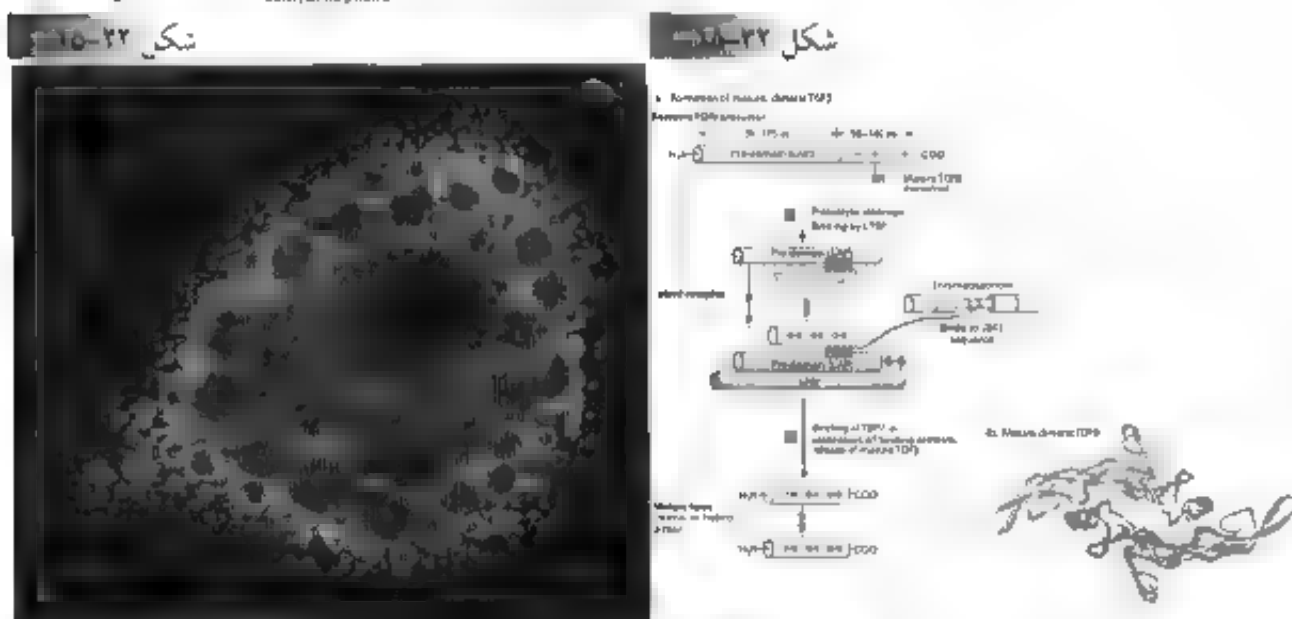
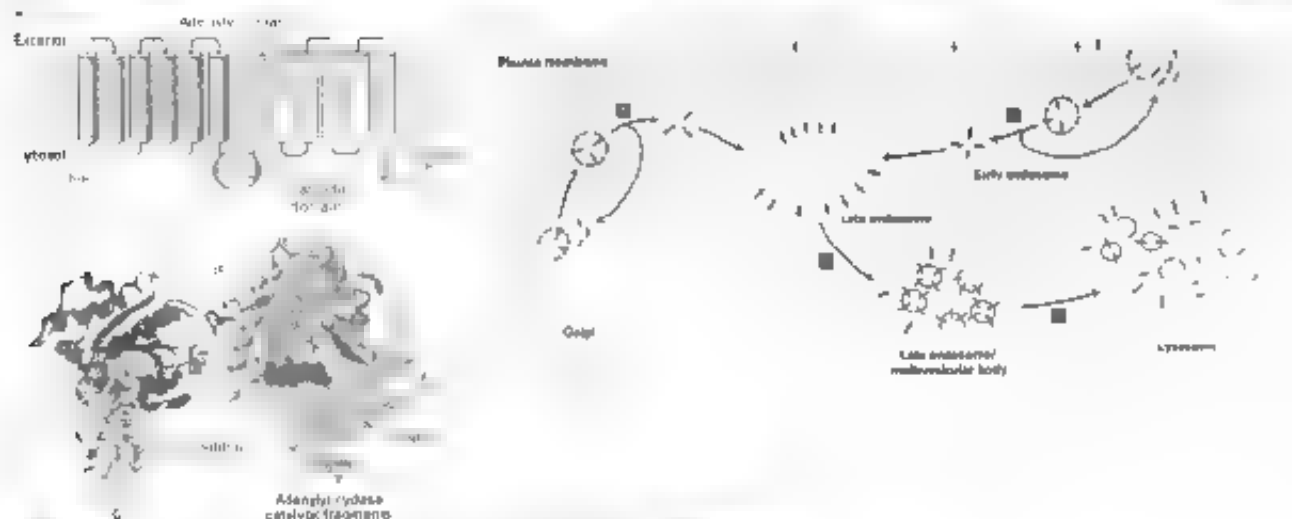
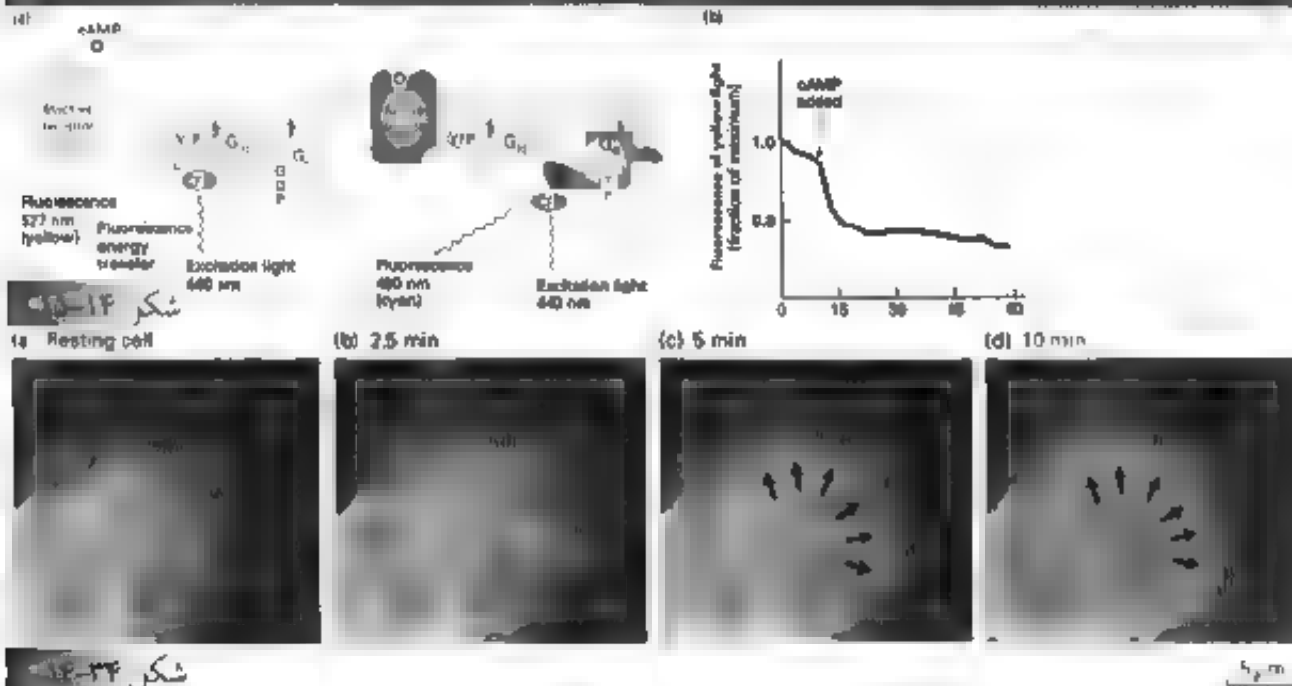
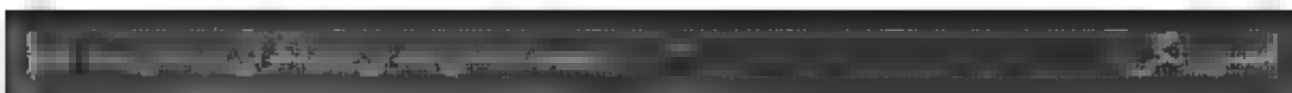
(b)

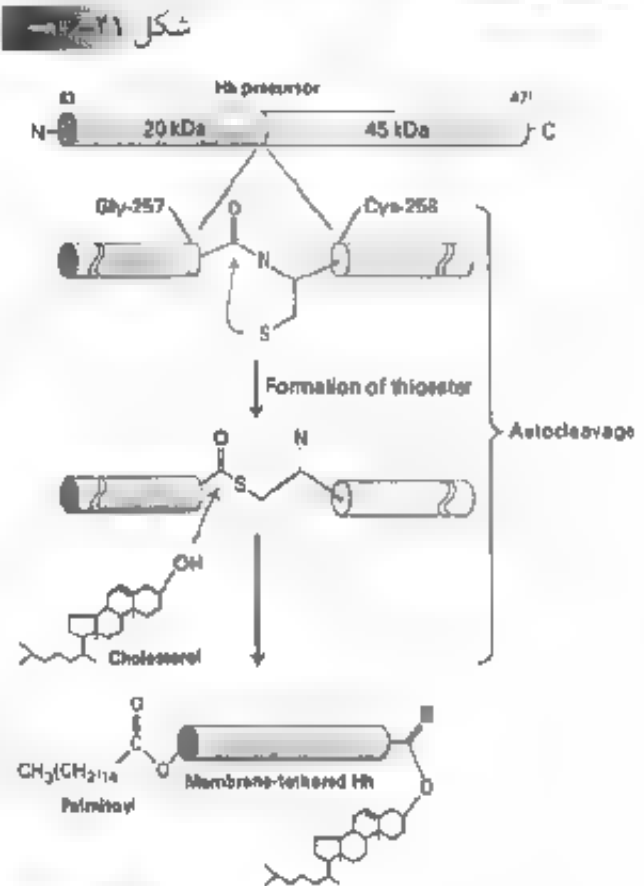
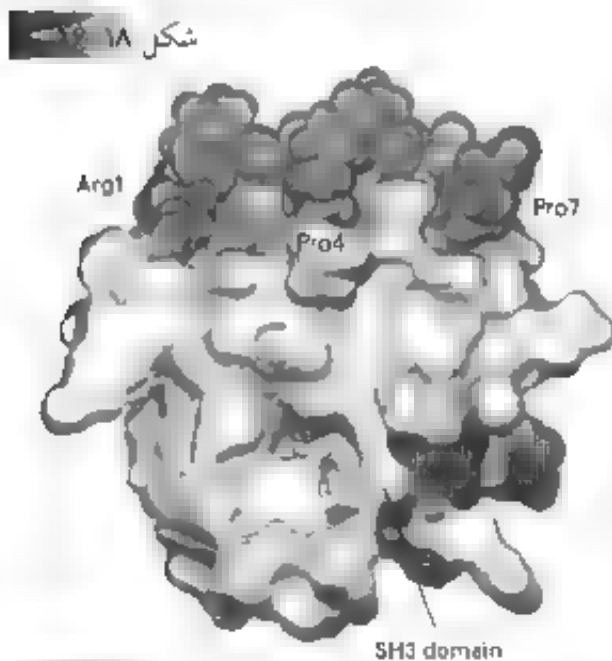
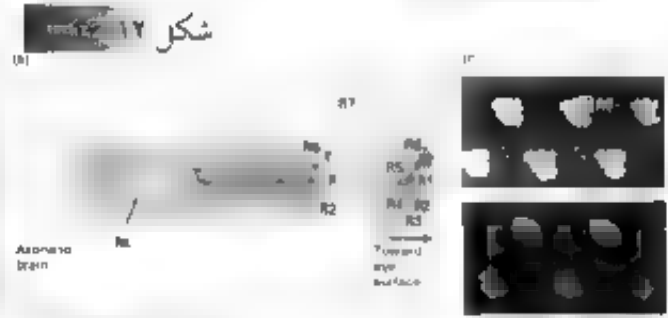
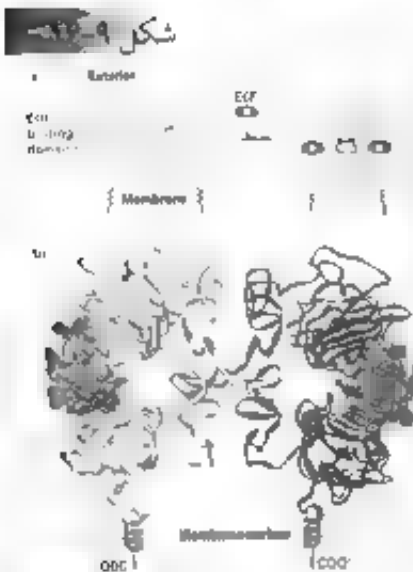
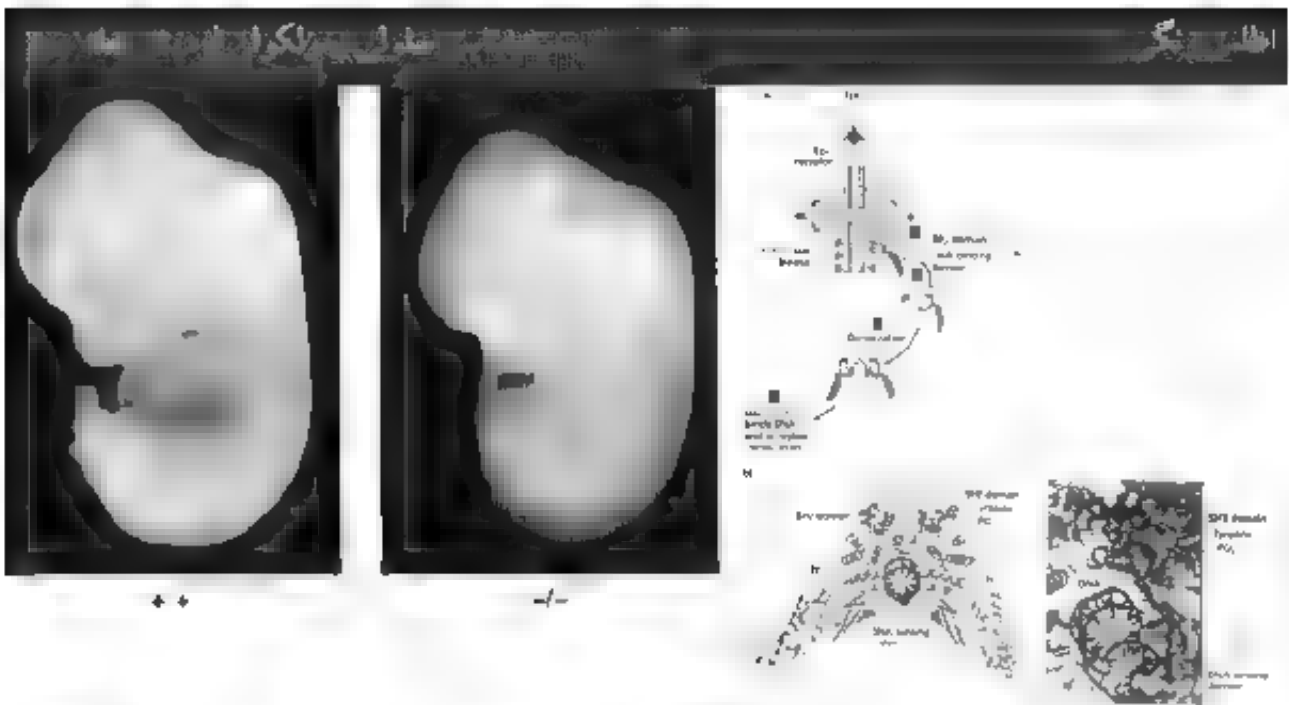


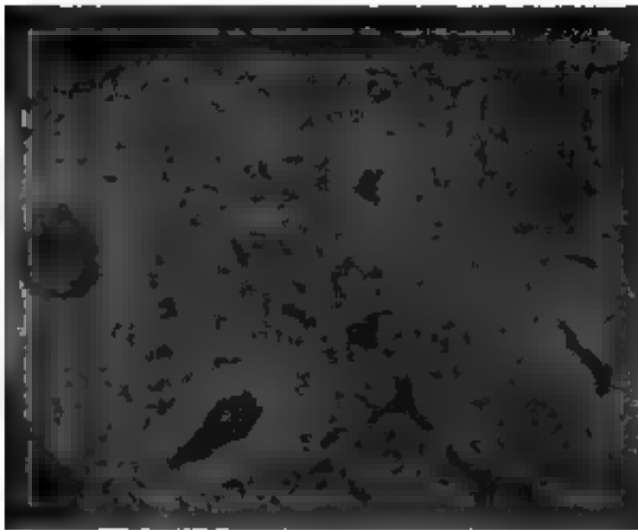
شکل ۴-۱۶



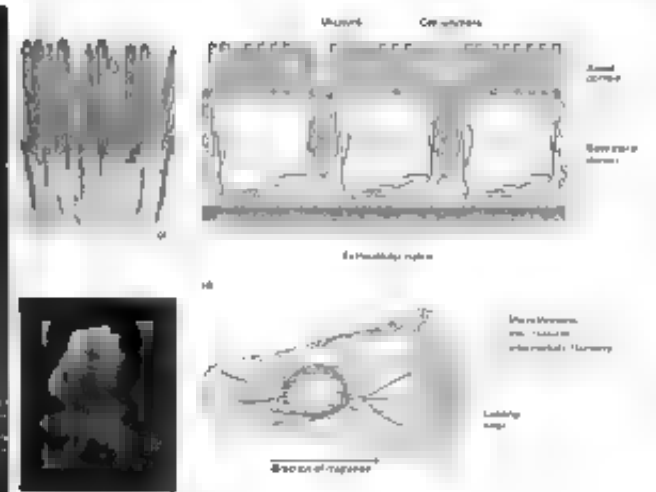
شکل ۴-۱۷



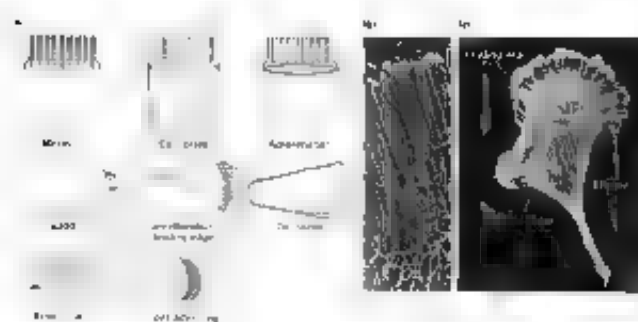




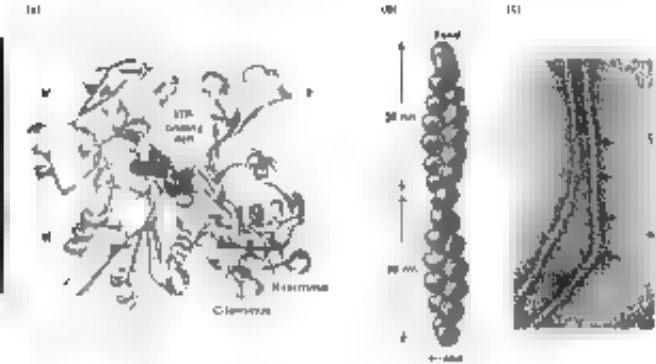
شکل ۱



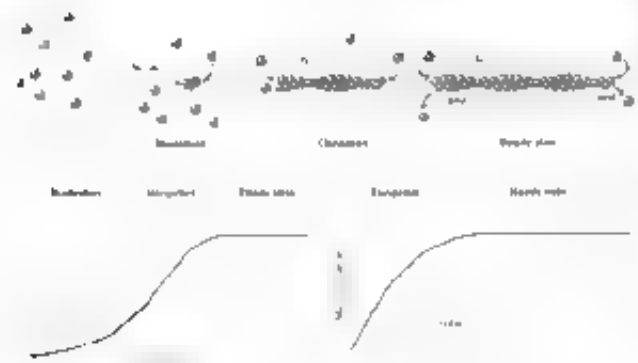
شکل ۲



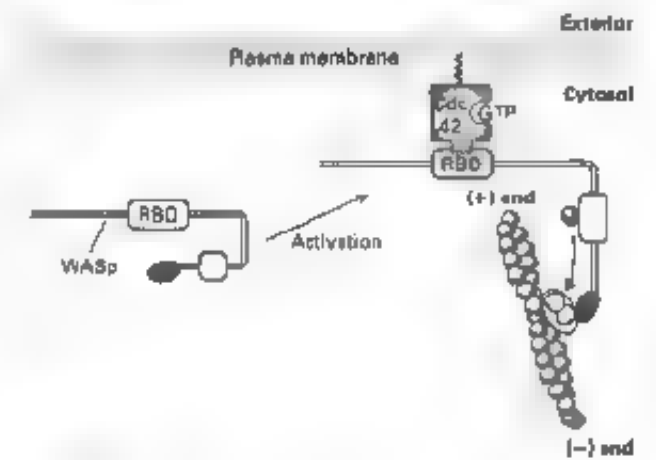
شکل ۳



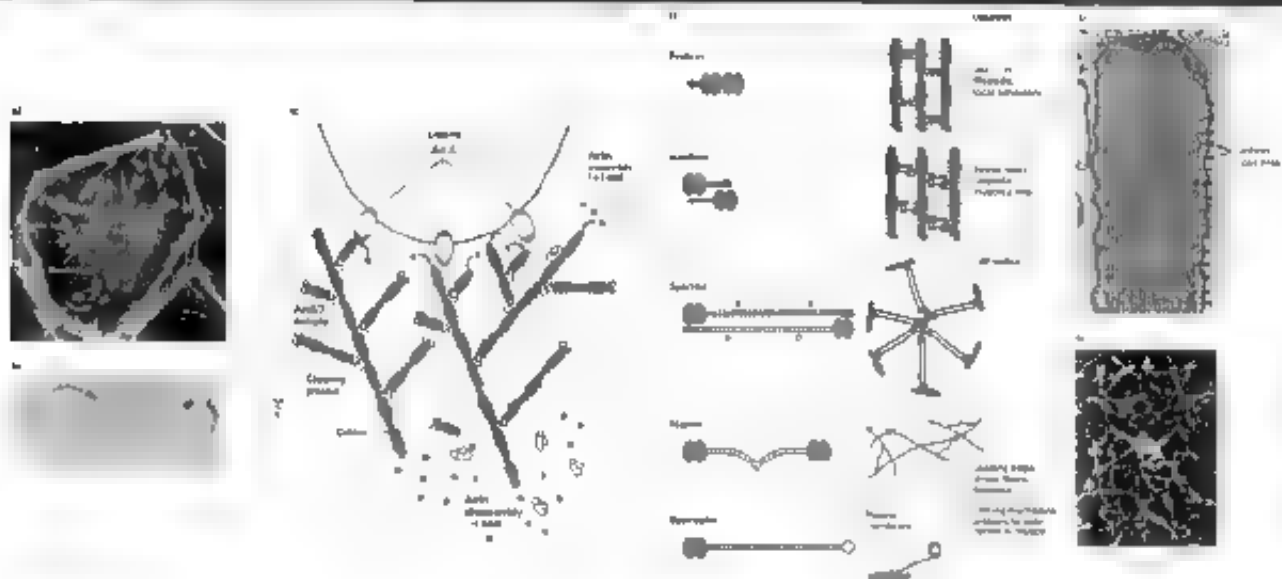
شکل ۴



شکل ۵

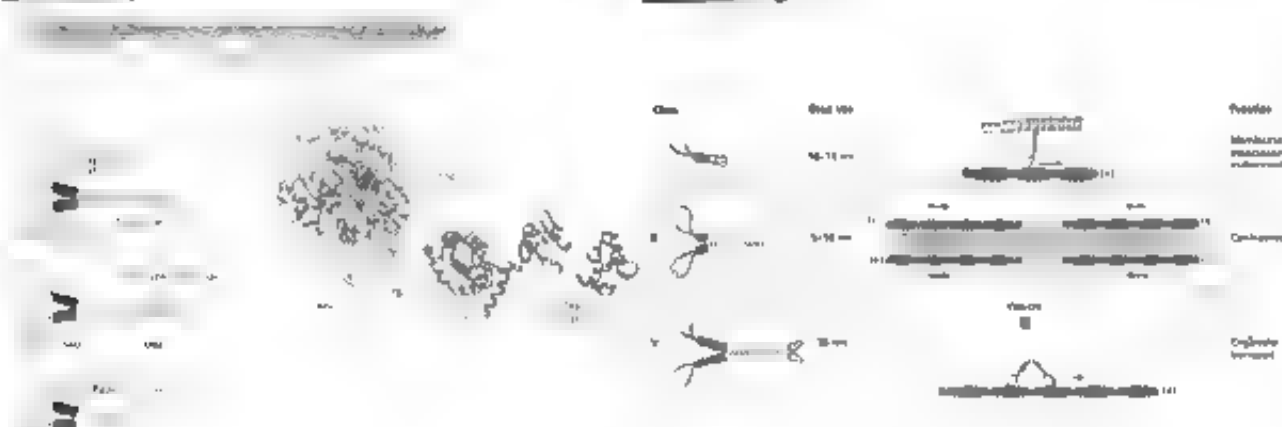


شکل ۶



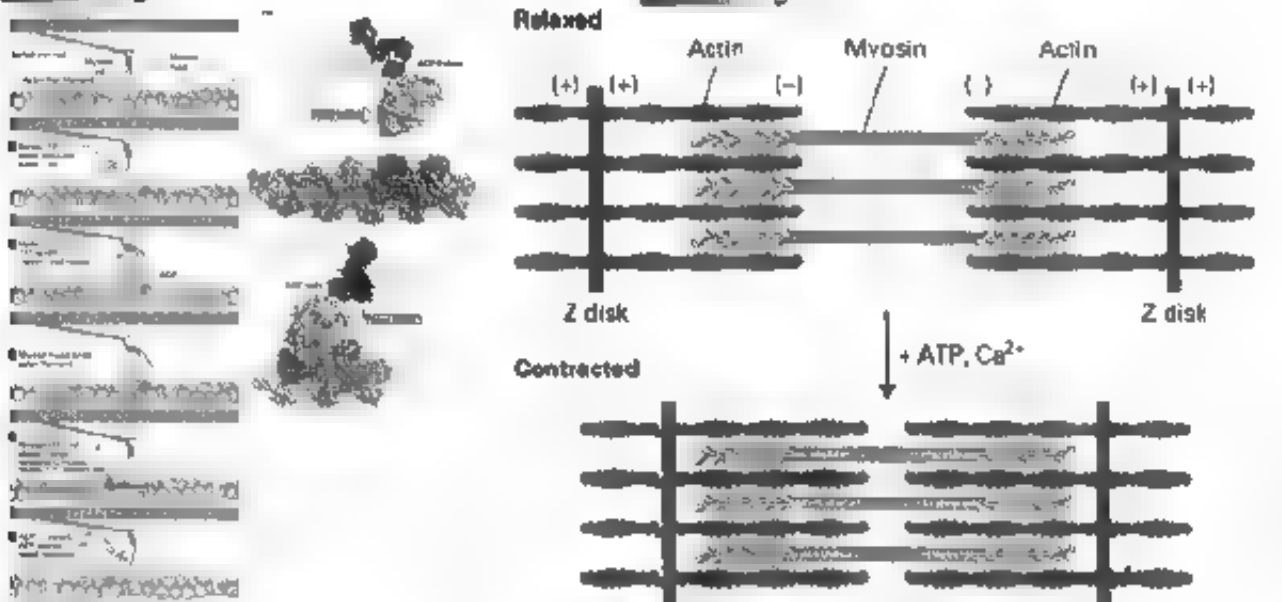
شکر ۱۷-۱۸

شکر ۱۸-۱۷



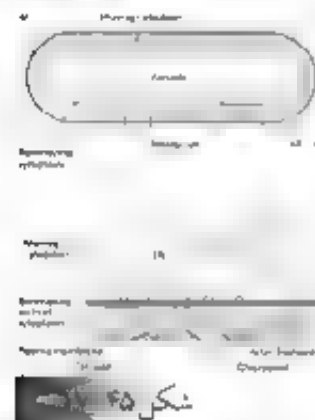
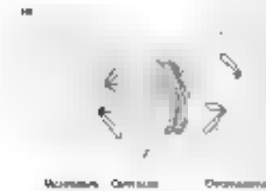
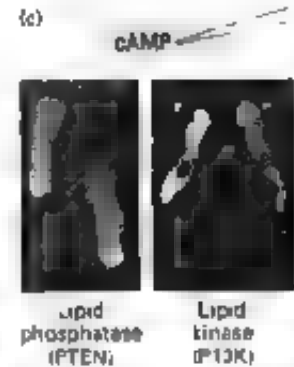
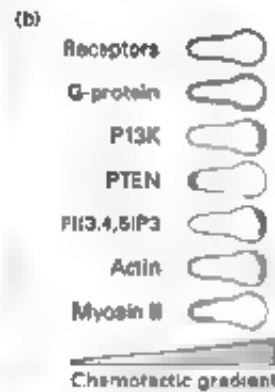
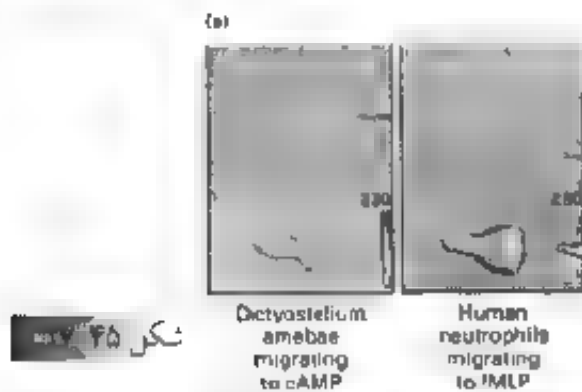
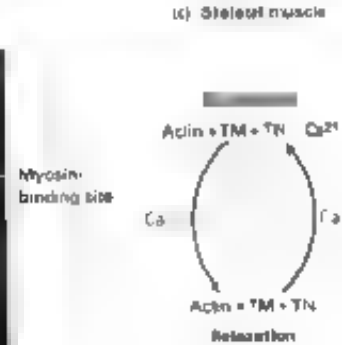
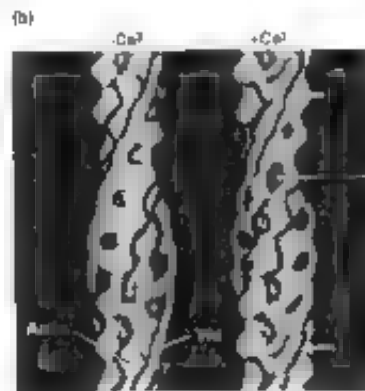
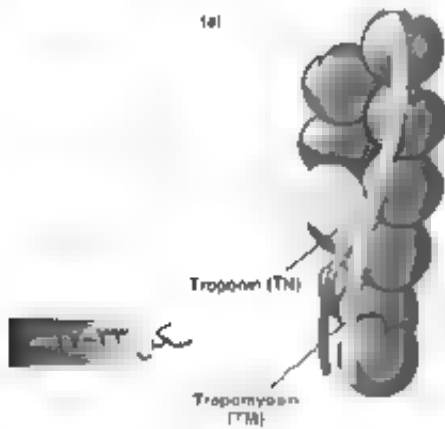
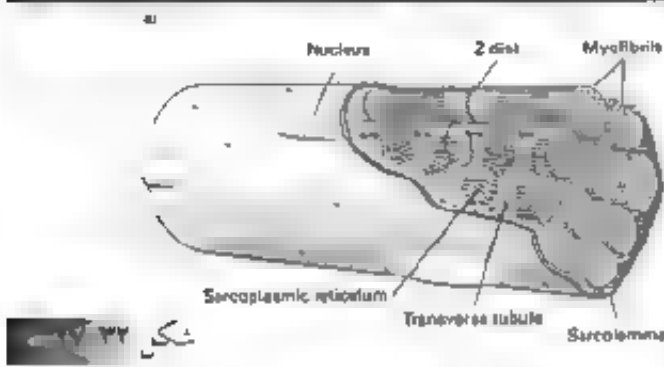
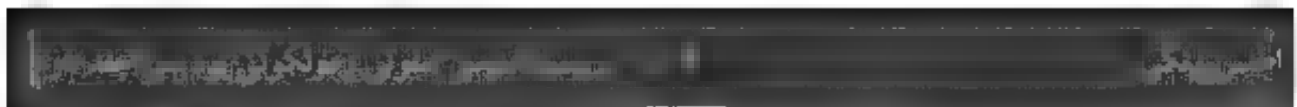
شکر ۲۰-۱۷

شکر ۲۲-۱۷

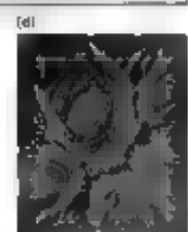
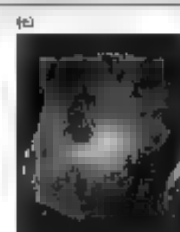


شکر ۲۴-۱۷

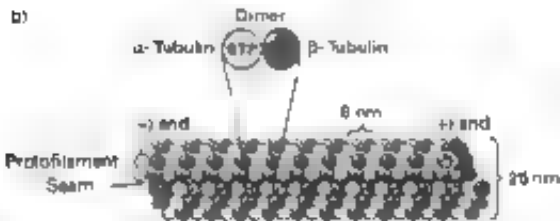
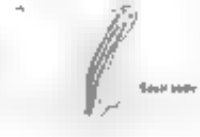
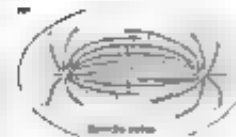
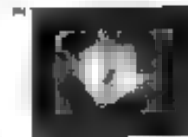
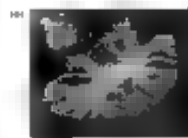
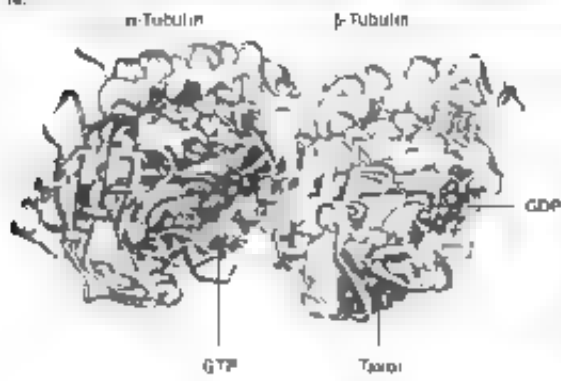
شکر ۲۰-۱۷



(a) Microfilaments	Microtubules	Intermediate Filaments
Actin binds ATP	alpha-tubulin binds GTP	alpha subunits don't bind a nucleotide
Form lipid gaps, networks, and stress bundles	Rigid and no cross bars	Cross links are strong
Regulated assembly from a large number of isoforms	Regulated assembly from a small number of isoforms	Assembled onto pre-existing filaments
Highly dynamic	Highly dynamic	Less dynamic
Polarized	Polarized	Unpolarized
Tracks for myosins	Tracks for kinesins and dyneins	No motors
Organizes machinery and network of the cytoskeleton	Organization and long-range transport of organelles	Cell and tissue integrity

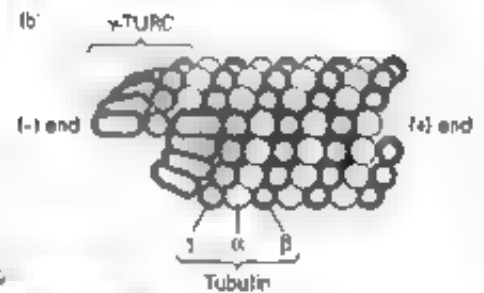
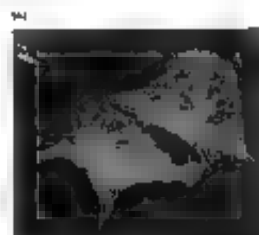
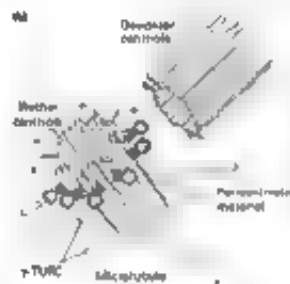
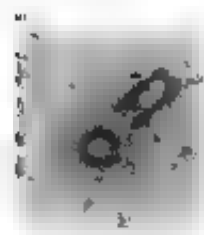


14.



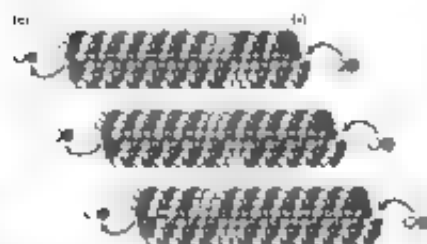
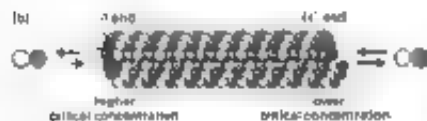
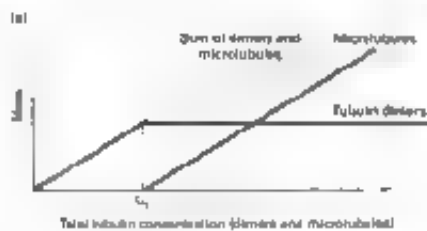
شکل ۳-۲

شکل ۳-۵

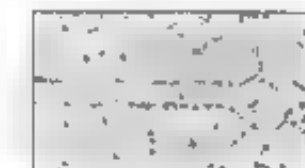


شکل ۳-۶

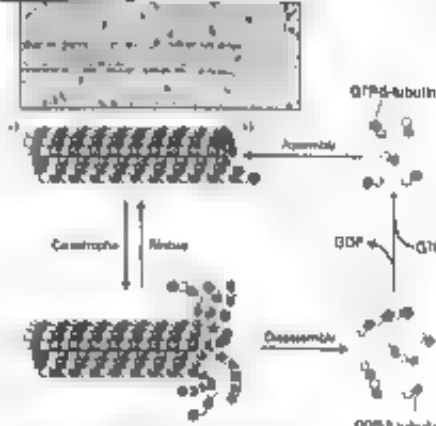
شکل ۳-۷



شکل ۳-۸



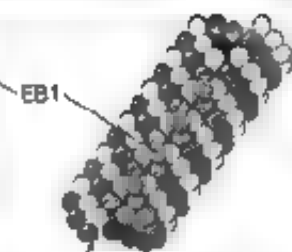
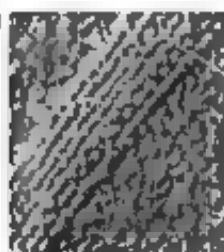
شکل ۳-۱۲



(a)

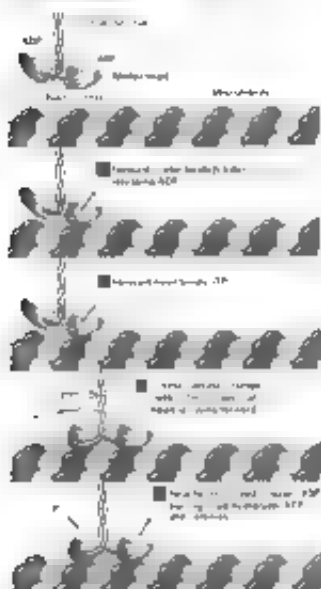


(b)



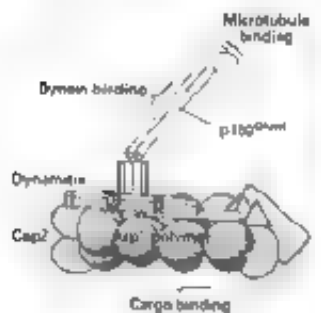
Seam

شکر ۱۵



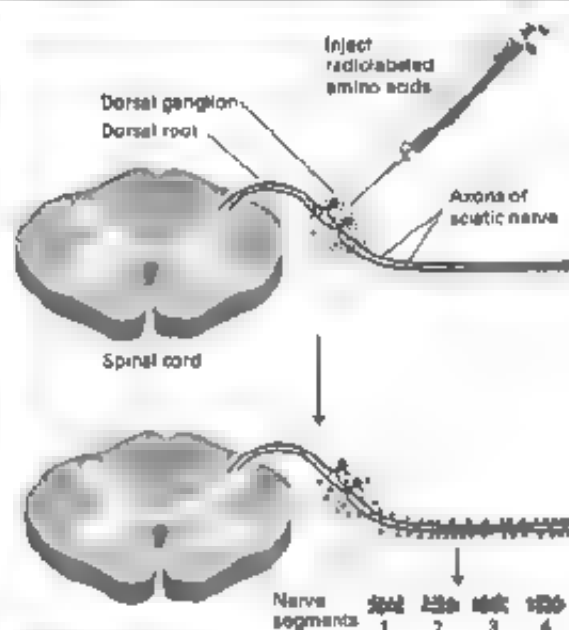
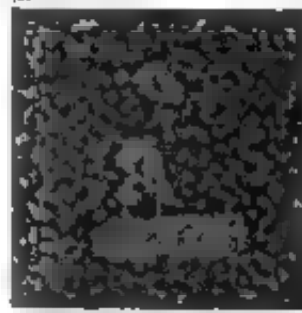
شکر ۲۱

(a)

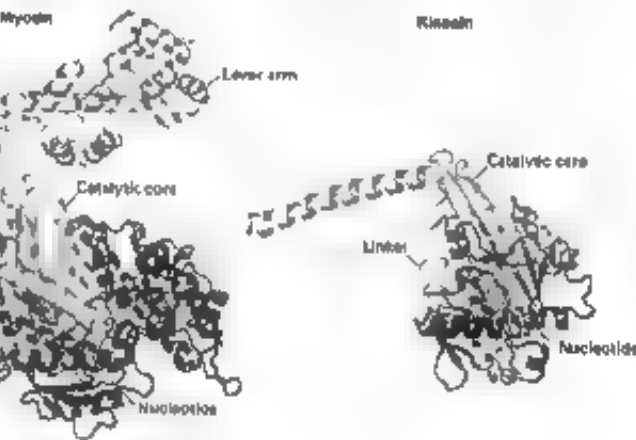


شکر ۲۶

(b)

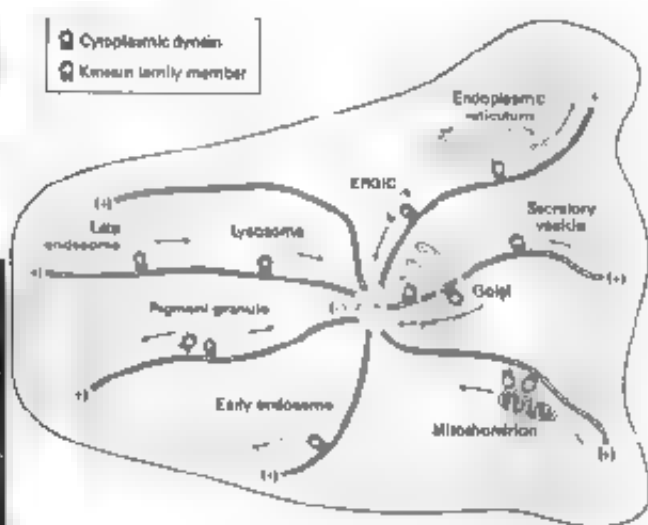


شکر ۱۷

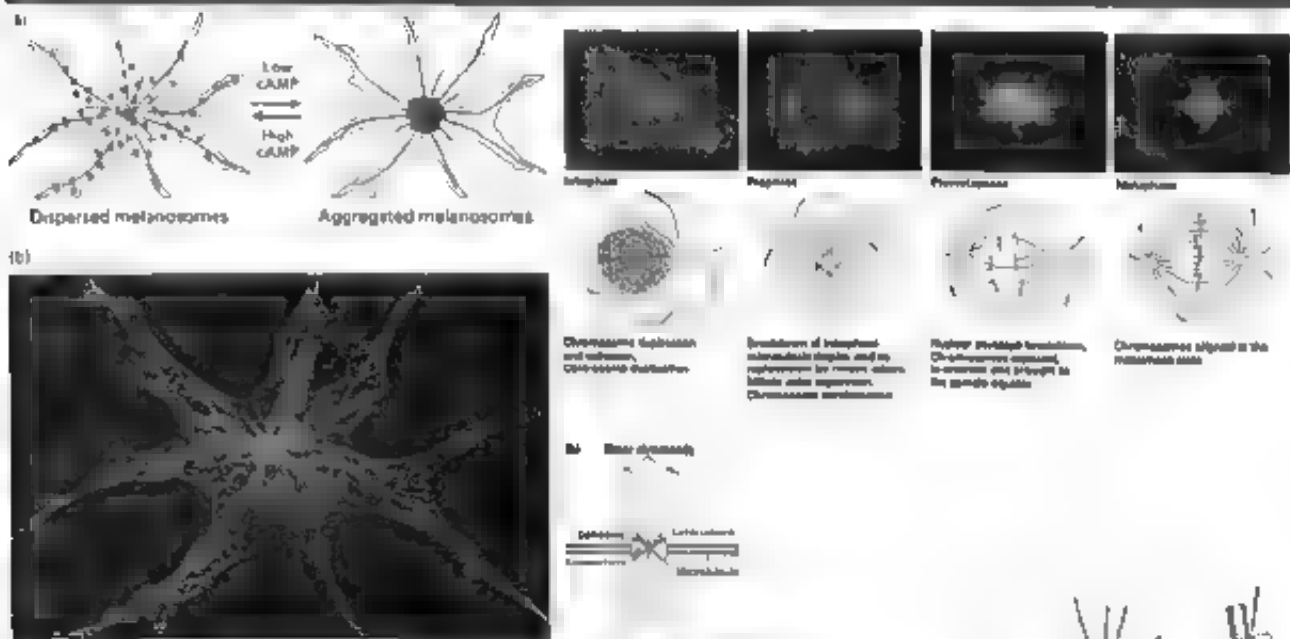


شکر ۲۲

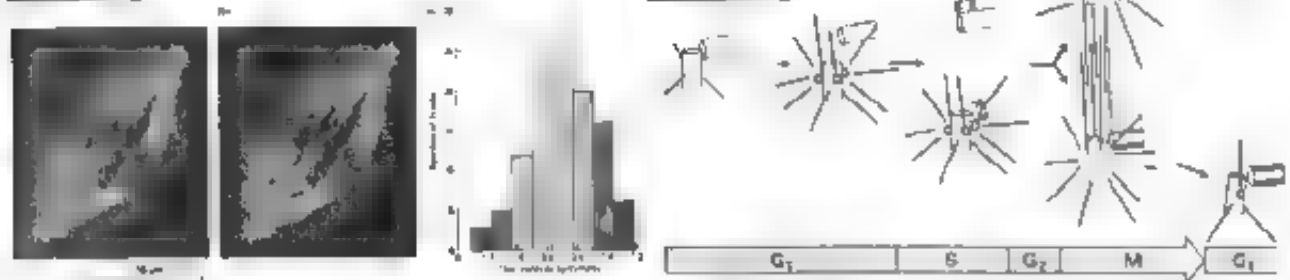
□ Cytoplasmic dynein
○ Kinesin family member



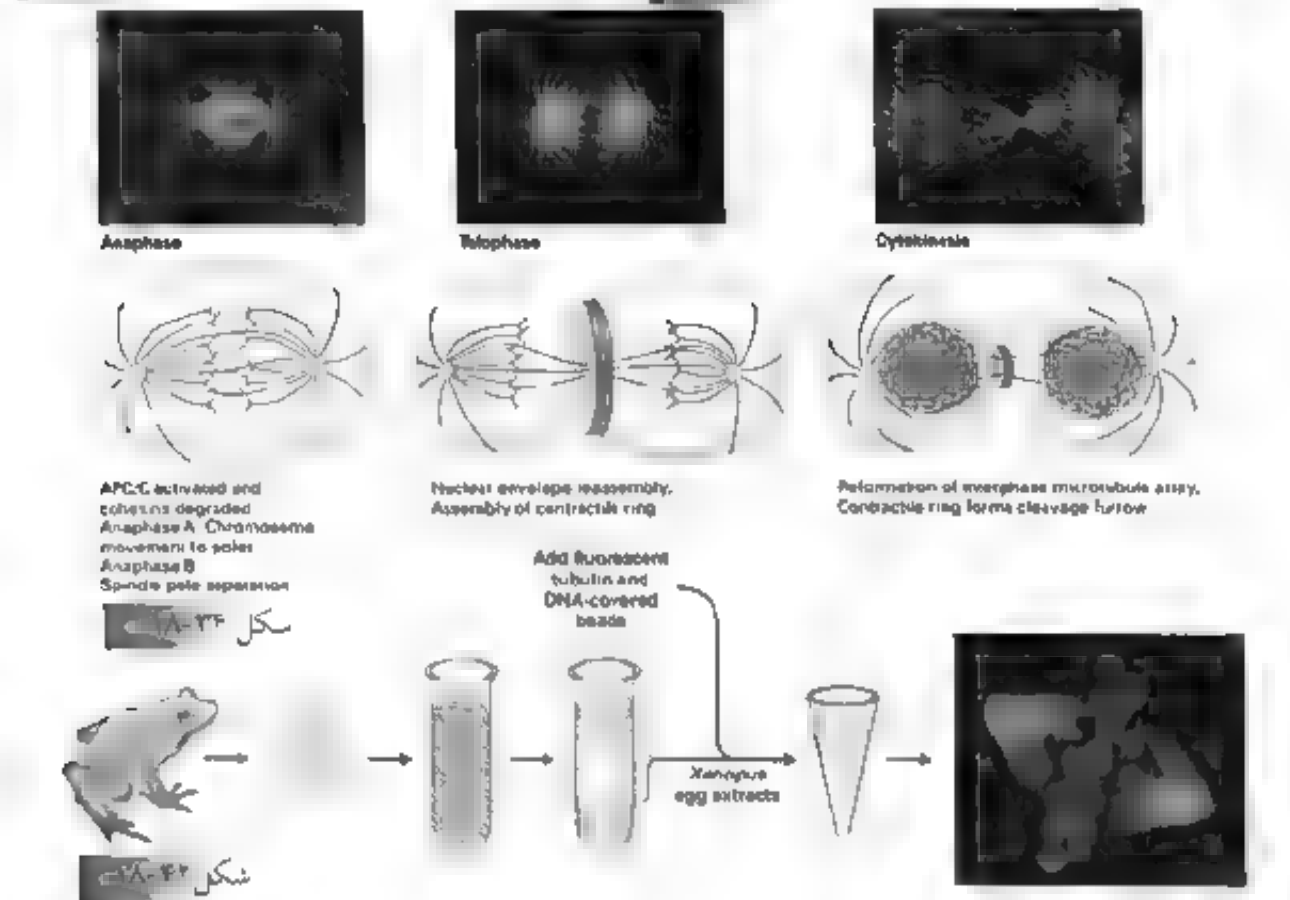
شکر ۲۷

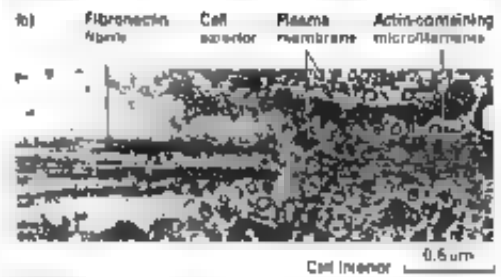
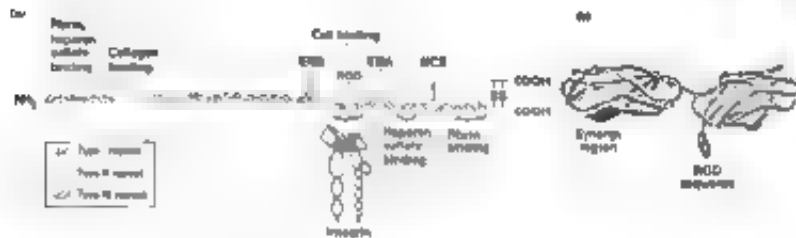


شکل ۲۸-۱۸

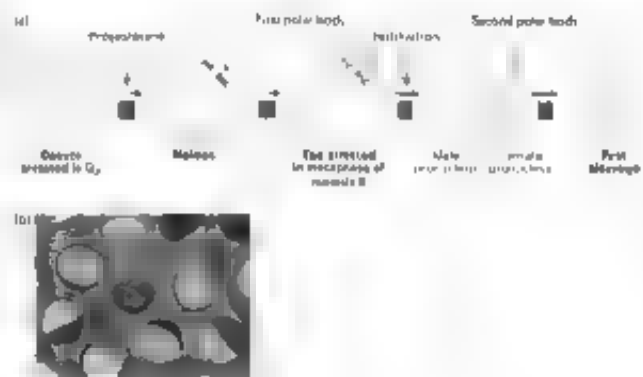
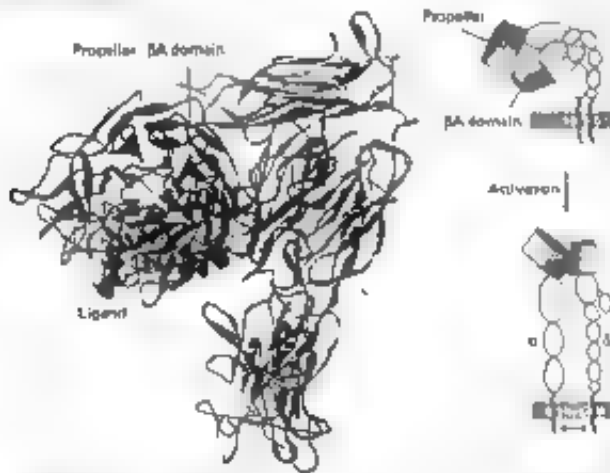


شکل ۲۸-۱۸

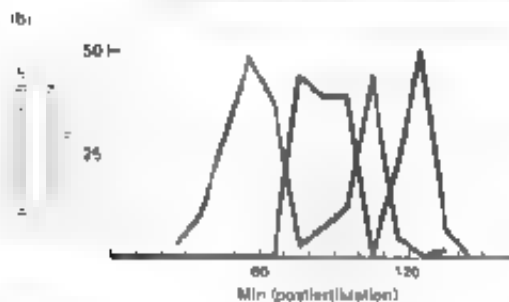
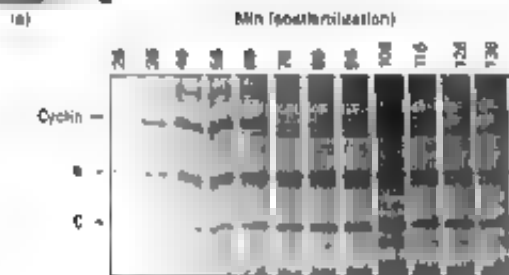




شکل ۳۰



شکل ۳۴



شکل ۸

شکل ۵

Fig. 8. Ultrasensitive

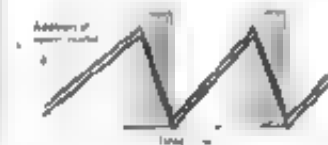


Fig. 9. Phase-locked output



Fig. 10. Phase-locked output: wild-type cyclin B + 100 nM

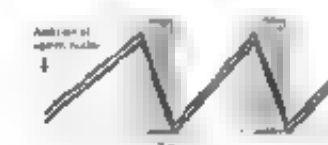


Fig. 11. Phase-locked output: nonphosphorylated cyclin B + 100 nM

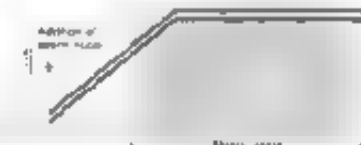


Fig. 12. UPT activity

Fig. 13. Cyclin B concentration (a.u.)

Fig. 14. Cyclin B concentration (a.u.)

Fig. 15. Cyclin B concentration (a.u.)

شکل ۹

(a) Free CDK2



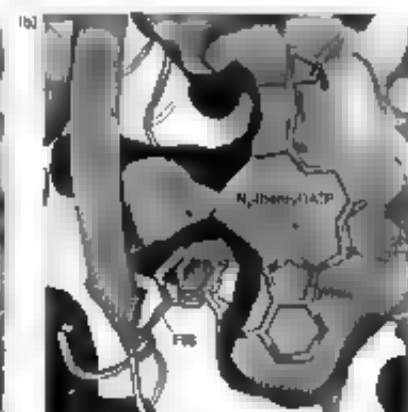
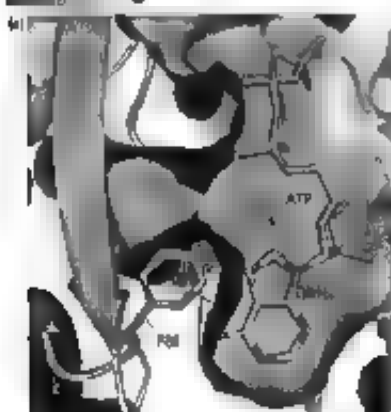
(b) Low-activity cyclin A-CDK2



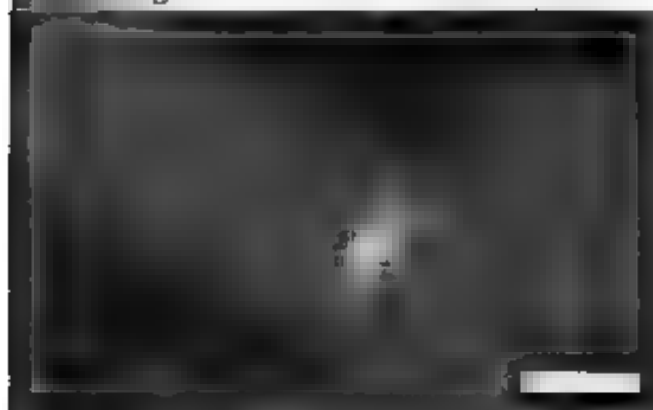
(c) High-activity cyclin A-CDK2



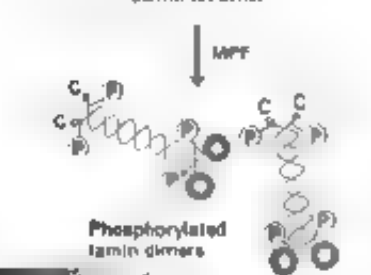
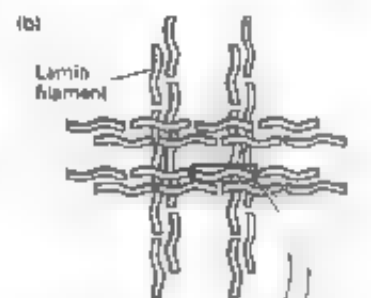
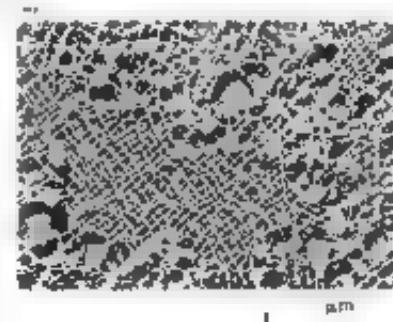
شکل ۱۵



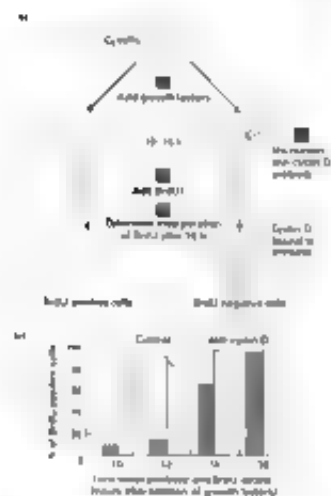
شکل ۱۹



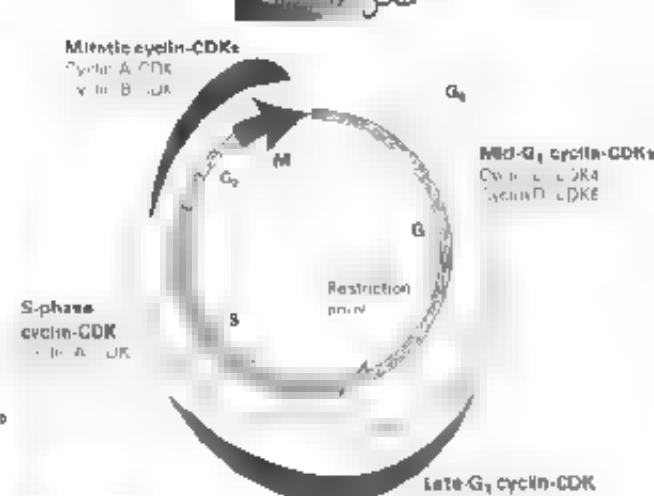
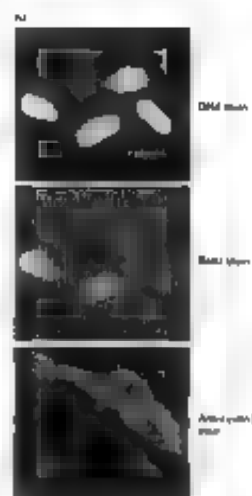
شکل ۲۲



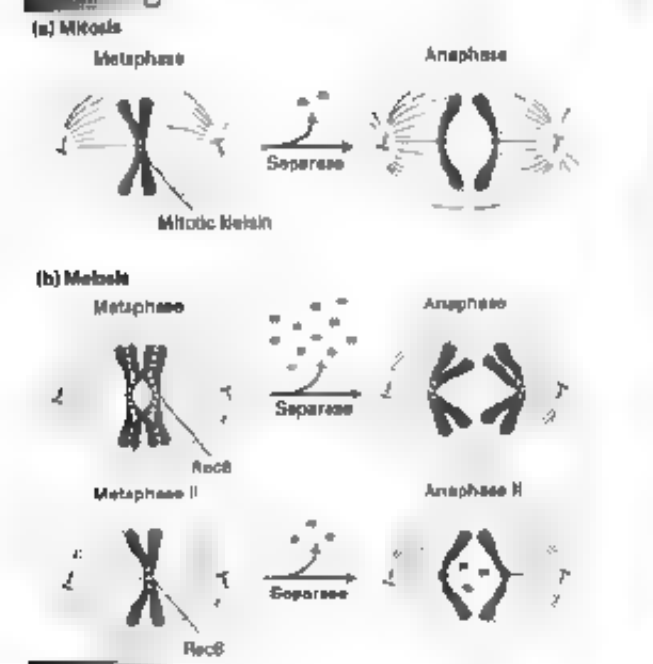
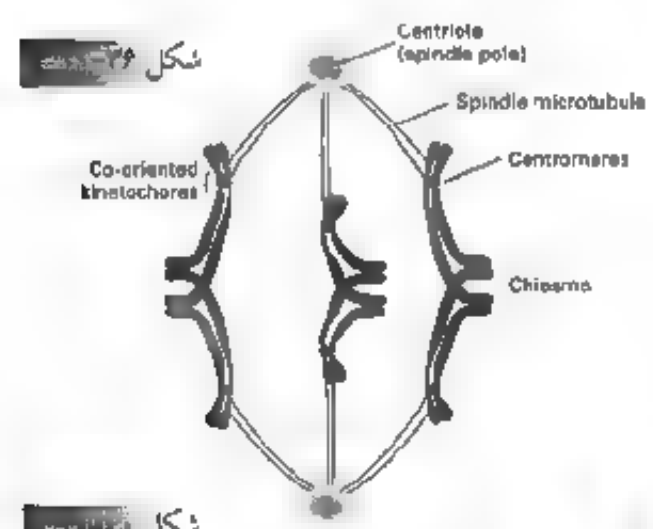
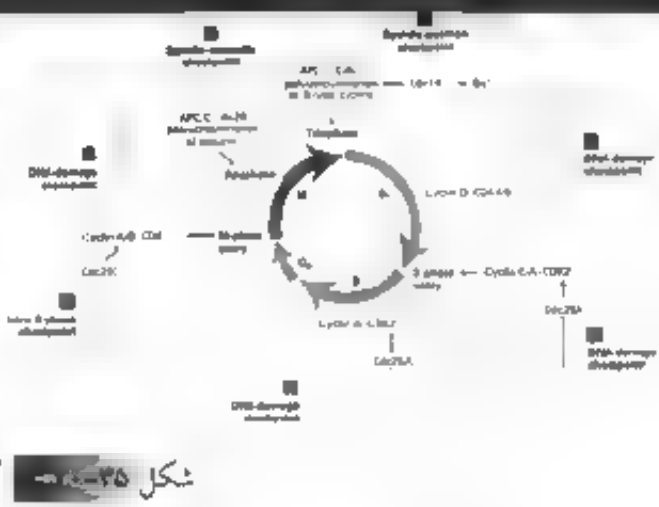
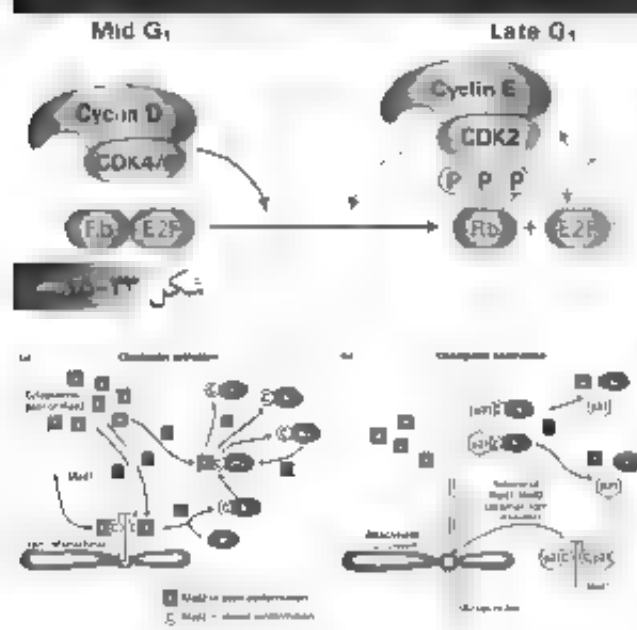
شکل ۱۶



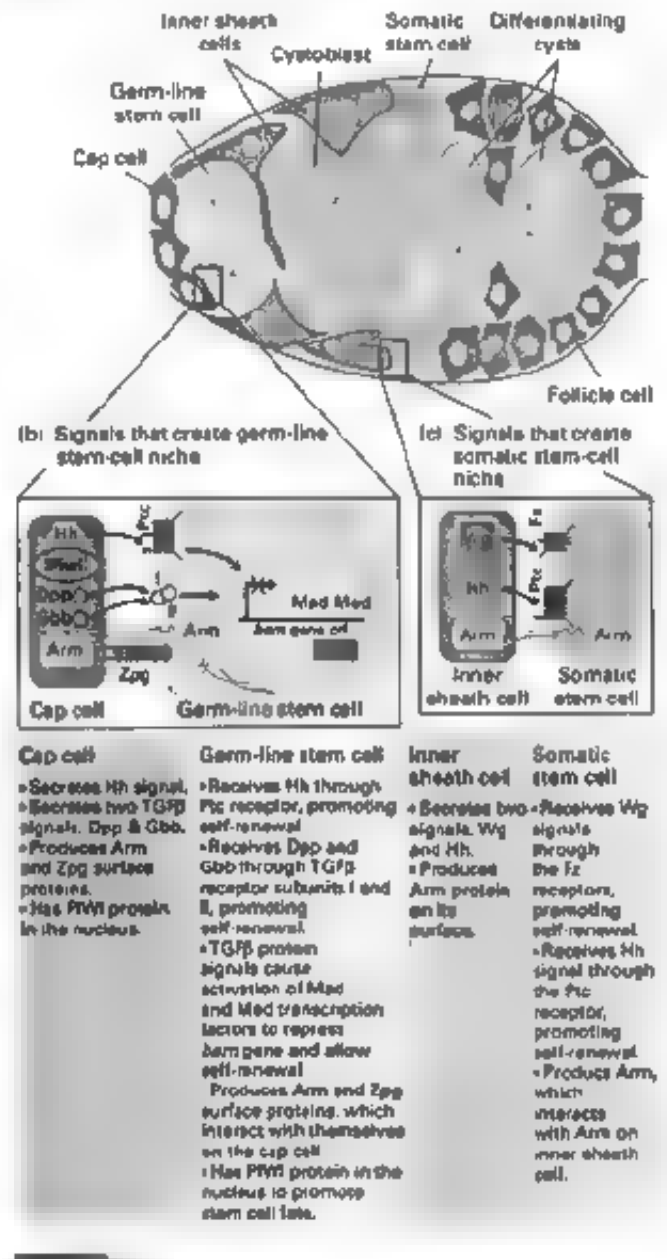
شکل ۲۱

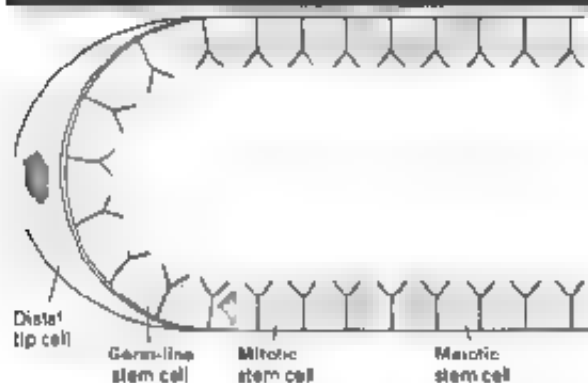


شکل ۲۲



(a) Stem cells and niches in fly germlarium



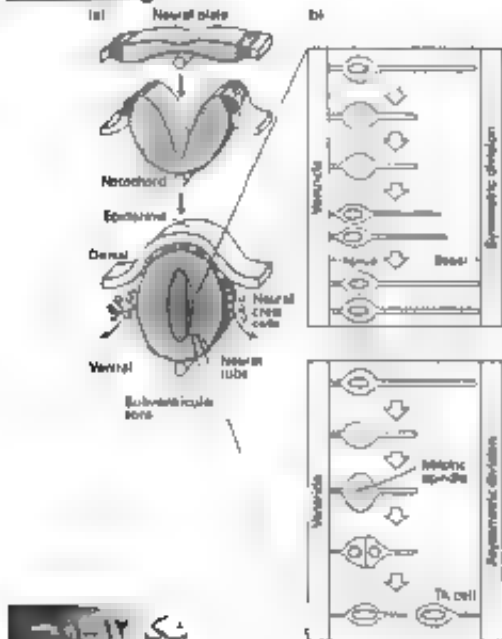


شکل ۱۵

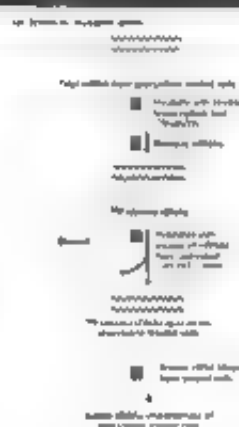
(a) Regions of shoot apical and floral meristems



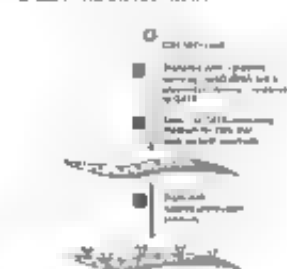
شکل ۱۶



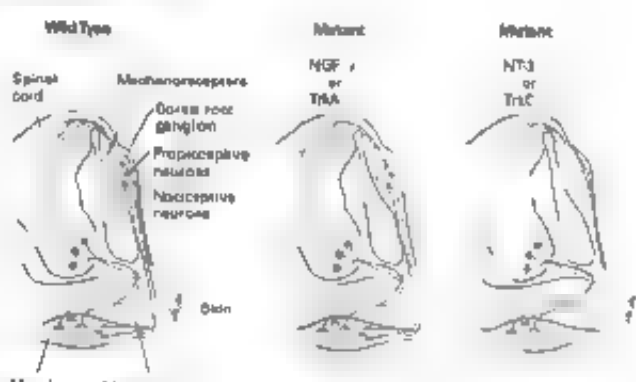
شکل ۱۷



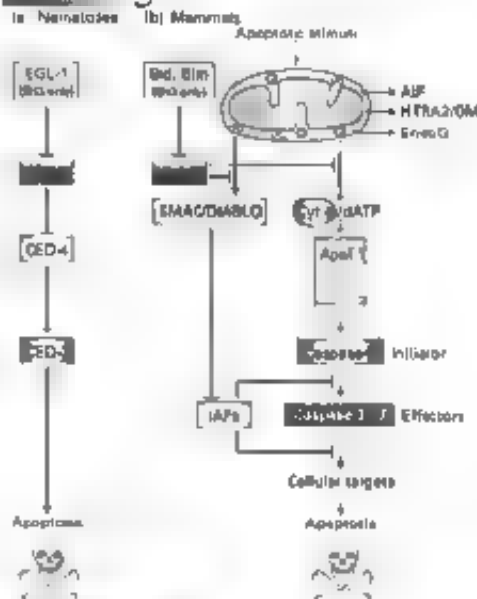
(b) Fate of cells in L2 layer



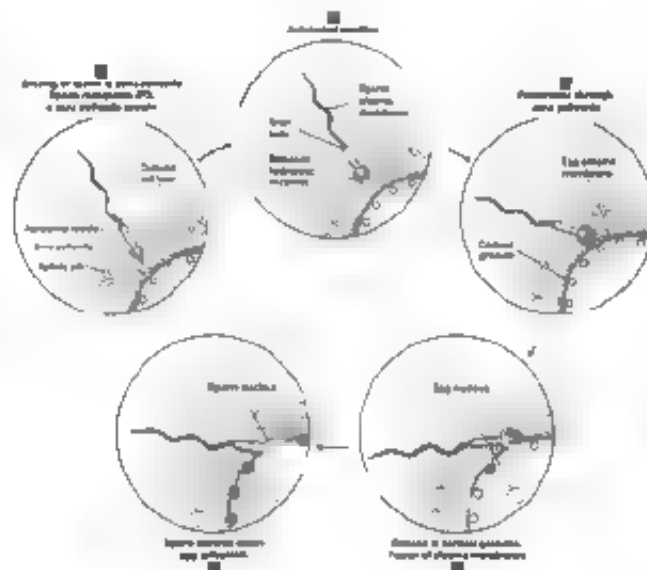
شکل ۱۸



شکل ۱۹



شکل ۲۰



Midblastula **Late blastula** **Early gastrula**

Animal pole β -catenin

VegT, Vg-1

Plantar vegetal pole

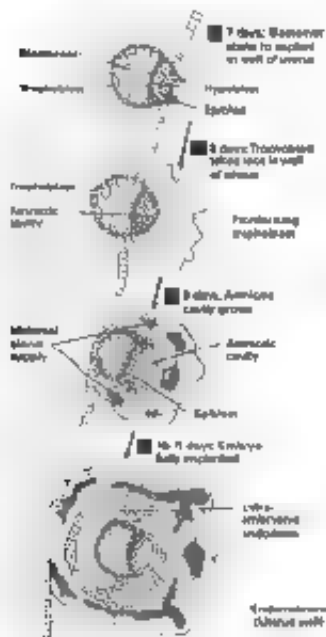
NCC neural crest cap

Nodal related proteins

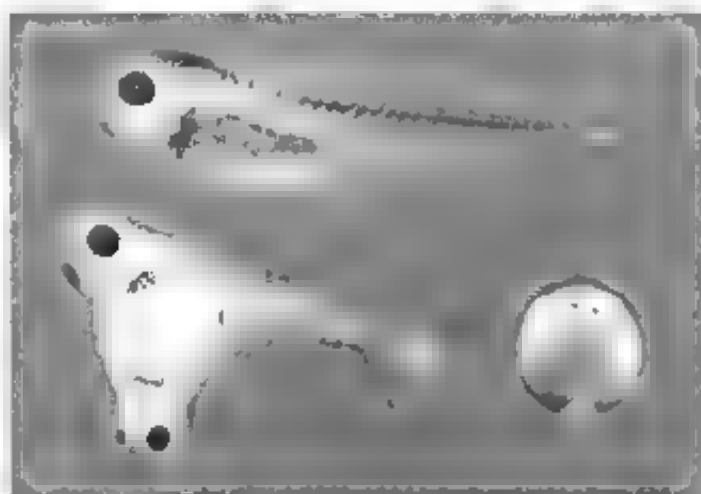
Ectoderm

Endoderm

Germinal organizer

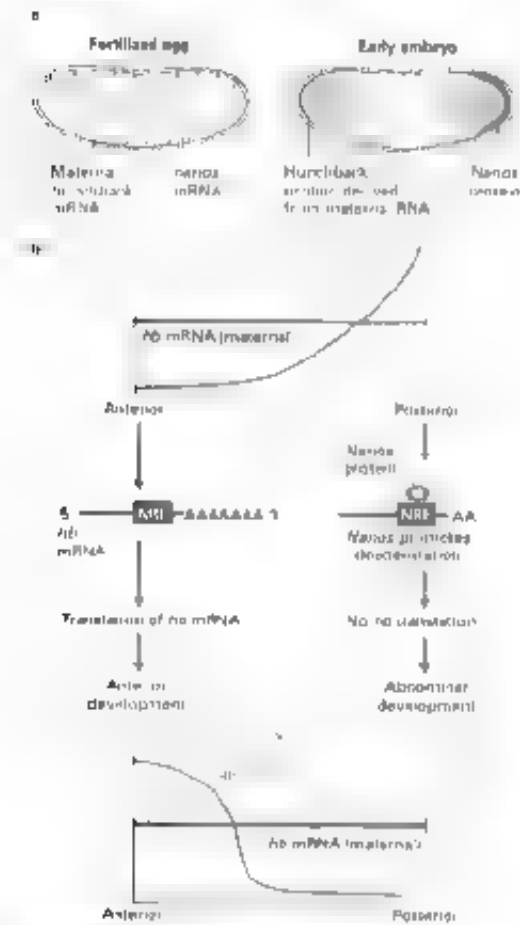
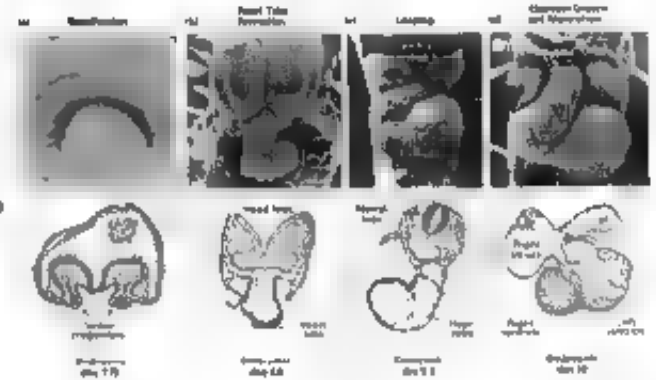
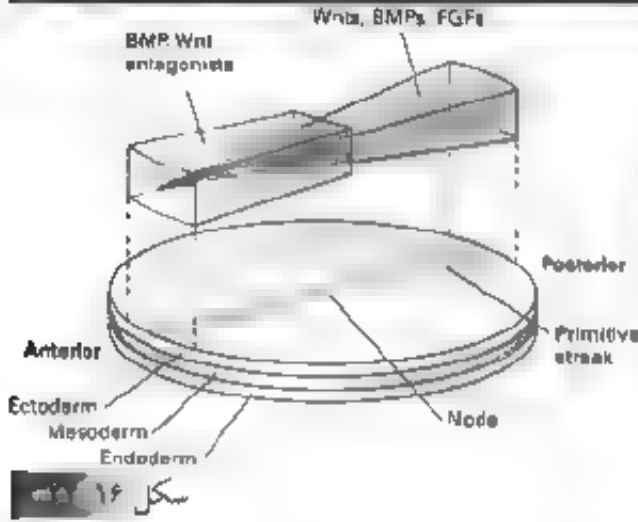
[illegible]

شکل ۱۰-۴۱

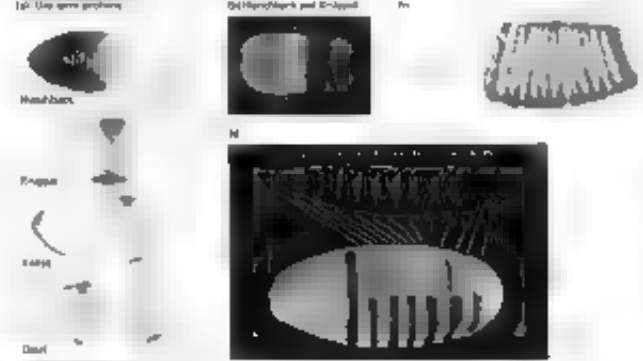


شکل ۱۳-۴۶

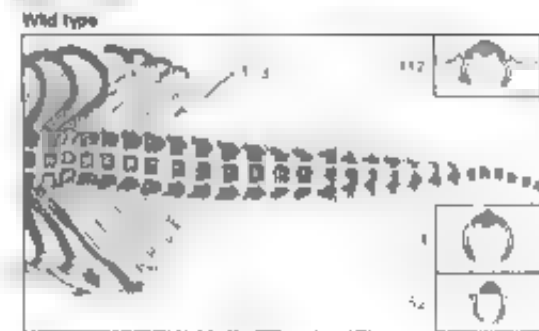
شکل ۱۴-۱۵



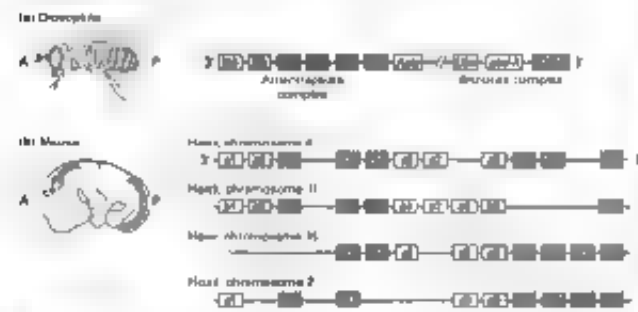
شکل ۱۸



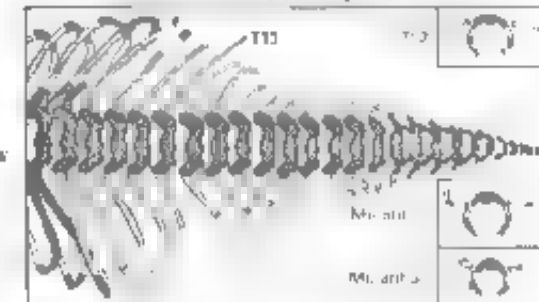
شکل ۱۹



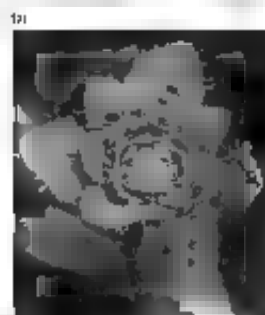
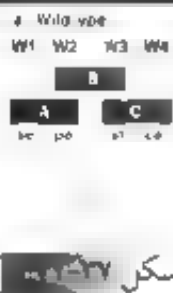
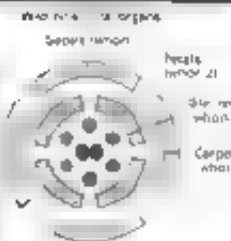
شکل ۲۰



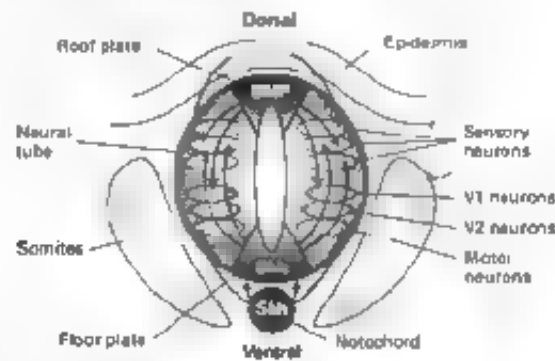
Hb mutant lacks all Hox10a, c, and d genes



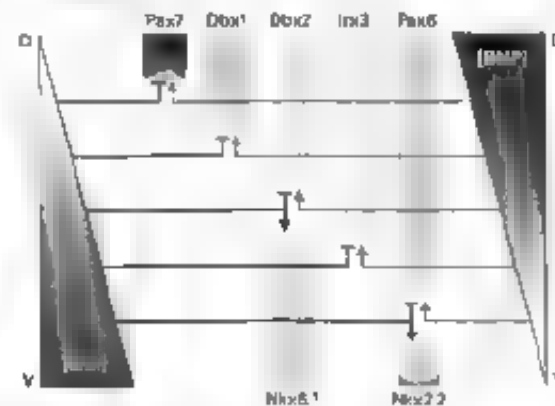
شکل ۲۲



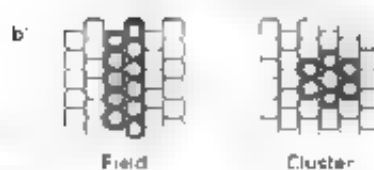
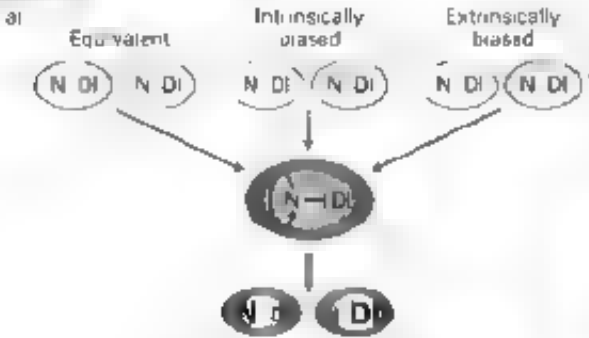
(a) Graded induction of different cell types in the neural tube by Shh and BMP signals



(b) Responses of neural-tube cells to graded Shh and BMP signals along dorsal-ventral axis

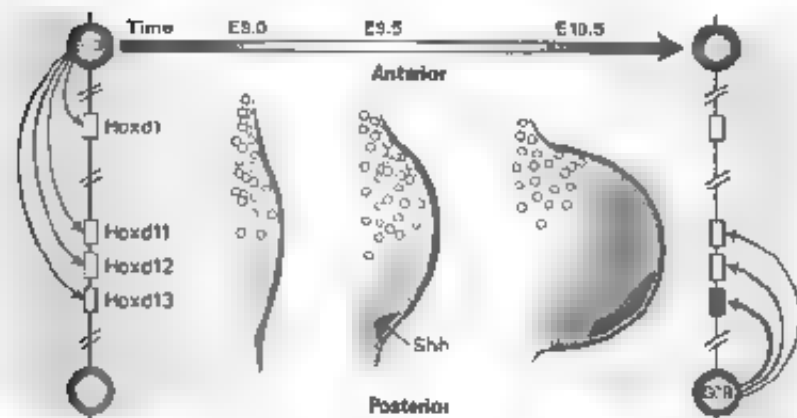
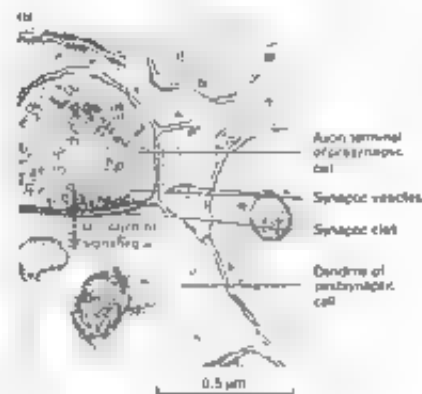
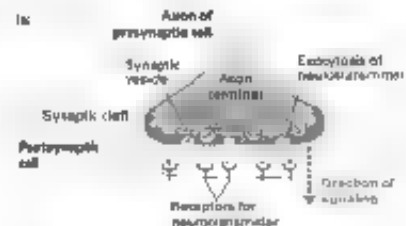


شكل ٣٦-٣٧



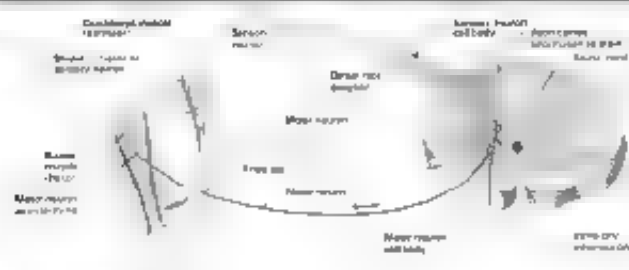
شكل ٣٨

شكل ٣٩-٤٠



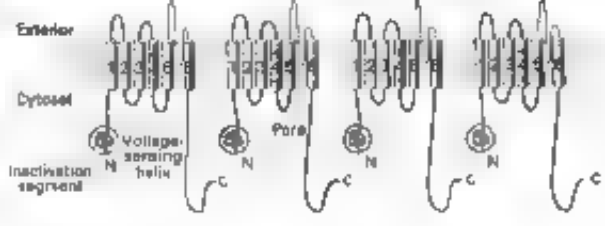
شكل ٤١

شكل ٤٢

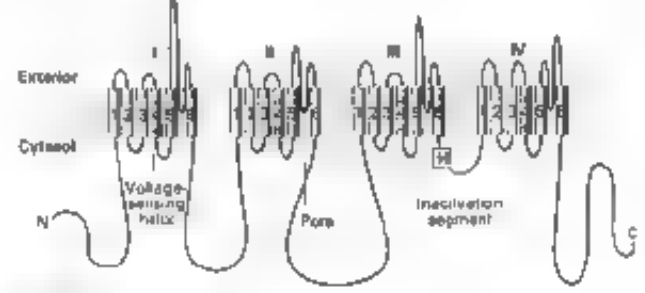


شکل ۵-۱۱

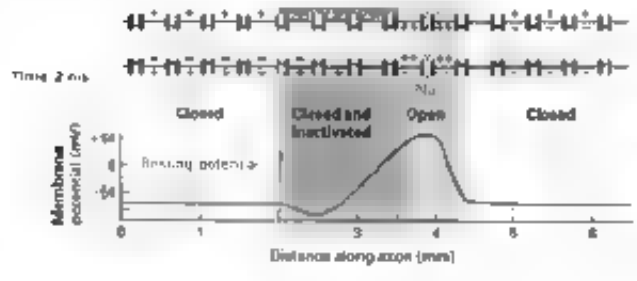
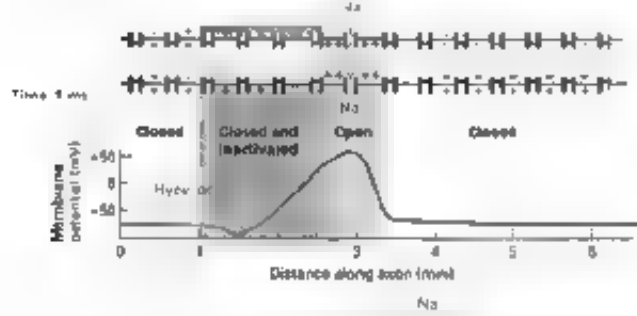
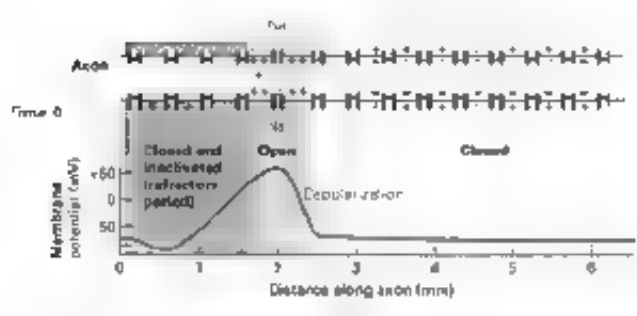
1a) Voltage-gated K⁺ channel (tetramer)



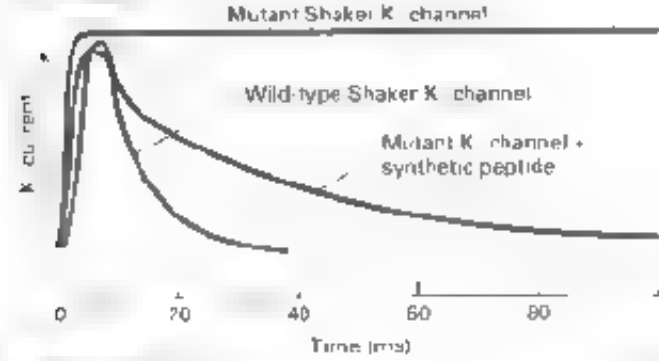
1b) Voltage-gated Na⁺ channel (monomer)



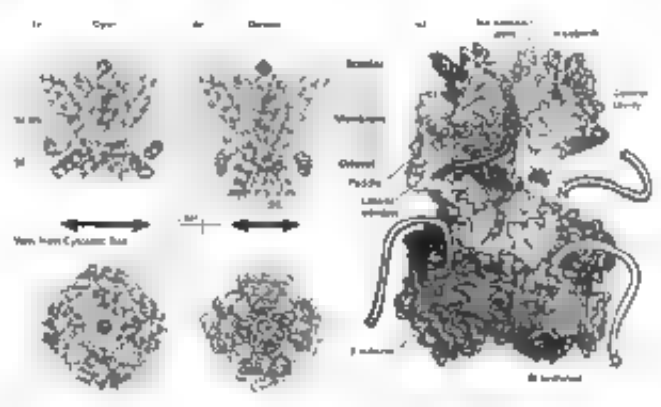
شکل ۱۰-۱۱



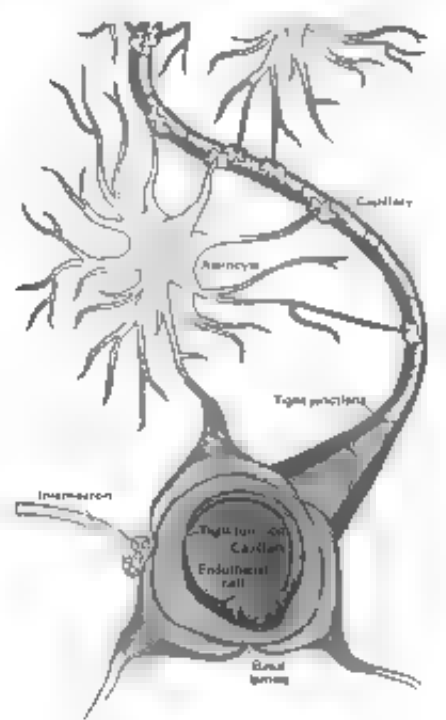
شکل ۹-۱۱



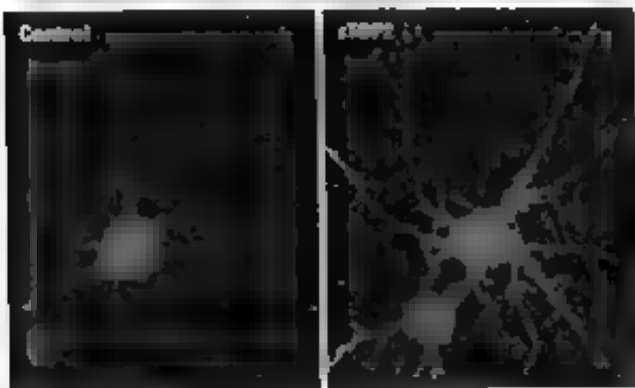
شکل ۱۲-۱۱



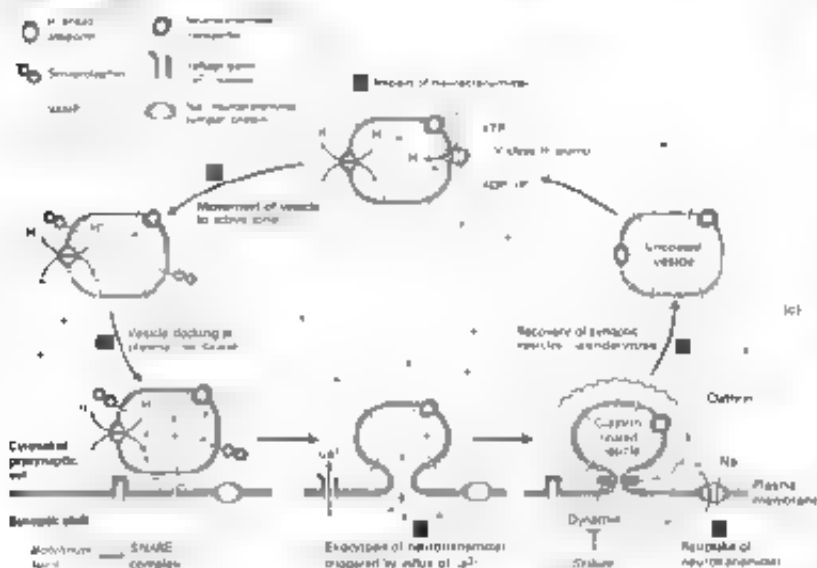
شکل ۱۱-۱۱



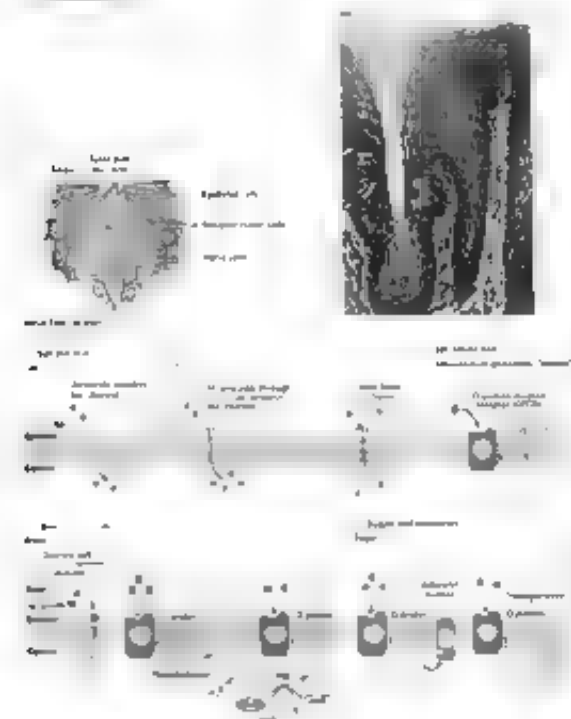
شکل ۱۶-۱۱



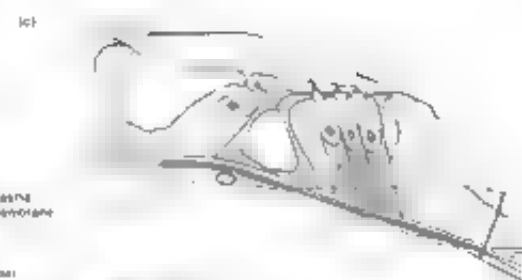
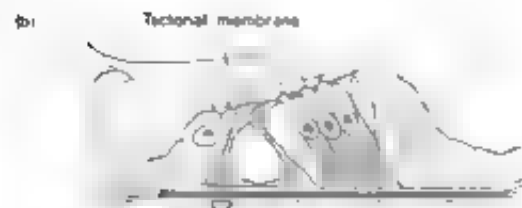
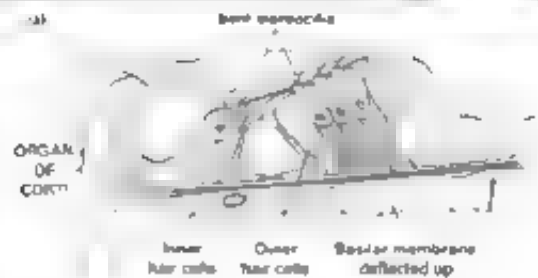
شکل ۱۷



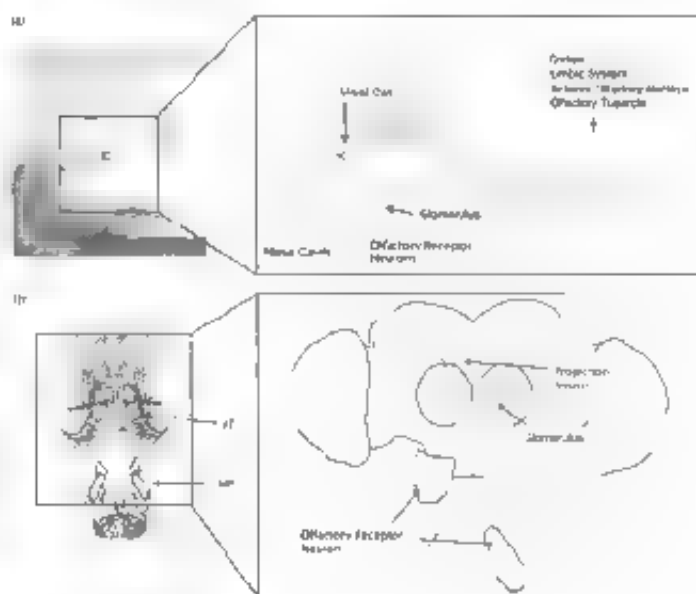
شکل ۲۰



شکل ۲۲



شکل ۳۱



شکل ۳۵

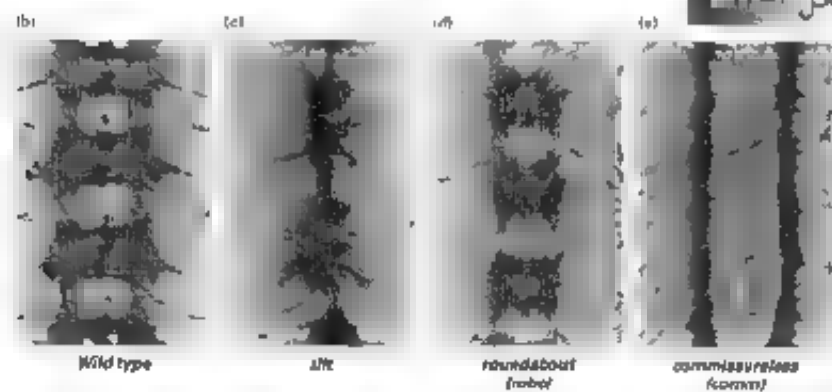
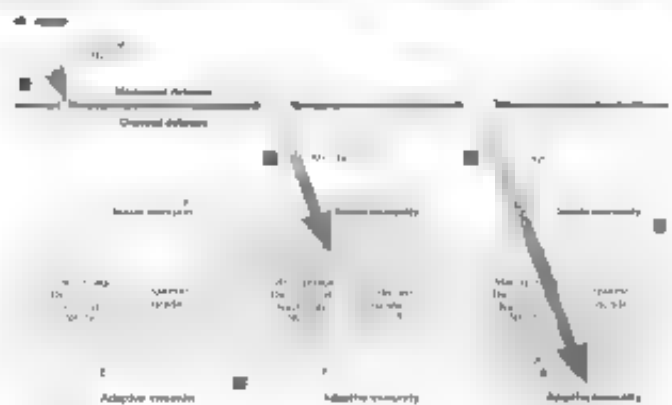
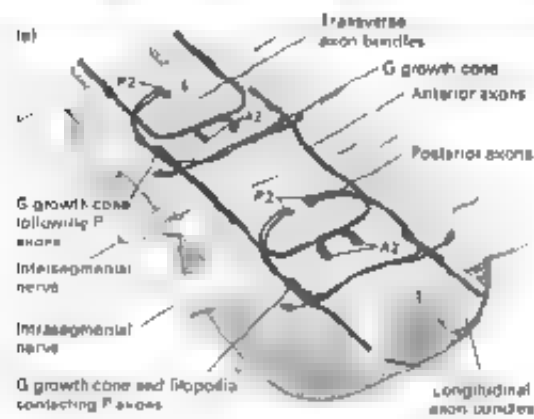
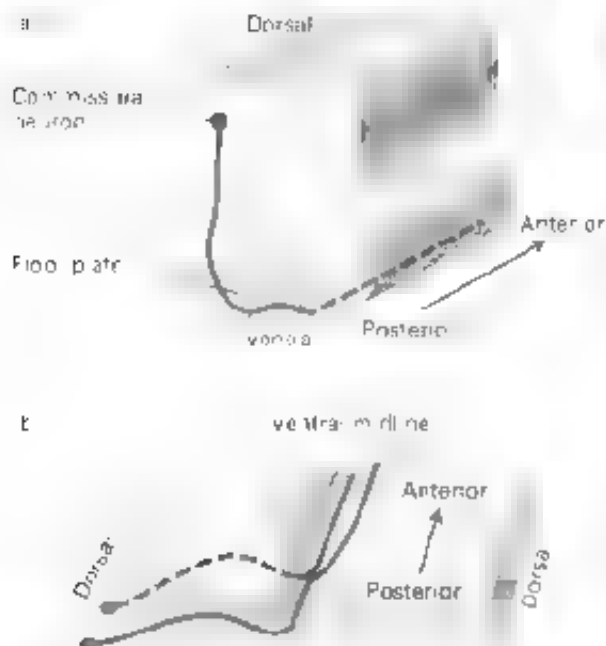


Figure 1b. Each “contralateral” neuron sends an axon that crosses the midline once and only once. **ΔN.** Axons collapse at the midline and never leave it. **roundabout (robo).** Many axons cross the midline more than once. **commissureless (comm).** Axons never cross the midline.

شکل ۴۴



شکل ۴۸

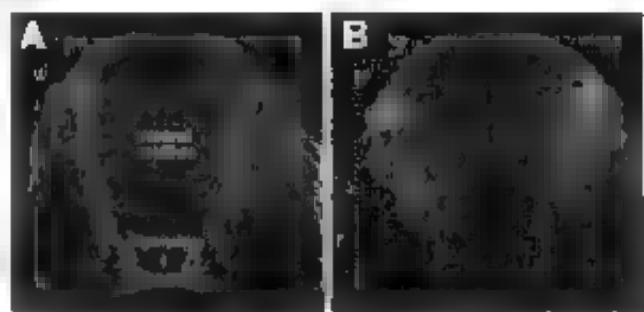
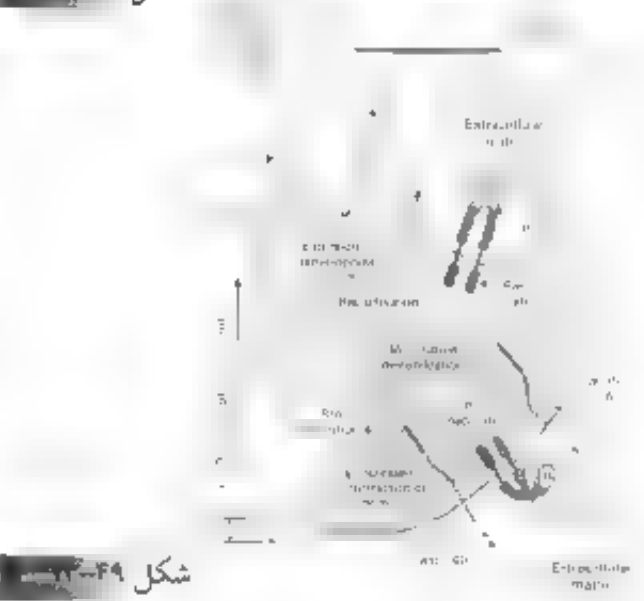
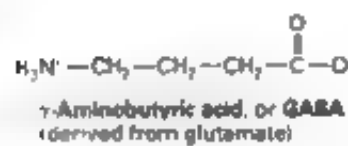
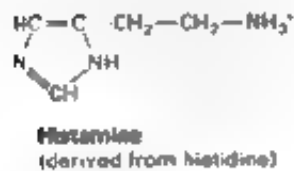
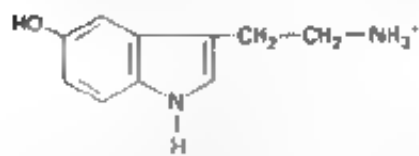
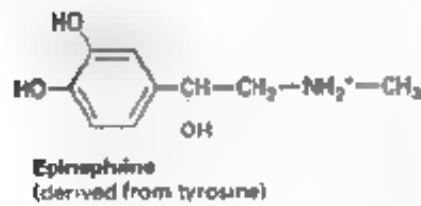
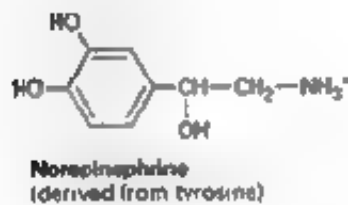
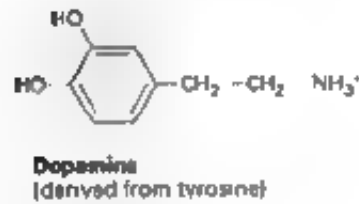
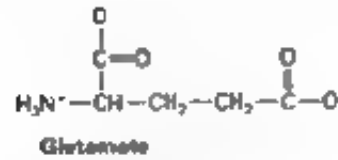
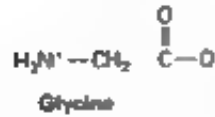
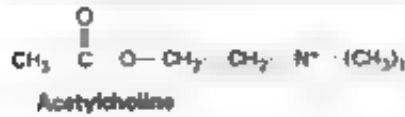


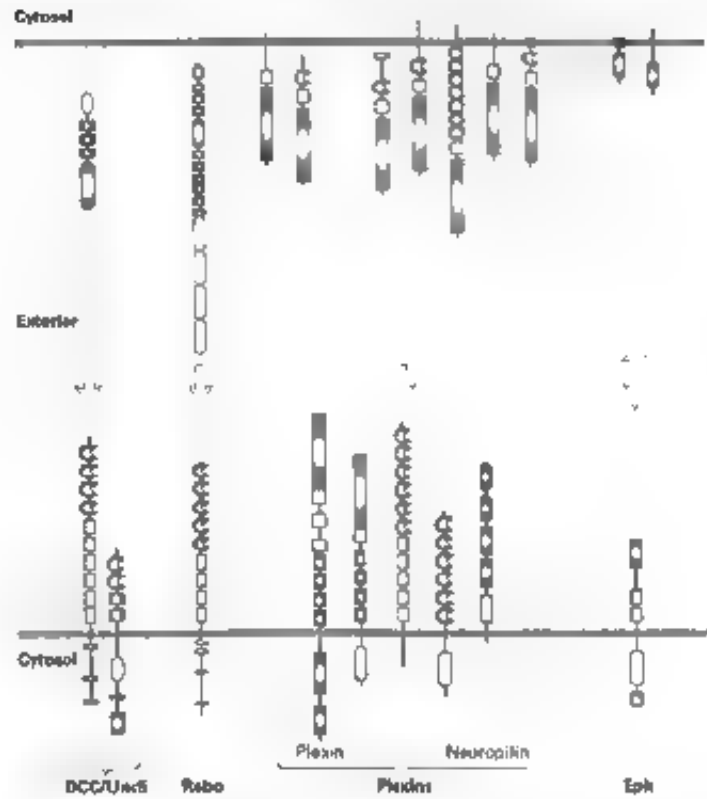
Figure 1d. Wildtype. **Netrin 1.**



شکل ۴۹

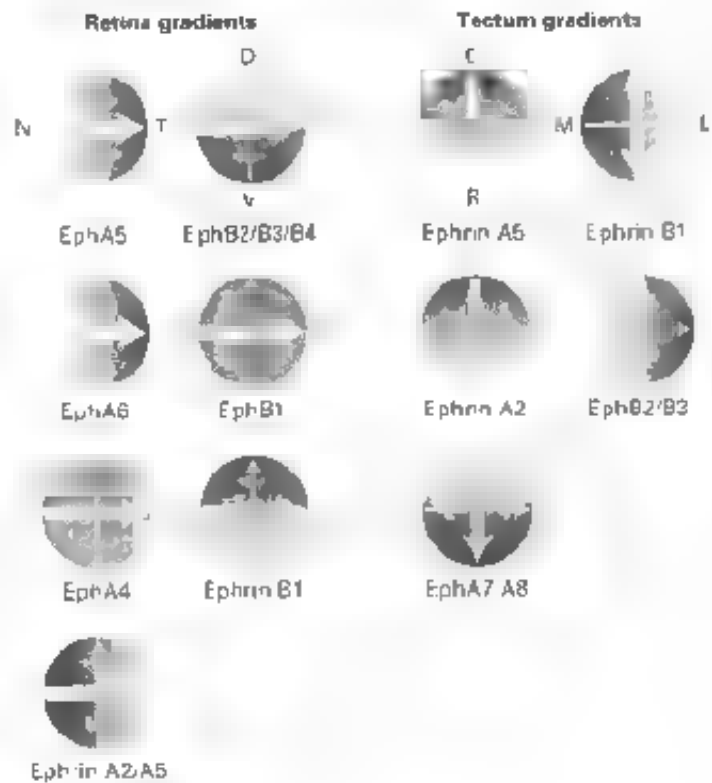


(a) 4 classes of ligands
Netrin Slt Somatostatin Ephrins



(b) 5 classes of receptors

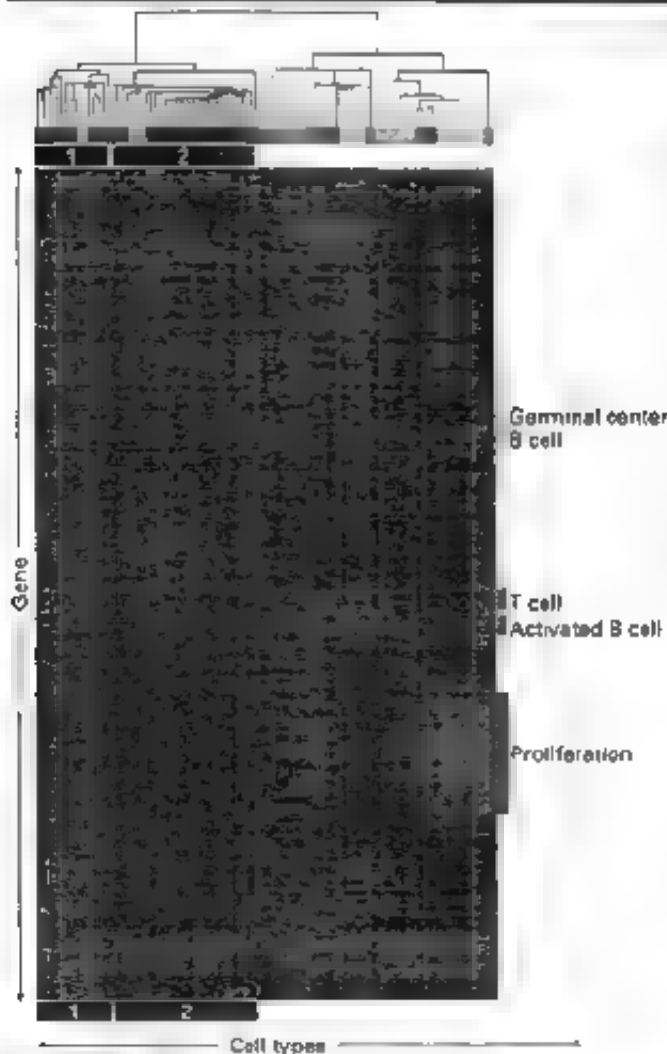
شکل ۴۲



شکل ۴۳

شکل ۴۴

شكل ٧٧-٤٤



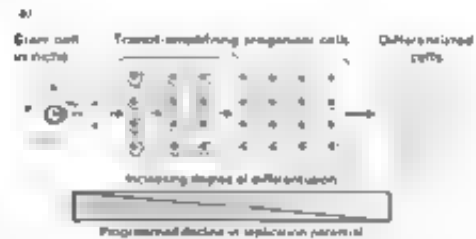
شكل ١

Malignant lymphocytes

- Diffuse large B cell lymphoma
- Follicular lymphoma
- Chronic lymphocytic leukemia

Normal lymphocytes

- Germinal center B cells
- Naïve lymph nodes/tonsils
- Activated blood B cells
- Resting/activated T cells
- Transformed cell lines
- Resting blood B cells



The dependence of normal stem cells on the niche limits their expansion



Expansion of the normal stem cell niche prevents the expansion of cancer stem cells that arise from normal stem cells



Cancer stem cells that arise from normal stem cells push to a different niche allowing their expansion



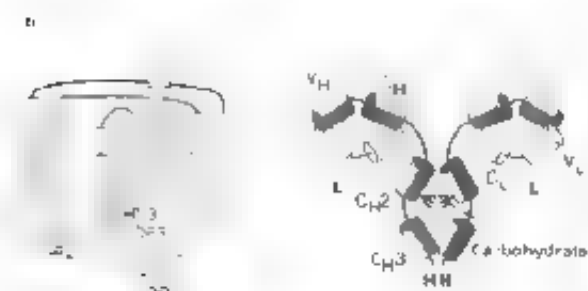
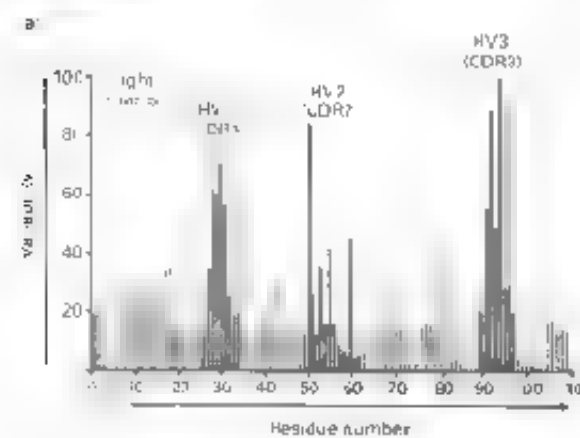
Cancer stem cells that arise from normal stem cells become niche-independent and self-renewal is cell autonomous



Self-renewal is the programmed death of the progenitor cell

Cancer stem cells arising from a progenitor cell

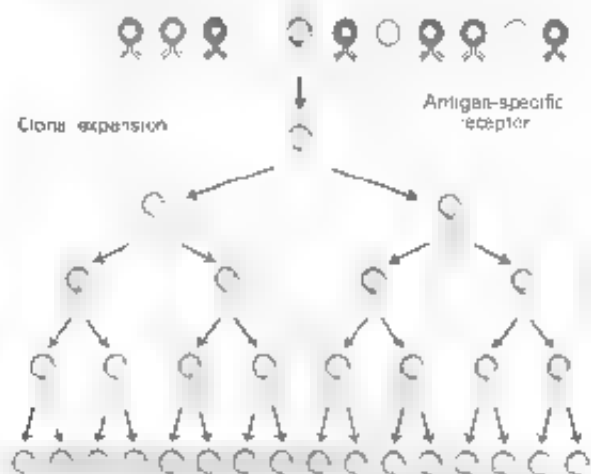
- Normal stem cell
- Cancer stem cell
- Niche cell
- Alternative niche cell
- Transit-amplifying progenitor cells
- Property of cancer stem cells (Cannot self-renew)



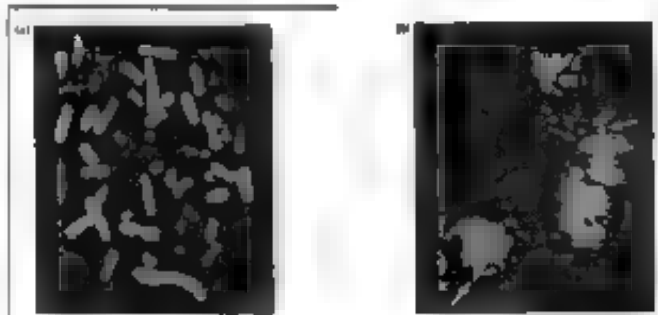
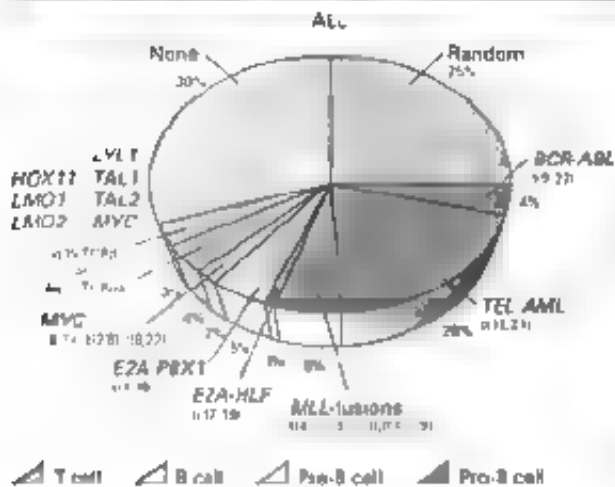
شكل ٣

شكل ٤

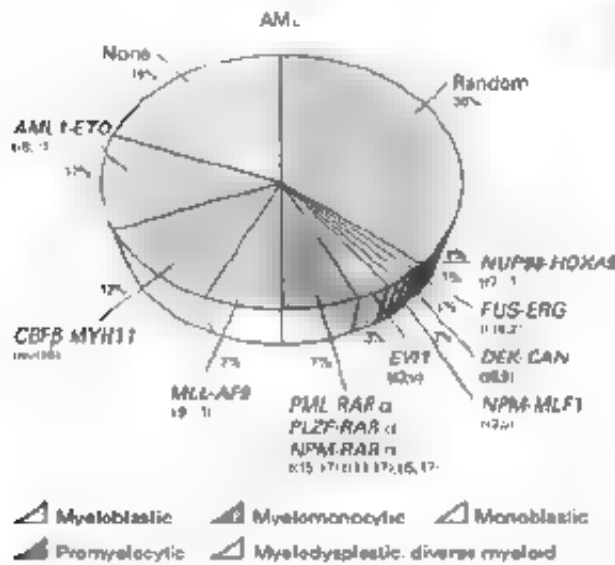
Activation of B cell



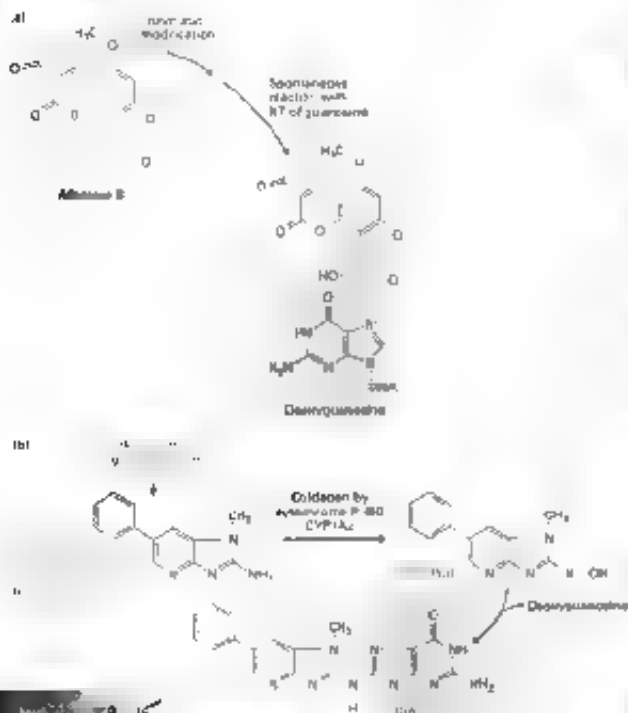
شكل ٤



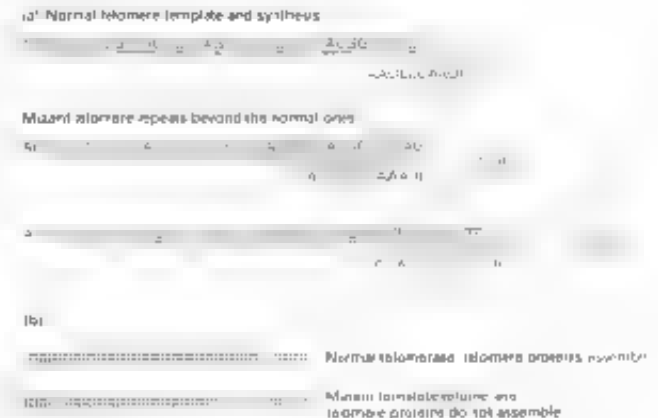
شکل ۱۲-۱۱



شکل ۲۱-۱۱



شکل ۱۵-۱۱



شکل ۲۲-۱۱

A

پیادهای الکتریکی سریع و کند که تمام یا قسمتی از آنها در سلولهای تحریکپذیر منتشر شده (مثل نوروها و سولهای ماهیچهای) و منجر به باز و بسته شدن انتخابی کانالهای درجهدر سدیم (Na^+) و پتاسیم (K^+) می‌شوند.

انرژی فعال‌سازی **Activation energy**
مقدار انرژی که برای آغاز واکنش‌های شیمیایی مورد نیاز است. یک انرژی به وسیله کاهش انرژی فعال‌سازی سرعت واکنش را افزایش می‌دهد.

فعال‌کننده **Activator**
یک فاکتور رونویسی ویژه که رونویسی را تحریک می‌کند.

جایگاه فعال **Active site**
ناحیه ویژه‌ای در آنزیم که به مولکول سوبسترا متصل شده و تغییرات شیمیایی را در مولکول سوبسترای متصل شده ایجاد می‌کند. (شکل ۲-۲۱)

انتقال فعال **Active transport**
حرکت یک یون یا مولکول کوچک به وسیله پروتئین از عشاء برخلاف شیب غلظت یا شیب الکتروشیمیایی بوده و با هیدرولیز ATP جهت می‌شود.

آدنوزین تری فسفات **Adenosine triphosphat (ATP)**
به ATP مراجعه کنید.

آدنیل سیکلاز **Adenylyl cyclase**
یکی از آنزیمهایی که با اتصال لیگندهای خاص به گیرنده‌های سطح سلولی‌شان فعال شده و باعث تشکیل AMP حلقوی (cAMP) از ATP می‌شود. این آنزیم را آدنیل سیکلاز یور می‌نامند (شکل‌های ۱۵-۲۱ و ۱۵-۲۲).

گیرنده اتصال **Adhesion receptor**
پروتئینی در عشاء پلاسمایی سلولهای جانوری که به ترکیبات ماتریکسی خارج سلولی متصل شده و بنابراین باعث چسبیدن سلول به ماتریکس می‌شود. اینتگرین‌ها از اجزاء اصلی گیرنده‌های اتصال می‌باشد (شکل ۱۹-۱ و ۴-۵).

هوازی **Aerobic**
در ارتباط با یک سلول: ارگانیسم یا فرایند متابولیکی که از گاز

خانواده ATPاز **AAA ATPase Family**

گروهی از پروتئین‌هایی که هیدرولیز ATP را با حرکت مولکول‌های بزرگ و معمولاً همراه با سوبستراهای پروتئینی نانخورده یا شدن کمپلکس‌های پروتئینی چند زیر واحدی جهت می‌کنند.

برخانواده ABC **ABC superfamily**
گروه بزرگی از پروتئین‌های اینتگرال غشایی بوده و اغلب به سوان پروتئین‌های انتقالی غشایی، یا کمک انرژی ATP باعث حرکت مولکول‌های مختلف (مثل فسفولیپیدها، کلسیول، قندها، سیدها) از عرض عشاء سلولی می‌شوند (شکل ۱۱-۱۲).

سیل کولین **Acetylcholine (ACh)**
استیل کولین یک میانجی عصبی در مهره‌داران است که در سلالات عصبی - ماهیچه‌ای و سیناپس‌های عصب - عصب در عر و سیستم عصبی محیطی عمل می‌کند (شکل ۱۹-۲۴).

سیل کوآنزیم A **Acetyl CoA**
مولکول کوچک و محلول در آب بوده و شامل یک گروه استیل عمل به کوآنزیم A می‌باشد. گروه اسید در چرخه آکسیداسیونیک به سرات منتقل شده و همچنین به سوان منبع کربن در ستر اسیدهای به استروئیدها و مولکول‌های دیگر عمل می‌کند. (شکل ۱۲-۹)

اسید **Acid**
جری که دهنده پروتون (H^+) می‌باشد. گروه‌های یوکسیل و فسفات لولین گروه‌های اسیدی در مولکول‌های متی می‌باشد.

اکتین **Actin**
پروتئین‌های ساختاری فراوان در سلول‌های یوکاریوت که با گر پروتئین‌ها میانگش می‌دهد. شکل مونومری گلوبولار (اکتین) برای تشکیل فیلامنت‌های اکتینی پلیمریزه می‌شود. در سول‌های ماهیچه‌ای، اکتین F در طول انقباض با میوزین سکش می‌دهد. به میکروفیلامنت‌ها بر مراجعه شود (شکل

تسیل عمل **Action potential**



Aminoacyl tRNA آمینو اسیل tRNA

شکل فعال یک اسیدآمینه بوده و در ستر پروتئین استفاده می‌شود. حاوی یک اسیدآمینه است که ر طریق پیوند استری برانرژی به گروه هیدروکسیل ۳' مولکول tRNA متصل می‌شود. آمفی‌پاتیک

در ارتباط با مولکول‌ها یا ساختارهایی که ذری یک قسمت آب دوست و یک قسمت آب‌گریز می‌باشد.

Anaerobic بی‌هوازی

در ارتباط با سلول، ارگانیسم یا فرید متابولیکی که -ر عدم حضور گاز اکسیژن (O_2) عمل می‌کند.

Anaphase آنافاز

مرحله‌ای در تقسیم میوز که کروماتیدهای خواهری (به هموگون‌های جفت شده در میوز I) جدا شده و به سمت قطب‌های ذوک حرکت می‌کند.

Anchoring junction اتصالات قلاب‌کننده

مناطق ویژه روی سطح سلول که مولکول‌های چسبیده سلولی یا گیرنده‌های چسبیده شامل اتصالات چسبده و دسمومورها و همی‌دسمومورها است. اتصالات چسبده و دسمومورها چسبندگی سلول به سلول و اتصالات همی‌دسمومورها چسبندگی سلول به ماتریکس را ایجاد می‌کند (شکل‌های ۱۹-۱۴ و ۱۹-۱۲).

Aneuploidy آنپلوئیدی

هر ناهنجاری در کروموزوم‌های دیپلوئید طبیعی که در یک نسخه اضافی از یک یا چند کروموزوم وجود داشته و به یک سلول طبیعی از کروموزوم وجود ندارد.

Anion آنیون

یک یون با بار منفی

Antagonist آنتاگونیست

مولکوبی اغلب مستری که فعالیت رستی مولکول‌های طبیعی (مثل هورمون‌ها) را موقت می‌کند.

Antibody آنتی‌بادی

پروتئینی (ایمونوگلوبولین) که به طور صبعی در پاسخ به آنتیژن تولید شده و با جایگاه ویژه آنتیژن (اپی‌توپ) واکنش شن داده و خارج شدن آنتیژن را از پس تسهیل می‌کند.

Anticodon آنتی‌کدون

توالی سه نوکلئوتیدی در یک tRNA که مکمل کدون در mRNA می‌باشد طی سر پروتئین، جفت شدن باها بین کدون و آنتی‌کدون منجر به اتصال tRNA حامل اسید آمینه به ریبوزوم شده و اسید آمینه خود را به رنجیره پلی‌پپیدی در حال اضافه می‌نماید (شکل

اکسیژن (O_2) استفاده می‌کند یا می‌تواند در حضور O_2 رشد کند.

Aerobic oxidation اکسیداسیون هوازی

متابولیسم نیازمند به اکسیژن که در آن قندها و اسیدهای چرب به H_2O و CO_2 تبدیل می‌شوند. این واکنش با ستر ATP جفت می‌گردد.

Agonist آگونیست

مولکوبی که اغلب مستری بوده و از فعالیت رستی مولکول‌های طبیعی تقلید می‌کند.

Allele آلل

یکی از دو یا چند فرم متفاوت یک ژن. سلول‌های دیپلوئید شامل دو آلل از هر ژن می‌باشند که در جایگاه مربوطه (لوکوس) در یک جفت کروموزوم همولوگ قرار دارند.

Allosteric آلوستریک

در ارتباط با پروتئین‌ها و فرایندهای سلولی که به وسیله آلوستری تنظیم می‌شوند.

Allostery آلوستری

تعبیر در ساختار سوم و یا چهارم پروتئین که به وسیله اتصال مولکول‌های کوچک به جایگاه تنظیمی آن پروتئین انجام شده و موجب سیرینی در فعالیت پروتئین می‌گردد.

Alpha (α) carbon atom ($C\alpha$) اتم کربن آلفا ($C\alpha$)

در اسیدهای آمینه، اتم کربن مرکزی به چهار گروه مختلف شیمیایی (به جزء در گلیسین) که شامل رنجیره جانبی یا گروه R هستند، متصل می‌شود (شکل ۲-۴).

Alpha (α) helix مارپیچ آلفا

ساختار ثانویه معمول پروتئین که در آن توالی خطی اسیدهای آمینه به صورت راست گرد پیچ خورده و به وسیله پیوندهای هیدروژنی بین گروه‌های کربوکسیل و آمید در اسکلت پلی‌پپتیدی پایدار می‌شود.

Alternative splicing پیرایش متناوب

فرایندی که در آن اگرون‌های یک mRNA اولیه در ترکیب‌های مختلف کنار هم قرار گرفته و باعث تشکیل دو یا چندین mRNA از یک RNA اولیه می‌شود (شکل ۴-۱۹).

Aminoacid اسید آمینه

ترکیب آلی که حداقل یک گروه آمینو و یک گروه کربوکسیل دارد. در اسیدهای آمینه که سازندهٔ مونومرهای پروتئینی یک گروه آمین و یک گروه کربوکسیل از طریق یک اتم کربن مرکزی (کربن α) به هم متصل می‌شوند. کربن α به رنجیره‌های جانبی متفاوت اتصال می‌یابد (شکل‌های ۲-۳ و ۲-۱۴).



آب و مونوکون بدون بار کوچک مثل گلیسرول را از عشاء پلاسمایی می‌دهند (شکل ۱۱-۸).

Archea آرکئا

گروهی از پروکاریوت‌ها که یکی از سه سلسله متمایز تکاملی ارگانسیم‌های امروزی را تشکیل می‌دهند. همچنین آنها را آرکتوماکتریا و آرکتان نیز می‌نامند. از بعضی جهات، آرکتاها به یوکاریوت‌ها شبیه‌تر از باکتری‌ها (باکتری‌های واقعی) می‌باشند (شکل ۱-۳).

Associated constant (Ka) ثابت اتصال

به ثابت تعداد مراجعه شود

Aster انیسر

ساختاری متشکل از ریزلوله‌ها (فیبرهای استری) که در طی میتوز از ساندروم به سمت خارج، خارج می‌شوند (شکل ۱۸-۲۲).

Asymmetric carbon atom اتم کربن نامتقارن

یک اتم کربن که به چهار گروه مختلف اتمی یا شیمیایی متصل می‌شود. همچنین به آن اتم کربن کایرال نیز گفته می‌شود. آرایش پیوندها به دو صورت مختلف می‌تواند باشد در نتیجه دو نوع یرومر فضایی که تصویر آینه‌ای یکدیگرند تولید می‌شود (شکل ۲-۴).

Asymmetric cell division تقسیم سلولی نامتقارن

هر تقسیم سلولی که در آن دو سلول دختری ژن‌های یکسانی دریافت می‌کند اما اجزاء مختلف (مثل mRNAs و پروتئین‌ها) را از سلول مادری به ارث می‌برد (شکل‌های ۲۱-۲۴ و ۲۱-۲۸).

ATP (adenosine 5'-triphosphate)

آدنوزین ۵ تری فسفات

نوکلئوتیدی مهم برای به دام انداختن و انتقال انرژی آزاد در سلول‌ها می‌باشد. هیدرولیز هر دو پیوند فسفوسیدرید در ATP مقدار زیادی انرژی آزاد می‌کند این انرژی برای انجام فرایندهای سلولی مورد نیاز می‌باشد (شکل ۲-۳۱).

ATPase از ATP

گروهی از آنزیم‌های کاتالیزکننده هیدرولیز ATP که محصول آن ADP، فسفات معدنی و رها شدن انرژی آزاد است. به K^+ و $ATPaseNa^+$ و پمپ ATP مراجعه شود.

ATP- powered pump پمپ با انرژی ATP

هر پروتئین انتقال غشایی که فعالیت ATP از دارد و هیدرولیز ATP را با انتقال حامل یون‌ها یا مولکول‌های کوچک از عرض عشاء پلاسمایی برخلاف شیب الکتروشیمیایی جهت کرده و به طور ساده پمپ نامیده می‌شود. (شکل ۱۱-۹)

ATP synthase سنتاز ATP

Antigen

آنتی‌ژن

هر ماده‌ای (معمولاً بیگانه) که سیستم ایمنی را تحریک می‌کند. در سلول‌های B، آنتی‌ژن تشکیل آنتی‌بادی را تحریک می‌کند. این آنتی‌بادی به طور اختصاصی به آنتی‌ژن مربوطه متصل می‌شود. در سلول‌های T، یک آنتی‌ژن پاسخ انتهایی را تحریک می‌کند. این پاسخ انتهایی به دنبال تولید سیوکین یا عملکرد فعالیت سیتوتوکسمیک ایجاد می‌شود.

سلول‌های ارائه‌دهنده آنتی‌ژن

Antigen presenting cell (APC)

هر سلولی می‌تواند آنتی‌ژن را به قطعات کوچک هضم کرده و پپتیدهای حاصله را در ترکیب با مولکول‌های MHCII در سطح سون نشان دهد. این پپتیدها به وسیله سلول‌های T تشخیص داده می‌شوند. APC‌های اصلی (سلول‌های دندریتیک، ماکروفاژها و سلول‌های B) MHCII را در سطح خود بیان می‌کنند.

Antiport انتقال ناهمسو

نوعی انتقال مزدوج (کوترنسپورت) که در آن یک پروتئین غشایی (آنتی‌پورتر) دو مولکول یا یون‌های مختلف را از غشای سلول در خلاف جهت هم عبور می‌دهد. همچنین به انتقال هم‌انستا مراجعه شود. (شکل ۱۱-۳، [3C])

Apical رأسی

به قسمت بالایی سون آرگان، یا ساختار بدنی دیگر اطلاق می‌شود. سلول‌های اپی‌تلیال سطح راسی فضای خارجی پس از فضای بار داخلی را شام می‌دهد (مانند لوس، ودهی، مجرا). (شکل ۱۹-۸)

Apoptosis آپوپتوز

فرایند تعیین شده به وسیله ژنیک بوده و در بافت‌های ویژه در طول تمایز و بیماری رخ داده و سلول خود را از بین می‌برد. این عمل به وسیله شکستن اجزاء سلولی و یک سری تغییرات مورفولوژیکی در دیواره سلولی مشخص می‌شود. همچنین به آن مرگ برنامه‌ریزی شده سلولی نیز گفته می‌شود. به کاسپازها مراجعه شود (شکل‌های ۱۹-۱، ۲۱-۲۲ و ۲۱-۴۱۵).

Apoptosome آپوپتوزوم

هیپتامر دیسک مانند و بزرگ در Apaf-1 بستاندبران. Apaf-1 پروتئینی است که در پاسخ به سیگنال‌های آپوپتوز تجمع یافته و به عنوان یک هائسین فعالسازی برای کاسپازهای آغاز و اثرگذار عمل می‌کند.

Aquaporins آکواپورین‌ها

خانواده‌ای از پروتئین‌های انتقال‌دهنده غشایی که اجازه عبور

ویروسی که سلول‌های باکتری را آلوده می‌کند. بعضی از فاژها به طور گسترده به عنوان وکتور در کلونینگ DNA استفاده می‌شود.

Basal پایه
به بازولاترال مراجعه شود.

Basal body جسم پایهای
ساختاری در فاعدهٔ مژک و تازک که ریزلونه‌ها در آن محل به عنوان پایگاهی برای رشد اکسوم شکل می‌گیرند. از لحاظ ساختار شبیه سانتیریول می‌باشد (شکل ۱۸۲۹).

Basal lamina (Pl. basal laminae) نایفهٔ پایهای
شبه صفحه مانند تازک از اجزاء ماتریکس خارج سلولی که در ریزلوم جانوران و دیگر گروه‌های سازمان یافتهٔ سلولی داشته و این سلول‌ها را از بافت پیوندی یا دیگر سلول‌ها جدا می‌کند. شکل‌های ۱۹۱۹ و ۱۹۲۰.

Base باز
ترکیبی که اغلب شامل سیتروژن می‌باشد و پذیرندهٔ پروتون (H^+) از اسید است، همچنین اغلب برای نشان دادن پورین‌ها و پیریمیدین‌ها در DNA و RNA استفاده می‌شود.

Basepair جفت باز
به هم پیوستن دو نوکلئوتید مکمل در DNA یا RNA که پیوندشان به وسیله پیوندهای هیدروژنی بین بازها مستحکم می‌باشد. آدین یا تیمن یا پوراسیل (A.T و A.C) و گوسین - سیتوزین (G.C) جفت می‌شوند (شکل ۴۰۳).

Basic helix-loop-helix مارپیچ - حلقه - مارپیچ باری
به مارپیچ - حلقه - مارپیچ باری مراجعه شود.

Basolateral بازولاترال
در ارتباط با قسمت قاعده‌ای (پایهای) و جانبی (کناری) یک سلول قطبی، ارگان یا ساختار بدنی. در مورد سلول‌های اپی‌تلیال سطح پایهای جانبی (basolateral) متصل به سلول‌های همسایه در ریز غشاء پایه قرار دارد.

B cell سلول B
لنفوسیتی که در معزاستخوان شکل گرفته و گیرنده‌های ویژهٔ آنتی‌ژن (ایمونوگلوبولین‌های متصل شدهٔ خشایی) را بیان می‌کند. بعد از واکنش با آنتی‌ژن، سلول B تکثیر شده و به سلول‌های پلاسما ترشح‌کنندهٔ آنتی‌بادی تبدیل می‌شود.

B cell receptor گیرندهٔ سلول B
کمپلکس متشکل از مولکول‌های ایمونوگلوبولین متصل شده به غشاء که برای هر آنتی‌ژن، ویژه بوده و به همراه زنجیره‌های $Ig\alpha$ و $Ig\beta$ انتقال‌دهندهٔ سیگنال است.

کمپلکس پروتئین چند زیر واحدی که به قسمت داخلی غشاء میوبکندری، غشاء بیلاکونیدی در کلروپلاست و غشاء پلاسما میوبکتریایی متصل شده و سنتز ATP را در طول هسفریلاسیون اکسیداتیو و فتوسنتز تسریع می‌کند و کمپلکس F_0F_1 نیز نامیده می‌شود. (شکل ۱۲-۳۴)

Autocrine اتوکراین
در ارتباط با مکانیسم سیگنال‌دهی که در آن سلول، مولکول‌های سیگنالی را تولید کرده (مثل فاکتور رشد) و سپس به آن متصل شده و پاسخ می‌دهد.

Autoradiography اتوکاردیوگرافی
روشی برای نمایان کردن مولکول‌های رادیواکتیو موجود در یک نمونه (مثل قسمتی از بافت یا ژل الکتروفورز) به وسیلهٔ قراردادن یک فیلم عکاسی (اسلواسیون) یا آشکارساز نوبعدی الکترونیکی در معرض نمونه، فیمی که در معرض نمونه قرار می‌گیرد اتوکاردیوگرام نامیده می‌شود.

Autosome اتوزوم
تمام کروموزوم‌ها به غیر از کروموزوم‌های جنسی.

Axon اکسون
زائده‌ای بلند در سلول‌های عصبی که قدر به هدایت پیام‌های عصبی (پتانسیل عمل) تولید شده در جسم سلولی به سمت انتهای دور و شامخ‌تر می‌باشد (انتهای اکسون) (شکل ۲۲-۲).

Axonal transport انتقال اکسونی
پروتئین حرکتی که انتقال اندامک‌ها و وریکول‌ها را در طول میکروتوبول‌ها در اکسون سلول‌های عصبی انجام می‌دهد. انتقال رو به جلو از جسم سلولی به سمت پایانهٔ اکسونی رخ می‌دهد، انتقال رو به عقب از پایانهٔ اکسونی به سمت جسم سلولی اتفاق می‌افتد (شکل ۱۸-۱۷ و ۱۸-۱۸).

Axoneme اکسونیم
دستمای از میکروتوبول‌ها و پروتئین‌های صمیمه که در تازک و مژک وجود داشته و مسئول ساختار و حرکت آنها می‌باشد. (شکل ۱۸-۲۹)

B

Bacteria باکتری
دسته‌ای از پروکاریوت‌ها که یکی از سه سلسله متمایز ارگانیسم‌های امروزی را تشکیل داده و باکتری‌های واقعی (یوباکتریها) نیز نامیده می‌شوند و به طور فیلوژنتیکی از آرکئها و یوکاریوت‌ها متمایز می‌شوند. (شکل ۱-۲)

Bacteriophage (phage) باکتریوفاژ (فاژ)

خوش حیم

Benign

در ارتباط با یک سومور که سلول‌هایی بسیار شبیه به سلول‌های طبیعی دارد. سومورهای خوش حیم در محلی که از آنجا منشاء گرفته‌اند باقی می‌مانند اما می‌توانند در نتیجه رشد، مصر واقع شوند به بدحیم مراجعه شود.

صفحات بتا (β)

Beta (β) sheet

ساختار صفحه صاف و ثانویه پروتئین‌ها که به وسیله پیوندهای هیدروژنی بین اتم‌های اصلی در دو رنجیره پلی‌پپتیدی یا بخش‌هایی از یک رنجیره تأخورد ایجاد می‌شود (شکل ۳-۲)

پیچ β

Beta (β) turn

یک ساختار ثانویه یا شکن در پروتئین‌ها.

بلاست

Blast

یک برنامه کامپیوتری که به طور گسترده برای مقایسه نوآلی اسیدهای آمینه از یک پروتئین با نوآلی شناخته شده پروتئین‌های موجود در منابع اطلاعاتی استفاده می‌شود جستجوهای بلاست سرچ‌هایی درباره ساختار، عملکرد و تکامل پروتئین که به تازگی کشف شده‌اند می‌دهد.

بلاستوسیست

Blastocyst

مرحله‌ای از حین پستانداران که شامل ۶۴ سلول بوده و به دو نوع سلولی - تروفکتودرم (که بافت‌های جنینی خارجی را تشکیل خواهد داد) و توده سلولی داخلی (که جنین کامل را شکل می‌دهد) یا مرحله‌ای که در دیواره رحم ایجاد می‌شود و به بلاستوسول در جنین‌ها جانورس دیگر مرتبط است، (شکل ۱-۳۷)

بافر

Buffer

محلولی از اسید (HA) و باز (A) که با اضافه کردن مقادیر اندک اسید یا باز قوی، تغییرات کوچکی در pH ایجاد می‌شود و pH نزدیک pKa ترکیب باقی می‌ماند.

C

کادهرین

Cadherins

خانواده‌ای از مونوکول‌های چسبیده سلولی دیمری که در اتصالات چسبیده و دسموموم جمع یافته و واکنش‌های هموفیلیک سلول - سلول وابسته به Ca^{2+} را انجام می‌دهد.

کالمودولین

Calmodulin

پروتئین کوچک سیمپورولی که به چهار یون کلسیم متصل می‌شود. کمپلکس کلسیم - کالمودولین به پروتئین‌های زیادی متصل شده و به این وسیله باعث فعال شدن یا مهار آنها می‌گردد.

کالری

Calorie

واحدی از گرما (انرژی گرمایی)، یک کالری مقدار گرمایی است که برای گرم کردن ۱ گرم آب را ۱ درجه سانتیگراد بالا می‌برد کیلوکالری (kcal) اغلب برای مشخص کردن محتوای انرژی غذاها و تغییرات در انرژی آزاد یک سیستم به کار می‌رود.

چرخه کلوی

Calvin cycle

مسیر متابولیکی اصلی که CO_2 را طی فتوسنتز به صورت کربوهیدرات تثبیت کرده و به آن تثبیت کربن نیز گفته می‌شود این فرایندها به طور غیرمستقیم به نور وابسته هستند اما هم در تاریکی و هم در روشنایی نیز می‌توانند انجام شوند. (شکل ۱۲-۴۴)

سرطان

Cancer

یک واژه کلی که به تومورهای بدحیم متعدد اشاره دارد سلول‌های سرطانی رشد و تقسیم سریع‌تر از حد طبیعی داشته و به بافت‌های مجاور حمله کرده و بعضی اوقات در بافت‌های دیگر نیز بحث می‌شوند (متاستاز).

کپسید

Capsid

پوشش پروتئینی بیرونی ویروس که از چندین لایه ریز واحدهای پروتئینی تشکیل شده و از محتوای اسید نوکلئیک ویروس محافظت می‌کند.

کربوهیدرات

Carbohydrate

عبورت کلی برای پلی‌هیدروکسی آلدئیدها، پلی‌هیدروکسی کتون‌ها یا ترکیباتی که از آنها مشتق می‌شوند. معمولاً فرمول $(CH_2O)_n$ دارند انواع اولیه این ترکیبات برای دخیله و نامین انرژی در سلول‌های جانورس به کار می‌روند (شکل ۱۸-۲).

تثبیت کردن

Carbon fixation

به چرخه کلوی مراجعه شود.

کارسینوژن

Carcinogen

هر عامل فیزیکی یا شیمیایی که وقتی سلول‌ها در معرض آن قرار می‌گیرند، سرطانی می‌شوند.

زن محافظ

Caretaker gene

ژنی که پروتئین‌های مرده‌ای شده از آن با شرکت در تعمیر آسیب DNA از ژنوم محافظت می‌کنند. از دست دادن فعالیت زن‌های محافظ باعث افزایش سرعت جهش و پیشرفت کارسینوژن‌ها می‌شود.

کاسپاز

Caspase

گروهی از پروتئین‌های انزیمی تجزیه‌کننده (پروتئاز) که در آپوپتوز عمل کرده و در یک مسیر آشکاری هر یک از آنها باعث فعالیت کاسپاز بعدی می‌شوند (شکل‌های ۳۷-۴۱ و ۴۸-۴۱).

کاتابولیسم

Catabolism



بکدیگر یا ماتریکس خارج سلولی متصل می‌شوند. (شکل ۱۹۹ و جدول ۱۹)

Cell line دودمان سلولی

جمعیتی از سلول‌های کشت داده شده از منبع گیاهی یا جانوری که در اثر یک تغییر ژنتیکی امکان رشد نامحدود سلول‌ها فراهم می‌شود. (شکل ۱۳۱b)

Cell strain تبار سلولی

جمعیتی از سلول‌های کشت شده گیاهی یا جانوری که ویژگی محدود داشته و سرانجام ۵۰-۲۵۰ روز بعد از تولید از بین می‌رود.

Cellulose سلولز

ساختار پلی‌ساکاریدی که از واحدهای گلوکز ساخته شده و پیوند بین آنها $\beta(1,4)$ می‌باشد. سلولز میکرو فیبریل‌های بلندی تشکیل می‌دهد و جزء اصلی دیواره سلول‌های گیاهی است.

Cell wall دیواره سلولی

مانتریکس انعطاف‌ناپذیر و خارج سلولی که بعد از غشاء پلاسمایی قرار گرفته و از سلول محافظت کرده و شکل آن را ثابت نگه می‌دارد این ساختار در اغلب قارچ‌ها، گیاهان و پروکاریوت‌ها مشاهده می‌شود اما در اغلب جانوران پرسلولی وجود ندارد. (شکل ۱۹۳۷)

Centriole سانتزیول

دو جسم استوانه‌ای درون سانتروم‌وم سلول‌های جانوران که شامل ۹ دسته سه‌تایی از ریزوله‌ها بوده و از نظر ساختاری شبیه جسم‌یابه‌ای می‌باشد. (شکل ۱۸۴)

Centromere سانترومر

قسمتی از توالی DNA که برای جد شدن کروموزوم‌ها در طول میوز و میوز ضروری می‌باشد، دیگری تر کروموزوم‌های میتوزی که در آن کینه‌توکور شکر می‌گیرد. پس قسمت به صورت نشسته مشخص می‌شود.

Centrosome (Cell center) سانتروم (کانون سلولی)

ساختاری در نزدیکی هسته سلول‌های جانوری. این ساختار مرکز سازماندهی ریزوله‌ها (MTOC) بوده و دارای یک جفت سانتزیول است که در مانتریکس پروتئینی جای دارد و پس از میتوز تقسیم می‌شود. به هر سانتروم قطب دوک به وجود می‌آید.

Chaperone چاپرون

عبارتی کلی برای دو نوع پروتئین، چاپرون‌های مولکولی و چپرون‌ها، که از ناحورن نامناسب پروتئین‌های هدف جلوگیری کرده و یا تاخورن صحیح پروتئین را تسهیل می‌کنند. (شکل‌های ۳-۱۶ و ۳-۱۷)

Chapronine چاپرونین

تحریر سلولی مولکول‌های پیچیده به مولکول‌های ساده‌تر که با آزاد شدن انرژی همراه می‌باشد. آنابولیزم عکس این مسیر بوده و طی آن انرژی برای سنتز مولکول‌های پیچیده از انواع ساده‌تر مصرف می‌شود.

Catalist کاتالیزور

ماده‌ای که سرعت یک واکنش شیمیایی را بدون تأثیر ماندگار در ساختارش افزایش می‌دهد. آنزیم‌ها، کاتالیزورهای پروتئینی می‌باشند و ریبوزیم‌ها RNAهایی هستند که می‌توانند به عنوان کاتالیزور، عمل کنند. (شکل ۲-۲۰)

Cation کاتیون

یون دارای بار مثبت.

cDNA (complementary DNA) مکمل DNA

مولکول DNA که از روی مولکول mRNA به وسیله آنزیم برانس کریناز معکوس ساخته می‌شود بنابراین فاقد ایسرو می‌باشد.

Cell - adhesion molecules (CAMs) مولکول‌های اتصال دهنده سلول

پروتئین‌هایی در غشاء پلاسمایی سلول‌ها که به پروتئین‌های مشابه روی دیگر سلول‌ها متصل شده و به این وسیله باعث چسبیدن سلول - سلول می‌شوند. چهار خانواده اصلی از CAM، کاده‌رین‌ها، IgCAM، اینتگرین‌ها و سکترین‌ها می‌باشند. (شکل ۱۹۱)

Cell cycle چرخه سلولی

توالی منظم از رویدادهایی که طی آن یک سلول کروموزوم خود را دو برابر کرده و به دو سلول تقسیم می‌شود. چرخه سلولی شامل چهار فاز می‌باشد. G₁ قبل از سر DNA اتفاق می‌افتد. در S همانندسازی DNA روی می‌دهد. G₂ بعد از سنتز DNA و M هنگام تقسیم سلولی روی می‌دهد و سرانجام دو سلول دختری تشکیل می‌شود. تحت شرایط خاص سلول‌ها از چرخه سلولی در طول G₀ خارج می‌شوند و در فاز G₀ به صورت سلول‌هایی که تقسیم نمی‌شوند باقی می‌مانند. (شکل‌های ۱-۱۷ و ۲-۱)

Cell division تقسیم سلول

تقسیم یک سلول به دو سلول دختری در یوکاریوت‌های عالی. این فرآیند شامل تقسیم هسته (میتوز) و سیتوپلاسم (میتوکیز) می‌باشد. اغلب اوقات میتوز به هر دو تقسیم سیتوپلاسم و هسته اشاره دارد.

Cell junction اتصالات سلولی

جایگاه‌های خاصی در سطح سلول که از آنجا سلول‌ها به



دختری می‌شود	به چایرون مراجعه شود
Chromatin کروماتین	Checkpoint نقطه کنترل
کمپلکسی از DNA، هیستون‌ها و پروتئین‌های غیرهیستونی که کروموزوم‌های یوکاریوتی را تشکیل می‌دهد. تراکم کروماتین در طول متور باعث می‌شود کروموزوم‌ها در متاهاز قابل مشاهده شوند.	هر یک از چند نقطه موجود در چرخه سلولی یوکاریوتی که ورود سلول به مرحله بعد را متوقف می‌کند تا این که شرایط مناسب حاصل شود.
Chromatography, liquid کروماتوگرافی مایع	Chemical equilibrium تعادل شیمیایی
گروهی از روش‌های بیوشیمیایی برای جداسازی مخلوط‌های مولکولی (مثل پروتئین‌های مختلف) بر پایه جرم (کروماتوگرافی فینراسیون زلی)، بار (کروماتوگرافی تعویض یونی) و یا بونایی متصل شدن به طور ویژه به یک مولکول (کروماتوگرافی تماسی) است. (شکل ۲۷-۳)	شرایطی در واکنش شیمیایی که در آن غلظت همه محصولات و واکنش‌دهنده‌ها ثابت مانده و سرعت واکنش رفت و برگشت مساوی است.
Chromosome کروموزوم	Chemical potential energy انرژی پتانسیل شیمیایی
واحد ساختاری ماده ژنتیکی که در یوکاریوت‌ها شامل مولکول دو رحیره‌ای DNA و پروتئین‌های صمیمه می‌باشد. در بیشتر یوکاریوت‌ها یک مولکول DNA دو رحیره‌ای حلقوی ماده ژنتیکی را تشکیل می‌دهد. به کروماتین و کاریوتیپ مرجه شود.	انرژی که در پیوندهای اتصال‌دهنده اتم‌ها در مولکول‌ها ذخیره می‌شود.
Cilium (Cilia) مژک	Chemokine کموکاین
ساختارهای کوچک حاظه‌کننده عشاء در سطح سلول‌های یوکاریوتی و دارای یک دسته مرکزی ر ریرلوله‌ها. مژک‌ها معمولاً به صورت مسلم برای به حرکت درآوردن سلول (مثل ارگانیسم‌های تک سلولی) یا برای به حرکت درآوردن ذرات کوچک یا مایعات (مثل سلول‌های تراکتا) به کار می‌روند. به اکسونم و فلاژلوم نیز مراجعه شود.	پروتئین ترشحی متعدد و کوچک که به عنوان هدایت‌کننده شیمیایی لکوسیت‌ها عمل می‌کند.
Cisterna (Cisternae) سیستیرنا (سیس ترانس)	Chemotaxis کمو تاکسی
محفظه‌های محب که توسط عشاء احاطه شده‌اند و در دستگاه گلزی و شبکه آندوپلاسمی یافت می‌شوند.	حرکت سلول یا ارگانیسم به سمت ماده شیمیایی ویژه یا دور شدن از آن.
Citric acid cycle چرخه اسید سیتریک	Chimera کایمر
مجموعه‌ای از به واکنش مرتبط با هم که در مانریکس میوکندری انجام می‌گیرد و در آن گروه‌های استین اکسید و CO ₂ تولید می‌شود و واسطه‌های حیا شده برای تولید ATP مصرف می‌شوند. همچنین چرخه کربس و چرخه تری‌کربوکسیبیک اسید (TCA) نیز نامیده می‌شود (شکل ۱۰-۱۲).	۱- جانور یا بافتی که از اجزاء مختلفی تشکیل شده است. این اجزاء به طور ژنتیکی از افراد حد گانه مشتق شده‌اند. یک هیبرید، ۲- پروتئینی شامل قسمتهایی از پروتئین‌های مختلف.
Clathrin کلاترین	Chlorophylls کلروفیل‌ها
پروتئین رشته‌ای که به کمک پروتئین‌های گردآوری‌کننده در ناحیه مخصوص سطح سیتوپلاسمی عشاء پدیرره شده و شبکه‌ای را تشکیل می‌دهد و به این وسیله حفره‌های پوشیده شده با کلاترین تشکیل شده و وریکول‌ها از این ناحیه جوانه می‌زنند.	گروهی از رنگانه‌های پورفیرین جذب‌کننده نور که برای فتوسنتز ضروری هستند. (شکل ۱۲۳۱)
Cleavage کلیواژ	Chloroplast کلروپلاست
	اندامک خاص در سلول‌های گیاهی این اندامک به وسیله دو عشاء احاطه شده و دارای عشاء‌های حاوی کلروفیل (تیلاکوئید) است که واکنش‌های جذب‌کننده نور فتوسنتز در اینجا اتفاق می‌افتد.
	Cholesterol کلسترول
	بیپید شامل چهار حلقه استروئیدی با گروه‌های هیدروکسیل روی یک حلقه. ترکیبی که در عشاءهای بسیاری از یوکاریوت‌ها بوده و پیش‌ساز هورمون‌های استروئیدی، اسیدهای چرب و ویتامین D می‌باشد.
	Chromatid کروماتید
	سجهای از کروموزوم‌های مصاعف شده که در فاز S چرخه سلولی شکل می‌گیرد و به وسیله ساسرومر به کروماتید دیگر متصل شده و کروماتید حولری نیز نامیده می‌شود. در طول میوز دو کروماتید جد شده و هر کدام از آنها وارد یکی از سلول‌های



مسیر پروتولیسیکی شده و منجر به تشکیل کمپلکس حمله کننده سیتولیسیک می شود.

مکمل Complementary

۱- در ارتباط با توانی اسید نوکلئیک یا رنجیره هایی که بازه یزش می تواند کاملاً با هم جفت شود ۲- مناطقی روی دو مولکول که با هم واکنش داده (مثل تریه و سوپسر) و با هم به صورت قفس و کلید متناسب می شود.

مکمل cDNA Complementary DNA (cDNA)

به cDNA مراجعه شود

کامل شدن Complementation

به تکامل ژنتیکی و تکامل عملکردی مراجعه شود

نسب غلظتی Concentration gradient

در ریسشناسی سلولی تفاوت در غلظت سوپسر در ماصق مختلف سول، جیب، یا محل های مختلف عشاء سلولی می باشد

کنفورماسیون Conformation

شکل دقیق سه بعدی یک پروتئین یا سایر ماکرومولکول ها که از موقعیت فضایی اتمها در مولکول خاص می شود. (شکل ۳۸)

کانکسین ها Connexins

خانواده ای از پروتئین های غشورکننده عشایی که اتصال های مستعدار را در مهره ناری شکل می دهند. (شکل ۱۹۱۸)

صاحتاری Constitutive

در ارتباط با تولید یا فعالیت سولی مداوم یک مولکول یا عملکرد مداوم فریندهای سولی (مثل برشخ خودمختار) که تولد آنها با محرک های داخلی یا خارجی تنظیم نمی شود.

دستجات انقباضی Contractile bundles

دستجاتی از کتین و میوین در سلول های غیر ماهیچه ای که به عنوان اتصال سلول (مثل فیبرهای استرس) یا حرکت سلول (حلقه انقباضی در تقسیم سلول) عمل می کند.

COPI COPI

گروهی از پروتئین ها که وریکول های انقباضی ر در مسیر ترشخی پوشش می دهند. این وریکول های پوششی داده شده با COPI پروتئین ها ر از دستگاه گنژی به شبکه اندوپلاسمی و یک سسترن به سسترن بعدی در گلژی منتقل می کنند.

COPH

گروهی از پروتئین هایی که وریکول ها را در مسیر ترشخی پوشش می دهند. وریکول های پوشش داده شده با COPII پروتئین ها را از شبکه اندوپلاسمی به گلژی هدیت می کنند.

Cotranslational - translocation

انتقال همزمان با ترجمه

مجموعه ای از تقسیم های سلولی سریع در جبردایی که به دنبال لقاح با رسد سلولی که اتفاق می افتد و به تدریج سلول های کوچک تولید شده و منجر به تشکیل بلاستوسیت در پستاندارس یا بلاستولا در دیگر جانوران می شود این واژه برای هیدرولیر مولکول ها نیز به کار می رود (شکل های ۲۲۱ و ۲۲۸)

Cleavage/polyadenylation complex

کمپلکس برش / کمپلکس پلی آدنیلایسیون

کمپلکس پروتئینی بزرگ که باعث شکسته شدن mRNA اولیه در انتهای ۳' جگله پلی A شده و با اضافه نمودن آنین (A)، دم پلی A ر تشکیل می دهد.

کلون Clone

۱- جمعیتی از سلول های مشابه از نظر ژنتیکی یا ویروس ها ر ارگانسیم هایی که از جد مشترک عشاء می گیرند. ۲- نسخه های متعدد از ژن ها یا قطعات DNA مشابه که از طریق کلون کردن DNA تکثیر می شوند.

خلرونی Cochlea

ساختار خلرونی شکل دارای اندام کورتی که بخش حساس به صد، در گوش داخلی می باشد.

کدون Codon

توالی سه نوکلئوتیدی در DNA یا mRNA که نشان دهنده یک اسید آمینه به خصوص در هنگام پروتئین سازی است. همچنین به آنها ترتیلت نیز گفته می شود. از ۶۴ کدون ممکن، ۳ کدون مربوط به پایان پروتئین سازی بوده و اسید آمینه ای را مشخص نمی کند و موجب پایان سسر پروتئین می شود. جدول (۴-۱)

کوئل - کوئل Coiled - Coiled

موبف ساختاری پروتئین که از مارپیچ α امفی پاتیک ساخته می شود و می تواند به دور خود جمع شده و باعث پایداری خود شود این ساختار لوله مانند در اغلب پروتئین های رشته ای و به ویژه فاکورهای روبوسی یافت می شود.

کلاژی Collagen

گلیکوپروتئینی با سه مارپیچ عی از گلیسین و پرولین که یکی از اجراء عمده ماتریکس خارج سلولی در بافت های پیوندی می باشد. ربرده های متعدد این پروتئین از نظر قرار داشتن در بافت و ترکیب خارج سلولی و پروتئین های سطح سلولی مجتمع کننده آنها، با هم تفاوت درند.

کمپلمان Complement

گروهی از پروتئین های سرمی ساختاری که به طور مستقیم به سطوح میکروبی یا قارچی متصل و به این وسیله باعث فعال شدن

گروهی از پروتئین‌های رنگی دارای آهن می‌باشد و بعضی از آنها به عنوان حاملین الکترون در طی تنفس و فتوسنتز عمل می‌کند (شکل ۱۴-۱۴a)

Cytokine **سیتوکین**

هر یک از پروتئین‌های بی‌شمار کوچک ترشحی (مثل اریتروپوئیتین، G-CSF و ایستروفون، ینتروکین) که به گیرنده‌های سطح سلول‌های حوص و سیستم ایمنی متصل شده و تحریک نماید و تکثیر این را باعث می‌شود.

Cytokine receptor **گیرنده سیتوکین**

گروه بزرگی از گیرنده‌های سیگنالی سطح سلول شامل: اریروپوئیتین، هورمون رشد، ایسرنوکین و ایسرفرون‌ها. اتصال یگانه منجر به فعال شدن بخش سیتورولی کیمارهای JAK متصل شده به رسپتور می‌شود و به این وسیله مسیر سیگنال داخل سلولی آغاز می‌گردد (شکل‌های ۱۴-۸ و ۱۴-۱۲)

Cytokinesis **سیتوکینز**

تقسیم سیتوپلاسم طی میتوز که نو سلول دختری را تولید کرده و هر کدام از این سلول‌ها شامل اندامک‌ها و هسته می‌باشد. (شکل ۱۷-۳۴)

Cytoplasm **سیتوپلاسم**

محتویات یک سلول که درون عشاء پلاسمایی قرار دارند. این محتویات در سلول‌های یوکاریوتی خارج از هسته قرار گرفته‌اند.

Cytoskeleton **اسکلت سلولی**

شبکه‌ای از مواد فیبری، عمدتاً شامل: ریزلویه‌ها: ریزرشته‌های اکتینی و رشته‌های حنوسط می‌باشد و در سیتوپلاسم سلول‌های یوکاریوتی قرار دارد اسکلت سلولی موجب سازمان‌یابی و حفاظت از ساختارهای سلولی شده و باعث حرکت کروموزوم‌ها، اندامک‌ها و حرکت خود سلول می‌شود (شکل ۱۷-۱ و ۱۷-۲ و ۱۸-۱)

Cytosol **سیتوزول**

قسمت آبی بی‌شکل سیتوپلاسم که شامل اندامک‌ها، عشاءها و ترکیبات نامحلول اسکلت سلولی می‌باشد.

Cytosolic face **سطح سیتورولی**

سطحی از عشاء سلولی که پس از مسورون قرار دارد (شکل ۱۰-۸)

انتقال همزمان پروتئین‌های ترشحی به داخل شبکه اندوپلاسمی وسی که پروتئین تولید شده همور متصل به ریبوزوم می‌باشد و برجه تر شبکه اندوپلاسمی ادامه یافته و پروتئین طوین می‌شود.

Cotransport **انتقال همراه**

عبور یون‌ها و مولکول‌های کوچک از عشاء برخلاف شیب عصبت که با عبور مولکول دیگر در جهت شیب عصبت جمعیت می‌شود.

Covalant band **پیوند کووالانسی**

بیرونی شیمیایی مستحکمی که اتم‌ها را در یک مولکول به وسیله به اسرک گذارش یک یا چند جفت الکترون در کنار هم نگه می‌دارد. همچنین به پیوندهای غیرکوالان مراجعه شود (شکل ۲-۲ و ۲-۶)

Cross - exon recognition complex

کمپلکس شناسایی درون اگرون

پروتئین‌های SR بزرگ تجمی متصل شده به RNA و دیگر ترکیب‌هایی که به مشخص کردن اگرون‌ها در mRNA رویه در یوکاریوت‌های عالی کمک می‌کند و باعث پردازش صحیح RNA می‌شود.

Crossing Over **کراسینگ‌اور**

تعویض ماده ژنتیکی بین کروماتیدهای مادری و پدری در طول میوز تا این که کروموزوم هورکب ایجاد شود. همچنین به بوتربکیی مرجه شود. (شکل ۵-۱۰)

Cyclic AMP(cAMP) **حلقوی AMP**

یک پیامبر ثانویه که کانال‌های کانیونی را در سلول‌های هیپهای باز کرده و پروتئین کیناز G را در رگ‌های ماهیچه صاف و دیگر سلول‌ها فعال می‌کند. (شکل ۱۵-۹ و ۱۵-۱۱ و ۱۵-۳۱)

Cyclin **سیکلین**

هر یک از بی‌شمار پروتئین‌هایی که سمدار و عصبت آنها در طول چرخه سلول یوکاریوتی کم یا زیاد می‌شود. سیکلین کمپلکس‌هایی با کیناز (کیناز وابسته به سیکلین) تشکیل می‌دهد و به این وسیله این انزیم‌ها را فعال و نسبت به سوسترای ویژه اختصاصی می‌کند.

Cyclin - dependent kinase **کیناز وابسته به سیکلین**

یک نوع پروتئین کیناز که در هنگام اتصال به سیکلین از نظر کاتالیتیک فعال می‌باشد. سیکلین‌های - CDK متعدد در طی چرخه سلولی یوکاریوت‌ها به وسیله فسفریله کردن پروتئین‌های هدف، عملیات مختلفی را به راه می‌اندازد. (شکل ۲۰-۳۲)

Cytochromes **سیتوکروم‌ها**



دالتون

Dalton

واحدی از جرم مولکولی که تقریباً برابر با جرم اتم هیدروژن است. ($1.66 \times 10^{-24} \text{g}$)

ذاتوره شدن

Denaturation

تغییرات اساسی در کثورماسیون پروتئین یا اسیدنوکلئیک که به واسطه شکستن تعداد زیادی پیوندهای غیرکوالانسی به موجب گرما یا فرار گزشتی در معرض مواد شیمیایی مختلف ایجاد می‌شود و منجر به از دست دادن فعالیت ریستی می‌گردد.

دندریت

Dendrite

زائده‌های نسبتاً کوتاه و منشعب که از جسم سلولی یک نورون بیرون زده و پیام‌ها را از اکسون دیگر نورون‌ها دریافت می‌کند (شکل ۲-۲)

سلول‌های دندریتیک

Dendritic cell

سلول‌های فاگوسیتوزی رااندهنده آنتی‌ژن که در بافت‌های زیادی وجود دارند و پانوزی‌ها را از طریق گیرنده‌های شبیه Toll (Toll like receptor) تشخیص می‌دهند بعد از وارد شدن آنتی‌ژن به محلی از بافت آسیب‌دیده یا عفونی ماکروفاژها به گره‌های لعاوی مهاجرت کرده و فعال شدن سلول‌های T را آغاز می‌کند (شکل ۲-۴)

Deoxyribonucleic acid

دئوکسی ریبونوکلئیک اسید

به DNA مراجعه شود.

غیرقطبی شدن

Depolarization

کاهش پتانسیل الکتریکی منعی در سطح سینورولی که به طور معمول در حال استراحت در دو سوی غشاء وجود دارد و منجر به کم شدن بار منعی داخل غشاء یا پتانسیل غشایی مثبت در داخل غشاء می‌گردد.

معین سازی

Determinant

تعمیراتی در حلی جسم‌ریزی سلول است. این تعمیرات سلول را در یک مسیر ویژه نمایر قرار می‌دهد.

تکوین

Development

تمامی فرآیندهایی که شامل رشد، تمایز و سازمان‌یابی یک سلول لقاح یافته و تبدیل آن سلول به گیاه یا جانور کامل است. طی فرایند رشد، قطعی شدن در حرکت انواع سلول‌های منبرد، بافت‌ها و اندام‌ها شکل می‌گیرد.

دی‌اسیل گلیسرول

Diacylglycerol (DAG)

پیامبر ثانویه متصل به غشاء که می‌تواند به وسیله شکستن فسفولیپیدها در پاسخ به تحریک گیرنده‌های سطح سلولی معین تولید شود (شکل‌های ۱۵-۶ و ۱۵-۳۹)

بیان متفاوت ژنی

Differential gene expression

بیان ژن‌های مختلف به وسیله سلول‌های با ژنوتیپ‌های مشابه که منجر به تولید یک سری پروتئین‌های ویژه می‌شود این پروتئین‌های ویژه مراحل رشد یا تمایز نوع سلول را موجب می‌شود.

تمایز

Differentiation

فرآیندی که معمولاً شامل تغییرات در میان ژن‌های سلول اولیه و تبدیل آن به یک سلول تخصص یافته می‌باشد.

دپلوئید

Diploid

در ارتباط با سلول یا ارگانیسم که دارای دو سری کامل از کروموزوم‌های هومولوگ و به همین ترتیب دو سته (آل‌ها) از هر ژن یا جایگاه ژنی می‌باشد. سلول‌های سوماتیک دارای تعدادی کروموزوم‌های دپلوئید هستند. این کروموزوم‌ها (2n) که ویژه یک نوع است. همچنین به هاپلوئیدی مراجعه شود.

دی‌ساکارید

Disaccharide

کربوهیدرات کوچک (قد) که شامل دو مونوساکارید است این دو مونومر به صورت کوالان با یک پیوند گلیکوزیدی به هم متصل می‌شوند (شکل ۱۹-۲)

ثابت تجزیه

Dissociation constant (Kd)

به ثابت تادل مراجعه شود.

پیوند دی‌سولفیدی

Disulfidebond (-S-S-)

اتصال کوالان که بین اتم‌های سولفور متعلق به سیستمین در پلی‌پپتیدهای مختلف با بخش‌های مختلفی از یک پلی‌پپتید صورت می‌گیرد.

دئوکسی ریبونوکلئیک اسید DNA (deoxyribonucleic acid)

پایمر خطی حاوی که از ۴ دئوکسی ریبونوکلئوتید ساخته شده و حامل اطلاعات وراثتی می‌باشد. همچنین به DNA یا ساریج دوگانه مراجعه شود.

کلونینگ DNA

DNA Cloning

روش DNA سوترکیب که در آن cDNA یا قطعاتی از DNA ژنومی به یک وکتور کلون‌سازی متصل می‌شود سپس وکتور را به سلول‌های میزبان کشت شده وارد می‌کنند و طی رشد سلول‌های میزبان درون آنها باقی می‌ماند. همچنین کلون‌سازی ژن بر نامیده می‌شود. (شکل ۱۴-۵)

کتابخانه DNA

DNA library

مجموعه‌ای از مونوکول‌های DNA کلون شده شامل کلیه قطعات ژنوم (کتابخانه ژنی) یا نسخه‌های DNA ساخته شده از همه mRNA ها به وسیله یک نوع سلول (کتابخانه cDNA). این مولکول‌های DNA به وکتورهای کلون‌سازی متصل شده‌اند.

آنزیمی که انتهای ۳ یک قطعه DNA را به انتهای ۵ دیگری متصل می‌کند و رنجیره مستند تشکیل می‌شود

یک سری معمم از هزاران توالی نوکلئوتیدی مختلف که در اسلاید میکروسکوپی یا سطح جامد مربعی شده‌اند و می‌توانند در میان ژن‌ها در سلول‌های مختلف یا سلول‌های ویژه در مرحله مختلف رشد یا تحت شرایط مختلف دیگر استفاده شوند.

آنزیمی که از یک رشته DNA همانندسازی می‌کند (رشته الگو) با رشته مکمل ساخته شود. همه DNA پلیمرها، ناکسی‌ریبونیوکلوئیدها را در هر یک از سمت ۵ به انتهای ۳ یک پرایمر کوتاه از RNA یا DNA اضافه می‌کند

منطقه مشخص از یک پروتئین یا ساختار سه‌بعدی، دامین عملکردی فعالیت ویژه یک پروتئین را انجام می‌دهد دامین ساختاری دارای ۴۰ یا تعداد بیشتری آمینو اسید می‌باشد که در ساختار سوم یا دوم مرتب داده شده‌اند. دامین توپولوژیکی رابطه فضایی مشخص با بقیه پروتئین دارد.

در ارتباط با آلی از ژن که در فوتیپ هتروزیگوت بیان می‌شود. آلل مغلوب بیان نمی‌شود.

در علوم ژنتیکه آلی که در حالت غالب عمل می‌کند اما اثری مشابه از دست دادن فعالیت آلل غالب را برور می‌دهد. به طور کلی آلل تولیدکننده پروتئین جهش یافته است. این پروتئین عمل پروتئین طبیعی را به وسیله متصل شدن به هر کدام از آنها با یک پروتئین نالادست یا پایین دست آن پروتئین در مسیر متوقف می‌کند

ساختار معمول سه‌بعدی DNA سولی که در آن دو رنجیره پی‌نوکلئوتیدی به صورت آنتی‌پارالی (ناهمسو) به موازات هم قرار می‌گیرند و این دو رشته توسط پیوندهای هیدروژنی بین بازهای مکمل به دور هم پیچ می‌خورند. (شکل ۴.۳)

۱- جهی برای یک ژن که RNA پیمراز طی رونویسی در آن راستا حرکت می‌کند و به سوی انتهای رشته DNA الگو پیش می‌رود موقعیت +۱ روی ژن اولین نوکلئوتیدی است که رونویسی می‌شود و به همین ترتیب +۲ و +۳ تا آلی آخر رونویسی می‌شود.

۲- روینادهایی که بعداً در مرحله آبشاری اتفاق می‌افتند (مثل مسیر سیگنالی)، همچنین به بالادست مراجعه شود.

عصوی از پروتئین‌های حرکتی که از انرژی حاصل در هیدرولیز ATP برای حرکت به سمت انتهای منفی ریمبول‌ها استفاده می‌کند. داینین‌ها می‌تواند وریکول‌ها و اندامک‌ها را منتقل کند و مسئول حرکت مژه و ناژک می‌باشد و بر حرکت کروموزوم‌ها طی میتوز نقش دارند. (شکل ۱۸.۲۴ و ۱۸.۲۵)

E

خارجی‌ترین لایه از سه لایه اصلی جنین پستانداران که به بافت اپیدرمی، سیستم عصبی و اندام‌های حسی بیرونی تبدیل می‌شوند همچنین به اندودرم و مزودرم مراجعه شود. (شکل ۲۲.۱۱ و ۲۱.۳)

یک نوع موتیف ساختاری مارپیچ - حلقه - مارپیچ که در پروتئین‌های متصل‌شونده به Ca^{2+} مثل کالمودولین وجود دارد (شکل ۲.۹b)

انرژی مرتبط با جانشین برهای مثبت و منفی، پتانسیل الکتریکی تقریباً در دو سوی عشاء پلاسمایی همه سلول‌ها حفظ می‌شود.

بیرونی به حرکت درآورنده که به صورت انرژی‌کی مسیر مناسب انتقال یک یون (یا مولکول‌های باردار) را در دو سوی عشاء مشخص می‌کند این ضیب در نتیجه ترکیب شدن اثر شیب غطت یون‌ها و پتانسیل عشایی در دو سوی عشاء می‌باشد.

هر مولکول یا اتمی که الکترون‌ها را از مولکول‌های دهنده می‌بیرد و آنها را به مولکول‌های پذیرنده در واکنش‌های مردوج اکسیداسیون و احیا منتقل می‌کند (شکل ۱۲.۲)

جریان‌های الکترون‌ها که از طریق ناقلین الکترون از دهنده‌های الکترونی احیاءکننده (مثل NADH) به O_2 در عشاء داخلی میتوکندری یا از H_2O به $NADP^+$ در عشاء تیلاکوتیدی کلروپلاست گیاهان صورت می‌گیرد (شکل ۱۸.۱۸ و ۱۲.۳۰)



گیرنده، فاگوسیتوز و پیتوسیتوز می‌باشد.

Endoderm

اندودرم

داخلی‌ترین لایه از سه لایه اصلی جنین جانوران، که به روده و دستگاه تنفسی تبدیل می‌گردد به اندودرم و سرودرم مراجعه شود.

Endoplasmic reticulum

شبکه اندوپلاسمی

شبکه‌ای از ساختارهای غشایی به هم پیوسته در سوبلاسم سلول‌های یوکاریوتی (ER) که متصل به پوشش بیرونی هسته می‌باشد ER حش به ریبوزوم‌ها متصل می‌باشد و در ستر و پرده‌ش پروتئین‌های ترشحی و پروتئین‌های غشایی نقش دارد. ER صاف بدون ریبوزوم می‌باشد و در سنتز لیپید نقش دارد. (شکل ۹-۱)

Endosome

اندوزوم

یکی از دو جزء متصل به غشاء اندوزوم‌های اولیه (وریکول‌های آندوسیتوزی) از غشاء پلاسمایی طی آندوسیتوز وابسته به گیرنده جوته می‌رند. آندوزوم‌های ثانویه دارای pH اسیدی هستند و در کسب‌بندی پروتئین‌ها به ریبوزوم‌ها نقش دارند (شکل ۱۴-۱ و ۱۴-۲۹)

Endosymbiont

همریستی داخلی

یک باکتری که داخل سلول یوکاریوت در صورت هم‌ریست مشترک و سودمند باقی می‌ماند. بر طبق فرضیه همریستی داخلی، هر دو اندامک میتوکندری و کلروپلاست از طریق همریستی دمی حاصل شده‌اند.

Endothermic

اندوترمیک

در ارتباط با واکنش‌ها و فرایندهایی که دارای تغییر مثبت در آنتالپی (ΔH) هستند و گرما را به منظور پیشرفت و کسب جذب می‌کنند. متضاد اگزوترمیک.

Enhancer

تشدیدکننده

توالی تنظیم‌کننده در DNA یوکاریوتی است و می‌تواند در فاصله دورتر از ژنی که کنترل می‌کند قرار گیرد. تشدیدکننده ممکن است در داخل توالی رمزدهی گنجه قرار گیرد اتصال پروتئین‌های ویژه به یک تشدیدکننده، سرعت رونویسی ژن تحت کنترل را تغییر می‌دهد. (شکل ۷-۱۶)

Enhancesome

جسم تشدیدکننده

کمپلکس نوکلئوپروتئینی بزرگ که از تجمع فاکتورهای رونویسی حاصل می‌شود (فعال‌کننده‌ها و مهارکننده‌ها). این فاکتورهای رونویسی به صورت مشترک با کمک پروتئین‌های هم‌کننده DNA متصل می‌شوند. (شکل ۷-۳۰)

در نتیجه انتقال الکترون یک سری از کمپلکس‌های چند پروسی در غشاء داخلی میتوکندری که همراه با سیوکروم C و کوآنزیم Q می‌باشد که الکترون‌ها را الکترون‌دهی دهنده حیات‌کننده (مثلاً NADH) به O_2 منتقل می‌سود. هر عضو از رنجیره شامل یک یا تعداد بیشتری از ناقلین الکترون متصل شده می‌باشد (شکل ۱۶-۱۲).

Electrophoresis

الکتروفرور

یکی از چندین روش جداسازی ماکرومولکول‌ها که بر مبنای میزان حرکتشان در ژل یا محیط‌های دیگر در معرض یک میدان الکتریکی قوی از هم جدا می‌شوند.

Elongation factor (EF)

فاکتور طول‌بندی شدن

گروهی از پروتئین‌های غیر ریبوزومی که برای ادامه ترجمه mRNA (سنتز پروتئین) به دنبال آغاز ترجمه، مورد نیاز است. (شکل ۴-۲۵)

Embryogenesis

آمبریوژنز (جنین‌زایی)

تغییرهای توالیه یک موجود زنده در حجم لقاح یافته (تخم).

Embergonic stem (ES) cells

سلول‌های بنیادی آمبریونیک

نیاری از سلول‌های کشت شده که از جنین‌های سیار ابتدایی مشتق می‌شوند و می‌تواند به صورت گسترده به انواع سلول‌ها در محیط آزمایشگاهی یا بعد از اضافه کردن مجدد به جنین میزبان تمایز یابد.

Endergonic

اندروژونیک

در ارتباط با واکنش‌ها و فرایندهایی که دارای ΔG مثبت می‌باشند بنابراین به منظور پیشرفت واکنش به انرژی آزاد نیاز دارند. متضاد (exergonic).

Endocrine

درون ریز

در ارتباط با مکانیسم سیگنالی که در آن سلول‌های هدف به هورمون منتشر شده به داخل خون متصل شده و به وسیله سلول‌های ترشح‌کننده ویژه موجود در یک غده پاسخ می‌دهند (مثل غده تیروئید و پاراتیروئید).

Endocytic pathway

مسیر آندوسیتوزی

مسیر سلولی شامل آندوسیتوز وابسته به گیرنده که مواد خارج سلولی را به وسیله پروتئین‌های ناقل غشایی وارد می‌کند و برای حذف گیرنده‌های پروتئین‌ها از سطح سلول و تنظیم فعالیت آنها عمل می‌کند.

Endocytosis

آندوسیتوز

واژه کلی برای جذب مواد خارج سلولی از طریق به درون کشیده شدن غشاء پلاسمایی که شامل آندوسیتوز وابسته به



داحی بدن قرار دارد	Enthalpy(H)	انتالپی
اپی توپ		گرما، در یک واکنش شیمیایی، انتالپی واکنش دهنده ها یا محصولات با مجموع انرژی های پیوندهایش برابر است.
قسمتی از آنتی ژن که به گیرنده ویژه آنتی ژن در سطح سلول B یا سلول های T یا به آنتی بادی متصل می شود آنتی ژن های پروتئینی بزرگ دارای چندین اپی توپ هستند و به آنتی بادی ها، ویژگی های مختلف متصل می شوند.	Entropy(s)	انتروپی
ثابت تعادلی	Envelope	میرا بیظمی در یک سیستم هر چه انتروپی بیشتر باشد میرا بیظمی بیشتر است.
نسبت ثابت سرعت واکنش رفت و برگشت در یک واکنش، یک واکنش $A+B \rightleftharpoons AB$ ثابت اتصال (Ka) برابر با K و ثابت تجربه (Kd) برابر با $\frac{1}{K}$ دارد.	Enzyme	پاکت
اریتروپویتین		به پاکت هسته ای یا پاکت ویروسی مراجعه شود.
سیتوکینی که تولید سلول های گلبول های قرمز را به وسیله محرک نماز و تکثیر سلول های اجزای اریثروئید در معر استخوان موجب می شود. (شکل ۱۶-۶ و ۲۱-۶)	Eph	آنزیم
یوکروماتین		پروتئینی که واکنش های شیمیایی ویژه با یک یا چند سوسترای اختصاصی را کاتالیز می کند.
بخش هایی از کروماتین که کمی فشرده اند و در کروموزوم های اینترفاز ظاهر می شوند و شامل مناطق فعال از لحاظ ترجمه هستند. همچنین به یوکروماتین مراجعه شود (شکل ۶-۳۳a)	Eph	آلف
یوکاریوت		گیرنده سطح سلولی برای آفرین، همچنین رسپتور Eph نیز نامیده می شود.
رده ای از رگاسیم ها که شامل یک یا تعداد بیشتری سلول می باشند و حاوی یک هسته و اندامک های احاطه شده با عشاء هستند. آنها یکی از سه فرمانروای موجودات رده امروزی را تشکیل می دهند. به آنها یوکاریا نیز می گویند. یوکاریوت ها شامل همه ارگاسیم ها به جزء ویروس ها و پروکاریوت ها می باشد.	Nephrin	نفرین
Excision- repair system DNA		خانواده ای از پروتئین های سیگنالی متصل به عشاء که در واکنش های سلول به سلول شرکت کرده در تنظیم رشد کسون ها درگیر هستند. بنا برین آنها اتصال های مناسب طی تمایز سیستم عصبی را فراهم می کنند.
سیستم ترمیم برش باری DNA	Epidermal growth factor (EGF)	فاکتور رشد اپیدرمی
یکی از مکانیسم های متعدد برای ترمیم آسیب DNA که در نتیجه دیوریه شدن یا آمیبه شدن خودبه خودی یا قرار گرفتن در معرض مواد سرطان را ایجاد می شود این سیستم های تعمیری به خوبی عمل خود را انجام می دهند و باعث کاهش خطر ابتلا به سرطان می شوند.		فاکتور رشد اپیدرمی؛ خانواده ای از پروتئین های ترشحی سیگنالی (خانواده EGF) که در رشد بیسر باهاها در اغلب جانوران به کار می روند. سیگنال های EGF به گیرنده های بیروزی نیازمند محدود می شوند جهش در ترکیبات انتقال دهنده سیگنال های EGF در سرطان های انسانی مثل سرطان معده ایجاد می شود، به خانواده HER مراجعه شود.
انژرگونیک	Epigenetic	اپی ژنتیک
در ارتباط با واکنش ها و فرایند هایی که دارای ΔG منفی هستند و انرژی آزاد را منتشر کرده و به این ترتیب موجب پیشرفت واکنش می شوند. متضاد اندرگونیک		در ارتباط با فرایندی که بیان ژن های خاصی را تحت تاثیر قرار داده و سلول های دختری آن را به ارث می برند، اما در تمییز بالای DNA درگیر نمی شوند.
اگزوسیتوز	Epinephrine	اپی نفرین
انتشار مولکول های داخل سلولی (مثل هورمون ها و پروتئین های مائریکی) که این مواد به وسیله وریکول ادغام شونده با عشاء پلاسمایی به بیرون سلول ریخته می شوند.		یک کاته کولامین ترشحی به وسیله غده آدرنال و بعضی نورون ها در پاسخ به استرس، همچنین آدرنالین سیر سامیده می شود اپی نفرین به عنوان هورمون و نوروترانسمیتر (میانجی عصبی) عمل کرده و باعث حالت بهنجاری می شود (مثل افزایش سطح گلوکز خون و افزایش ضربان قلب).
اگزوسیتوز	Epithelium (pl.epithelia)	اپی تلیوم
		پوشش صفحه مانند که از یک یا چند لایه از سلول های متصل به هم تشکیل شده اند این پوشش در سطح خارجی و



F

F₀F₁ complex

کمپلکس F₀F₁

به ATP سنتاز مراجعه شود

Facilitated transport

انتقال تسهیل شده

انتقال یک یون یا مولکول‌های کوچک به کمک پروتئین از غشای سببی در جهت شیب غلظت یا سرعت بالاتر از سرعت انتشار ساده آن. همچنین آن را انتشار تسهیل شده می‌نامند. جدول (۱۱-۱)

Fluorescence activated cell sorter, FACS

به مرجه شود

Flavin adenin dinucleotid) FAD

فلاوین آدین دی نوکلئوتید FAD

مولکول آلی کوچک که به عنوان ناقل الکترون به وسیله پذیرفتن دو الکترون از مولکول‌دهنده و ۲ یون H⁺ از محلول عمل خود را انجام می‌دهد (شکل ۲-۲۲)

Fatty acid

اسید چرب

هر رنجیره هیدروکربنی طویل که یک گروه کربوکسیل در یک انتها داشته و منبع اصلی انرژی طی متابولیسم و یک پیش‌ساز برای سنتز فسفریبیدها، تری‌گلیسریدها و استرهای کلسیم می‌باشد (شکل ۲-۲۱ و جدول ۲-۴)

Fibroblast

فیبروبلاست

سلول بافت پیوندی که کلاژن و دیگر ترکیبات ماتریکس خارج سلولی را ترشح می‌کند. به هنگام ترمیم زخم یا در محل کتب بافت می‌تواند حرکت کرده و تقسیم شود.

FISH

FISH

به هیبریدسازی فلورسانس مراجعه شود.

Flagellum (pl. flagella)

فلاژلوم

ساختار حرکتی بلند (معمولاً یک عدد در هر سلول) که از سطح اغلب سلول‌های یوکاریوتی بیرون رده (مثل اسپرم) با ضربت موجی شکل سلول را حرکت می‌دهد. ساختار تازک باکتری‌های کوچک‌تر و ساده‌تر است. همچنین به اکسوم و مؤثر مراجعه شود.

Flavin adenin dinucleotid (FAD)

فلاوین آدین دی نوکلئوتید (FAD)

به FAD مراجعه شود.

Flipase

فلپاز

پروتئینی که حرکت لیپیدی غشایی از یک سمت غشا به

Exon

اکسون

قطعاتی از ژن یوکاریوتی (یا از ریبوسنت اولیه ژن) که به عنوان mRNA بالغ، rRNA یا tRNA به سیتوپلاسم می‌رسد. همچنین به اینترون مراجعه شود.

Exon shuffling

تلاطم اکروبی

فرآیند تکامی برای ایجاد ژن‌های جدید (مثل ترکیب‌های جدید از گروه‌ها) از انواع اولیه موجودات رده، این فرآیند به وسیله موت‌ترکیبی میان اینترون‌های دو ژن جدا از هم یا به وسیله جابه‌جایی عناصر متحرک DNA صورت می‌گیرد. (شکل ۶-۱۸ و ۶-۱۹)

Exoplasmic face

سطح اکروپلاسمی

سطحی از غشاء سلولی که دور از سیمورول قرار دارد (شکل ۱۰-۸)

Exosome

اکسوم

مجموعه بزرگ دارای گروبوکلنار که قطعات ایسرون‌های خاص از پیزایش ر تجزیه می‌کند و به طور ناقص mRNA اولیه ر در هسته یا mRNAهای دارای دم پلی A کوتاه در سیتوپلاسم پردازش می‌کند.

Exothermic

اکزوترمیک

در ارتباط با واکنش‌ها و فرآیندهایی که تغییرات آنتالپی منفی دارند و گرما آزاد کرده و به این ترتیب واکنش پیش می‌رود متضاد اندوترمیک.

Exportin

اکسپورتین

پروتئینی که به یک پروتئین محموله در هسته با کمک Ran (عصوی از ایزوژناده GTPase) متصل شده و محموله ر از طریق منافذ هسته‌ای به سیتوپلاسم منتقل می‌کند. همچنین به ایمپورتین مراجعه شود (شکل ۱۳-۲۶)

Expression vector

وکتور بیانی

ویروس یا پلاسمید تغییر داده شده که یک ژن یا cDNA ر به سلول میزبان مناسب حمل می‌کند و سنتز پروتئین رمزدهی در آنها را انجام می‌دهد و برای غربال‌کردن کتابخانه DNA یک ژن خاص یا تولید مقدار زیاد یک پروتئین از ژن کلون شده به کار می‌رود. (شکل ۵-۳۲ و ۵-۳۱)

Extra cellular matrix (ECM)

سلولی

شبکه‌ای به‌محلول از پروتئین‌ها و پلی‌ساکاریدها که توسط سلول‌ها به فضای بین آنها ترشح می‌شود. یس شبکه پشتوانه ساختاری در بافت ایجاد کرده و می‌تواند بر تمایز و عمل بیوشیمیایی سلول‌ها مؤثر باشد جدول (۱۹-۱)



گروهی از ژن‌ها در دروپروپلا که در مرحله جنینی به وسیله فاکتورهای رونویسی از mRNA مادری در سلول تخم فعال می‌شوند همه فاکتورهای رونویسی که در مراحل اولیه در طول شکل‌گیری مغز جنینی و جنینی مرده می‌شوند.

Gap junctions اتصال شکافدار

کانال‌های پروتئینی بین سلول‌های مجاور سلول‌های جانوران که اجازه عبور یون‌ها و مولکول‌های کوچک را از غشاء سلول‌ها می‌دهد، همچنین به پلاسمودسماتا مراجعه شود. (شکل ۱۸-۱۹)

Gastrulation گاسترولاسیون

فرآیندی در مرحله اولیه جنینی که در آن سلول‌های پلاستومیت لوله‌ای را ایجاد می‌کند و سه لایه جنینی اکودرم، مروبرم و آسودرم را شکل می‌دهد.

Gene ژن

واحد فیزیکی و شیمیایی وراثت که از یک سب به سل دیگر منتقل می‌شود. از دیدگاه مولکولی تمام توالی DNA شامل اگرون، اینترون و مناطق کنترل رونویسی و به طور کلی آنچه که برای تولید پلی‌پپتید عملکردی از RNA ضروری می‌باشد. همچنین به واحد رونویسی مراجعه شود.

Gene control کنترل ژنی

همه مکانیسم‌هایی که در تنظیم بیان ژن دخیل هستند و معمولاً بر روی روش کنترل تنظیم رونویسی می‌باشد. اگرچه مکانیسم‌های دیگری مثل پردازش، پایداری و ترجمه mRNA در کنترل بیان بعضی ژن‌ها مؤثرند.

Gene expression بیان ژنی

همه فرآیندهایی که طی آن اطلاعات مرده می‌شده در یک ژن به فوتوپ قابل مشاهده تبدیل می‌شود (اغلب تولید یک پروتئین).

Gene family خانواده ژنی

دسته‌ای از ژن‌ها که به وسیله مصع‌شدن یک ژن اجنادی و تنوعات بعدی موجب تغییرات کمی در توالی نوکلئوبیدی می‌شوند. (شکل ۲۶-۶)

Genetic code کد ژنتیکی

دسته‌ای از فرمان‌ها که نوکلئوبیدی سه‌تایی (مررها) در DNA یا RNA اسیدهای آمینه ویژه را در پروتئین‌ها مشخص می‌کند.

Genetic complementation مکمل‌سازی ژنتیکی

اصلاح عس ژن وحشی در سلول‌های هتروزیگوت دیپلوئید که از سلول‌های هاپلوئید حاصل می‌شوند. هر کدام از این سلول‌ها دارای جهش در ژن‌های متفاوت مرده می‌کنند پروتئین لازم

سمت دیگر در دو لایه فسفولیپیدی را انجام می‌دهد (شکل ۱۸-۱۵)

Fluorescence - activated cell sorter (FACS)

وسیلته‌ای که یک یا تعداد کمی سلول را از میان هزاران سلول دیگر تشخیص می‌دهد و آنها را بر پایه تفاوت در فلورسانسشان دسته‌بندی می‌کند. (شکل ۲۸-۹)

FISH

هر یک از چندین روش برای تشخیص توالی ویژه DNA یا RNA در سلول‌ها و بافت‌ها به وسیله بیمار نمونه‌ها یا پروپ‌های فلورسنت که با توالی ویژه هیبرید شده و باعث مشاهده نمونه با میکروسکوپ فلورسنت می‌شوند.

Fluorescent staining رنگ‌آمیزی فلورسانس

روش عمومی برای مشاهده ترکیبات سلولی به وسیله بیمار سلول‌ها یا بافت‌ها با ماده رنگی نشاندار ب فلورسانس (مثل آنتی‌بادی) که به طور ویژه به ترکیب خاص متصل شده و موجب مشاهده نمونه به وسیله میکروسکوپ فلورسانس می‌شوند.

Free energy (G) انرژی آزاد

میزانی از انرژی پتانسیل یک سیستم که مجموع عمل آنتالپی (H) و آنتروپی (S) می‌باشد.

Free energy change (ΔG) تغییر انرژی آزاد

تفاوت در مجموع انرژی آزاد مولکول‌های تولید شده و مولکول‌های واکنش‌دهنده در یک واکنش (ΔG) شیمیایی. مسیر سعی زیاد ΔG نشانگر این است که واکنش (با فرایندهای دیگر) تمایل به پیشرفت دارد.

Functional complementation مکمل‌سازی عملکردی

برنامه‌ای برای عرابال کردن کتابخانه DNA و شناسایی ژن وحشی که عمل یک ژن معیوب را در یک جهش بافته ویژه بازسازی می‌کند.

G

G₀, G₁, G₂ phase فاز G₀, G₁, G₂

به چرخه سلولی مراجعه شود

Gamete گامت

سلول هاپلوئید (تخصص یافته یک اسپرم یا یک تخمک در جانوران) که در طی تقسیم میوز به وسیله سلول‌های ریا تولید می‌شود. در تولید مثل جنسی با به هم پیوستن اسپرم و تخمک مراحل تدبیر یک موجود زنده شروع می‌شود.

Gap gene ژن Gap



تحریکات عصبی را منتقل نمی‌کند و سلول‌های گلیا سیر نامیده می‌شوند و از سلول‌های شوال و الگودندروسیت‌ها که غلاف میلین را تولید می‌کنند و آستروسیت‌ها که در تشکیل سیناپس عمل می‌کنند و میکروگلیا که فاکتورهای برونسک می‌سازد و در پاسخ‌های ایمنی عمل می‌کند تشکیل شدند (شکل ۱۴، ۲۳)

گلوکاگون Glucagon

هورمون پپتیدی که در سلول‌های حریر پانکراس تولید می‌شود و تبدیل گلیکوژن به گلوکز را در کبد تحریک می‌دهد. گلوکاگون به همراه انسولین برای کنترل سطح قند خون عمل می‌کند.

گلوکز Glucose

مونوساکارید ۶ کربنه (قند) که به عنوان یک سوخت اصلی در عنب سلول هست. پیمیر طویل گلوکز، گلیکوز و نشاسته به ترتیب برای ذخیره انرژی در سلول‌های جانوری و گیاهی به کار می‌روند.

پروتئین‌های Glat

خانواده‌ای از پروتئین‌های گذرنده غشایی که شامل ۱۲ مارتینج α عبوری از غشاء می‌باشد. این پروتئین‌ها انتقال گلوکز و کمی قندهای دیگر (از غشاء پلاسمایی در جهت شیب غلظت) را انجام می‌دهند (شکل ۱۱.۵)

گلیکوژن Glycogen

پلی‌ساکارید طویل و منشعب که منحصراً در واحدهای گلوکز تشکیل شده و منبع اصلی ذخیره کربوهیدرات در جانوران می‌باشد و عمدتاً در سلول‌های ماهیچه‌ای و کبد یافت می‌شود.

گلیکولیپید Glycolipid

هر لیپیدی که به رنجیره کربوهیدراتی کوتاه به صورت کووالان متصل شده و اغلب در غشاء پلاسمایی یافت می‌شود.

گلیکولیز Glycolysis

مسیر متابولیکی که در آن قندها با نود ATP به صورت بی‌هواری به لاکتات یا پیرووات در سیتوپلازم تجزیه می‌شوند.

گلیکوپروتئین Glycoprotein

هر پروتئینی که یک یا تعداد زیادی از رنجیره‌های پلی‌ساکاریدی که به هورکووالان متصل هستند. بیشتر پروتئین‌های ترشحی و غشایی گلیکوپروتئین می‌باشند.

گلیکزامینوگلیکان Glycosaminoglycan (GAG)

پلیمر صویب، خطی و باردار با واحدهای تکرار شونده دی‌ساکاریدی که اغلب این دی‌ساکاریدها سوهاتماند. GAG یکی از ترکیبات اصلی ماتریکس خارج سلولی است. معمولاً به عنوان جری از پروتوگلیکان می‌باشد. (شکل ۱۹.۲۶)

برای مسیر بیوشیمیایی مشترک هستند. آنالیز مکمل جهش معلوب را در دو جهش یافته با فوویپ جهشی مشابه ایجاد شده در ژن‌های متفاوت یا مشابه، تشخیص می‌دهد (شکل ۵.۷)

نقشه‌برداری ژنتیکی Genetic mapping

تشخیص مناطق مرتبط با ژن‌ها در روی یک کروموزوم.

مارکرهای ژنتیکی Genetic markers

الل‌های مرتبط با فتوتیپ قابل تشخیص که به طور تجربی برای شناسایی یا انتخاب ژن پیوسته یک کروموزوم، یک سلول یا یک موجود زنده به کار می‌رود. همچنین به مارکرهای مولکولی بر پایه DNA مراجعه شود.

ژنوم Genome

مجموع اطلاعات ژنتیکی که به وسیله یک سلول و ارگانیسم حمل می‌شود.

انگشت‌نگاری ژنومی Genomic imprinting

فرآیندی که طی نمایر گامتهای درگیر در تغییرات کروموسوم اتفاق می‌افتد تا موجب بیان ژن‌های ویژه شود به علت این که در گامتهای نر و ماده ژن‌های متفاوتی وجود دارد بیان فوویبی ژن‌های بخصوص نوارث الل‌های ویژه از نر یا ماده را تشخیص می‌دهد.

ژنومیکس Genomics

آنالیزهای مقیسمای تمام توالی ژن‌های ارگانیسم‌های مختلف و تشخیص الگوهای بیان ژن که برای برآورد ارتباطات تکامی بین گونه‌ها و پیشگویی انواع کلی RNAهای تولید شده به وسیله یک ارگانیسم به کار می‌رود.

ژنوتیپ Genotype

مجموع ساختار ژنیتیکی یک سلول مفرد یا ارگانیسم و همچنین آل‌های ویژه در یک یا چندین جایگاه ژنی می‌باشد.

سلول زایا Germ cell

هر سلولی که در تولید مثل جنسی یک ارگانیسم به طور فعال در تشکیل گامتها و پیش‌سازهای نابذ شرکت می‌کند. همچنین دودمان سلول‌های زایا سیر نامیده می‌شود. به سلول‌های سوماتیک مراجعه شود.

لایه راینده Germlayer

اجداد سلول‌های زایا که به گامتها تبدیل می‌شوند و بنابراین در تشکیل سل‌های بعدی شرکت دارند.

سلول لایه راینده Germline cell

به سلول‌های راینده مراجعه شود.

گلیا Glia

سلول‌های پشتیبان بافت عصبی که برخلاف نورون‌ها،

(بررگ) و G پروتئین های تک ربرواحدی (کوچک) (مثل Rac, Ran, Rab, Ras و فاکتورهای طولل شنس ویژه دخیل در ستر پروتئین را شامل می شود همچنین به پروتئین G و سه ربرواحدی (بررگ) مراجعه شود.

H

Haploied **هاپلوئید**

در ارتباط با یک ارگانیسم یا سلول که فقط یک عدد از هم جفت کروموزوم های هموئوگ را دارا می باشد. بابرین فقط یک نسخه (آلل) در هر ژن یا جایگاه های ژنی دارد گامت ها و سلول های باکتری هاپلوئید می باشند همچنین به دیپلوئید مراجعه شود.

Hedgehog (Hh) **هجهوگ**

حانوادهای از پروتئین های سیگنالی ترشعی که تنظیم کننده های اصلی نمابر بیشتر بافت ها و اندام ها در کوبه های متعدد جانورس می باشند جهش در حراء و انتقال سیگنالی Hh به صورت سرطان انسانی و بعضی های تولدی (مادرزادی) ظاهر می شود گیرنده این پروتئین ها، پروتئین گذرنده از عشاء می باشد.

Helicase **هلیکاز**

۱- هر آنیمی که در طول دو رشته DNA حرکت کرده و با مصرف انرژی آزاد شده به وسیله هیدرولیز ATP دو رشته DNA را از هم جدا کرده و برای همانندسازی DNA ضروری است. ۲- فعالیت فاکتورهای آغازی ویژه که می تواند ساختار سوم در mRNA را طی آغاز ترجمه باز کند

(HLH, helix - Loop - helix) **مارپیچ حلقه مارپیچ**

مویف ساخناری محافظت شده شامل دو مارپیچ α که به وسیله حلقه کوچک به هم متصلند و در فاکتورهای دو ربرواحدی رونویسی یوکاریونی یافت می شود. (شکل ۷.۲۹۵)

HER family **حانواده HER**

گروهی از گیرنده های صلق به گیرنده های تیروزین کیناز (RTK) که به تعدادی از هاکسورهای رشد اپیترمی (EGF) (حانوادهای از مونوکول های سیگنالی در انس ها) متصل می شود بیان بیش از حد پروتئین HER2 با اغلب سرطان های سینه ارتباط دارد. (شکل ۱۶.۱۸)

Heterochromatin **هتروکروماتین**

مناطق از کروماتین که بسیار فشرده اند و در طی اپسترها از نظر رونویسی غیرفعال می باشد. (شکل ۳۳a ۶)

Heterozygous **هتروزیگوت**

Glycosidic bond **پیوند گلیکوزیدی**

پیوند کووالان میانی دو مونوساکارید که به هنگام اتصال یک اتم کربن از یک قند با گروه هیدروکسیل قند دیگر به آزاد شنس یک مونوکول آب (دهیدراسیون) تشکیل می شود. (شکل ۱۴ ۲)

G proteins monomeric **G پروتئین، تک ربرواحدی**

به ابرخانواده GTP از مراجعه شود

G protein, trimeric (large)

G پروتئین، سه ربرواحدی (بزرگ)

پروتئین های متصل به GTP که در مسیرهای سیگنال دهی داخلی سلولی عمل می کند. معمولاً به وسیله اتصال لیگاند به گیرنده مزدوجشان در سطح سلول فعال می شوند این پروتئین ها دارای ۷ ماریج عبوری از عشاء می باشند همچنین به ابرخانواده GTP از مراجعه شود جدول (۱۵-۱)

G protein Coupledreceptor (GPCR)

G پروتئین های جفت نموده با گیرنده

عضوی از یک گروه بررگ گیرنده های سیگنالی سطح سلول که شامل اپی مرین، گلوکاکورن و فاکتور جفت گیری در محمر می باشد همه GPCR ها دارای ۷ ماریج عبوری از عشاء می باشند اتصال لیگاند موجب فعال شنس G پروتئین های تری مری (سه تکه ای) مربوط می شود و به این وسیله مسیرهای سیگنالی داخل سلولی آغاز می گردد.

Golgi complex **کمپلکس گلژی**

کیسه های پهن متشکل از کیسه هایی از اجزاء عشاء (سسترین) در سلول های یوکاریونی که به هم متصل شده اند و در پردازش و دسته بندی پروتئین ها و لیپیدها برای ارسال به بخش های دیگر سلولی یا برای ترشح نقش دارد. همچنین شبکه گلژی نیز نامیده می شود. (شکل ۹۶)

Growth cone **رشد مخروطی**

متشکل از امندانهایی از عشاء سلولی و به طور عمده، رشد انهای اکسون می باشد که به عبور ساختار راهبردی حسگرهای متحرک عمل می کند. (شکل ۳۷-۳۲ و ۳۸-۳۳)

Growth factor **فاکتور رشد**

مولکول پی پیبیدی خارج سلولی که به رسپتور سطح سلول متصل شده و مسیر سیگنالی داخل سلولی را ایجاد می کند. این مسیر به طور کلی محر به تقسیم سلولی می شود.

Gtpase super family **ابر خانواده GTP از**

گروهی از پروتئین های داخل سلولی که بین دو حالت چرخهای غیرفعال با اتصال به GDP و یک حالت فعال متصل به GTP قرار دارند. ربر واحد $G\alpha$ از پروتئین های G سه ربرواحدی



Hormone هورمون

به طور کلی هر ماده خارج سلولی که پاسخ‌دهی ویژه را در سلول‌های هدف تحریک می‌کند، به ویژه به مولکول‌های سیگنالی گردش‌کننده در خون و یا حادکننده سیگنال‌های آندوکریسی، هورمون گفته می‌شود.

Hoxgene هگروژن

دست‌های از ژن‌های سمایی که هاکسورهای روسیسی دارای هوموژن‌ها را رمزدهی می‌کنند و به تعیین شکل بدن جانور کمک می‌نمایند. جهش در ژن‌های Hox منجر به هوموژن‌ها می‌شود (شکل ۲۲-۲۳).

Hyaluronan هیالورونان

یک گلیکوز آمینوگلیکان هیدراته بزرگ (GAG) که یکی از ترکیبات اصلی ماتریکسی خارج سلولی می‌باشد. همچنین به سید هیالورونیک یا هیالورانات نیز می‌گویند. هیالورونان باعث ارتجاعیت و سفتی و لزج شدن بافت پیوندی می‌شود.

Hybridization nucleic acid

هیبرید شدن اسید نوکلئیک

ترکیب دو ریحیره اسید نوکلئیک مکمل برای شکل‌گیری یک مولکول دو رشته‌ای که شامل دو رشته DNA یا RNA مورد استفاده قرار می‌گیرند.

Hybridoma هیبریدوما

سلول‌های دوگانه کلون شده که نامیرا بوده و آنتی‌بادی موبوکونال می‌سازند این سلول‌های دوگانه از ترکیب سلول‌های B طبیعی با سلول‌های میلوما شکل می‌گیرند.

Hydrocarbon هیدروکربن

هر ترکیبی که از اتم‌های کربن و هیدروژن ساخته شده است.

Hydrogen bond پیوند هیدروژنی

پیوند غیرکووالان که بین یک اتم (اعلی اکسیژن یا نیتروژن) با بار منفی و یک هیدروژن با بار مثبت برقرار می‌گردد. پیوند هیدروژنی اهمیت زیادی در تثبیت ساختار پروتئین‌ها و جهت نشن بازها بین ریحیره‌های اسیدنوکلئیک دارا می‌باشد (شکل ۲۸).

Hydrophilic آبدوست

میانکشی مناسب و مؤثر با آب. همچنین به قطبیت مراجعه شود.

Hydrophobic آنگریز

میانکشی نامناسب با آب، به طور کلی حل شدن کم یا نامحلول بودن در آب. همچنین به غیرقطبی مراجعه شود.

Hydrophobic effect اثر آبگریزی

در ارتباط با سلول دیپلوئید یا ارگانیسم که دارای آلل‌های متفاوت از زن ویژه می‌باشد.

Hexose هگزوز

موبوساکارید ۶ کربنه.

High - energy bond پیوند پرانرژی

پیوند کووالانی که به هنگام هیدرولیز تحت شرایط داخل سلولی مقدار زیادی انرژی آزاد می‌کند. مثال‌هایی از این پیوندها: پیوند فسفوانیدرید در ATP، پیوند تیواسیری در استیل CoA و پیوندهای استرفسفات متعدد می‌باشد.

Histone هیستون

پروتئین‌های کوچک و محافظ شده که در کروماتین سلول‌های یوکاریوت یافت می‌شوند. هیستون‌ها با DNA در ساخاری به نام نوکلئوزوم پیوند می‌جورند (شکل ۲۹-۳۰).

Homoedomain هومونوئمن

مونیم ساخاری محافظت شده DNA برای اتصال به DNA (یک مارپیچ دور - مارپیچ) که در فاکتورهای رونویسی تمایزی یافت می‌شود.

Homeose هومئوز

تبدیل یک قسمت از بدن به قسمت دیگر که در نتیجه جهش یا بیان نامناسب ژن‌های تمایزی ایجاد می‌شود.

Homologous chromosome کروموزوم همولوگ

یکی از دو نسخه کروموزوم مشابه که در سلول دیپلوئید وجود دارد و همچنین به ن همولوگ نیز می‌گویند هر کروموزوم همولوگ از یک والد به ارث می‌رسد.

Homologous recombination بوتربیکی همولوگ

به بوتربیکی مراجعه شود.

Homologous همولوگ

نسخه‌های پدری و مادری از هر کروموزوم که در سلول‌های دیپلوئید وجود دارند هومولوژی نیز نامیده می‌شود.

Homology هومولوژی

شباهت در ویژگی‌ها (مثل پروتئین و بوالی اسیدنوکلئیک یا ساختار یک اندام) که منشاء تکامی مشترک را نمایان می‌سازد. پروتئین‌ها یا ژن‌هایی که هومولوژی را نشان می‌دهند هومولوگ می‌باشند و گاهی اوقات به آنها همولوگ گویند. برعکس، هم‌آرزی (انالوژی) مشابه در ساختار یا عملکرد است، آنالوژی منشاء تکامی واحدی را معین نمی‌کند.

Homozygous هموزیگوت

در ارتباط با یک سلول دیپلوئید یا ارگانیسم که دارای دو آلل مشابه از هر ژن ویژه هستند.

مستقیم در تشخیص آنتی ژن ویژه دخیل نیستند. همچنین دمین ایمونوگلوبولین نیز نامیده می شود (شکل ۱۲-۲۴)

ایمپورتین Importin

پروتئینی که به پروتئین محموله در سیتوپلاسم متصل شده و آن را از طریق منافذ هسته ای به داخل هسته انتقال می دهد. برگشت ایمپورتین به سیتوپلاسم به کمک Ran (عصوی ژن ابرخانواده GTP) صورت می گیرد. همچنین به اکسپورتین مراجعه شود.

القاء Induction

۱- معیری در حالت معیری یک سلول یا یک بافت در جبرینی که در نتیجه سیگنال هایی از سلول یا بافت دیگر یا به وسیله تماس مستقیم با سایر سلول ها روی می دهد. ۲- افزایش سنتر آنزیم یا مجموعه ای از آنزیم هایی که به وسیله مولکول های ویژه (الفاکسده) در متابولیسم سلولی صورت می گیرد.

التهاب Inflammation

پاسخ موضعی به آسیب یا عفونت که منجر به فعالیت سلول های سیستم ایمنی و دیگر اجزای محل آسیب دیده می شود و به وسیله چهار نشانه قرمزی، تورم، تب و درد مشخص می گردد.

فاکتور شروع Initiation Factor

گروهی از پروتئین های غیرریبوزومی که تجمع مناسب ریبوزوم و mRNA را فراهم کرده و برای شروع ترجمه ضروری هستند. سسز پروتئین (شکل ۲۳-۲۴).

Inositol, 1, 4, 5 triphosphate (IP3)

ایسوریتول ۱ و ۴ و ۵ تری فسفات پیامبر ثانویه داخل سلولی که به وسیله شکستن لیپید عشا بی فسفاتیدیل ایسوریتول ۴ و ۵ دی فسفات در پاسخ به تحریک گیرنده های سطح سلولی تولید می شوند. IP3 منجر به آزاد شدن Ca^{2+} ذخیره شده در شبکه آندوپلاسمی می شود و یکی از چندین فسفوپروتئین های فعال بیوریستی است. (شکل ۱۵-۹ و جدول ۱۵-۳)

In situ hybridization

هیبریدیزاسیون در جا روشی برای تشخیص توالی های ویژه DNA و RNA در سلول ها و بافت ها به وسیله تیکار نمونه با پروب های تک رنجی رای است که این پروب ها با توالی اختصاصی خود در نمونه هیبرید می شوند.

عایق Insulator

توالی خاصی از DNA که از رونویسی یک ژن در یک سمت عایق توسط تشدید کننده های رونویسی (که در سمت دیگر عایق

بیرونی که مولکول های غیرقطبی یا بخش هایی غیرقطبی از مولکول ها را به تجمع یا یکدیگر در محیط آبی و آبی دارد تا این که واکنش آنها با مولکول های آب کمتر شود. اغلب این واکنش ها به پیوندها انگیز نامیده می شوند.

هیپرپلاریزاسیون Hyperpolarization

افزایش پتانسیل الکتریکی در سطح سیتورولی عشاء از حالتی که به طور معمول در دو سوی عشاء پلاسمایی در هنگام استراحت وجود دارد و منجر به پتانسیل غشایی منفی با ۷۰ می شود.

هیپرتونیک Hypertonic

در ارتباط با یک محلول خارج سلولی که به علت افزایش مواد محلول در آن، آب طی فرآیند اسمز از سلول خارج می شود.

هیپوتونیک Hypotonic

در ارتباط با یک محلول خارج سلولی که به علت کاهش غلظت محلول ها در آنها آب طی فرآیند اسمز وارد سلول می شود.

IgCAM های CAM

خانواده ای از مولکول های چسبنده (اتصال) سلولی که شامل چندین دمین ایمونوگلوبولین است و واکنش های سلول به سلول مستقل از Ca^{2+} را انجام می دهد. CAM و Ig ها در بافت های مختلف تولید می شوند و از ترکیبات اتصالات سخت می باشد (شکل ۱۹-۲۰)

ایمنی Immunity

حالتی از مقاومت (ایمنی) بر علیه اثرات مضر فرارگرفتن در معرض پاتوژن ها که در دو فرم است: پاسخ ایمنی ذاتی که به سرعت عمل می کند اما نسبتاً غیراختصاصی است و دیگری پاسخ ایمنی اکتسابی که چند روز بعد به طور کامل عمل می کند اما کاملاً اختصاصی می باشد (شکل ۲۰-۲۱)

ایمونوگلوبولین Ig

هر یک از پروتئین های سرمی که به وسیله سلول های B تمایز یافته تولید می شوند و می تواند به عنوان آنتی بادی عمل کند. همچنین در شکل متصل به عشاء به عنوان بخشی از گیرنده سلول های B می باشند. ایمونوگلوبولین ها، به پنج کلاس تقسیم می شوند (ایزوتیپ) و هر کدام خصوصیات عملکردی ویژه دارند. همچنین به آنتی بادی مراجعه شود. (شکل های ۲۲-۲۴ و ۲۴-۲۴)

Immunoglobulin fold

موتیف ساختاری تکاملی که در آنتی بادی ها وجود دارد. رسته سلول های T و سایر پروتئین های پرکاربوتی به طور



Invitro در شرایط آزمایشگاهی

واکنش یا فرایندی که در یک محیط غیری از سلول صورت می‌گیرد گاهی اوقات به منظور شناسایی سلول‌های تکثیر شده در محیط کشت از سلول‌های تکثیر شده در ارگانیسم استفاده می‌شود.

Invivo در داخل بدن موجود زنده

واکنش یا فرایندی که در یک سلول یا ارگانیسم دست نخورده اتفاق می‌افتد.

Ionic interaction میانگش یونی

پیوند غیر کوآلن بین یون به بار مثبت کاتیون، و یک یون به بار منفی (آنیون) که اغلب پیوند یونی نامیده می‌شود.

IP3 IP3

به ایپوربول ۱ و ۴ و ۵ تری فسفات مراجعه شود.

Isoform ایزو فرم

یکی از چندین شکل پروتئین‌های مشابه که بوالی اسمی آمینو اسید آنها اندکی با هم فرق دارد ولی عملکرد کلی آنها به هم مشابه است. ایزو فرم (همریخت‌ها) به وسیله ژن‌های مختلف به یک ژن منفرد که رونوشت اولیه آن تحت تأثیر پیرایش متفاوت قرار گرفته است، ایجاد می‌شوند.

Isotonic ایزوتونیک

در ارتباط با محلولی که غلظت مواد محلول موجود در آن به حدی نیست که باعث حرکت آب به داخل یا خارج سلول شود.

pH Isoelectric point (PI) pH ایزوالکتریک

محلولی که پروتئین حل شده یا مولکول‌های یاردار دیگر در آن بار خنثی پیدا می‌کند و بنابراین در میدان الکتریکی حرکت نمی‌کند (شکل ۲۴-۳)

K

Karyopherin کار یو فرین

حانوئدهای از پروتئین‌های انتقالی هستند که به عبور اسپورتن و اکسپورتن با هر دو صورت عمل می‌کند. هر کار یو فرین به توانی سیگنال (نشانه) ویژه در پروتئین‌های محموله متصل می‌شوند و به داخل یا خارج هسته حرکت می‌کند.

Karyotype کار یوتیپ

تصاویر اندزه و شکل‌هایی از مجموع کروموزوم‌های متافازی یک سلول یوکاریوتی.

Keratin کراتین

گروهی از پروتئین‌های رشته‌ای خدواسط که در سلول‌های اپی‌تلیال وجود دارند و داخل رشته‌های هسروپلیمری تجمع

قرار دارند) جلوگیری می‌کند. باینر این واکنش‌های مناسب میان

عناصر کربن ژن‌های محاور ایجاد می‌شود.

Insulin انسولین

هورمون پپتیدی که توسط سلول‌های β جزایر لانگرهانس تولید می‌شود و جذب گلوکز به داخل ماهیچه‌ها و سلول‌های چربی را افزایش می‌دهد. انسولین به همراه گلوکاگون سطح گلوکز خون را تنظیم می‌کند. انسولین به عنوان فاکتور رشد در بسیاری از سلول‌ها می‌باشد.

Integral membrane protein پروتئین عشایی اینتگرال

هر پروتئینی که دارای یک یا تعداد بخش‌های آبگریز می‌باشد این بخش‌های آبگریز در مرکز دو لایه فسفولیپیدی قرار دارد همچنین به آنها پروتئین گذرنده عشایی نیز می‌گویند.

Integrin اینتگرین

حانوئده بزرگی از پروتئین‌های هترو دیمری گذرنده عشایی که به عنوان گیرنده‌های اتصال عمل کرده و موجب اتصال سلول به ماده زمینه‌ای خارج سلولی شده یا به عنوان مولکول‌های اتصال سلولی باعث اتصال سلول به سلول می‌شود.

(IFNs) Interferons اینترفرون (IFN)

گروه کوچکی از سیتو کین‌ها که به گیرنده‌های سطح سلول هدف متصل شده و موجب تغییراتی در بیان ژن می‌شوند. پس تغییرات منجر به یک حالت ضد ویروسی یا سایر پاسخ‌های سلولی مهم در سیستم ایمنی می‌شوند.

(ILs) Interleukins اینترلوکین‌ها

گروه بزرگی از سیتو کین‌ها که بعضی از آنها در پاسخ به التهاب زاد می‌شوند و موجب تکثیر و عملکرد سلول‌های B تولیدکننده آنتی‌بادی در سیستم ایمنی می‌شوند.

Intermediate filament رشته‌های حد واسطه

رشته‌های اسکلت سلولی (به قطر ۱۰ نانومتر که به وسیله پیمیریزاسیون ویژه در هر بافت ایجاد می‌شود و شامل ریز واحدهای پروتئینی مثل کراتین‌ها، لامین‌ها و رشته‌های عصبی می‌باشند. (شکل ۱۸-۴۵ و جدول ۱۸-۱)

Interphase اینترفاز

دوره زمانی طولانی چرخه سلولی شامل مراحل G_1 و D و G_2 ، می‌باشد یک فاز میوزی و فاز میتوزی بعدی. (شکل ۱۷-۱ و ۲۰-۱)

Intron اینترون

بخشی از یک رونوشت اولیه (یا بخشی از DNA که آن را مرده می‌کند) که در پردازش RNA حذف شده و در mRNA عملکردی و tRNA و rRNAهای بالغ وجود ندارد.

می‌باشد

کیموکالری

Kilocalorie (KCal)

به کالری مراجعه شود.

کیماز

Kinase

آنزیمی که گروه فسفات انیمهای ATP را به یک سوبسترا منتقل می‌کند پروتئین کیمازها فسفریله کننده سرین، ترئونین یا تیروزین‌های ویژه بخش مهمی در تنظیم فعالیت بسیاری از پروتئین‌های سلولی دربرند همچنین به فسفاتار مراجعه شود (شکل ۲-۲۳)

کیزین

Kinesin

گروهی از پروتئین‌های حرکتی که با استفاده از انرژی حاصل از ATP به سمت انتهای ریلونه‌ها حرکت می‌کند کیزین‌ها می‌تواند وریکول‌ها و اندلک‌ها را جابه‌جا کرده و در طی میتوز در حرکت کروموزوم‌ها نقش دارند. (شکل ۱۸-۱۹ تا ۱۸-۲۱)

انرژی جنبشی

Kinetic energy

انرژی حرکتی مثل حرکت مولکول‌ها.

کیمتوکلور

Kinetochores

ساختار پروتئینی چند لایه که در مردیکی سانتروم هر کروموزوم میتوزی قرار داشته و از این منطقه ریلوله‌ها به سمت قطبین دوک سلول امتداد یافته و نقش فعال در حرکت کروموزوم‌ها به قطبین دوک در طی آنافاز دارند. (شکل ۱۸-۳۹)

Km

Km

پارامتری که نشان‌دهنده تمایل یک آنزیم برای سوبستر می‌باشد و برابر با غلظت سوبسترا در نصف سرعت حداکثر واکنش است. همچنین به آن ثابت میکائیلیس نیز می‌گویند. پارامتر مشابه Km که نشان‌دهنده تمایل پروتئین انتقال‌دهنده به مولکول انتقالی و یا تمایل یک ریبوزوم به لیگاندش می‌باشد نیز وجود دارد خاموش کردن siRNA

Knockdown, siRNA

روشی آزمایشگاهی برای جلوگیری از ترجمه mRNA ویژه که با استفاده از siRNA صورت می‌گیرد. این روش برای کاهش فعالیت یک پروتئین به ویژه در رگانیسم‌هایی که بیرو روش‌های ژنتیکی کلاسیک برای جدا کردن فعال عمل جهش یافته‌ها بیسند، می‌باشد

تخریب ژنی

Knockout gene

غیرفعال سازی انتخابی ژن ویژه با جایگزین کردن آن با یک آلل غیرعملکردی (محتل شده) در یک ارگانیسم طبیعی.

رشته پیرو

Lagging strand

یکی از دو رشته DNA حواهری که در چنگال همانندسازی شک می‌گیرند اینها قسمت‌های بایوسه می‌باشد (قطعات اوکازاکی) از جهت ۵' به ۳' ساخته شده بعداً به هم متصل می‌شوند. همچنین به رشته پیرو مراجعه شود. (شکل ۴-۲۰)

لامینین

Laminin

پروتئین هتروتریمری بزرگ ماتریکسی که در عشاء پایه یافت می‌شود

لاترال

Lateral

به بازولاترال مراجعه شود

مهار جانبی

Lateral inhibition

فرایند مهم توسعه یافته به واسطه سیگنال است. این فرایند منجر به ایجاد سربوشه‌های مختلف سول‌های مجاور شبیه به هم می‌شود

رشته پیرو

Leading strand

یکی از دو رشته DNA که در چنگال همانندسازی به وسیله ستر پیوسته در جهت ۵' به ۳' تشکیل می‌شود. جهت ستر رشته رهبر هم جهت با حرکت چنگالی همانندسازی می‌باشد همچنین به رشته پیشرو مراجعه شود. (شکل ۴-۲۰)

لکتین

Lectin

هر پروتئینی که محکم به قندها متصل می‌شود. لکتین‌ها به تاحوردن مناسب بعضی گلیکوپروتئین‌ها در شبکه آندوپلاسمی کمک کرده و برای خالص سازی گلیکوپروتئین‌ها در کروماتوگرافی بهایی استفاده می‌شود یا هیبریدیسیون در روش در جا به عنوان معرف شناسایی گلیکوپروتئین‌ها کاربرد دارد

ریپ لوسین

Leucic zipper

موتیف ساختاری مارپیچ که از دو مارپیچ α هومودیمر یا هترودیمر تشکیل شده است، که یک موئیف مشترک در بسیاری از فاکتورهای رونویسی یوکاریوتی می‌باشد. همچنین به کوپل کوپل مراجعه شود.

LINES (Long interspaced element)

عناصر طویل پراکنده

دسته‌ای از رتروترانسپوزون‌ها با طول ۶ کیلو باز که به ویژه در پستانداران فراوان هستند و تقریباً ۲۱٪ از کل DNA انسانی را تشکیل می‌دهند.

پیوستگی

Linkage

در علم ژنتیک تمایل دو جایگاه مختلف روی کروموزوم‌های مشابه برای به ارث رسیدن همراه با هم، هر چه دو جایگاه به هم



دو دسته از سلول‌های سفید خون که مونوکول‌های بیگانه (آنتی‌ژن‌ها) را تشخیص داده و در پاسخ ایمنی شرکت می‌کنند. معمولیت‌های B (سلول‌های B) مسئول مایوسازی سلول‌های آلوده به باکتری‌ها، ویروس‌ها، سلول‌های بیگانه و سلول‌های سرطانی می‌باشند.

Lysis لیز شدن
مایودی یک سلول به وسیله شکستن غشی پلاسمایی و آزاد شدن محتویات آن.

Lysogeny لیروزی
پدیده‌ای که در آن DNA ویروس در سلول باکتری (باکتریوفاز) وارد ژنوم سلول می‌شود و همراه با DNA باکتری همانندسازی شده ولی بی‌اثر می‌شود. فعال‌سازی مجدد منجر به شک‌گیری ترات ویروسی جدید شده و در نهایت موجب لیز سلول می‌شود.

Lysosome لیزوزوم
اندامک کوچک که دارای pH داخلی ۴ بوده و شامل آنزیم‌های هیدرولیزکننده می‌باشد و در تجزیه مواد وارد شده به وسیله آندوسیتوز و اجزای سلولی در خودجواری نقش دارد.

————— M —————

M (mitotic) phase مرحله میتوزی
به چرخه سلولی مراجعه شود.

Macromolecule مولکول بزرگ
هر مولکول پیمیری بزرگ (مثل اسیدنوکلئیک، پلی‌ساکارید پروتئین، که دارای جرم مولکولی بیش از چند هزار دالتون می‌باشد).

Macrophage ماکروفاژ
لکوسیت‌های فاگوسیتوزکننده که پاتوژن‌ها را از طریق گیرنده‌های شبیه Toll (Toll - Like receptor) تشخیص می‌دهند. آنها به عنوان سلول‌های ارائه‌دهنده آنتی‌ژن می‌باشند و منبع اصلی تولید سیتوکین هستند.

Major histocompatibility complex (MHC) کمپلکس سازگاری بافتی

یک سری از ژن‌های مجاور (همسایه) که مولکول‌های MHC دسته I و II و دیگر پروتئین‌ها را رمزدهی می‌کند. برای ارائه آنتی‌ژن همچنین بعضی پروتئین‌های کمپلمان ضروری می‌باشند. ترکیب در موش و انسان HLA نامیده می‌شود.

Malignant بدخیم
در ارتباط با تومور یا سلول‌های نئوپلازی که به بافت‌های

مردیک‌تر باشند توانایی متورکیمی می‌انها کمتر و پیوستگی بین آنها بیشتر می‌شود.

Lipid لیپید
هر مولکول آلی که نامحلول می‌باشد اما در حلال‌های آلی غیرقطبی حل می‌شود. کلاس‌های اصلی آن‌ها شامل اسیدهای چرب، استروئیدها و تری‌گلیسریدها می‌باشد.

Lipid - anchored membrane protein پروتئین غشایی متصل به لیپید
هر پروتئینی که از طریق یک یا چند پیوند کووالان به گروه‌های لیپیدی موجود در دو لایه فسفولیپیدی غشاء سلولی اتصال یابد.

Lipid raft رفت لیپیدی
ذم‌ین‌های کوچک در غشا پلاسمایی که از کلاسترول، اسفنگومیلین و پروتئین‌های کزانس عی می‌باشد.

Lipoprotein لیپوپروتئین
هر پروتئین بزرگ محلول در آب و ترکیب پییدی که لیپیدها را به بدن متصل می‌کند. همچنین به لیپوپروتئین‌های با وزن مولکولی کم مرجه شود (LDL).

Liposome لیپوزوم
ساختار کروی شکل دو لایه فسفولیپیدی که درون آن آب وجود دارد و در محیط آزمایشگاهی از فسفولیپیدها و احمالا پروتئین‌های غشایی ساخته می‌شود.

Locus جایگاه
جایگاه به خصوص یک ژن روی یک کروموزوم. همه آلل‌های ویژه یک ژن جایگاه‌های ژنی مشابهی را اشغال می‌کنند.
Long terminal repeats (LTRs) تکرارهای انتهایی طویل
توالی تکراری مسقیم، که بیشتر از ۶۰۰ جفت باز داشته و در طرفین مناطق مرهقی کسده DNA ربرو ویروسی الحاق شده و در رتروترانسپوزون‌های ویروسی قرار دارد.

Low density lipoprotein (LDL) لیپوپروتئین‌های با چگالی کم

لیپوپروتئین‌های با وزن مولکولی کم، یک گروه از لیپوپروتئین‌ها شامل آپولیپوپروتئین ۱۰۰ - B که یک مقل اصلی کلاسترول در تشکیل استرهای کلاسترل در بافت‌ها، به ویژه در کبد می‌باشد.

Lumen لومن
فضای داخل ساختار لوله‌ای (مثل رگ یا روه) یا حجم داخلی از یک ترکیب متصل به غشاء در یک سلول.

Lymphocytes لمفوسیت



نافت پیوندی جبین مابالع که از سلول‌های سازمان یافته و سلول‌های متصل به حالت بست تشکیل شده است و از مرودرم و اکتودرم در جانوران مشتق می‌شود.

Mesoderm مرودرم

لایه میانی از سه لایه اصلی جبین جانوران که بین اکتودرم و اندودرم قرار دارد و منشأ بنوتوکود، نافت‌های پیوندی، ماهیچه، خون و دیگر بافت‌ها می‌باشد. (شکل ۲۱-۲ و ۲۱-۱)

Messenger RNA RNA پیگ

به mRNA مراجعه شود.

Metaphase متافاز

مرحله‌ای از میتوز که در آن کروموزوم‌ها مراکماند و به دوک میتوز در قسمت استوایی آن متصل می‌شوند اما هنوز جداسازی آن به سمت قطبین دوک شروع نشده است. (شکل ۱۸-۲۳)

Metastasis متاستاز

انتشار سلول‌های سرطانی از محل منشأشان و استقرار آنها در جایگاه‌های ثانویه رشد.

MHC MHC

به ترکیب اصلی سازگاری نافتی مراجعه شود.

MHC molecule مولکول MHC

گلیکوپروتئینی که پپتیدهای مستق از پروتئین‌های بیگانه و خودی روی سطح سلول را ارائه می‌دهد و برای ارائه آنتی‌ژن به سلول‌های T ضروری می‌باشد دسته MHC I تقریباً در همه سلول‌های هسته‌دار بیان می‌شود مولکول دسته MHC II در سطح سلول‌های ارائه‌دهنده آنتی‌ژن بیان می‌گردد. (شکل ۲۲-۲۳ و ۲۴-۲۴)

Micelle میسل

تجمع گروهی از همولیبیدهای محلول در آب یا مولکول‌های امفی‌پاتیک دیگر، که حوده‌خودی در محلول آبی تشکیل می‌گردد. (شکل ۱۰-۲۶)

Michaelis constart ثابت میکائلیس

ثابت میکائلیس به Km مراجعه شود.

Microfilament ریزرشته

رشته‌های اسکلت سلولی (ب قطر ۷ نانومتر) که به وسیله پیمبره شنی اکین کروی (G) ایجاد می‌شوند. همچنین به آنها رشته‌های اکین نیز می‌گویند ریزرشته‌ها در انقباض ماهیچه‌ها، میتوکینز، حرکت سلول و سایر عملکردهای سلولی نقش مهمی را ایفا می‌کنند.

Micro RNA RNA کوچک

به mRNA مراجعه شود.

طبیعی اطراف خود حمله می‌کنند و متاستاز انجام می‌دهند. همچنین به خوش‌حیم مراجعه شود.

MAP Kinase MAP کیناز

خانواده‌ای از پروتئینی کینازهایی که در پاسخ به تحریک سلول به وسیله فاکتورهای رشد مختلف فعال می‌شوند و با فسفرینه کردن فاکتورهای رابوبوسی ویژه و پروتئین‌های هدف دیگر باعث پاسخ سلولی می‌شوند. (شکل ۱۶-۳۶ و ۱۶-۳۷)

Maximal velocity سرعت حداکثر

سرعت حداکثر، به Vmax مرجه شود.

Mechanosensor حس‌گرهای مکانیکی

هر یک از چندین نوع ساختارهای حسی که در بافت‌های مختلف جای درند و به تماس‌های محیطی و حرکتهای دست و پا و سر، در دو دما پاسخ می‌دهند.

Mediator میانجی

ترکیب چند پروتئین بسیار بزرگ که یک بل مولکولی میان فعال‌کننده‌های رابوبوسی متصل شده به یک تشدیدکننده و RNA پیمبرار II در یک پروموتور تشکیل می‌دهد. به عنوان یک فعال‌کننده در تحریک رابوبوسی عمل می‌کند. (شکل ۷-۴۱ و ۷-۴۲)

Meiosis میوز

نوع خاصی از تقسیم سلولی در یوکاریوت‌ها که طی بلوغ سلول‌های ریپده تعوی می‌افتد و شامل دو مرحله تقسیم هسته و سیتوپلاسم است. دارای یک مرحله از همانندسازی DNA بوده و منجر به تشکیل چهار سبون هاپلوئید (گامت‌ها) از یک سلول دیپلوئید می‌شود. (شکل ۵-۳)

Membrane potential پتانسیل غشایی

تفاوت پتانسیل الکتریکی در دو سوی غشاء که به واسطه فرومی یون‌های مثبت (کاتیون‌ها) در یک سمت غشاء و یون‌های منی (آنیون‌ها) در سمت دیگر غشاء ایجاد می‌شود. (شکل ۱۱-۱۷ و ۱۱-۱۸)

Membrane transport protein پروتئین ناقل غشاء

واژهای کلی برای هر پروتئین اینتگرال غشا که تحرک یک یا چندین یون ویژه یا مولکول‌های کوچک از غشاء سلولی را بدون توجه به مکانیسم انتقالی، انجام می‌دهد.

Meristem مریستم

گروه سازمان بافته غیر تمایزی از سلول‌های تقسیم شونده که در نوک ساقه و ریشه‌های در حال رشد گیاهان حفظ می‌شوند. همه بافت‌های بالغ از مریستم منشأ می‌گیرند.

Mesenchyme مزانشیم



Mitosis - promoting factor عامل پیش‌برنده میتوز

به MPF مراجعه شود

Mitotic spindle ذوک میتوزی

ساختار موقتی تخصص یافته که طی میتوز در سلول‌های یوکاریوت ایجاد می‌شود و کروموزوم‌ها روی آن قرار گرفته و آنها را به قطب‌های مختلف سلول تقسیم شده حرکت می‌دهد. همچنین دستگاه میتوزی نیز نامیده می‌شود. (شکل ۱۸۳۶)

Mobile DNA element عنصر متحرک DNA

به عناصر قابل انتقال DNA مراجعه شود

Molecular chaperone چاپرون مولکولی

به چاپرون مراجعه شود

Molecular compementry مکمل شدن مولکولی

نوع تناسب قفل و کلید میان اشکال، بارها، ایندوسی و یا دیگر خصوصیات فیزیکی دو مولکول یا دو پروتئین که چسبیدن و اکشن غیرکووالان میان آنها برای نزدیک‌تر کردنشان ممکن می‌گیرد

Molecular markers, DNA based

مولکول‌های مارکر بر اساس DNA

توالی‌های DNA که بین گونه‌های یکسان موجودات رسته متنوع می‌باشد (چندشکی DNA) و در مطالعات پیوستگی در علم ژنتیک معید هستند و شامل RFLP‌ها می‌باشد.

Monoclonal antibody آنتی‌بادی مونوکلونال

آنتی‌بادی که به وسیله یک سلول B تولید می‌شود بنابراین این پروتئین هموزی یک آنتی‌ژن منفرد و اختصاصی (اپی‌توپ) را تشخیص می‌دهد و می‌تواند به طور آزمایشگاهی یا استفاده از هیبریدوما تولید گردد.

Monomer مونومر

هر مولکولی که به طور شیمیایی به سایر مولکول‌های مشابه خود متصل شده و یک پدیم ر شکل می‌دهد مثل انسید آمینه، نوکلئوتیدها و مونوساکاریدها.

Monosaccharide مونوساکارید

هر قند ساده با فرمول $(CH_2O)_n$ که در آن ۳-۷ می‌باشد.

Morphogen مورفوژن (ریخترا)

یک مولکول سیگنال که هویت یک سلول را در طی تمایز مشخص می‌کند یا کار با توجه به غلظت آن مولکول انجام می‌گیرد

Motif, structural موتیف ساختاری

ترکیب ساختاری سه‌بعدی و دوبعدی در پروتئین‌ها که اغلب

Microtubule

ریزلوله

رسته‌های اسکلت سلولی (به قطر ۲۵ نانومتر) که به وسیله پیمیریه شدن مونومرهای توبولین α و β شکل می‌گیرد و دارای قطبیت ساختاری و عملکردی هستند. ریزلوله‌ها از اجزاء اصلی مژه، تاژک، ذوک میتوزی و سایر ساختارهای سلولی می‌باشد (شکل ۱۸۲ و ۱۸۳)

Microtubule - associated Protein (MAP)

پروتئین‌های متصل به ریزلوله (MAP)

هر پروتئینی که به ریزلوله‌ها متصل شده و پایداری آنها را تنظیم می‌کند. (شکل ۱۸۱۴ و ۱۸۱۵)

Microtubule organizing center

مرکز سازماندهی ریزلوله‌ها

به MTOC مراجعه شود

Microvillus (microvilli) میکروویلی

برآمدگی‌های کوچک پوشش‌دهنده غشاه در سطح سلول‌های جانوری که شامس مرکزی از رشته‌های کتین می‌باشد میکروویلی‌های زیادی در سطح جدبی سلول‌های پی‌تال روده وجود دارند این میکروویلی‌ها سطح جذب مواد غذایی را افزایش می‌دهند (شکل ۱۷۴ و ۱۹۹)

Micro RNA, miRNA RNA کوچک

هر یک از RNAهای داخل سلولی کوچک که دارای ۲۰-۳۰ نوکلئوتید هستند و از نواحی دو رشته‌ای یا ساختارهای ثانویه سحاق سر در RNA طویل اولیه تشکیل شده‌اند. یک رشته از miRNA سالح متصل شده و یک ترکیب RNA القاءکننده خاموشی (RISC) ایجاد می‌شود. این ترکیب از ترجمه mRNA هدف هیبرید شده به چسبیدن پروتئین به طور ناقص با miRNA جلوگیری می‌کند چسبیدن miRNA باید به یک mRNA منفرد دو رسته شود تا از ترجمه آن جلوگیری به عمل آورد. همچنین به siRNA مراجعه شود (شکل ۸۲۵ و ۸۲۶)

Mitochondrion (mitochondria) میتوکندری

یک اندامک بزرگ که توسط غشاء فسفولیپیدی دولایه احاطه شده و حاوی DNA بوده و فسفریلاسیون اکسیداتیو را انجام می‌دهد که به موجب آن بیشترین ATP در یوکاریوت‌ها تولید می‌شود (شکل ۹۸ و ۱۲۶)

Mitogen میتوژن

فرآیندی در سلول‌های یوکاریوتی که به موجب آن هسته تقسیم شده و دو هسته خاوه‌ری مشابه با کروموزوم‌های دیپلوئید تولید می‌کند. همچنین به میتوگینتر و میور مراجعه شود (شکل ۱۸۳۲)

می باشد	
جهش‌زا	Mutagen
ماده شیمیایی یا فیزیکی که القاء‌کننده جهش می باشد	
جهش	Mutation
مسیر وراثی پدیدار در نوایی بوکلتوئید یک کروموزوم و اغلب در یک ژن که معمولاً منجر به تغییر در عملکرد محصول ژن می شود	
علاف میلین	Myelin sheath
عشاء سلولی تخصص یافته و توده‌ای شکل که یک لایه عایق اعصاب اکسون مهره‌داران تشکیل داده و سرعت هدایت پیام‌های عصبی را افزایش می دهد. (شکل ۲-۱۵)	
میوفیبریل	Myofibril
یک ساختار بلند در سیتوپلاسم سلول‌های ماهیچه‌ای شامل ردیف تکراری منظم ر سارکومرها که از رشته‌های ضخیم (میوسین) و رشته‌های نازک (اکتین) تشکیل شده‌اند. (شکل ۱۲-۳۹)	
میوزین‌ها	Myosins
دسته‌ای از پروتئین‌های حرکتی که با تحریک اکتین، داری فعالیت ATP آزی می شوند. میوزین‌ها به هنگام انقباض ماهیچه و سیتوکینز و همچنین به هنگام جابه‌جایی و ریکول‌ها در طول رشته‌های اکتین حرکت می کنند.	

N

NAD^+ (nicotinamide adenine dinucleotide)	
NAD^+ (نیکوتین آمید آدنین دی بوکلتوئید)	
مولکولی آلی کوچک که به عنوان ناقل الکترون به کار می رود و این عمل را به وسیله پذیرش دو الکترون از یک مولکول دهنده و یک H^+ محلول انجام می دهد. (شکل ۲-۳۳a)	
$NADP^+$ (nicotinamide adenine dinucleotide phosphate)	
$NADP^+$ (نیکوتین آمید آدنین دی بوکلتوئید فسفات)	
شکل فسفری NAD^+ که به صورت مهمد در طی فوسفر به عنوان یک ناقل الکترون در مسیر بیوسنتزی عمل می کند.	
$Na^+/K^+ ATP ase$	



یک پمپ ATP از که با هیدروپیر ATP برای خارج ساختن یون‌های Na^+ و داخل نمودن یون‌های K^+ جهت می شود و به صورت گسترده مسئول حفظ غلظت داخل سلولی Na^+ (کم) و K^+

به وسیله توانی اسید آمینه‌ای ویژه ایجاد می شود. همچنین آن ر تجزیردگی ساختاری نیز می نامند. یک موئیف ساختاری دارای یک ساختار سه‌بعدی ویژه بوده و اغلب عملکرد بخصوصی را انجام می دهد.

پروتئین حرکتی	Motor protein
عضوی از دسته به خصوص آبریم‌های مکانو شیمیایی که از انرژی هیدرولیز ATP برای حرکت حطی یا چرخشی استفاده می کنند. همچنین به آنها حرکت‌دهنده‌های موبکولی نیز می گویند. همچنین به داینین، کیرین و میوزین مراجعه شود	
	MPF (mitosis - promoting factor)

عامل پیش برنده میوزی

پروتئین هترودیمیری که از سیکلین میوزی و کیناز وابسته به سیکلین (CDK) تشکیل شده و باعث ورود سلول به میتوز و به وسیله فسفریلاسیون پروتئین‌های به خصوص می شود

mRNA پیک	mRNA (messenger RNA)
هر RNA که ترتیب اسیدهای آمینه ر در پروتئین مشخص می کند (مثل ساختار اولیه) و به وسیله رونویسی DNA به واسطه آبریم RNA پی‌رمار تولید می شود. در یوکاریوت‌ها آهاز تولید RNA (رونوشت اولیه) تحت تاثیر پردازش برای ایجاد mRNA بالغ قرار می گیرد. همچنین به ترجمه مراجعه شود. (شکل ۱۴-۱۵)	
mRNA خارج‌کننده	mRNA - exporter

پروتئین هترودیمیری که به mRNA حاوی دراب ری‌بوکلتو پروتئین‌ها (mRNPS) متصل شده و آن را از هسته سیتوپلاسم به وسیله واکش با بوکلتوپورین‌ها به صورت گتر در کمپلکس منافذ هسته‌ای انتقال می دهد. (شکل ۱۸-۲۲)

MTOC (microtubule - organizing center)

مرکز سازماندهی ری‌لولنده‌ها

واژه عمومی برای هر ساختاری مثل سانتروم، دوک قطبی و جسم پایه که ری‌لولنده‌ها را در سلول‌ها شکل می دهد. (شکل ۱۸-۵)

Multiadhesive matrix proteins

پروتئین‌های چندانصلی ماتریکس

گروهی از پروتئین‌های صویل انعطاف‌پذیر که به ترکیبات دیگر ماده زمینه‌ای خارج سلولی و گیرنده‌های سطح سلولی متصل می شوند و باینارین اجزاء ماتریکس را به عشاء سلولی متصل می کنند. مثال‌هایی از این پروتئین‌ها، لامینین یک ترکیب اصلی عشاء پایه و فیبروبکتین که بر بسیاری از بافت‌ها وجود دارد، می باشد.

چندزیرواحدی

پروتئین‌هایی که شامل چند ری‌بیره پلی‌پپیدی (یا ری‌رواحد)



محصولاتی را ترشح می‌کند این محصولات در التهاب شرکت کرده و به پاکسازی پانورهای مهاجم کمک می‌کند.

Nicotinamide adenine dinucleotide

نیکوتین آمید آدنین دی نوکلئوتید

به NAD^+ مراجعه شود

Nicotin amid adenine d.nucleotide phosphate

نیکوتین آمید آدنین دی نوکلئوتید فسفات

به $NADP^+$ مراجعه شود.

N Linked oligosaccharide

الیگوساکاریدهای متصل به N
ریخیره الیگوساکاریدهای مشعب که به ریخیره جانبی گروه اسید آمیدی از یک آسپارژین در یک گلیکوپروتئین متصل می‌نمود همچنین به الیگوساکارید متصل به O مراجعه شود.

Nociceptor

نوسیسپتور

حس‌گرهای مکانیکی که به درد مرتبط با بافت صدمه دیده پس پاسخ می‌دهند و به وسیله ترومای مکانیکی، تب الکترسته شش (برق) پاسخ‌های شیمیایی ایجاد می‌شوند.

Noncovalant interaction

میانگش‌های غیرکووالان

هر واکنش شیمیایی نسبتاً ضعیف که در آن الکتریوی به اشتراک گذارده نمی‌شود. (شکل ۲.۶ و ۲.۱۲)

Nonpolar

غیرقطبی

در ارتباط با مولکول یا ساختاری که فاقد هر بارالکتریکی یا توزیع نامتقارن بارهای مثبت و منفی می‌باشد به طور کلی مولکول‌های غیرقطبی کمتر از مولکول‌های قطبی در آب حل می‌شوند و اغلب در آب نامحلول می‌باشند.

Northern blotting

لکه گذاری نورتون

روشی برای تشخیص RNAهای ویژه که به وسیله الکتروفورز تفکیک شده‌اند. این کار با هیبریدسازی RNA با یک پروب نشاندار DNA صورت می‌گیرد همچنین به لکه گذاری ساترن مراجعه شود (شکل ۵.۲۷)

Nuclear body

جسم هسته‌ای

ناحیه کروی و سخت تخصص یافته عملکردی در هسته که شامل پروتئین‌های ویژه RNAها می‌باشد و در تجمع کمپلکس ریبونوکلئوپروتئین‌ها (RNP) عمل کرده و بیشترین نوع شاخص جسم هسته‌ای و هسته‌ها می‌باشند.

Nuclear envelop

پاکت هسته‌ای

ساختار دولایه عثمایی که اطراف هسته را احاطه می‌کند، عشاء خارجی به شبکه آندوپلاسمی متصل می‌شود و دولایه عشاء ب کمپلکس منافذ هسته‌ای روبرو دار (متخلخل) می‌شوند. (شکل ۹.۱)

(زیاد) در سلول‌های جانوران می‌باشد. اغلب یمن سدیم پتاسیم نامیده می‌شود (شکل ۱۱.۱۲)

Natural Killer (NK) cells

سلول‌های کشنده طبیعی

سلول‌های کشنده طبیعی. اجزاء سیستم ایمنی ذاتی که به طور غیراختصاصی سلول‌های آلوده به ویروس و سلول‌های توموری را تشکیل داده و آنها را از بین می‌برد. (شکل ۲۴.۵)

Necrosis

نکروز

مرگ سلولی در نتیجه آسیب بافتی یا سایر امراض است و معمولاً با تورم و ترکیب سلول و آزاد شدن محتویات آن مشخص می‌شود در مقابله با آپوپتوز به کار می‌رود.

Neurofilaments (NFs)

رشته‌های عصبی

گروهی از پروتئین‌های رشته‌ای حدواسط که فقط در نورون‌ها وجود دارند و در ساختار اسکونی و سرعت دادن به انتقال پتانسیل عمل در جهت کسبی شرکت می‌کنند.

Neuron (nerve cell)

نورون (سلول عصبی)

هر کدام از سلول‌هایی که پیام‌های عصبی را در سیستم عصبی هدایت می‌کنند یک نورون شامل جسم سلولی، سغدادی رانده‌های کوچک مشعب (دندریتها) و یک رانده طولی (اکسون) می‌باشد. (شکل ۲۲.۱ و ۲۲.۲)

Neuro transmitter

میانجی عصبی

مولکول سیگنال‌دهی خارج سلولی که توسط نورون پیش‌سیناپسی در یک سیناپس شیمیایی آزاد شده و یک سیگنال به نورون پس‌سیناپسی منتقل می‌کند پاسخی که به وسیله میانجی عصبی تحریک می‌شود شامل پاسخ‌های تحرکی یا مهارتی است و توسط گیرنده‌های پس‌سیناپسی سلول تشخیص داده می‌شوند (شکل ۲۲.۱۹ و ۲۲.۲۰)

Neurotrophin

نوروتروفین

خانواده‌ای از فاکتورهای تروفیکی ساختاری و عملکردی که به گیرنده‌های TRKS متصل شده و برای حیات نورون‌ها ضروری هستند و شامل فاکتور رشد عصبی (NGF) و فاکتور نوروتروفیک مشتق از مغز (BDNF) می‌باشد.

Neurotation

نورولاسیون

شکل‌گیری لوله عصبی به وسیله تاجورتن صفحه عصبی در جبین مهره‌داران و بخشی از اکتودرم که به ساختار عصبی تمایز می‌یابد.

Neutrophils

نوتروفیل

لکوسیت‌های فاگوسیتورکسند که به سمت بافت آسیب‌دیده جذب شده و به طرف آن حرکت می‌کنند نوتروفیل‌های فعال شده سمبوتیک‌ها و آریپهای کشنده باکتری‌ها (مثل لیپوپرم) و دیگر

Nuclear lamina

لامین هسته‌ای

شکله رشت‌های در سطح داخلی عشاء هسته که از رسته‌های جدا شده لامین تشکیل شده‌است. (شکل ۲۰-۱۶)

Nuclear pore complex (NPC)

کمپلکس منفذ هسته‌ای ساختار چند پروتئینی بزرگ که به مقدار زیاد از نوکلئوپورین‌ها تشکیل شده و در عرض دولایه پوشش عشاء هسته امتداد می‌یابد. یون‌ها و مولکول‌های کوچک از طریق NPC‌ها انتشار می‌یابند و ریبونوکلئوپروتئین‌ها به صورت انتخابی از طریق NPC‌ها یا کمک پروتئین‌های محلول منتقل می‌شوند. (شکل ۱۷-۲۲)

Nuclear receptor

گیرنده هسته

عصوی از یک دسته گیرنده‌های داخل سلولی که به مولکول‌های محلول در لیپید (مثل هورمون‌های استروئید) متصل می‌شوند تشکیل کمپلکس‌های گیرنده لیکاند، رابوئسی را فعال می‌کند. همچنین ابرخاوانده گیرنده اسروئید نامیده می‌شود. (شکل ۱۷-۵۰)

Nucleic acid

اسید نوکلئیک

یک پلیمری از نوکلئوتیدهای متصل به هم، از طریق پیوندهای فسفودی‌استری DNA و RNA از اسیدهای نوکلئیک اصلی در سلول‌ها هستند.

Nucleocapsid

نوکلئوکپسید

کپسید و پروسی اسیدنوکلئیک.

Nucleolus

هستک

ساختار بزرگ در هسته سلول‌های یوکاریوتی بوده و ستر و پرنازش RNA در هستک و ربرواخده‌های ریبوروم‌ها در آن جمع می‌شوند.

Nucleoporins

نوکلئوپورین‌ها

گروه بزرگی از پروتئین‌ها که کمپلکس منفذ هسته‌ای را می‌سازند یک دسته (نوکلئوپروتئین FG) در ورود و خروج هسته‌ای شرکت می‌کند.

Nucleosid

نوکلئوزید

یک مولکول کوچک که از بازپورین یا پیریمیدین متصل به فسفر (ریبوز یا داکسی‌ریبوز) تشکیل شده است.

Nucleosome

نوکلئوسوم

واحد ساختاری کروماتین شامل یک مرکز صفحه‌ای شکل از پروتئین‌های هیسون که قطعه‌ای به طول ۱۴۷ جفت باز از DNA به دور آن پیچ خورده است. (شکل ۶-۲۹)

Nucleotid

نوکلئوتید

یک نوکلئوزید با یک یا چند گروه فسفات که به وسیله پیوند

استری به قسمت قندی و به طور کلی به قسمت ۵ مولکول قند متصل شده است. DNA و RNA پلیمرهایی از نوکلئوتیدها هستند و به ترتیب شامل داکسی‌ریبوز و ریبوز می‌باشند. (شکل ۲-۱۶ و جدول ۲-۳)

Nucleus

هسته

اندامک عشاء‌دار بزرگی در سلول‌های یوکاریوتی که حاوی DNA سازنده ریبوروم است. سنر پردازش RNA و جمع شدن ریبوروم‌ها در هسته اتفاق می‌افتد.

Okazaki fragment

قطعات اوکازاکی

قطعات DNA (کمتر از ۱۰۰۰ باز) کمک رشته‌های کوچکی که در طی سنتز رشته پیرو در همانندسازی DNA شکل می‌گیرند و به سرعت به وسیله DNA لیگاز به هم متصل می‌شوند تا یک رنجیره ممتد DNA تولید کنند. (شکل ۴-۳۰)

Oligopeptide

الیگوپپتید

یک پلیمر خطی کوچک با اندازه متوسط که از اسیدهای آمینه تشکیل شده و به وسیله پیوندهای پپتیدی به هم متصل شده‌اند. واژه‌های پپتید و الیگوپپتید اغلب به طور مترادف استفاده می‌شوند.

O-Linked oligosaccharid

الیگوساکارید متصل به O

رنجیره الیگوساکارید که به گروه هیدروکسیل یک سرین یا ترئونین در یک گلیکوپروتئین متصل می‌شود همچنین به الیگوساکارید متصل به N مراجعه شود.

Oncogene

انکوژن

ژنی که محصول آن در تبدیل سلول‌ها در محیط کشت یا در الی سرطانی در جانور دخیل است. اغلب ژن‌های توموری، شکل جهش یافته یک ژن طبیعی می‌باشند. (پیش ژن توموری یا پرونکوژن در کنترل فرایندهای تقسیم سلولی یا رشد سلول دخیل می‌باشند) (شکل ۲۵-۱۱)

Oncoprotein

پروتئین توموری

پروتئینی که توسط انکوژن رمزدهی می‌شود موجب تکثیر غیرطبیعی سلولی می‌گردد و ممکن است شکل جهش یافته از یک پروتئین طبیعی غیرطبیعی یا یک پروتئین طبیعی باشد که به فراوانی در رمان یا مکان اشتباه در یک ارگانیسم تولید می‌شود.

Open reading frame (ORF)

قالب خواندن

مناطق از توالی DNA که به وسیله کدون پایان در یکی از قالب‌های خواندن نوکلئوتیدهای سه‌تایی قطع شده است. یک ORF با یک کدون شروع آغاز شده و تقریباً به تعداد ۱۰۰ کدون



p53 protein

پروتئین p53 محصول ژن مهارکننده توموری است و در جلوگیری از آسیب DNA سلول‌ها نقش مهمی دارد. جهش غیرفعال در ژن p53 در بسیاری از سرطان‌های انسانی ایجاد می‌شود. (شکل ۲۵-۲۶)

Pair - rule genes

ژن‌های pair - rules یک گروه از ژن‌ها که در مورهای متناوب در طول محور قدامی، حتی جنین اولیه در زروویلا بیان می‌شوند همه به فاکتورهای رونویسی را رمزدهی کرده و همراه با ژن‌های gap، ژن‌های segment - polarity در ایجاد قطعات بندی در حشرات عمل می‌کنند. (شکل ۲۲-۲۳)

Paracrine

پاراکراین در ارتباط با مکانیسم سیگنال‌دهی بوده و در آن سلول هدف به یک مولکول سیگنال (مثل فاکتور رشد و میانجی عصبی) که به وسیله سلول‌های نزدیک تولید شده و با انتشار به سلول هدف می‌رسد، پاسخ می‌دهند.

Patchclamping

تکه - مگهداری روشی برای شناسایی جریان یون‌ها از طریق یک کانال یونی یا از کل عشاء سلولی به استفاده از یک میکروپیت است. از سوک میکروپیت برای گرفتن قطعات کوچک از عشاء سوئی استفاده می‌گردد. (شکل ۲۱-۲۲)

Pattern formation

تشکیل الگو فرآیند سازمان‌یابی سلول‌ها، اندام‌ها و بافت‌های یک جنین نمای یافته به الگوهای منظم ویژه مثل استخوان‌های دست یا نقش و نگار روی بال پروانه.

P body

جسم P ژن‌های سیتوپلاسمی فشرده که حاوی ریبوزوم و فاکتورهای ترجمه است و در مهار ترجمه و تجزیه mRNA نقش دارد. همچنین آن را جسم پردازش‌کننده RNA سیتوپلاسمی نیز می‌نامند.

PCR polymerase chain reaction

واکنش زنجیره‌ای پلیمراز روشی برای تکثیر قطعه به خصوص از DNA است. پس قطعات به وسیله چندین چرخه سباز DNA از پریمرهای آلیگو نوکلئوتید کوچک ساخته می‌شوند. در این روش از گرمای مختصری برای جدا کردن زنجیره‌های مکمل استفاده می‌شود. (شکل ۲۳-۲۴)

Pentose

پنتوز

که به احتمال زیاد یک پروتئین ر رمزدهی می‌کند امتداد می‌یابد اپرانور

نوالی کوچک DNA در هر ژن یک باکتری یا باکتریوفاژ که به یک گیرنده پروتئینی متصل شده و رونویسی ژن‌های مجاور را کنترل می‌کند

Operon

اپرون ناحیه‌ای شامل ژن‌های متصل به هم در DNA باکتریایی که به واسطه یک اپرانور رونویسی می‌شوند و از رونویسی آن یک mRNA شامل توالی رمزدهی کننده چند پروتئینی ایجاد می‌شود. (شکل ۱۲a-۱۲b)

Organelle

اتدامک هر ساختار دارای غشاء که در سلول‌های یوکاریوتی یافت می‌شوند. (شکل ۱۲a و ۱۲b)

Organ of corti

اندام کورتی ساختار حسی اکوستیک که در حروف گوش داخلی قرار داشته و از سلول‌های مویی تشکیل شده است. این ساختارها حرکت مکانیکی حاصل از ایجاد صد را به پیام‌های الکتریکی تبدیل می‌کنند. این حس‌گرها به عنوان میکروفون (دستگاه انتقال صدای پس) در بدن می‌باشند.

Osmosis

اسمز حرکت آب از یک عشاء نیمه ترلو، که (نمودپذیر نسبت به آب نه به محلول‌ها) از محلولی به غلظت کمتر به سمت محلولی با غلظت بیشتر انجام می‌شود. (شکل ۱۱-۱۲)

Oxidation

اکسیداسیون از دست دادن الکترون‌های یک اتم هنگامی که یک اتم هیدروژن از یک مولکول حذف یا اکسیدز اضافه می‌شود مضاد حیات.

Oxidation potential

پتانسیل اکسیداسیون تعریف ولتاژ هنگامی که یک اتم یا مولکول یک الکترون را از دست می‌دهد، یا میرز تبدیل یک مولکول برای از دست دادن یک الکترون. برای نظام یک واکنش اکسیداسیون (رخت) پتانسیل اکسیداسیون مقدار یکسانی (یکواختی) دارد اما در واکنش برگشت (احیاء) پتانسیل احیاء ایجاد شده، مقدار عکس واکنش رخت ر ندارد.

Oxidative phosphorylation

فسفریلاسیون اکسیداتیو فسفریلاسیون ADP به منظور ایجاد ATP که به وسیله انتقال الکترون‌ها به اکسیژن (O₂) در باکتری و میتوکندری صورت می‌گیرد. این فرآیند شامل تولید شیب پروتونی طی انتقال الکترون بوده و در پی آن از این شیب به منظور تولید ATP استفاده می‌شود.



تشکیل و تخریب رشته‌های اکین دخیل هستند و گوسپور از اندوسپور وابسته به گیرنده منمايز می‌باشد.

Phenotype فنوتیپ

خصوصیات فیزیکی و فیزیولوژیکی قابل تشخیص یک سلول یا یک ارگانیسم که به وسیله ژنوتیپ ایجاد می‌شود. همچنین ویژگی به خصوص مرتبط با یک آلل ویژه است.

Pheromone فرمون

مولکول سیگنال‌دهی که به وسیله یک فرد آزاد می‌شود و ساختار میان زن افراد دیگر از همان گونه را تغییر می‌دهد. عوامل جهت‌گیری α و β محرر نمونه‌هایی هستند که به خوبی مطالعه شده‌اند.

Phosphatase فسفاتاز

آنزیمی که گروه فسفات را از یک سوبسترا به وسیله عمل هیدرولیز حذف می‌کند. فسفاتازهای هموپروتنی‌ها با همکاری پروتنی کینازها، فعالیت اغلب پروتنی‌های سلولی را کنترل می‌کند (شکل ۲۳-۳).

Phosphoanhydride bond پیوند فسفوآنیدریدی

یک نوع پیوند پرانرژی که بین دو گروه فسفات ایجاد می‌شود. مثل پیوندهای بین فسفات β و γ یا α و β در مونکول ATP. (شکل ۲۳-۲).

Phosphodiester bond پیوند فسفودیاستری

پیوند سیمیایی میان نوکلئوتیدهای مجاور در مونکول DNA و RNA که شامل دو پیوند فسفراستری سمت ۵' و ۳' فسفات می‌باشد. (شکل ۲۳-۲).

Phosphoglycerids فسفوگلیسریدها

مشتق آلفا-اتیک از گلیسرول ۳ فسفات است و به طور کلی از دو رسجیره آبگیرر اسید چرب استری شده با گروه‌های هیدروکسیل گلیسرول و یک گروه سرفطبی متصل به فسفات تشکیل شده است. فسفوگلیسریدها فروان‌ترین سینه‌ها در عشاء رنده می‌باشند. (شکل ۱۰-۵۵ و ۲۰-۲).

Phosphoinositids فسفواینوزیتید

گروهی از لیپیدهای عشایی که دارای مشتقات فسفاته ایورینول هستند و بعضی از آنها به عنوان پیامبرهای ثانویه در جندین مسیر سیگنال‌دهی عمل می‌کنند.

Phospholipase C (PLC) فسفولیپاز C

فسفولیپاز متصل به عشاء از طریق Gα یا Gβ است و لیپید عشایی فسفاتیدین اسوربتول ۴ و ۵ بین فسفات را شکسته و پیامبر ثانویه DAG و IP3 را تولید می‌کند. (شکل ۱۵-۲۹ و ۱۵-۳۰).

مونوساکارید ۵ کربنه ریبور و داکسی ریبور به ترتیب در RNA و DNA وجود دارند. (شکل ۱۶-۲).

Peptide پپتید

پلیمر خطی کوچک از اسیدهای آمینه که به وسیله پیوندهای پپیدی به هم متصل هستند. واژه پپید و آلیگوپپید به طور مترادف استفاده می‌شوند. به پلی‌پپتید نیز مراجعه شود.

Peptid bond پیوند پپتیدی

پیوندی کووالان که اسیدهای آمینه را به هم متصل می‌کند. این پیوند با واکنش بین گروه‌های آمین و کربوکسیل در اسیدآمینه متخاور شکل می‌گیرد و یک مولکول آب نیز رها می‌گردد (دهندراسیون). (شکل ۱۲-۲).

Peripheral membrane protein پروتنی‌های محیطی عشاء

هر پروتنی که با سطح سیتوپلاسمی یا سیمورولی عشاء پیوند می‌یابد اما وارد بخش آبگیرر دو لایه عشاء نمی‌شود. همچنین به پروتنی‌های عشایی اینتگرال مراجعه شود. (شکل ۱۰-۱).

Perlecan پرلکان

یک پروتوگلیکان چنددیمیایی بزرگ که در ترکیبات ماتریکسی خارج سلولی (ECM) بوده و به اجزا ECM مثل فاکتورهای رشد و مولکول‌های سطح سلولی متصل می‌شوند. پرلکان از ترکیبات اصلی عشاء پایه است.

Peroxisome پراکسیسوم

اندامک کوچک حاوی آنزیم‌هایی برای تجزیه اسیدهای چرب و اسیدهای آمینه است که طی واکنش‌هایی، پرکسید هیدروژن تولید شده را به وسیله آنزیم کاتالاز به آب و اکسیژن تبدیل می‌کند.

pH pH

معیاری برای اندازه‌گیری اسیدی تا قلیایی بودن یک محلول که به صورت لگاریتم سعی خلطت یون هیدروژن مول بر لیتر تعریف می‌شود که $pH = -\log H^+$ ، در محیط حتی pH ۷ بوده و مقادیر کمتر از آن اسیدی و بیشتر از آن قلیایی به شمار می‌روند.

Phagocyte فاگوسیت

هر سلولی که باتوزها و دیگر ذرات آنتیژن را هضم کرده و در بین می‌برد. فاگوسیت‌های اصلی، ماکروفاژها و سلول‌های دندریتیک و نوتروفیل‌ها می‌باشند.

Phagocytosis فاگوسیتوز

فرآیندی که در آن ذرات نسبتاً بزرگ (سلول‌های باکتریایی) به وسیله سلول‌های یوکاریوتی ویژه بلعیده می‌شوند. در این فرآیند

**Plaque assay****سجش‌ها پلاک‌ها**

روشی برای تشخیص بعداد درات ویروسی در یک نمونه که به وسیله کشت نمونه‌های رقیق شده در سطح لایه‌های سلول حساس میزبان صورت می‌گیرد. سپس محل‌های روسر حاوی سلول‌های بزر شده (پلاک‌ها) شمارش می‌شوند. (شکل ۴۵)

Plasma membrane**عشاء پلاسمایی**

عشای احاطه‌کننده یک سلول که سلول را از محیط خارجی جد می‌کند و شامل دو لایه فسفولیپیدی و بیپیدهای عشایی پروتئین‌ها می‌باشد. (شکل ۱۰۳ و ۱۰۴)

Plasmid**پلاسمید**

DNA حلقوی کوچک خارج کروموزومی که قادر است به صورت خودمختار در یک سلول همانندسازی کند. اغلب در کلون‌سازی DNA به عنوان وکتور (حامل) استفاده می‌شود.

Plasmodesmata (sing plasmodesma)**پلاسمودسماتا**

تصالات بولهای شکل که سیوبلاسم سلول‌های گیاهی مجاور را به هم متصل می‌کند و از نظر عملکردی مشابه اتصالات در سلول‌های جانوری است. (شکل ۱۹۲۸)

Protein maturation**بوغ پروتئین**

تعبیر یک نوکلئوتید در ناحیه به خصوص از DNA رمزدهی کننده یک پروتئین بوده و ممکن است محرک به تشکیل کدون دیگر رمزدهی کننده اسید آمینه متفاوت یا کدون پایان رونویسی در ژن شود. حذف یا اضافه شدن یک نوکلئوتید موجب تغییر در قالب خوانش می‌شود.

Polar**قطبی**

در ارتباط با یک مولکول یا ساختاری دارای یک بار الکتریکی یا تسریع بار منفی و مثبت به صورت نامتقارن می‌باشد. مولکول‌های قطبی محلول در آب هستند.

Polarity**قطبیت**

در ریستشناسی سلولی وجود تفاوت‌های ساختمانی و عملکردی در مناطق مشخص یک سلول یا ترکیبات سلولی می‌باشد.

Polarized**قطبی شده**

در ریستشناسی سلولی، در ارتباط با هر سلول یا ساختار سلولی که به وسیله نامتقارن بودن عملکردی و ساختمانی مشخص می‌شود.

Polymer**پلیمر**

مولکول بزرگ متشکل از چندین واحد مشابه (مونومر) است که به وسیله پیوندهای کووالان به هم متصل شده‌اند. (شکل ۲۱۳)

Polymerase chain reaction (PCR)**Phospholipid****فسفولیپید**

دسته‌ای از لیپیدها که در عشاء ریستی وجود دارند و شامل فسفولیپیدها و اسفولیپیدها می‌باشد (شکل ۱۰۵a و ۱۰۵b)

Phospholipid bilayer**دو لایه فسفولیپیدی**

در لایه فسفولیپیدی ساختار دولایه صفحه مانند که در همه عشاءهای ریستی یافت می‌شود و در آن ساختارهای سرفعلی فسفولیپیدها در معرض محیط آبی قرار می‌گیرند در حالی که رنجیرهای غیرقطبی اسیدچرب در وسط این ساختارها قرار دارند (شکل ۱۰۶a,b)

Photoelectron transport**انتقال فتوالکترون**

انتقال به وسیله نور می‌باشد و از طریق آن یک بار الکتریکی از اتم جدا شده و در طول عشاء فتیلاکوئید منتقل می‌شود. رویدادهای بعدی در فتوسنتز به واسطه این عمل اتفاق می‌افتد (شکل ۱۲۳۳)

Photorespiration**تنفس نوری**

مسیر واکنش که با تثبیت CO_2 (چرخه کلوی) با مصرف ATP و تولید CO_2 اتفاق می‌افتد. بنابراین کارایی فتوسنتز کاهش می‌یابد (شکل ۱۲۴۵)

Photosynthesis**فتوسنتز**

یکی مجموعه واکنش‌های پیچیده در بعضی باکتری‌ها و در کلروپلاست گیاهان که در آن انرژی نورانی برای تولید کربوهیدرات از CO_2 استفاده می‌شود. این واکنش‌ها معمولاً با مصرف H_2O و تولید O_2 همراه می‌باشد.

Photosystems**فتوسیستم‌ها**

کمپلکس‌های چند پروتئینی که در ارگانایسم‌های فتوسنتزکننده وجود دارند و از کمپلکس‌های دریافت‌کننده نور کلروئیل‌ها و یک مرکز واکنش جایی که انتقال انرژی الکترون اتفاق می‌افتد تشکیل شده است. (شکل ۱۲۴۲)

Phragmoplast**فرآگموپلاست**

یک ساختار موقتی در گیاهان است و در طی تئوفاز هنگامی که عشاء پلاسمایی دو سلول دختر تشکیل شده و محتویات دیواره سلولی بین دو سلول جدید گسترش می‌یابد شکل می‌گیرد. (شکل ۱۸۴۳)

pI**pI**

به نقطه ایروالکتریک مراجعه شود.

Plakins**پلاکین‌ها**

حانواده‌ای از پروتئین‌ها که به متصل شدن رشته‌های جنواسط به دیگر ساختارها کمک می‌کند.

واکنش و مجرای پلیمرز (PCR)

به PCR مراجعه شود

Polypeptide

پلی پپتید

پلیمر خطی از اسیدهای آمینه‌ای که به وسیله پیوندهای پپتیدی به هم متصل شده‌اند و معمولاً دارای ۲۰ یا تعداد بیشتری مونومر می‌باشند. به پروتئین نیز مرجه شده شود.

Polyribosome

پلی ریبوزوم

برکبی دارای چندین ریبوزوم که در آن همه ریبوزوم‌ها یک RNA واحد ر ترجمه می‌کند و به آنها پلی‌زوم نیز می‌گویند (شکل ۴-۲۸)

Polysaccharide

پلی ساکارید

پلیمر منشعب یا خطی از مونوساکاریدها که به وسیله پیوندهای گلیکوزیدی به هم متصل شده‌اند و معمولاً دارای بیش از ۱۵ مونوساکارید هستند به پلیمرهای حاوی کمتر از ۱۵ مونوساکارید، الیکوساکارید گویند.

Polyten chromosome

کروموزوم پلی تن

کروموزوم بزرگی که از چندین سحبه مشابه خود تشکیل شده‌اند. این سحبه‌ها به وسیله چندین چرخه همانندسازی DNA بدون جد شدن کروموزومی ایجاد می‌شوند کروموزوم‌های پلی‌تن در بسیاری از پلاک‌ها در دروزوفیلا و سایر حشرات یافت می‌شوند (شکل ۶-۴۴ و ۶-۴۵)

Poly unsaturated

غیراشباع چندگانه

در ارتباط با ترکیبی (مثل اسیدچرب) که در آن دو یا تعداد بیشتری پیوندهای دوگانه یا سه‌گانه کربن - کربن وجود دارد.

Porin

پورین

دسته‌ای از پروتئین‌های نریمری گذرنده غشایی که از طریق این پروتئین‌ها، مولکول‌های کوچک محلول در آب می‌توانند از غشاء دولایه عبور کنند. این پروتئین‌ها در غشاء بیرونی میتوکندری، کلروپلاست و باکتری‌های گرم منفی وجود دارند (شکل ۱۰-۸)

Potential energy

انرژی پتانسیل

انرژی ذخیره شده در سیستم‌های ریستی، شکل اصلی انرژی که به صورت‌های مختلف مانند پتانسیل پیوندهای شیمیایی، شیب غلط و پتانسیل الکتریکی در غشاهای سوبی وجود دارد.

Pre mRNA

پیس mRNA

روبوشت اولیه RNA پیک که در اثر پردازش ایجاد می‌شود

Pre RNA

پیش RNA

ریبوزومی اولیه بزرگ که در هستک سول‌های یوکاریوتی ستر می‌شوند و سه چهارم RNAهای موجود در

ریبوزوم را تولید می‌کند. (شکل ۸-۳۴ و ۸-۳۵)

Primary structure

ساختار اولیه

توالی خطی اسید آمینه‌ای در رنجیره پلی‌پپتیدی در پروتئین‌ها.

Primary transcript

روبوشت اولیه

RNA اولیه در یوکاریوت‌ها که دارای یترون‌ها و اگزون‌ها است و به وسیله رونویسی از DNA الگو ایجاد می‌شود. اغلب روبوشت‌های اولیه تحت پردازش قرار می‌گیرند تا RNA فعال از نظر فیزیولوژیکی را ایجاد کنند.

Primase

پریماز

RNA پریماز تخصص یافته که قطعات کوچکی از RNA را تولید می‌کند. این قطعات به عنوان پریمر برای ستر DNA استفاده می‌شوند. (شکل ۴-۳۱)

Primer

پرایمر

توالی کوتاه اسیدنوکلئیک که دارای گروه ۳ هیدروکسیل آزاد بوده و با رنجیره مکمل خود جهت بازها را تشکیل می‌دهد و به عنوان نقطه شروع اضافه شدن نوکلئوتیدها به سحبه رنجیره الگو عمل می‌کند.

Probe

پروب

قطعاتی از DNA یا RNA مشخص که با مواد رادیواکتیو یا مواد شیمیایی نشاندار شده‌اند و به منظور شناسایی توالی نوکلئوتیدی ویژه مورد استفاده قرار می‌گیرند.

Programmed cell death

مرگ برنامه‌ریزی شده سوبی

به آپوپور مراجعه شود

Prokaryote

پروکاریوت

دسته‌ای از ارگانسیم‌ها شامل باکتری‌ها و آرکتا است که فاقد عشاء هسته و سایر اندامک‌ها می‌باشد. همچنین به یوکاریوت‌ها مرجه شود (شکل ۱-۳)

Prometaphase

پرومتافاز

دومین مرحله متوری که عشاء هسته و لامین هسته‌ای شکسته می‌شود و میکروتوبول‌ها برای تشکیل دوک میتوز شکل گرفته و جهت‌های کروموزوم‌ها به وسیله ساختارهای اختصاصی کیه‌توکور روی دوک قرار می‌گیرند. (شکل ۱۸-۳۴)

Promotor

پروموتور

توالی DNA که محل آغاز رونویسی برای RNA پلیمرز را تشخیص می‌دهد. (شکل ۴-۱۱)

Promotor - proximal element

عناصر نزدیک پروموتور هر توالی تنظیم‌کننده در DNA یوکاریوتی که در فاصله حدوداً ۲۰۰ جفت باز از محل شروع رونویسی قرار دارد. رونویسی



پروتئین‌های اینتگرال (درون‌عشایی) هستند. (شکل ۱۹-۲۹)

Proteom پروتئوم
مجموع پروتئین‌های تولید شده به وسیله یک سلول

Proteomix پروتئومیکس
مطالعه سیستماتیک که تغییرات و واکنش‌ها، منطقه‌بندی و عملکردهای همه پروتئین‌ها را در کل ارگانیسم، بافت و سلول و اجرای سولی بررسی می‌کند.

Proton پروتون
واژه عمومی برای یک یون هیدروژن (H^+)

Proton - motive force نیروی محرک پروتون
انرژی حاصل شیب غلظتی H^+ و شیب پتانسیل الکتریکی در عشاء سولی است و برای سنتز ATP به وسیله ATP سندر و انتقال مولکول‌ها خلاف شیب غلظت‌شلی و حرکت فلازل (تازک) باکتریایی به کار می‌رود. (شکل ۱۲-۲)

Proto oncogene پیش‌انکوژن
ژن طبیعی سلولی است و پروتئین دخیل در تنظیم رشد و تمایز سولی را رمزدهی می‌کند. این ژن‌ها می‌توانند به وسیله جهش، تغییر در رمزدهی کردن یک قسمت از پروتئین یا به وسیله تغییر در بیان ژن به انکوژن‌های ایجادکننده سرطان تبدیل شوند. (شکل ۲۵-۱۱)

Provirus پرو ویروس
DNA ویروس طبیعی که به درون ژنوم میزبان وارد می‌شود در طی همانندسازی سلول. DNA پروویروس همانندسازی می‌کند و در سلول‌های بختری ظاهر می‌شود فعل شش DNA پروویروس منجر به تولید و انتشار ویروس اولیه می‌شود.

Pseudogene ژن کاذب
والی DNA که شبیه ژن عملکردی است اما محصول عملکردی تولید نمی‌کند و احتمالاً به وسیله حرکت توالی ژن‌های مصاعف شده ایجاد می‌شود.

Pulse - chase صربه - تعقیب
روشی آزمایشگاهی که در آن یک مولکول رادیو کتیو کوچک (تعقیب) برای مدت کوتاهی به سلول اضافه شده سپس با افریس شکل غیر نشاندار از همان مولکول کوچک (صربه) در محیط دیگر رد می‌شود و برای تشخیص تغییر موقعیت مولکول‌های سولی با سربوبش متابولیکی آن مولکول در طول زمان مورد استفاده قرار می‌گیرد.

Pump پمپ
به پمپ ATP مراجعه شود.

Purines پورین‌ها
دسته‌ای از ترکیبات بیروژن‌دار که دارای دو حلقه هسروسیکلیک

بیشتر ژن‌ها به وسیله چندین عنصر مردیک پروموتور کنترل می‌شود. (شکل ۷-۱۶)

Prophase پروفاز
اولین مرحله میتوزی طی این مرحله تراکم، مصاعف شدن سائترومها و حرکت آنها به سمت قطبین دوک و تشکیل دوک ستور اتفاق می‌افتد. (شکل ۱۸-۳۳)

Protease پروتئاز
هر آنزیمی که یک یا تعداد بیشتری از پیوندهای پپتیدی را در پروتئین‌های هدف می‌برد.

Proteasoma پروتئوزوم
ترکیب پروتئازی چند عملکردی بزرگ در سیتورول که پروتئین‌های داخل سلولی متصل و نشاندار شده به چدین مولکول یوبی‌کوئیتین را تخریب می‌کند.

Protein پروتئین
مولکول بزرگ که از یک یا چندین زنجیره پلی‌پپتیدی تشکیل شده است و در حالت طبیعی به شکل ویژه سه‌بعدی احوال فعال پروتئینی نامی‌خورد.

Protein family خانواده پروتئینی
یک سری از پروتئین‌های همولوگ که به وسیله یک خانواده ژنی رمزدهی می‌شود.

Protein kinase A (PKA) پروتئین کیناز A
آنزیم سیتورولی که به وسیله AMP حنفوی (cAMP) فعال شده و پروتئین‌های سلولی زیادی را فسفریله کرده و بابرای فعالیت آنها را تنظیم می‌کند. همچنین پروتئین کیناز وابسته به AMP نامیده می‌شود. (شکل ۱۵-۲۳)

Protein kinase B (PKB) پروتئین کیناز B
آنزیم سیتورولی در عشاء پلاسمایی که به وسیله فسفو یسوریتیدهای تحریک شده سیگنالی فعال می‌شود. همچنین AKT نامیده می‌شود. (شکل ۱۶-۳۰)

Protein kinase C (PKC) پروتئین کیناز C
آنزیم سیتورولی که در پاسخ به تحریک سیگنال به کار می‌رود و منجر به بالا رفتن غلظت Ca^{2+} می‌شود سپس به وسیله دی‌اسیل‌گلیسرول (DAG) متصل به عشاء فعال می‌شود. (شکل ۱۵-۳۰)

Proteoglycans پروتئوگلیکان‌ها
گروهی از گلیکوپروتئین‌ها (مثل پرلکان و گراگان) که از یک پروتئین مرکزی و یک یا تعداد بیشتری زنجیره گلیکوز آمینوگلیکس (GAG) تشکیل شده است. آنها در ماتریکس خارجی سولی همه جانوران یافت می‌شوند. بعضی از پروتئوگلیکان‌ها به صورت



مونکول‌های خارج سلولی ویژه (لیگاند) اتصال می‌یابند. اغلب تغییرات کنفورماسیون در گیرنده تحریک کرده و به این وسیله پاسخ سلولی را آغاز می‌کند همچنین به گیرنده اتصال گیرنده هسته‌ای مراجعه شود. (شکل ۱۵-۱ و ۱۶-۱)

Receptor mediated endocytosis

اندوسیتوز از طریق گیرنده

جذب مواد خارج سلولی که به گیرنده‌های ویژه سطح سلولی که به وسیله به درون کشیده شدن غشاء پلاسمایی اتصال می‌یابند تا وریکول غشایی (انسوروم، ولیه) تشکیل شود. (شکل ۴-۳۹)

Receptor tyrosin Kinase (RTK)

گیرنده تیروزین کینازی

عضوی از یک دسته بزرگ گیرنده‌های سطح سلولی که معمولاً دارای یک دُمین گذرنده از غشاء بوده و شامل رسیپورهای برای انسولین و فاکتورهای رشد می‌باشد. اتصال لیگاند، پروتئین کیناز ویژه تیروزین را در دُمین گیرنده فعال می‌کند و به این وسیله سیرهای سیگنالی داخل سلولی آغاز می‌شود. (شکل ۱۶-۱۷ و ۱۶-۱۶)

Recessive مغلوب

در ارتباط با آلی از یک ژن که در هتوزیپ در حضور آل غالب بیان نمی‌گردد بنابراین در هتوزیپ فردی که دارای دو آل مغلوب (هموزیگوت) می‌باشد ظاهر می‌گردد. جهش در آل‌های مغلوب در کل منجر به از دست رفتن عملکرد ژن می‌شود. (شکل ۵-۲)

Recombinant DNA بوتریکی DNA

هر مولکول DNA که در محیط آزمایشگاهی به وسیله پیوستن قطعات DNA از منابع مختلف تولید می‌شود

Recombination بوتریکی

فرآیندی که در آن کروموزوم‌ها یا مولکول‌های DNA شکسته شده و قطعات برای ایجاد ترکیبات جدید دوباره به هم پیوند می‌خورند. بوتریکی همولوگ در طی میوز از کروسینگ آور کروموزوم‌های همولوگ ایجاد می‌شود. بوتریکی همولوگ و بوتریکی غیرهمولوگ (بین کروموزوم‌های مورفولوژیک متفاوت) طی مکانیسم‌های تعمیر DNA نیز اتفاق می‌افتد و می‌تواند در محیط آزمایشگاه یا DNA خالص‌سازی شده و آنزیم‌ها انجام شود. (شکل ۵-۱۵)

Redox reaction واکنش ردوکس

یک واکنش اکسیداسیون - احیاء که در آن یک یا چند الکترون از یک واکنش‌گر به دیگری انتقال می‌یابد.

Reduction احیاء

کرفتن یک الکترون از یک اتم یا مولکول هنگامی که نم

متصل به هم بوده و در پورین‌های A و G در DNA و RNA یافت می‌شود. همچنین به جهت باز مرجه سود (شکل ۲-۱۷)

Pyrimidines پیریمیدین‌ها

دسته‌ای از ترکیبات نینروژن در که شامل یک حلقه هتروسیکلیک است. از این ترکیبات سیتورین و تیمین در DNA یافت می‌شود که در RNA یوراسیل جایگزین تیمین شده است به جهت باز نیر مراجعه شود. (شکل ۲-۱۷)

Quaternary structure ساختار چهارم

تعداد و ماهیت نسبی زنجیرهای پلی‌پپتیدی در پروتئین‌های چند زنجیره‌ای. (شکل ۳-۱۰b)

Radiolabel رادیوایزوتوپ

شکل پاپیلار یک اتم که همراه با ژن سین رهن خود اشمه ساطع می‌کند. رادیوایزوتوپ‌های ریدی به عنوان نشانگرهای مونکول‌های ریزی مورد استفاده قرار می‌گیرند.

Ras protein پروتئین Ras

پروتئین تک زنجیره‌ای از ابرخانواده GTP که پروتئین شروع‌کننده سیگنالی بوده و به غشاء پلاسمایی به وسیله یک لیپید متصل شده‌اند و در مسیرهای سیگنالی داخل سلولی عمل کرده و به وسیله اتصال لیگاند به گیرنده تیروزین کینازی و سایر گیرنده‌های سطح سلولی دیگر فعال می‌شوند.

Rate constant ثابت سرعت

ثابتی که غلظت واکنش‌گرها را به سرعت واکنش شیمیایی مرتبط می‌سازد.

Reading frame قالب خواندن

توالی نوکلئوتیدهای سه‌تایی (کدون‌ها) که از یک کدون شروع ترجمه آغاز شده و به یک کدون پایان ترجمه ختم می‌شوند بعضی mRNA را می‌توان به وسیله تغییر در قالب خواندشان (دو قالب خواندن مختلف) به پلی‌پپتیدهای متفاوت ترجمه کرد.

Receptor گیرنده

هر پروتئینی که به طور اختصاصی به مولکول دیگری اتصال می‌یابد یا سیگنال‌های سلول - سلول، آندوسیتوز، اتصال (چسبندگی) یا سایر فرایندهای سلولی انجام گیرد. این پروتئین‌ها اغلب در غشاء پلاسمایی، هسته یا سیتوزول قرار دارند و به

**Resting K^+ channels**کانال‌های غیرفعال (K^+ استراحت)

کانال‌های یون K^+ در عشاء پلاسمایی که درجه بالارند و در همکاری با غلظت زیاد K^+ سینورولی ایجاد شده به وسیله پمپ $ATP Na^+/K^+$ تولید می‌شوند به طور عمده این کانال‌ها مسئول ایجاد پتانسیل عصبی استراحت درونی در سلول‌های پستانداران می‌باشد.

Restriction enzyme

آنزیم محدودکننده

هر آنزیمی که توانایی کوتاه اختصاصی را در محل برش محدودکننده تشخیص داده و برش می‌دهد، در مولکول‌های دو رنجبرهای DNA به طور عمده در تولید DNA نو ترکیب در آزمایشگاه استفاده می‌شوند. به آنها آندونوکلاز محدودکننده سیر می‌گویند. (شکل ۵۱) و جدول (۵۱)

Restriction fragment

قطعه محدودکننده

قطعه DNA که به وسیله تشخیص شکسته شدن با آنزیم محدودکننده ویژه ایجاد می‌شود. این قطعات در تولید مولکول‌های DNA نو ترکیب و کلون کردن DNA استفاده می‌گردند.

Restriction fragment length polymorphisms

قطعات با طول مختلف حاصل عملکرد آنزیم‌های محدودکننده

به RFLP مراجعه شود.

Restriction point

نقطه محدودکننده

نقطه‌ای در اواخر G_1 چرخه سلولی در سلول‌های پستانداران بوده و سلول را متعهد به ورود به مرحله S و کامل شدن چرخه سلولی حتی در صورت فقدان فاکتورهای رشد می‌کند. به طور عمده‌تری برابر با استارت در مخمر می‌باشد.

Retinotectal maps

نقشه‌های شبکیه‌ای

نقشه‌های مربوط به اطلاعات بینایی که در یک قسمت در شبکیه به وسیله ورود نور ایجاد شده است. قسمت دیگر در بخش بینایی مهر (رکتوم) به وسیله سلول‌های گانگیون رتینال آورنده اطلاعات از چشم به مهر ایجاد می‌شود. نقشه ایجاد شده در مهر مشابه نقشه ایجاد شده در چشم است.

Retrotransposone

رتروترانسپوزون

عناصر DNA قابل انتقال در یوکاریوت‌ها که در ژنوم به وسیله RNA حد واسط حرکت می‌کند و در مرحله رونویسی معکوس درگیر می‌شوند. همچنین به ترانس پوزون مراجعه شود. (شکل ۶۸b)

Retrovirus

رتروویروس

نوعی ویروس یوکاریوتی حاوی RNA که در سلول‌ها به وسیله ساختن یک نسخه DNA از روی RNA همانندسازی

هیدروژن به یک مولکول اضافه شده یا اکسید شدن حذف می‌شود متضاد اکسیداسیون

Reduction potential (E)

پتانسیل احیاء

تغییر ولتاژ در یک اتم یا مولکول هنگامی که یک الکترون می‌گیرد، یا میزانی تمایل یک مولکول به گرفتن الکترون برای انجام واکنش احیاء E احیاء (واکنش رفت) مقداری برابر اما مخالف پتانسیل اکسیداسیون برای واکنش برگشت (اکسیداسیون) را دارد.

Release factor (RF)

فاکتور آزاد کننده

یکی از دو نوع پروتئین‌های غیر ریبوزومی که کنون پایانی را در mRNA تشخیص داده و آزاد شدن رنجیره پی‌پتیدی کامل را پیش برده و به این وسیله ترجمه را پایان می‌دهد (ستر پروتئین) (شکل ۲۷-۴).

Replication fork (RF)

چنگال همانندسازی

ناحیه به شکل Y در DNA دو رشته‌ای که در آن دو زنجیره از هم باز شده و طی ستر DNA همانندسازی می‌شوند. همچنین به آن چنگال رشد سیر می‌گویند. (شکل ۳۰-۴)

Replication origin

ناحیه منشأ همانندسازی

بخش‌های واحدی از DNA که در ژنوم DNA یک موجود حایی که همانندسازی شروع می‌شود وجود دارد. کروموزوم‌های یوکاریوتی دارای چندین محل شروع می‌باشد در حالی که کروموزوم‌های باکتریایی و پلاسمیدها معمولاً فقط یک محل شروع دارند.

Reporter gene

ژن گزارشگر

ژنی که به آسانی تشخیص می‌شود (مثل β -گالاکتوزیداز، لوسیفراز). ژن‌های گزارشگر در آزمایشهای متعددی به کار می‌روند تا فعالیت پروموتور یک ژن را تشخیص دهند.

Repressor

مهارکننده

فاکتور رونویسی ویژه که از رونویسی جلوگیری می‌کند.

Residue

ریشه

واژه عمومی برای واحدهای تکراری در یک پلیمر که بعد از پیوند کووالان پیش‌سازهای مونومری حفظ می‌شود.

Resolution

تفکیک

حداقل فاصله بین دو جسم که به وسیله چشم تشخیص داده می‌شود. همچنین به آن نیروی تفکیک سیر می‌گویند.

Respiratory chain

رنجیره تنفسی

به رنجیره انتقال الکترون مراجعه شود.

Respiratory control

کنترل تنفس

وابستگی اکسیداسیون NADH و $FADH_2$ میتوکندریایی به مصرف ADP و P برای ستر ATP.

می گویند. (شکل ۱۲-۲۳)

RISC
RISC

به خاموش کننده القاء کننده RNA مراجعه شود

RNA (Ribonucleic acid) (ریبونوکلئیک اسید)

پایمر تک رنجیرهای خطی که از نوکلئوتیدهای ریبوز تشکیل شده است. tRNA, mRNA و tRNA هر کدام نقش‌های متفاوتی در ستر پروتئین دارند. تعدادی از RNAهای کوچک در کنترل پایداری و ترجمه mRNA و کنترل ساختار کروماتین و رونویسی نقش دارند. (شکل ۴-۱۷)

RNA editing
RNA editing

پرنارزش اسوای غیر معمول RNA که در آن سوالی یک mRNA اولیه تغییر می‌یابد

RNA - induced silencing complex (RISC)

کمپلکس القاء خاموشی (ریسک) RNA

یک ترکیب چند پروتئینی بزرگ که به یک RNA تک رنجیره‌ای کوتاه متصل شده است (siRNA یا miRNA) و تجربه یا مهار ترجمه یک mRNA مکمل یا کمی مکمل را انجام می‌دهد.

RNA interference (RNAs)
RNA interference (RNAs)

عبر فعال سازی عملکردی یک ژن ویژه به وسیله یک RNA دو رشته‌ای مربوطه است و تجربه یا مهار ترجمه mRNA تک رنجیره مکمل رندهی شده به وسیله یک ژن را القا می‌کند. این عمل برای mRNAهایی با سوالی متفاوت صورت می‌گیرد (شکل ۵-۴۵)

RNA polymerase
RNA polymerase

آنزیمی که یک رشته از DNA را (رنجیره الکو) رونویسی می‌کند تا با استفاده از ریبونوکلئوتزی فسفات رنجیره RNA مکمل را بسازد (شکل ۴-۱۵)

RNAs splicing
RNAs splicing

فریندی که منجر به حذف اینترون‌ها و به هم پیوستن گزوها در mRNA اولیه می‌شود همچنین به اسپلایسوزوم مراجعه شود (شکل ۸۸)

rRNA (ribosomal RNA) (ریبوزومی)

هر یک از چندین مونکول بزرگ mRNA که از ترکیب ساخناری و عملکردی ریبوزوم بوده و اغلب tRNAهایی با صریب رسوب ۲۸ و ۱۸ و ۵ در یوکاریوت‌های عالی می‌باشند (شکل ۴-۲۲)

Rubisco
Rubisco

به ریبوزور او ۵ بیس فسفات کربوکسیلار مرجه شود

می‌کند این DNA ویروسی به DNA کروموزومی سلولی وارد شده و یک پروویروس (پیش‌ویروس) را تشکیل داده و باعث ایجاد RNAهای ژنومی بدی و همچنین mRNA برای پروتئین‌های ویروسی می‌شود. (شکل ۴-۳۹)

Revers transcriptar
Revers transcriptar

آنزیمی که در رتروویروس‌ها یافت می‌شود و واکنش‌های پیچیده‌ای را کاتالیز می‌کند در این واکنش‌ها یک رنجیره دو رشته‌ای DNA از یک الگوی تک رشته‌ای RNA ساخته می‌شود

RFLP (Restriction fragment length polymorphism)

ریبوزور ۱ و ۵ بیس فسفات کربوکسیلار

تفاوت‌های بین افراد در سوالی DNA ژنومی که به وسیله محس‌های تشخیص با آنزیم‌های محدودکننده ویژه ایجاد شده یا از بین می‌روند. این سوالی‌ها یکی از چندین نوع سوالی‌های متفاوت میان افراد بوده و به عنوان نشانگرهای مولکولی DNA در مطالعات پیوستگی انسانی به کار می‌روند.

Ribonucleic acid (RN)
Ribonucleic acid (RN)

به RNA مراجعه شود.

Ribonucleoprotein (RNP) complex
Ribonucleoprotein (RNP) complex

یک واژه کلی برای هر ترکیب پیچیده‌ای از پروتئین‌ها و RNA. بیشتر مونکول‌های RNA در سلون به شکل RNP و خود دارند.

Ribosome
Ribosome

ترکیب بزرگ شامل چندین tRNA متفاوت و بیش از ۵۰ پروتئین که از دو ریبوزوم کوچک و بزرگ تشکیل شده است و محل ترجمه (ستر پروتئین) می‌باشد (شکل ۴-۲۳ و ۴-۲۲)

Ribosomal RNA
Ribosomal RNA

به rRNA ریبوزومی مراجعه شود.

Ribozyme
Ribozyme

مونکول RNA با فعالیت کاتالیزوری. ریبوزیم در پردازش RNA و سنتز پروتئین نقش دارد.

Ribulose 1, 5 bisphosphate carboxylase

قطعات چندشکلی حاصل عمل آنزیم محدود کننده

آنزیمی که در کلردپلاست قرار دارد و اولین واکنش در چرخه کلون را انجام می‌دهد این عمل با اضافه کردن مونکول CO₂ به قند پنج کربنه (ریبوزور ۱ و ۵ فسفات) صورت می‌گیرد و منجر به تشکیل دو مونکول ۳ فسفوکلیسرات می‌شود به آن روبیسکو بزر



S

مردهی می‌کند	
Segregation	تفکیک
فرایندی که در طی میوز و میتوز کروموزوم‌های مشابه را به سلول‌های دختر می‌بخش می‌کند.	
Selectins	سلکتین‌ها
خانواده‌ای از مولکول‌های اتصال دهنده (چسبنده) سلول که واکنش‌های وابسته به Ca^{2+} را انجام می‌دهند. پس اتصال با بخش الیگوساکاریسی ویژه در گلیکوپروتئین‌ها و گلیکوسپیندها در سطح سلول‌های مخاط یا گلیکوپروتئین‌های خارج سلولی صورت می‌گیرد. (شکل ۱۹۲ و ۱۹۳)	
Shuttle vector	وکتور شاتل
وکتورهای پلاسمیدی که قادر به تکثیر در دو میرای متفاوت هستند. (شکل ۵۱۷)	
Side chain	رنجیره جانبی
گروه جانبی مسوع در اسیدهای آمینه که به هم کربن α متصل شده و به طور گسترده ویژگی‌های به خصوص هر اسید آمینه را ایجاد می‌کند. همچنین گروه R نامیده می‌شود. (شکل ۱۴)	
Signaling molecule	مولکول سیگنالی
واژه کلی برای هر مولکول داخل یا خارج سلولی که در پاسخ یک سلول به محیط اطراف خارجی یا به دیگر سلول‌ها، دخیل می‌باشد.	
Signal - recognition particle (SRP)	دره تشخیص سیگنال (SRP)
دره ریونوکلئوپروتئین سیتوزولی که به توالی سیگنال ER در پروتئین ترشحی در حال مسیر متصل می‌شود و ترکیب ریوروم و رنجیره در حال سنتز را به عشاء ER منتقل می‌کند. در این عشاء سنتز و ترجمه پروتئین در شبکه ER کامل می‌شود. (شکل ۱۲۵)	
Signal sequence	توالی سیگنال
توالی نسبتاً کوتاه اسید آمینه‌ای که پروتئین را به مقصد خاص در سلول راهنمایی می‌کند. همچنین به آن سیگنال پهنیدی و توالی جذب هدف نیز می‌گویند. (شکل ۱۳۱)	
Signal transduction	انتقال سیگنال
تبدیل یک سیگنال از شکل فیزیکی یا شیمیایی به شکل دیگر در ریست‌شناسی سلولی اغلب به فرآیندهای صوالی گفته می‌شود که با اتصال یک سیگنال خارج سلولی به یک گیرنده شروع می‌گردند و این فرآیندها منجر به ایجاد یک یا چند پاسخ سلولی می‌گردند.	
Silencer	خاموش‌کننده
S (synthesis) phase	فاز S (سنتز)
به چرخه سلولی مراجعه شود.	
Sarcomere	سارکومر
واحد ساختاری تکراری ماهیچه‌های صاف (اسکلتی) که از رشته‌های نازک (اکتین) همپوشانی و رشته‌های کلفت (میوزین) تشکیل شده است و از یک صفحه Z تا صفحه Z دیگری امتداد می‌یابد که در هنگام انقباض سارکومرها کوتاه می‌شوند. (شکل ۱۷۲۹ و ۱۷۳۰)	
Sarcoplasmic reticulum	شبکه سارکوپلاسمی
شبکه عشایی در سیتوپلاسم یک سلول ماهیچه‌ای که یون‌های Ca^{2+} را جدا نگه می‌دارد. به وسیله تحریک انقباض ماهیچه‌ای موجب انتشار Ca^{2+} ذخیره شده می‌شود.	
Satellite DNA	DNA ماهواره
به توالی ساده DNA مراجعه شود.	
Saturated	اشباع شده
در ارتباط با یک ترکیب (مثل اسیدچرب) که در آن همه پیوندهای کربن - کربن یگانه هستند.	
Second messenger	پیامبر ثانویه
یک مولکول داخل سلولی کوچک (مثل IP_3 , DAG, Ca^{2+} , cGMP, cAMP) که عطیت‌شلی در پاسخ به اتصال یک سیگنال خارج سلولی افزایش (پ کاهش) می‌یابد و این مولکول‌ها در انتقال سیگنال عمل می‌کنند. (شکل ۱۵۹)	
Secondary structure	ساختار ثانویه
تأخوردگی یک رنجیره پهنیدی به ساختار منظم دری مارپیچ α و صفحات β و پیچ β .	
Secretory pathway	مسیر ترشحی
مسیر سلولی سنتز و دسته‌بندی پروتئین‌های عشایی و محلول است که در شبکه آندوپلاسمی، گلژی و ریزوریم‌ها، پروتئین‌های عشای پلاسمایی و پروتئین‌های ترشحی طبع‌بندی می‌شوند.	
Secretory vesicle	وریکول ترشحی
وریکول عشایی کوچک که از شبکه ترانس گلژی عشاء می‌گیرد و حاوی مولکول‌های منتشر شده از سلول می‌باشد.	
Segment polarity genes	ژن‌های قطبیت قطعه
دسته‌ای از ژن‌ها در دروزوفیلا است که این ژن‌ها ترکیبات سیستم‌های سیگنال‌دهی تعیین‌کننده سر وشت سلول‌ها و قطبیت اسکلت سلولی در طول محور قدامی، خلفی در جنین لوله‌ای از	

طی میتوز نقش مهمی دارد. اعضای این خانواده از کاندیس که به تراکم کروموزوم‌ها در طی میتوز کمک می‌کند و کوهسین که کروماتیدهای جوجه‌ری را به هم متصل می‌کند تا این که در آنالاز هم جد شوند تشکیل شده است. پروتئین‌های SMC باکتریایی در تعقیب مناسب کروموزوم‌های باکتریایی سول‌های دختر می‌کند (شکل ۲۸-۶ و ۲۱-۲۰).

SNAREs

پروتئین‌های اینگرال می‌توروس که اتصال وریکول‌ها به عشاءهای هدف را انجام می‌دهند. واکنش SNARE-ها در سطح یک وریکول با SNARE-های وابسته (مکمل) در سطح غشای هدف یک ترکیب بسیار پایدار تشکیل می‌دهند این ترکیب وریکول و عشاء هدف را به سمت داخل می‌کشد. (شکل ۱۰-۱۴)

SnoRNA (small nuclear RNA)

SnoRNA (RNA کوچک هسته‌ای)

نوعی RNA پاسار کوچک که در پردازش tRNA و ncRNAs بازها در هتک عمل می‌کند.

SnoRAN (small nuclear RNA)

RAN کوچک هسته‌ای

یکی از چندین RNA کوچک پایدار که در هسته قرار دارد. پنج siRNA از ترکیبات اسپلیسوروم بونه و در پیرایش mRNA بولیه عمل می‌کند (شکل ۸۹ و ۸۱۱).

Somatic cell

سلول سوماتیک

هر سلول حیوانی یا انسانی به جزء سلول جنسی.

Somatic cell nuclear transfer (SCNT)

انتقال هسته‌ای سلول سوماتیک

پیش‌ساز تولید انواع سلول‌های ویژه در محیط کشت آغازی از سلول‌های بیادی بزرگسال یا جنینی.

Sorting signal

سیگنال ارسال

یک توالی سبتاً کوتاه اسید آمینه‌ای که پروتئین را به وریکول انتقالی ویژه هدایت می‌کند. این وریکول از عشاء دهسه در مسیر اندوسیتوزی یا ترشحی جوانه می‌برد. جنول (۲-۱۴)

Southern blotting

لکه‌گذاری ساترن

روش برای تشخیص توالی DNA ویژه که توسط الکتروفوریز جدا شده‌اند. هر توالی به وسیله یک پروب اسپدوکلیک نشاندار هیبرید می‌شود (شکل ۲۶-۱۵).

Spermann organizer

سازمان‌دهنده اسپمان

مرکز سیگنالی در سمت پشتی جنین اولیه که بر تشکیل الگوی قدامی، خلفی و پشتی - جنوبی جنین عمل می‌کند.

SPF (spase - promoting factor)

توالی از DNA یوکاریوتی که باعث ایجاد ساختار متراکم کروماتین در یک منطقه می‌شود در نتیجه جلوی دسترسی پروتئین‌های ضروری برای رونویسی ژن‌ها در صدها جفت باز توالی خاموش‌کننده گرفته می‌شود. همچنین پیش توالی خاموش‌کننده بر نامیده می‌شود.

Simple diffusion

انتشار ساده

حرکت یک مولکول از عشاء سلولی در جهت شیب غلظتی آن. این عمل با مرعنی متناسب با شیب و نفوذپذیری عشاء صورت می‌گیرد. به آن انتقال غیرفعال نیز می‌گویند.

Simple - sequence DNA

DNA ساده

توالی‌های تکراری کوتاه و پشت سر هم که در سانتروروم و تلومر و سایر مناطق کروموزومی یافت می‌شوند. این توالی‌ها رونویسی نمی‌شوند. همچنین به آنها DNA ماهواره نیز می‌گویند.

SINES (short interspersed elements)

عناصر کوتاه پراکنده (SINE)

دسته‌ای از رتروترانس پورون‌ها که دارای ۱۰۰-۴۰۰ بولکونوید می‌باشد و ۱۳ درصد از کل DNA انسانی را تشکیل می‌دهد. عناصر ALU در انسان‌ها تقریباً دو سوم SINE‌ها را تشکیل می‌دهند.

siRNA

siRNA

یک RNA دو رشته‌ای کوچک که دارای ۲۱-۲۳ بولکونوید با دو بولکونوید تک رشته‌ای در دو انتها می‌باشد یک ته رشته‌ای siRNA به پروتئین‌های متعددی متصل است و این اتصال یک کمپلکس RNA القادکسده خاموشی (RISC) را تشکیل می‌دهد. RNA هدفی را که siRNA با آن به طور کامل جفت باز تشکیل داده است می‌شکند. به این siRNA‌ها، RNA مشاهده‌گر کوچک و مهارکننده کوچک نیز می‌گویند. siRNA می‌تواند به طور آزمایشگاهی بین ژن‌های ویژه را مهار کند. همچنین به miRNA مراجعه شود. (شکل ۲۵۵-۸)

Smads

Smads

دسته‌ای از فاکتورهای رونویسی که با هسفریلاسیون فعال شده به دنبال این عمل اتصال تعدادی از فاکتورهای رشد تبدیل‌کننده TGFβ که خانواده‌ای از مولکول‌های سیگنالی هستند به گیرنده‌های سطح سلولی صورت می‌گیرد. (شکل ۴-۱۶)

SMC protein

پروتئین SMC

پروتئین‌های ساختاری نگهدارنده کروموزومی که خانواده‌ای کوچک از پروتئین‌های کروماتین غیر هیستونی هستند و در حفظ ساختار مورفولوژیکی کروموزوم‌ها و تفکیک‌پذیری مناسب آنها



SPF (فاکتور پیش برنده فاز S)

یک پروتئین هرودیمیر که از سیکلین G_1 و کیناز وابسته به سیکلین (CDR) تشکیل شده است. این پروتئین ورود سلول های یوکاریوتی به مرحله S چرخه سلولی را به وسیله فسفریله کردن پروتئین های ویژه انجام می دهد.

اسفنگولیپید

Sphingo lipid

گروه بزرگی از لیپیدهای عشایی که از اسفنگوپین مشتق شده اند و شامل دو رنجیره بلند هیدروکربنی و یک گروه سرفسفرینه شده (اسفنگومین) یا گروه سرکربوهیدراتی (سربروریدها و گانگلیوریدها) می باشد. (شکل ۱۰۵۵)

اسپلاسموزوم

Spliceosome

ترکیب ریونوکلئوپروتئینی بزرگ که به پیش ساز mRNA متصل شده و پردازش RNA را انجام می دهد. (شکل ۸۱۱)

SRE - binding protein (SREBPs)

پروتئین متصل شونده به SRE

فاکتورهای رونویسی وابسته به کلسترول که در عشاء ER قرار دارند و در پاسخ به سطح کلسترولی کم سلولی فعال شده و سپس بیان ژن های مردهی کسبه پروتئینی دخیل در ستر و وارد کردن کلسترول و همچنین ستر سایر پیوندها را تحریک می کند. (شکل ۱۶۰۳۸)

نشاسته

Starch

پلی ساکارید مشعب و بسیار طویل که محصوراً از واحدهای گلوکز ساخته شده اند و از منابع ذخیره کربوهیدرات در سلول های گاهی می باشد.

استات

STAT

انتقال سیگنال و فعال سازی رونویسی، دسته ای از فاکتورهای رونویسی که در سیتورول به دنبال اتصال یگانه به گیرنده سیتوکینی فعال می شوند. (شکل ۱۶۰۲)

حالت پایا

Steady state

شرایطی در مسیر متابولیسم سلولی که سرعت تشکیل و سرعت مصرف مواد برابر می شود تا این که غلظت مواد ثابت باقی بماند. (شکل ۲۱-۲۳)

سلول بیادی

Stem cell

یک سلول که می تواند خود را تبدیل کند تا بتواند به طور مناسب (قرینه) به دو سلول دختر یا پتانسیل تمایزی مشابه با سلول بیادی والدینی تقسیم شود یا به طور نامناسب (غیرقرینه) سلول های دختری با پتانسیل تمایزی متفاوت تولید کند. (شکل ۲۱-۲۴)

Stereocilia (sing stereocilium)

استروسیلیا

رشته های برجسته از سلول های مویی در اندام کوری که به وسیله ارتعاش صدا حرکت می کنند و باعث دپلاریزه شدن اکسون های مرتبط به هر سلول مویی می شود. (سکر ۲۲-۲۰ و ۲۲-۳۱)

ایزومر فضایی

Stereoisomer

دو ترکیب با فرمول های مولکولی یکسان که اتم ها به طور مشابه به هم پیوند خورده ولی آرایش فضایی اتم ها متفاوت است. در پرومورهای نوری، اتم های متصل به کربن نامتارین نسبت به هم تصویر یغای دارند و در دو شکل D و L هستند. پرومورهای هندسی شامل اشکال سیس و ترانس دارای یک پیوند دوگانه می باشد.

استروئیدها

Steroids

گروهی از هیدروکربن های چهار حلقه ای مثل کلسترول و ترکیبات وابسته به آن. بیشتر هورمون ها (مثل استروژن و پروژسترون) استروئیدی هستند. استرول ها، استروئیدهایی هستند که دارای یک یا چندین گروه هیدروکسیل می باشند. (شکل ۱۰۵۲)

سوبسترا

Substrate

مولکولی که در واکنش کاتالیزی به وسیله یک آنزیم تغییر می کند.

Substrate level - phosphorylation

فسفریلاسیون در سطح سوبسترا

تشکیل ATP از ADP و P_i که به وسیله آنزیم های سیتورولی کاتالیز می گردد. تشکیل ATP به وسیله واکنش هایی غیروابسته به نیروی محرک پروتونی یا اکسیژن مولکولی انجام می گیرد.

گروه سولفیدریل

Sulfhydryl - group (-SH)

یک گروه جانبی در اسید آمینه سیستئین و سایر مولکول هایی که دارای یک اتم هیدروژن هستند و به صورت کوآلانی به یک اتم سولفور متصل شده اند. گروه یون نیز نامیده می شود.

جهش سرکوب کننده

Suppressor mutation

جهشی که تأثیر فتوتیپی جهش ثانویه را معکوس می کند. جهش های سرکوب کننده مکرراً برای شناسایی ژن های مردهی کسبه پروتئین های واکنش دهنده استفاده می شوند. (شکل ۵۱۹)

هم انتقالی

Symport

نوعی از هم انتقالی که در آن یک پروتئین غشایی (هم انتقال دهنده Symporter) مولکول یا یون متفاوت یا از غشاء

سلولی در جهت یکسان عبور می دهد. همچنین به انتقال متقابل مراجعه شود. (شکل ۱۱.۳ و 3b)

Synapse

سیناپس

جایگاه تخصص یافته بین اکسون انتهایی یک نورون با نورون مجاورش یا با سایر سلول های تحریک شونده (مثل سلول های ماهیچه ای) که در این جایگاه پیام ها منتقل می شوند. در یک سیناپس شیمیایی پیام ها به وسیله یک میانجی عصبی منتقل می شوند. در یک سیناپس الکتریکی انتقال پیام ها از طریق اتصالات منفذدار متصل کننده سلول های پس سیناپس و پیش سیناپس به هم صورت می گیرد. (شکل ۲۳.۴)

Syncytium

سینسیتیوم

یک سیتوپلاسم چند هسته ای که به وسیله یک غشاء پلاسمایی پوشیده شده است.

Syndecans

سیندکان ها

دسته ای از پروتئوگلیکان های سطح سلولی که در چسبندگی ماتریکس سلولی و واکنش با اسکلت سلولی و شاید اتصال به سیگنال های خارجی عمل می کند. به این صورت در سیگنال دهی سلول - سلول شرکت می کند.

Synteay

سینتی

ظهور ژن هایی در نظم مشابه روی کروموزوم در دو یا چند گونه متفاوت.

Synthetic lethal mutation

جهش کشنده سنتزی

جهشی که اثر فنوتیپی سایر جهش ها را در ژن های مشابه یا مرتبط افزایش می دهد. (شکل ۵.۹b,c)

ضروری است) (شکل ۴۴.۳۴ و ۲۴.۳۶).

T cell receptor

گیرنده سلول T

پروتئین هترو دیمری گذرنده غشایی که به آنتی ژن متصل شده و دارای مناطق ثابت و متغیر می باشد به ترکیب CD۳ چند زیر واحدی انتقال دهنده سیگنالی متصل است. (شکل ۲۴.۲۹)

Telomere

تلومر

بخش انتهایی یک کروموزوم یوکاریوتی که دارای چندین نوالی کوتاه تلومری تکراری پشت سرهم (TEL) می باشد. تلومرها برای تفکیک مناسب کروموزوم ها ضروری می باشند و به وسیله فرایند ویژه از کوتاه شدن کروموزوم های همانند سازی DNA جلوگیری کرده و همانند سازی می شوند.

Telophase

تئوفاز

آخرین مرحله میتوزی که طی آن پوشش هسته در اطراف کروموزوم های جدا شده دوباره تشکیل می شود. کروموزوم ها تراکم خود را از دست داده و تقسیم سیتوپلاسم (سیتوکینز) کامل می گردد. (شکل ۱۸.۲۴)

Temperature sensitive (ts) mutation

جهش حساس به حرارت

جهشی که فنوتیپ نوع وحشی را در یک دما (دمای مناسب (مجاز) تولید کرده اما فنوتیپ جهش یافته در دمای دیگر (دمای غیرمجاز (غیرمتناسب) تولید می کند. این نوع جهش در شناسایی ژن های ضروری برای زنده ماندن مفید است. (شکل ۵.۶)

Tertiary structure

ساختار سوم

شکل سه بعدی یک زنجیره پلی پپتیدی در پروتئین ها که با چندین پیوند غیر کووالانسی بین زنجیره های جانبی، پایلار می شود. (شکل ۳.۱۰a)

Thylakoids

تیلاکوئید

کیسه های غشایی پهن در کلروپلاست که به حالت توده ای روی هم انباشته می شوند و دارای رنگدانه های فتوسنتزی و فتوسیستم ها می باشند.

Tight junction

اتصال محکم

یک نوع اتصال سلول - سلول بین غشاء پلاسمایی سلول های اپی تلیال مجاور که از انتشار مولکول های بزرگ و بسیاری از مولکول های کوچک و یون ها در فضای میان سلول ها و همچنین انتشار ترکیبات غشایی از میان مناطق پایه ای جانبی و استوایی غشاء پلاسمایی جلوگیری می کند. (شکل ۱۹.۱۵)

Toll - like receptor (TLR)

گیرنده های شبه تول

عضوی از یک دسته گیرنده های داخلی سطح سلول که انواع

TATA box

جعبه TATA

نوالی حفظ شده واقع در پروموتور بسیاری از ژن های رمزدهی کننده پروتئین یوکاریوتی، جایی که کمپلکس آغاز رونویسی به آنجا متصل می شود. (شکل ۷.۱۲)

T cell

سلول T

لنفوسیتی که در تیموس بالغ شده و گیرنده های آنتی ژنی ویژه متصل به پپتیدهای آنتی ژنی در ترکیب با مولکول MHC را بیان می کند. دو دسته از سلول های T وجود دارد سلول های T کشنده (دارای مارکر سطحی CD۸، محدود به کلاس MHCT که سلول های تسوموری و آلوده به ویروس را از بین می برد) و سلول های T کمکی و دارای مارکر CD۴ و محدود به کلاس MHC II و سیتوکین تولید کرده و برای فعال سازی سلول های B

فاکتور رشد تغییر شکل β

یک خانواده از پروتئین‌های سیگنال که در تمایز بافت‌ها در بیشتر یا همه جانوران نقش دارد تعدادی از خانواده $TGF\beta$ اغلب رشد بافت‌هایی تحریک شده به وسیله آن را مهار می‌کنند. جهش در اجزاء انتقال سیگنال $TGF\beta$ در سرطان انسانی مثل سرطان سینه مشاهده شده است.

ترانس ژن Transgene

یک ژن کلون شده که به طور پایدار به یک سلول گیاهی یا جانوری وارد شده و به ژنوم آن ملحق گردیده و نسل‌های پی‌درپی از آن ایجاد می‌گردد.

ترانس ژنیک Transgenic

در ارتباط با هر گیاه یا جانوری که دارای یک ترانس ژن می‌باشد.

شبکه ترانس گلژی Trans-Golgi network (TGN)

شبکه پیچیده‌ای از غشاءها و زیگول‌ها که به عنوان محل جوانه زدن در مسیر ترشحی عمل می‌کند جوانه زدن زیگول‌ها بیشتر از بخش دور گلژی صورت گرفته و غشاء و پروتئین‌های محلول را به سطح سلول یا لیزوزوم‌ها منتقل می‌کند. (شکل ۱۴-۱ و ۱۴-۱۷)

حالت گذار Transition state

حالتی از واکنش‌گرها در طی یک واکنش شیمیایی که در آن سیستم در بالاترین سطح انرژی است. به آن حالت انتقالی واسطه نیز می‌گویند.

ترجمه Translation

تولید یک رشته پلی‌پپتیدی به واسطه ریبوزوم‌ها: توالی اسیدی آمینوهای توسط توالی نوکلئوتیدی در یک mRNA تعیین می‌شود. (شکل ۴-۱۷)

ترانسلوکان Translocon

یک مجموعه چند پروتئینی در غشاء شبکه آندوپلاسمی خشن که از میان آن پروتئین در حال سنتز وارد شبکه آندوپلاسمی می‌شود. (شکل ۱۲-۲)

پروتئین گذرنده غشایی Transmembrane protein

به پروتئین اینتگرال غشاء مراجعه شود.

پروتئین انتقالی Transport protein

به پروتئین انتقالی غشا مراجعه شود.

وزیکول انتقالی Transport vesicle

اجزاء دارای غشاء کوچکی که پروتئین‌های محموله ترشحی و غشایی را در مسیر ترشحی به داخل یا خارج سلول انتقال می‌دهد. وزیکول‌ها از انانامک‌های‌دهنده ایجاد شده و محتویات درون خود را با ترکیب شدن با غشاء هدف منتشر می‌کنند.

محصولات باکتری‌ها را تشخیص می‌دهد. اتصال لیگاند به این ریسپونر مسیر سیگنال‌دهی ایجاد کرده و پاسخ‌های متعدد بسته به نوع سلول را تحریک می‌کند.

توالی توپوژنی Topogenic sequence

بخشی در یک پروتئین که توالی، تعداد و ترکیب آن ورود و جهت‌گیری دسته‌های متعدد پروتئین‌های گذرنده غشایی در غشاء شبکه آندوپلاسمی را موجب می‌گردد.

رونویسی Transcription

فرآیندی که در آن یک رشته از مولکول DNA به عنوان الگو برای سنتز RNA مکمل به وسیله RNA پلیمراز به کار می‌رود (شکل ۴-۱۰ و ۴-۱۱).

منطقه کنترل ترجمه Transcription - control region

واژه کلی برای همه توالی‌های تنظیمی DNA که رونویسی ژن‌های ویژه را تنظیم می‌کند.

عامل رونویسی Transcription factor (TF)

واژه عمومی برای هر پروتئین به جزء RNA پلیمراز که برای آغاز یا تنظیم رونویسی در سلول‌های یوکاریونی ضروری است. فاکتورهای عمومی برای رونویسی همه ژن‌ها ضروری هستند و در تشکیل ترکیب آغاز رونویسی نزدیک جایگاه شروع شرکت می‌کنند. فاکتورهای اختصاصی، رونویسی ژن‌های ویژه را به وسیله اتصال به توالی تنظیمی‌شان تحریک (فعال) یا مهار می‌کنند.

واحد رونویسی Transcription unit

منطقه‌ای در DNA که دارای یک محل شروع و یک محل خاتمه رونویسی می‌باشد و این منطقه باعث تولید یک رونوشت اولیه می‌شود.

ترانس سیتوز Ttranscytosis

مکانیسم انتقالی مواد ویژه از صفحه انتقالی که با آندوسیتوز وابسته به گیرنده و اگزوسیتوز ترکیب می‌شود.

ترانس لکشن Transfection

ورود DNA یگانه در محیط کشت به سلول میزبان است که معمولاً با بیان ژن‌های DNA وارد شده همراه می‌شود. (شکل ۵-۲۲)

RNA ناقل Transfer RNA

به tRNA مراجعه شود.

ترانسفورماسیون Transformation

۱- تغییرات ثابت وراثتی در یک سلول که در نتیجه جذب و اتصال یک DNA خارجی به ژنوم سلول میزبان روی می‌دهد، همچنین ترانس فکشن پایدار نیز نامیده می‌شود. ۲- تبدیل یک سلول طبیعی پستاندار به یک سلول سرطانی که در نتیجه تماس با یک ویروس یا سایر مواد سرطان‌زا رخ می‌دهد.

β transforming growth factor ($TGF\beta$)

غیرمستقیم پیشرفت چرخه سلولی را مهار می‌کند از دست رفتن عملکرد این پروتئین‌ها در اثر جهش انکوژنیک می‌باشد. وراثت یک آلل جهش یافته از ژن‌های بازدارنده توموری (مثل BRCA1, APC, RB) باعث افزایش پیشرفت سرطان کولورکتال یا سایر سرطان‌ها می‌شود. (شکل ۲۵-۹ و ۲۵-۱۱)

U

Ubiquitin یوبی‌کوئیتین

یک پروتئین کوچک که می‌تواند به طور کووالان به سایر پروتئین‌های داخل سلولی متصل شود و به این وسیله پروتئین‌ها را برای تخریب به وسیله پروتئوزوم، انتقال به لیزوزوم یا تغییر در عملکرد پروتئین هدف نشاندار کند.

Unconper جداکننده

هر ماده طبیعی (پروتئین ترموزین) یا ماده شیمیایی (۲ و ۴ دی‌نیتروفل) که نیروی حرکت پروتونی را در غشای داخلی میتوکندری یا غشای تیلاکوئید کلروپلاست از بین می‌برد و به این وسیله جلوی سنتز ATP را می‌گیرد.

Uniport تک‌انتقالی

نوعی انتقال که در آن یک پروتئین غشایی (پروتئین انتقال‌دهنده) انتقال مولکول‌های کوچک را از غشا در جهت شیب غلظتی از طریق انتشار تسهیل شده انجام می‌دهد. انتقال‌دهنده گلوکز (پروتئین GLUT) مثال خوبی از پروتئین تک انتقالی است و به خوبی مطالعه شده است. (شکل ۱۱-۳ و [3A])

Unsaturated اشباع نشده

در ارتباط با ترکیب (مثل اسیدچرب) که در آن یکی از پیوندهای کربن - کربن پیوند دوگانه یا سه گانه می‌باشد.

Upstream بالادست (فرا دست)

۱- جفتی بر روی DNA که طی رونویسی برخلاف جهت حرکت RNA پلیمراز می‌باشد نوکلئوتیدهای فرودست با جایگاه‌های +۱ (نوکلئوتید شروع رونویسی) و نوکلئوتیدهای بالادست با جایگاه‌های ۱- و ۲- و غیره مشخص می‌شود. ۲- رویدادهایی که در مراحل آبهاری اتفاق می‌افتد (مثل مسیر سیگنال‌دهی)، همچنین به فرودست مراجعه شود.

Upstream activating sequence (USA)

توالی فعال کننده بالادست

هر پروتئین متصل شده به توالی تنظیمی در DNA مخمر و سایر یوکاریوت‌های پست که برای حداکثر بیان ژن ضروری می‌باشد در یوکاریوت‌های غالی این توالی‌ها به جای توالی‌های

Transposable DNA element

عناصر قابل انتقال DNA

هر توالی DNA که در منطقه کروموزومی یکسان در همه افراد یک گونه وجود ندارد و می‌تواند به وسیله انتقال به مکان جدید حرکت کند. همچنین عنصر حرکتی DNA و توالی تکراری پراکنده نیز نامیده می‌شوند.

Transposition انتقال

حرکت عناصر قابل انتقال DNA در ژنوم که به وسیله مکانیسم برش و اتصال یا رونویسی - اتصال بسته به نوع عناصر حرکتی صورت می‌گیرد (شکل ۶-۸)

Transposon DNA ترانسپوزون DNA

عناصر قابل انتقال DNA موجود در پروکاریوت‌ها و یوکاریوت‌ها می‌باشد. این عناصر در ژنوم به وسیله مکانیسم درگیر در سنتز DNA و جابه‌جایی حرکت می‌کنند همچنین به رتروترانسپوزون‌ها مراجعه شود.

Triacylglycerol تری‌اسیل گلیسرول

به تری‌گلیسرید مراجعه شود.

Triglyceride تری‌گلیسرید

شکل عمده ذخیره و انتقال اسیدهای چرب در جانوران بوده و شامل سه زنجیره اسیدچرب می‌باشد که با یک مولکول گلیسرول استری شده است.

tRNA (transfer RNA) (RNA ناقل)

گروهی از مولکول‌های RNA کوچک که به عنوان دهنده اسید آمینه در طی سنتز پروتئین عمل می‌کنند. هر مولکول tRNA به طور کووالان به اسید آمینه ویژه متصل شده و یک ترکیب آمینواسیل - tRNA تشکیل می‌گردد.

Trophic factor فاکتور تروفیک

هر یک از بی‌شمار پروتئین‌های سیگنال‌دهی که برای زنده ماندن سلول در موجودات چند سلولی ضروری می‌باشد در غیاب چنین سیگنال‌هایی، سلول به وسیله آپوپتوز تحت خودکشی قرار می‌گیرد.

Tubulin توبولین

یک خانواده از پروتئین‌های کروی اسکلت سلولی که برای تشکیل دیواره ریزلوله‌ها پلیمریزه می‌شوند.

Tumor تومور

یک توده سلولی منشأ گرفته از یک سلول که در نتیجه از دست دادن تنظیم‌کننده‌های رشد سلولی طبیعی ایجاد می‌شود و ممکن است خوش‌خیم یا بدخیم باشد.

Tumor - suppressor gene ژن‌های سرکوبگر تومور

هر ژن رمزدهی کننده پروتئین که به طور مستقیم یا



W

Western blotting

لکه‌گذاری وسترن

روشی که در آن پروتئین‌های جدا شده به وسیله الکتروفورز به یک غشاء نیتروسولوازی یا غشاءهای دیگر متصل می‌شود و پروتئین‌های خاص به وسیله آنتی‌بادی‌های نشاندار تشخیص داده می‌شوند. همچنین به آن ایمونوبلات نیز می‌گویند (شکل ۳-۲۸)

Wild type

نوع وحشی

حالت طبیعی و جهش نیافته یک ژن، پروتئین، سلول یا موجود زنده

Wnt

Wnt

خانواده‌ای از پروتئین‌های سیگنال‌دهی ترشحی که در تمام بیشتر بافت‌ها در همه یا اکثر جانوران نقش دارند. جهش در Wnt ترکیبات انتقال سیگنالی در سرطان‌های انسانی مشاهده می‌شود. گیرنده‌های این پروتئین‌ها دسته‌ای از پروتئین‌های هاریجی بوده و دارای هفت قسمت گذرنده از غشاء هستند.

X

X-ray crystallography

کریستالوگرافی اشعه X

روشی است که برای تشخیص ساختار سه بعدی مولکول‌های بزرگ (به ویژه اسیدهای نوکلئیک و پروتئین‌ها) استفاده می‌شود. به وسیله عبور اشعه X از میان کریستال (بلور) مولکول‌های خالص و آنالیز پراکنش نقطه‌های جدا از هم، این کار انجام می‌گیرد.

Z

Zinc finger

انگشت روی

چندین موتیف ساختاری متصل به DNA که از ساختارهای ثانویه تشکیل شده است.

Zygote

زیگوت (تخم)

یک تخم لقاح یافته، سلول دیپلوئیدی که در نتیجه ترکیب گامت‌های نر و ماده ایجاد شده است.

تشدیدکننده یا عناصر نزدیک پرموتور قرار دارند.

V

Vaccine

واکسن

ترکیب بی‌ضرر که از پاتوژن‌ها تشکیل می‌شود و پاسخ ایمنی را به منظور ایجاد ایمنی در تهاجم‌های میکروبی بعدی به وسیله یک شکل کشته از همان پاتوژن تحریک می‌کند.

Vander waals interaction

میانکنش واندروالسی

یک پیوند غیرکوالانی ضعیف که در اثر عدم تقارن کوچک و گذرای ابرالکترونی در اطراف اتم‌ها (حقوقطبی‌ها) ایجاد می‌گردد (شکل ۲-۱۰).

Vector

وکتور (حامل)

عنصر ژنتیکی که می‌تواند به طور خودکار همانندسازی کند و برای انتقال قطعات DNA یا cDNA به داخل ژنوم سلول میزبان به هدف کلون کردن ژن به کار می‌رود. اغلب وکتورها، پلاسمیدهای باکتری‌ها و ژنوم‌های باکتروفاژ تغییر داده شده می‌باشند. همچنین به وکتور بیانی و وکتور شاتل مراجعه شود (شکل ۵-۱۳).

Viral envelop

پاکت ویروسی

دو لایه فسفولیپیدی که پوشش بیرونی بعضی ویروس‌ها (مثل ویروس‌های آنفلونزا و هاری) را تشکیل می‌دهد و به وسیله جوانه زدن از غشای سلول میزبان حاصل شده و شامل گلیکوپروتئین‌های رمزدی کننده ویروس می‌باشد.

Virion

ویریون

یک ذره ویروسی.

Virus

ویروس

یک انگل داخل سلولی کوچک که از اسید نوکلئیک (DNA یا RNA) احاطه شده به وسیله پوشش پروتئینی تشکیل می‌شود و فقط در سلول‌های میزبان حساس شده همانندسازی می‌کند. به طور گسترده در تحقیقاتی زیست‌شناسی سلولی استفاده می‌شود. (شکل ۴-۴۴)

Vmax

سرعت حداکثر

پارامتری که حداکثر سرعت یک واکنش کاتالیز آنزیمی یا فرآیندهای دیگر مثل انتقال مولکول‌ها به واسطه پروتئین از غشاء پلاسمایی را توصیف می‌کند. (شکل ۳-۲۲ و ۱۱-۴)